

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. 92 del 09/02/2023

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. Lgs. 76/2020 e ss.mm.ii., fornitura reagenti a diverse Società. Fondi LILT cod. IFO 21/12/R/56, responsabile Dr. Luigi Fattore - CUP H55F21000710005. Fondi LILT cod. IFO 21/12/R/58, responsabile Dr. Aldo Venuti - CUP H55F21000730005. Fondi A.I.R.C. cod. IFO 22/30/R/26, responsabile Dr. Giovanni Blandino - CUP H83C22000430007. Fondi A.I.R.C. cod. IFO 21/30/R/11, responsabile Dr.ssa Annamaria Bi-roccio - CUP H89C21000170007. Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/32, responsabile Prof. Edoardo Pescarmona - CUP H89C21000260001.

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

- **Importo presente Atto: € 11.256,50**

- **Importo esercizio corrente: € 11.256,50**

Budget

- **Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2023/161345.761 - 161347.762

Servizio Risorse Economiche: **Francesca Romana Benedetto**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-77-2023

L'estensore

Barbara Filipponi

Il Responsabile del Procedimento

Andrea Scotti

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

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

N°21Allegati (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. 659 del 9 giugno 2021, è stato accettato il finanziamento concesso dalla Lega Italiana per la Lotta Contro il Cancro (L.I.L.T.), a favore dell'Istituto Regina Elena per lo svolgimento del progetto di Ricerca dal titolo: *“Therapeutic and diagnostic implication of miR-4488 and miR-4483 to fight resistance to targeted therapy in metastatic melanoma”*, cod. IFO 21/12/R/56, responsabile Dr. Luigi Fattore;
- con deliberazione n. 659 del 09/06/2021, è stato accettato il contributo dalla Lega Italiana per la Lotta Contro i Tumori (L.I.L.T.), per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *“New prognostic and predictive biomarkers for*

HPV-associated oropharyngeal cancer”, cod. IFO 21/12/R/58, responsabile Dr. Aldo Venuti;

con deliberazione n. 520 del 07/07/2022 è stato accettato il finanziamento di -
sposto dall’Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a
favore dell’Istituto Regina Elena per la realizzazione del seguente progetto di
Ricerca dal titolo: "*Metastasis as mechanodisease*" cod. IFO 22/30/R/26,
responsabile Dr. Giovanni Blandino;

con deliberazione n. 2 del 07/01/2021, è stato accettato il contributo
dall’Associazione Italiana per la ricerca sul cancro (A.I.R.C.), per la
realizzazione del progetto di ricerca dal titolo: "*TRF2 oncogenic
functions:from mechanistic insights to therapeutic targeting*", cod. IFO
21/30/R/11, responsabile Dr.ssa Annamaria Biroccio;

con deliberazione n. 657 del 09/06/2021, è stato accettato il contributo dal
Ministero della Salute, per la realizzazione del progetto di ricerca dal titolo:
"*Inhibition of Che-1/AATF as a new tool in multiple myeloma treatment*",
cod. IFO 21/01/R/32, responsabile Prof. Edoardo Pescarmona;

Considerato che

il Dr. Luigi Fattore, il Dr. Aldo Venuti, Dr.ssa Annamaria Biroccio ed il Prof.
Edoardo Pescarmona, con diverse note, hanno richiesto l’acquisto di reagenti,
distribuiti in esclusiva dalle società Merck Life Science S.r.l., Tema Ricerca
S.r.l., Cepheid S.r.l., Vector Builder Inc., Miltenyi Biotech 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. Giovanni Blandino, con nota protocollo n. 912 del 23.01.2023, ha
altresì richiesto reagenti 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 Carlo Erba Reagents S.r.l., risulta essere economicamente il più
vantaggioso;

Visto

il parere favorevole del Direttore Scientifico dell’Istituto Regina Elena, appo-
sto 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. Lgs. 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. € 1.211,46 Iva compresa;
 - Tema Ricerca S.r.l. € 4.111,64 Iva compresa;
 - Cepheid S.r.l. € 2.732,80 Iva compresa;
 - Vector Builder Inc. € 173,09 Iva compresa;
 - Miltenyi Biotech S.r.l. € 2.566,47 Iva compresa;
 - Carlo Erba Reagents S.r.l. € 461,04 Iva compresa;
- Considerato** che la spesa complessiva di € 11.256,50 Iva compresa, graverà sui Fondi LILT cod. IFO 21/12/R/56 per € 5.323,10, responsabile Dr. Luigi Fattore, sui Fondi LILT cod. IFO 21/12/R/58 per € 2.732,80, responsabile Dr. Aldo Venuti, sui Fondi A.I.R.C. cod. IFO 22/30/R/26 per € 461,04, responsabile Dr. Giovanni Blandino, sui Fondi A.I.R.C. cod. IFO 21/30/R/11 per € 173,09, responsabile Dr.ssa Annamaria Biroccio e sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/32 per € 2.566,47, responsabile Prof. Edoardo Pescarmona, 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. Lgs. 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. € 1.211,46 Iva compresa;

- Tema Ricerca S.r.l. €
4.111,64 Iva compresa;
- Cepheid S.r.l. € 2.732,80
Iva compresa;
- Vector Builder Inc. €
173,09 Iva compresa;
- Miltenyi Biotech S.r.l. €
2.566,47 Iva compresa;
- Carlo Erba Reagents S.r.l. € 461,04
Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 11.256,50 Iva compresa, sui Fondi LILT cod. IFO 21/12/R/56 per € 5.323,10, responsabile Dr. Luigi Fattore, sui Fondi LILT cod. IFO 21/12/R/58 per € 2.732,80, responsabile Dr. Aldo Venuti, sui Fondi A.I.R.C. cod. IFO 22/30/R/26 per € 461,04, responsabile Dr. Giovanni Blandino, sui Fondi A.I.R.C. cod. IFO 21/30/R/11 per € 173,09, responsabile Dr.ssa Annamaria Biroccio e sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/32 per € 2.566,47, responsabile Prof. Edoardo Pescarmona, che presentano la necessaria disponibilità;

cod. IFO 21/12/R/56

- assegnato:	€ 50.000,00
- utilizzato:	€ 10.725,26
- presente atto:	€ 5.323,10
- residuo:	€ 33.951,64

cod. IFO 21/12/R/58

- assegnato:	€ 60.000,00
- utilizzato:	€ 36.806,15
- presente atto:	€ 2.732,80
- residuo:	€ 20.461,05

cod. IFO 22/30/R/26

- assegnato:	€ 75.000,00
- utilizzato:	€ 54.864,07
- presente atto:	€ 461,04
- residuo:	€ 19.674,89

cod. IFO 21/30/R/11

- assegnato:	€ 137.000,00
- utilizzato:	€ 117.951,47
- presente atto:	€ 173,09
- residuo:	€ 18.875,44

cod. IFO 21/01/R/32

- assegnato:	€ 66.666,00
- utilizzato:	€ 25.153,00
- presente atto:	€ 2.566,47
- residuo:	€ 38.946,53

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione ai relativi Centro di Costo 3051150 – 3051550 – 3051250 - Conto 501010393 x € 634,13 - 501010394 x € 10.622,37.

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

Documento firmato digitalmente ai sensi del D.Lgs 82/2005 s.m.i. e norme collegate

Nr. Ordine S3 - 23000023 / PSAR / 020.01

Data Ordine 25/01/23

Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta CARLO ERBA REAGENTS S.R.L.

VIA SANTA SOFIA 22

20100 Milano (MI)

Lombardia Italy

Telefono 02/9399190 **FAX** 02/93991001

e P.C. DR. GIOVANNI BLANDINO

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

CIG ZB239A5D3E **CUP** H83C22000430007

Note OFFERTA N. 2122531862 DEL 21.12.2022. CONSEGNA PRESSO UOC TRASLAZIONALE ONCOLOGICA. PER INFORMAZIONI CONTATTARE ROBERTO.BERNARDI@IFO.IT

Consegna merce presso:

Farmacia IRE-ISG

Farmacia - Via Fermo Ognibene, 23/A

00144 ROMA (RM)

Lazio Italy

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

Servizio emittente ABS-SAR-Servizi Amministr. Ricerca

Progetto 22/30/R/26

Responsabile DR. GIOVANNI BLANDINO

Ente AIRC

Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010501102178	?) 308775 ALCOLE ETILICO 70% RE L25 CONF: 25L	3051150	nr	1,00	265.4	0,00	265.4	265,40	22	323,79
010501102178	?) 414815 METANOLO-RPE-ACS-PER ANALISI -REAG. PH.EUR.-REAG. USP##- FLACONE PLASTICA CONF: 2.5L	3051150	nr	7,00	7.5	0,00	7.5	52,50	22	64,05
010501102178	?) CONTRIBUTO GESTIONE SPESE ORDINI	3051150	nr	1,00	60	0,00	60	60,00	22	73,20

Totale Imponibile 377,90
Totale IVA 83,14
Totale 461,04

IL COMPILATORE
BARBARA.FILIPPONI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE
DIRETTORE DELLA UOC

Nr. Ordine S3 - 23000022 / PSAR / 020.01

Data Ordine 25/01/23

Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta VECTORBUILDER INC

1010 W35TH STREET

CHICAGO

IL United States

Telefono **FAX**

e P.C. DR.SSA A. BIROCCIO

Conto

Tetto-Assegnazione null - null

Delibera -

CIG ZF639A5CF1

CUP H89C21000170007

Note OFFERTA N. Q230111-1083PIN DEL 12.01.2023. 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

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

Servizio emittente ABS-SAR-Servizi Amministr. Ricerca

Progetto 21/30/R/11

Responsabile DR.SSA ANNAMARIA BIROCCIO

Ente A.I.R.C.

Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010501102177	?) ECOLI (VB010000-9389RBJ) PLV [EXP]- EGFP:T2A:PURO-EF1A>ORF_STUFFER (VB010000-9389RBJ)	3051150	nr	1,00	94.91	0,00	94.91	94,91	22	115,79
010501102177	?) SHIPPING & HANDLING	3051150	nr	1,00	46.97	0,00	46.97	46,97	22	57,30

Totale Imponibile 141,88

Totale IVA 31,21

Totale 173,09

IL COMPILATORE
BARBARA.FILIPPONI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE
DIRETTORE DELLA UOC

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 13/01/2023


Oggetto: richiesta prodotti

Il prodotto Vector ID: VB010000-9389rbj - Vector Name: pLV[Exp]-EGFP:T2A:Puro-EF1A>ORF_Stuffer – è un vettore virale vuoto, esprimibile nei lentivirus, utilizzato per la preparazione di particelle virali contenenti un plasmide “vuoto” (sprovvisto di sequenze codificanti per proteine). Tale vettore sarà utilizzato come controllo negativo negli esperimenti condotti con il vettore Vector ID: VB900124-5455uyx - Vector Name: pLV[Exp]-EGFP:T2A:Puro-EF1A>mTerf2[NM_001371065.1] – ordinato recentemente alla stessa ditta.

È stato scelto di ordinare il prodotto alla ditta Vector Builder per essere certi che sia la stessa tipologia di vettore di quello contenente la sequenza del TRF2 murino (ordinato precedentemente) e controllare, in tale modo, le condizioni sperimentali nella maniera migliore possibile. Inoltre, il prodotto rispecchia gli standard qualitativi necessari per ottenere risultati sperimentali di alta qualità e una corretta riproducibilità dei dati.

Dr.ssa Annamaria Biroccio

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

N.Richiesta		MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)			
Data		13/01/2023	
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:

È stato scelto di ordinare il prodotto alla ditta Vector Builder per essere certi che sia la stessa tipologia di vettore di quello contenente la sequenza del TRF2 murino (ordinato precedentemente).

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

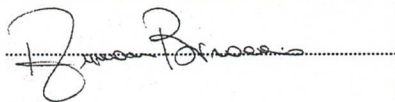
Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

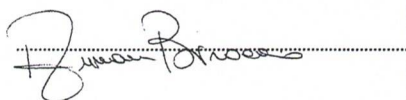
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

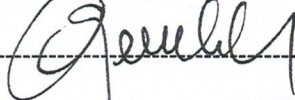


Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

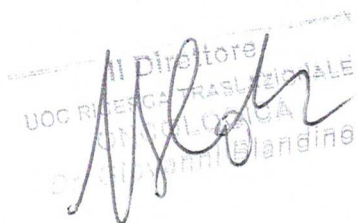


Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

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

Non urgente

Programmabile


UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
C/LEONARDO DA VINCI

Nr. Ordine S3 - 23000026 / PSAR / 020.01

Data Ordine 25/01/23

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. LUIGI FATTORE - DR.SSA DONATELLA DEL BUFALO

Conto

Tetto-Assegnazione null - null

Delibera -

CIG ZA339A66ED

CUP H55F21000710005

Note OFFERTA N. 2001372361 DEL 21.11.2022. 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 21/12/R/56

Responsabile DR. LUIGI FATTORE

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


Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010502102178	&) SCC201 LOXIMVI HUMAN MELANOMA CELL LINE	3051550	nr	1,00	968	0,00	968	968,00	22	1.180,96
010500102178	&) P2FREIGHT SPESE TRASPORTO E GHIACCIO	3051550	nr	1,00	25	0,00	25	25,00	22	30,50

Totale Imponibile 993,00
Totale IVA 218,46
Totale 1.211,46

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	
13.12.2022		
Dipartimento	Direzione Scientifica	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella allegata

Nel nostro laboratorio di ricerca studiamo il coinvolgimento dei microRNA, considerati come i principali modulatori dell'espressione genica post-trascrizionale, nello sviluppo di resistenza alle attuali terapie utilizzate in clinica contro il melanoma metastatico. A tal fine effettuiamo principalmente esperimenti di biologia molecolare; nello specifico effettuiamo saggi di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione in modo da modulare l'espressione di specifici microRNA di interesse e di conseguenza specifiche molecole e pathways che riguardano proliferazione cellulare, apoptosi e alterazione di meccanismi che promuovono la resistenza farmacologica. In quest'ottica sperimentale il prodotto richiesto: LOX-IMVI HUMAN MELANOMA CELL LINE units presenta le migliori caratteristiche in termini di affidabilità e riproducibilità per i nostri risultati.

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, 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.

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

L. F. Falck

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

L. F. Falck

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Gennaro Ciliberto

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

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Maurizio Fanciulli

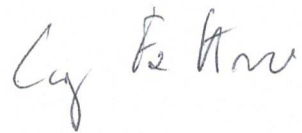
UOSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

Prot.

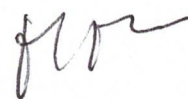
Ditta: Merck Life Science S.r.l.

Offerta: n. 2001372361 del 21/11/2022

Nel nostro laboratorio di ricerca studiamo il coinvolgimento dei microRNA, considerati come i principali modulatori dell'espressione genica post-trascrizionale, nello sviluppo di resistenza alle attuali terapie utilizzate in clinica contro il melanoma metastatico. A tal fine effettuiamo principalmente esperimenti di biologia molecolare; nello specifico effettuiamo saggi di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione in modo da modulare l'espressione di specifici microRNA di interesse e di conseguenza specifiche molecole e pathways che riguardano proliferazione cellulare, apoptosi e alterazione di meccanismi che promuovono la resistenza farmacologica. Per verificare l'avvenuta trasfezione di queste molecole inibitorie e più in generale di molteplici fenomeni cellulari una delle più importanti tecniche di laboratorio prevede la valutazione degli RNA messaggeri delle cellule tramite Real Time PCR quantitativa. 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. Il requisito necessario per un corretto e pulito esperimento è mantenere una condizione di assoluta sterilità nella coltura cellulare: evitare la presenza di microorganismi quali micoplasma e/o contaminazione fungine che potrebbero alterare l'equilibrio cellulare e di conseguenza pathways di nostro interesse. In quest'ottica sperimentale il prodotto richiesto: LOX-IMVI HUMAN MELANOMA CELL LINE presenta le migliori caratteristiche in termini di affidabilità e riproducibilità per i nostri risultati. Il prodotto richiesto è della ditta Merck Life Science S.r.l. ed è distribuito in maniera esclusiva dalla suddetta ditta come evidente da dichiarazione di esclusività in allegato.



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



UOSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
Responsabile *Dr. Maurizio Fanciulli*

Nr. Ordine S3 - 23000027 / PSAR / 020.01

Data Ordine 25/01/23

Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta TEMA RICERCA SRL

VIA XXI OTTOBRE 1944 N. 11 2

40055 Castenaso (BO)

Emilia- Italy

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

e P.C. DR. LUIGI FATTORE - PROF. GIUSEPPE DE ROSA

Conto

Tetto-Assegnazione null - null

Delibera -

CIG ZA139A675E

CUP H55F21000710005

Note OFFERTE N.RI 1919/GM/GV DEL 02.12.2022 E N. 1787/GM/GV DEL 07.11.2022. CONSEGNA PRESSO DIPARTIMENTO DI FARMACIA , UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI NAPOLI FEDERICO II, VIA DOMENICO MONTESANO 49 (NA). RIF. GDEROSA@UNINA.IT - LUIGIFATTORE1985@GMAIL.COM

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 21/12/R/56

Responsabile DR. LUIGI FATTORE

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

Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010502102179	&) CONTRIBUTO SPESE DI SPEDIZIONE IDT	3051550	nr	2,00	18	0,00	18	36,00	22	43,92
010502102178	&) CUSTOM IDT HSA-MIR-204-P 5 UMOLMIRNA	3051550	nr	1,00	1630.2	0,00	1630.2	1.630,20	22	1.988,84
010502102178	&) CUSTOM IDT MIR-199B-5P MIRNA 5 UMOL	3051550	nr	1,00	1704	0,00	1704	1.704,00	22	2.078,88

Totale Imponibile 3.370,20


Totale IVA 741,44

Totale 4.111,64

IL COMPILATORE
BARBARA.FILIPPONI

IL COORDINATORE

IL DIRIGENTE
DIRETTORE DELLA UOC

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta		
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
12.12.2022		
Dipartimento		Direzione Scientifica
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella allegata

Nel nostro laboratorio di ricerca studiamo il coinvolgimento dei microRNA, considerati come i principali modulatori dell'espressione genica post-trascrizionale, nello sviluppo di resistenza alle attuali terapie utilizzate in clinica contro il melanoma metastatico. A tal fine effettuiamo principalmente esperimenti di biologia molecolare; nello specifico effettuiamo saggi di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione in modo da modulare l'espressione di specifici microRNA di interesse e di conseguenza specifiche molecole e pathways che riguardano proliferazione cellulare, apoptosi e alterazione di meccanismi che promuovono la resistenza farmacologica. In quest'ottica sperimentale il prodotto richiesto CUSTOM IDTmir-199b-5p miRNA 5 umol presenta le migliori caratteristiche in termini di affidabilità e riproducibilità per i nostri risultati.

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, 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.

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

Ly Fa A-

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Ly Fa A-

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Gennaro

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

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

Non urgente

Programmabile

Maurizio

UOSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslationale
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

Prot.

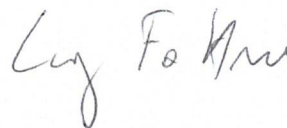
Ditta: Tema Ricerca

Offerta: n. 1919 / GM / GV del 02/12/2022

Nelle nostre indagini di laboratorio effettuiamo spesso metodiche di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione che prevedono l'utilizzo di piccoli frammenti di acidi nucleici in grado di interferire in maniera specifica con precisi microRNA umani di interesse. Questi esperimenti ci permettono di modulare l'espressione di specifiche molecole e di pathway molecolari che riguardano fenomeni cellulari come la proliferazione, l'apoptosi e molti altri. In dettaglio, questi frammenti di RNA inibitori legheranno le loro sequenze riconosciute all'interno della cellula ospite impedendo la corretta maturazione del microRNA bersaglio da parte del macchinario di processo della cellula ospite, costituito da Drosha, poi da Dicer e infine dal complesso RISC che creeranno la molecola matura. Dopo 48 o 72 ore di trasfezione andremo a valutare l'effetto della forzata espressione di queste molecole inibitorie di specifici microRNA sulla proliferazione cellulare e sulla apoptosi tramite saggi di MTT e sull'induzione di apoptosi tramite saggi di Annessina V al FACS. Per verificare l'avvenuta trasfezione di queste molecole inibitorie e più in generale di molteplici fenomeni cellulari una delle più importanti tecniche di laboratorio prevede la valutazione degli RNA messaggeri delle cellule tramite Real Time PCR quantitativa. 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. In aggiunta in questa metodica tutte le soluzioni vengono preparate mediante l'utilizzo di acqua che è stata purificata in modo da non contenere alcun tipo di contaminante che possa inficiare con le nostre analisi. In quest'ottica sperimentale il prodotto richiesto CUSTOM IDT mir-199b-5p miRNA 5umol presenta le migliori caratteristiche in termini di affidabilità e riproducibilità per i nostri risultati.

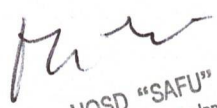
Questo prodotto è della ditta IDTed è necessario per ultimare esperimenti di un progetto di ricerca già in corso (avviato da almeno 60 gg) e il cui cambio comporterebbe l'effettuazione di altri test che potrebbero compromettere la durata degli studi.

Si attesta, come da dichiarazione allegata, che la ditta Tema Ricerca è esclusiva distributrice in Italia della suddetta ditta.



IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. *Giuseppe Ciberto*)



UOSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslationale
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

Nr. Ordine S3 - 23000025 / PSAR / 020.01

Data Ordine 25/01/23

Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta MILTENYI BIOTEC S.R.L. SOCIO UNICO

VIA PERSICETANA 2 D

40012 Calderara di Reno (BO)

Emilia- Italy

Telefono 051/6460411 **FAX** 051/6460499

e P.C. PROF. EDOARDO PESCARMONA

Conto

Tetto-Assegnazione null - null

Delibera -

CIG ZB839A5DE1

CUP H89C21000260001

Note OFFERTA N.992688 DEL 12.03.2023. CONSEGNA PRESSO UOSD SAFU, PIANO -1. 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 21/01/R/32

Responsabile PROF. EDOARDO PESCARMONA

Ente MINISTERO DELLA SALUTE

Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010502101983	&) 130-093-545 WHOLE BLOOD COLUMN KIT	3051550	nr	3,00	154.38	0,00	154.38	463,14	22	565,03
010502102178	&) 130-111-744 MACSPREP MULTIPLE MYELOMA CD138 MB, HUMAN 1 X 2 ML	3051550	nr	2,00	768.18	0,00	768.18	1.536,36	22	1.874,36
010502102178	&) 130-098-462 MACS SMARTSTRAINER, 70UM	3051550	nr	1,00	104.16	0,00	104.16	104,16	22	127,08

Totale Imponibile 2.103,66


Totale IVA 462,81

Totale 2.566,47

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	16/01/2023	
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

.....

VEDI ALLEGATO

.....

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

[Handwritten signature]

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Dr. Edoardo Pescarmona S.C. ANATOMIA

Timbro/firma Responsabile UOSD

[Handwritten signature]
 UOSD "BAPU"
 De Al Ricerca Diagnostica, Anestesi e Intervento Radiologico
 per Oncologia, Fondazione di Ricerca Telematica
 Responsabile: Dr. Maurizio Fancivilli

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

[Handwritten signature]
 IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
 (Prof. Gennaro Ciliberto)

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

"REGINA ELENA"

ISTITUTO DI ISTOLOGIA PATOLOGICA

FOTODIAGNOSTICA

DIRETTORE I.R.O.E. Edoardo Pescarmona

**Dipartimento di Ricerca,
Diagnostica Avanzata
e Innovazione Tecnologica
UOSD Stabilimento Allevamento
Fornitore e Utilizzatore (S.A.F.U.)
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli**

Roma, 12-01-2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO MATERIALE MILTENYI BIOTEC

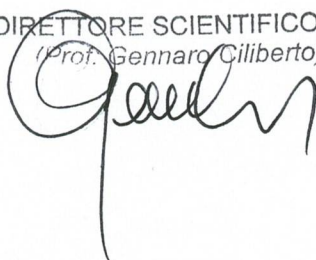
Il kit della Miltenyi del quale si richiede l'acquisto per lo studio del Mieloma Multiplo, è già in uso in laboratorio ed è necessario per il proseguimento delle ricerche in corso ed indispensabile al fine di garantire la riproducibilità dei risultati ottenuti. Un cambiamento con dei prodotti qualitativamente meno specifici renderebbe necessario ripetere esperimenti effettuati in precedenza, compromettendo così i tempi per la realizzazione del progetto, ma soprattutto richiederebbe un nuovo prelievo di midollo da paziente. La società Miltenyi Biotech è distributore unico nazionale del marchio Miltenyi Biotech GmbH come da dichiarazione allegata.

Il Responsabile della Ricerca


UOSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Tradizionale
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

Dott. Maurizio Fanciulli

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



Nr. Ordine S3 - 23000024 / PSAR / 020.01

Data Ordine 25/01/23

Stato Documento Bozza

Spettabile Ditta CEPHEID S.R.L.

VIA MELCHIORRE GIOIA N.8

20124 Milano (MI)

Lombardia Italy

Telefono 02/87223850 **FAX** 02-87223847

e P.C. DR. ALDO VENUTI

Conto

Tetto-Assegnazione null - null

Delibera -

CIG Z5C39A5D98

CUP H55F21000730005

Note OFFERTA N. Q-22256 DEL 01.03.2023. CONSEGNA PRESSO UOSD IMMUNOLOGIA ED IMMUNOTERAPIA DEI TUMORI.
PER INFORMAZIONI CONTATTARE VINCENZA.SARCONI@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 21/12/R/58

Responsabile DR. ALDO VENUTI

Ente LEGA ITALIANA PER LA LOTTA CONTRO I
TUMORI (L.I.L.T.)

Cod Art. Ns/ Cod Art. Vs	Descrizione	CDC	UM	Qtà	Pr. List.	Sconto	Pr. Un.	Imponibile	Iva	Totale
010502102178	&) GXHPV-CE-10 KIT, HPV, E-IVD, LOW BURDEN	3051250	nr	70,00	32	0,00	32	2.240,00	22	2.732,80

Totale Imponibile 2.240,00

Totale IVA 492,80

Totale 2.732,80

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	12/01/2023	
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 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
"Immunologie e Immunoterapie dei Tumori"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO P. E.

Genaro Ciliberto

Roma, 12/01/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio SAR

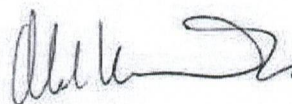
LORO SEDI

Il sottoscritto Dott. Aldo Venuti dichiara che i prodotti richiesti sono stati scelti per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

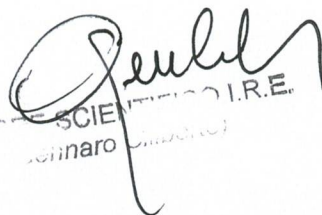
Si tratta di prodotti che utilizzeremo per l'analisi della genotipizzazione di campioni biologici freschi provenienti dalle 5 LILT regionali al fine di determinare il numero di soggetti sani con presenza di HPV16. I prodotti richiesti sono necessari allo svolgimento del progetto poiché la strumentazione da impiegare richiede l'utilizzo esclusivo di tali prodotti per poter garantire la riproducibilità dei dati sperimentali.

Inoltre, i prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta Cepheid S.r.l

Firma del richiedente



Dr Aldo Venuti



IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
Seminario