

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. 444 del 17/05/2023

OGGETTO: Affidamento, ai sensi dell'art. 1, comma 2, lett. a) del D. L. 76/2020 ed ai sensi dell'art. 63 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii., fornitura reagenti e materiale monouso da laboratorio a diverse Società. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/04, responsabile Dr.ssa Donatella Del Bufalo - CUP H83C23000030007. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/10, responsabile Dr. Oreste Segatto - CUP H85F22000110007. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò - CUP H85F22000310007. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/01, responsabile Dr.ssa Giulia Fontemaggi - CUP H83C23000020007. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/01, responsabile Dr.ssa Anna Bagnato - CUP H85F22000090007.

Esercizi/o e conto 2023 - Conto 501010393 - 501010893 Centri/o di costo 3051250 – 3051350 – 3051150

- **Importo presente Atto: € 40.170,22**

- **Importo esercizio corrente: € 40.170,22**

Budget

- **Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2023/1555

Servizio Risorse Economiche: **Francesca Romana Benedetto**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-455-2023

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°32Allegati (Richieste Protocollate + Dichiarazioni di Infungibilità)

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto/a il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e ss.mm.ii.;
- Visto il Decreto Legislativo 16 ottobre 2003, n. 288 e ss.mm.ii.;
- Visto la Legge Regionale 23 gennaio 2006, n. 2;
- Visto il Decreto Legislativo 18 aprile 2016, n. 50 e ss.mm.ii.;
- Visto l’Atto Aziendale adottato con deliberazione IFO n. 153 del 19 febbraio 2019, ed approvato con DCA n. U00248 del 2/07/2019, modificato ed integrato con deliberazione n. 1254 del 2/12/2020;
- 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.995 del 29/12/2022, è stato accettato il finanziamento disposto dall’AIRC per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "*Shaping melanoma microenvironment by bcl-2: from novel mediators of tumor/stroma crosstalk to new therapeutic approaches*", cod. IFO 23/30/R/04, responsabile Dr.ssa Donatella Del Bufalo;
- con deliberazione n. 1331 del 23/12/2021, è stato disposto dall’Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell’Istituto Regina Elena per la realizzazione del progetto di ricerca dal titolo: "*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 de progetto 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.995 del 29/12/2022, è stato accettato il finanziamento disposto dall’AIRC per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *“Dissecting ID4-dependent MALAT1 activity in basal-like breast cancer”*, cod. IFO 23/30/R/01, responsabile Dr.ssa Giulia Fontemaggi;

con deliberazione n. 1331 del 23/12/2021, è stato accettato il finanziamento concesso dal A.I.R.C, per lo svolgimento del progetto di Ricerca dal titolo: *“Targeting Endothelin-1/ β -arrestin1 network at the tumor-stoma interface in high grade serous ovarian cancer”*, cod. IFO 22/30/R/01, responsabile Dr.ssa Anna Bagnato;

Considerato che il Dr. Oreste Segatto, la Dr.ssa Paola Nisticò e la Dr.ssa Anna Bagnato, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l’acquisto di reagenti, distribuiti in esclusiva dalle Società Bio-Rad Laboratories S.r.l., Prodotti Gianni S.r.l., Illumina Italia S.r.l., S.I.A.L. S.r.l., Phoenix Biolife Science S.r.l., Euroclone S.p.A. e Vetro Scientifica S.r.l., allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera n.358/2019 e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi controfirmate dal Direttore Scientifico;

la Dr.ssa Sara Donzelli e la Dr.ssa Donatella Del Bufalo, diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l’acquisto di materiale monouso da laboratorio non avente il carattere dell’esclusività, allegando le offerte delle società distributrici dei prodotti necessari allo svolgimento del progetto di ricerca, dall’analisi dei preventivi pervenuti quelli presentati dalle Società Euroclone S.p.A., sono risultati economicamente i più convenienti;

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. 1, comma 2, lett. a) del D. L. 76/2020 ed ai sensi dell'art. 63 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii., i prodotti indicati nelle allegate lettere di ordine, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:
- Bio-Rad Laboratories S.r.l. € 4.292,59 Iva compresa;
 - Prodotti Gianni S.r.l. € 718,58 Iva compresa;
 - Illumina Italia S.r.l. € 5.317,49 Iva compresa;
 - S.I.A.L. S.r.l. € 14.999,90 Iva compresa;
 - Phoenix Biolife Science S.r.l. € 4.999,56 Iva compresa;
 - Euroclone S.p.A. € 1.387,87 Iva compresa;
 - Vetro Scientifica S.r.l. € 4.927,58 Iva compresa;
 - Euroclone S.p.A. € 1.656,39 Iva compresa;
 - Euroclone S.p.A. € 1.870,26 Iva compresa;
- Considerato** che la relativa spesa complessiva di € 40.170,22 Iva compresa, graverà sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/04 per € 1.870,26, responsabile Dr.ssa Donatella Del Bufalo, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/10 per € 4.292,59, responsabile Dr. Oreste Segatto, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08 per € 7.423,94, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/01 per € 24.927,04, responsabile Dr.ssa Giulia Fontemaggi e sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/01 per € 1.656,39, responsabile Dr.ssa Anna Bagnato, che presenta 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. 1, comma 2, lett. a) del D. L. 76/2020 ed ai sensi dell'art. 63 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii., i prodotti indicati nelle allegate lettere di ordine, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

- Bio-Rad Laboratories S.r.l. €
4.292,59 Iva compresa;
- Prodotti Gianni S.r.l. €
718,58 Iva compresa;
- Illumina Italia S.r.l. €
5.317,49 Iva compresa;
- S.I.A.L. S.r.l. € 14.999,90
Iva compresa;
- Phoenix Biolife Science S.r.l.
€ 4.999,56 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. €
1.387,87 Iva compresa;
- Vetro Scientifica S.r.l. €
4.927,58 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. €
1.656,39 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. €
1.870,26 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 40.170,22 Iva compresa, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/04 per € 1.870,26, responsabile Dr.ssa Donatella Del Bufalo, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/10 per € 4.292,59, responsabile Dr. Oreste Segatto, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08 per € 7.423,94, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/01 per € 24.927,04, responsabile Dr.ssa Giulia Fontemaggi e sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/01 per € 1.656,39, responsabile Dr.ssa Anna Bagnato, che presenta la necessaria disponibilità;

Cod. IFO 23/30/R/04

- assegnato: € 176.000,00
 - utilizzato: € 46.377,18
 - presente atto: € 1.870,26
 - residuo: € 127.752,56

Cod. IFO 22/30/R/10

- assegnato: € 157.700,10
 - utilizzato: € 103.598,00
 - presente atto: € 4.292,59
 - residuo: € 49.809,51

Cod. IFO 22/30/R/08

Cod. IFO 23/30/R/01

- assegnato:	€ 153.900,00	- assegnato:	€ 449.000,00
- utilizzato:	€ 110.803,53	- utilizzato:	€ 91.284,03
- presente atto:	€ 7.423,94	- presente atto:	€ 24.927,04
- residuo:	€ 35.672,28	- residuo:	€ 355.467,27

Cod. IFO 22/30/R/01

- assegnato:	€ 165.000,00
- utilizzato:	€ 73.006,93
- presente atto:	€ 1.656,39
- residuo:	€ 67.066,03

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051250 – 3051350 – 3051150 – Conto 501010393 x € 36.643,57 – 501010893 x € 3.526,65.

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

Prot.RTO2-45/23-OS del 04/04/2023

Ditta: Bio-Rad Laboratoires Srl

Offerta n. QQ365549-CPQ23 del 20/03/2023


	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	1704272	3	Trans-Blot Turbo RTA Mini 0.2 µm	277,98	833,94
2	1704271	3	Trans-Blot Turbo RTA Midi 0.2 µm	367,36	1.102,08
3	5671084	30	4--15% Criterion™ TGX™ Precast	19,95	598,50
4	4568084	8	4--15% Mini-PROTEAN TGX	123,00	984,00
				Totale imponibile	3.518,52
				IVA	774,07
				TOTALE Euro	4.292,59

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca AIRC 2022 "Therapeutic targeting of FGR2 fusions in models of intrahepatic cholangiocarcinoma" cod. IFO 22/30/R/10 (CdC 3051150), responsabile Dr. Oreste Segatto.


NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr. Oreste Segatto, UOC Ricerca Traslazionale Oncologica, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano -2, via Elio Chianesi 53.


Per chiarimenti sulla richiesta contattare: adele.petricca@ifo.it


Il Responsabile del Progetto
Dr. Oreste Segatto
(oreste.segatto@ifo.it)


Dr. GIOVANNI BANDINO
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

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



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	04/04/2023	
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:

Tutto il materiale è prodotto e commercializzato da Bio Rad ed è l'unico disponibile e/o compatibile con i macchinari presenti nel nostro laboratorio, anche questi ultimi sono a marchio BioRad.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

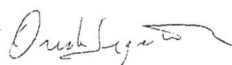
Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

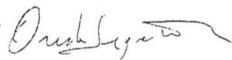
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erranee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

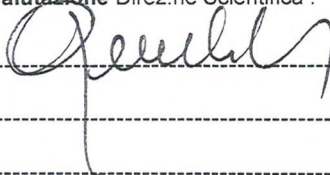


Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :



Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno


Urgente

Non urgente

Programmabile

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

Il Direttore
UOC RICERCA CLINICA
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino





Roma, 04/04/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta strumento

I prodotti del seguente ordine sono utilizzati per la corsa elettroforetica delle proteine in base al loro peso molecolare e per il successivo trasferimento su membrane di nitrocellulosa per permetterne la visualizzazione.

In particolare i prodotti **#4568084** (4-15% MP TGX Stain-Free 10W 50µl, pkg 10) e **#5671084** (4-15% Criterion TGX Gel 18W), sono gel pre-assemblati e pronti all'uso di poliacrilammide usati per la separazione elettroforetica delle proteine; mentre i prodotti **#1704270** (Trans-Blot Turbo RTA Mini NC Kt 40 blots) e **#1704271** (Trans-Blot Turbo RTA Midi NC 40 blots) sono necessari per il trasferimento delle proteine separate elettroforeticamente su membrana di nitrocellulosa per le successive analisi di Western Blotting.

Tutto il materiale è prodotto e commercializzato da Bio Rad ed è l'unico disponibile e/o compatibile con i macchinari presenti nel nostro laboratorio, anche questi ultimi sono a marchio BioRad.

In fede

Oreste Segatto

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Ciliberto)

Roma 26/4/2023


EUROCLONE
OFFERTA N° 431989 /2023
del 21/04/2023

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	BK13969S CST	1	Tri-Methyl-Histone H3 (Lys9) (D4W1U) Rabbit mAb. 100 µ	€ 568,80	€ 568,80
2	BK9733S CST	1	Tri-Methyl-Histone H3 (Lys27) (C36B11) Rabbit mAb. 100 µl	€ 568,80	€ 568,80
				Totale imponibile	€ 1.137,60
				IVA	€ 250,27
				TOTALE	€ 1.387,87

La spesa complessiva trova copertura sui fondi
AIRC

COD. 22/30/R/08

Resp. Dr.ssa P. Nistico'


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

NB:

MERCE DA CONSEGNARE

ALLA DR.SSA PAOLA NISTICO'

UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori

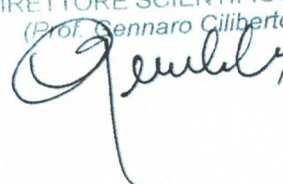
piano -2

CENTRO DI COSTO: 3051250

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: vincenza.sarcone@ifo.it

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Ciliberto)



MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA



N. Richiesta
(Spazio Riservato)

Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile

Data: 26/04/2023
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 Nistico

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nistico

.....
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. Non urgente
(Prof. Gennaro Ciliberto)

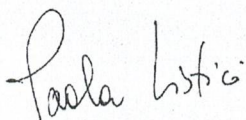
Programmabile

Roma, 26/04/2023

I reagenti sono necessari per la progettualità in corso ed in particolare per studiare l'effetto delle isoforme di hMENA sulle modificazioni della cromatina in cellule di carcinoma del polmone. Gli anticorpi sono stati già utilizzati in Istituto ed il loro impiego ottimizzato per le procedure sperimentali e le attrezzature disponibili.

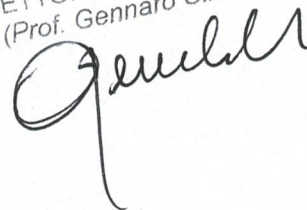
La ditta Euroclone ha già in passato fornito al nostro laboratorio tale prodotti. Inoltre è il distributore esclusivo sul territorio nazionale dei prodotti in offerta.

Cordialmente.



Dr.ssa Paola Nistico'

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





PRODOTTI GIANNI
OFFERTA N° PG-23-03164-CHTR
del 20/04/2023

Roma 26/4/2023

COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	ab124916-100ul	1	RabMab Rabbit mAb Clone:EPR6557 to SUN2	€ 560,00 € 560,00
			spese varie	€ 29,00
			Totale imponibile	€ 589,00
			IVA	€ 129,58
			TOTALE	€ 718,58

La spesa complessiva trova copertura sui fondi
AIRC

COD. 22/30/R/08

Resp. Dr.ssa P. Nistico'

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

NB:

MERCE DA CONSEGNARE

ALLA DR.SSA PAOLA NISTICO'

UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori

piano -2

CENTRO DI COSTO: 3051250

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: vincenza.sarcone@ifo.it

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Sennaro Ciiberto)

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA



N.Richiesta

(Spazio Riservato)

Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile

Data

26/04/2023

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

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nistico

.....
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

Non urgente

Programmabile

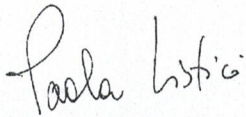
Gennaro Ciliberto
IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Gennaro Ciliberto)

Roma, 26/04/2023


Il reagente è necessario per la progettualità in corso ed in particolare per studiare l'effetto delle isoforme di hMENA sulle modificazioni della membrana nucleare in cellule di carcinoma del polmone. Il reagente è stato già utilizzato da ricercatori con cui il nostro laboratorio collabora ed è risultato il più adeguato per la nostra pianificazione sperimentale.

La ditta Prodotti Gianni collabora con Abcam quale unico distributore autorizzato ed esclusivo per l'Italia (vedi lettera allegata).

Cordialmente.



Dr.ssa Paola Nistico'

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




Illumina
offerta n° 4514326
del 18/04/2023

Roma 18/4/2023

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	20028401	2	NovaSeq 6000 SP Reagent Kit v1.5 (100 cycles) This reagent kit provides the flow cell and reagent consumables to support a single flow cell 100 cycles NovaSeq run.	€ 2.179,30	€ 4.358,60
				Totale imponibile	€ 4.358,60
				IVA	€ 958,89
				TOTALE	€ 5.317,49

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

AIRC

COD. 22/30/R/08

Resp. Dr.ssa P.

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

NB:

MERCE DA CONSEGNARE

ALLA DR.SSA PAOLA NISTICO'


UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori

piano -2 CENTRO DI COSTO: 3051250

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: vincenza.sarcone@ifo.it

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

Gennaro Ciliberto

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	18/04/2023
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

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nistico

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

Non urgente

Programmabile

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

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 18/04/2023

I reagenti contenuti nei kit sono necessari per lo studio molecolare di pazienti affetti da carcinoma polmonare.

Tali reagenti sono necessari per il sequenziamento di librerie di DNA mediante l'utilizzo di strumenti Illumina presenti in istituto.

La ditta Illumina è esclusivista nella produzione di tali reagenti.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

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

Roma 17/04/2023

SIAL
OFFERTA N° 4840

COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1 SO-CA-0001	4	Snapshot ChIP Assay 20 rxn	€ 770,00	€ 3.080,00
2 SO-CA-0105	2	STAT3 Snapshot Magnetic BeadsChIP Assay	€ 890,00	€ 1.780,00
3 EA-0531	3	Signosis Human IL-1b ELISA	€ 485,00	€ 1.455,00
4 EA-0001	6	Signosis 2X Cell Lysis Buffer for ELISA	€ 110,00	€ 660,00
5 BD610190	2	Stat3 150 ug	€ 345,00	€ 690,00
6 BD564966	2	STING 50 test	€ 255,00	€ 510,00
7 BD567617	2	BD Pharmingen™ PE Mouse Anti-Human PD-1	€ 355,00	€ 710,00
8 AC-A92294-100	2	Anti-CCL5 Antibody	€ 375,00	€ 750,00
9 AC-A279578-100	1	Anti-CXCL10 Antibody [A01-2G1]	€ 310,00	€ 310,00
10 AC-A101817-96	2	Mouse CXCL10 ELISA Kit	€ 470,00	€ 940,00
11 AC-A278458-100	2	Anti-IRF3 Antibody [PCRP-IRF3-3B2] - BSA and Azide free	€ 470,00	€ 940,00
12 AC-A248773-100	1	Anti-PD-L1 Antibody [PDL1/2746]	€ 470,00	€ 470,00
			Totale imponibile	€ 12.295,00
			IVA	€ 2.704,90
			TOTALE	€ 14.999,90

Resp. Dr.ssa Anna Bagnato

La spesa complessiva trova copertura sui fondi
AIRC

COD. 22/30/R/01
FONDO IN SCADENZA

Anna Bagnato

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

NB:

MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA ANNA BAGNATO
UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici piano -2

CENTRO DI COSTO: 3051350

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: vincenza.sarcone@ifo.it

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

Gennaro Ciliberto

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA



N.Richiesta

(Spazio Riservato)

Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile

Data

17/04/2023

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

Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile

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

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza

fondo in scadenza

Urgente

Non urgente

Programmabile

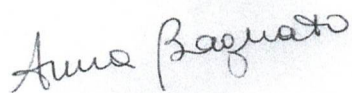
IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Gennaro Ciliberto)

Roma, 17/04/2023

Le biglie magnetiche Snapshot ChIP assay (SO-CA-000) e STAT3 Snapshot Magnetic Beads ChIP Assay (SO-CA-0105), precedentemente testate nel nostro laboratorio in esperimenti di immunoprecipitazione cromatinica (ChIP), sono state impiegate per valutare il reclutamento di fattori e co-fattori trascrizionali, tra cui STAT3, su specifiche regioni target all'interno dei promotori di geni di nostro interesse. La tecnologia basata sull'utilizzo di biglie magnetiche ha mostrato performances superiori a quelle ottenute con le più comuni biglie di agarosio, soprattutto in termini di specificità e riproducibilità dei risultati. Le biglie magnetiche, a differenza di quelle di agarosio, non richiedono la centrifugazione e il preclearing dei campioni, riducendo la possibilità di legami aspecifici tra la proteina di interesse e la cromatina.

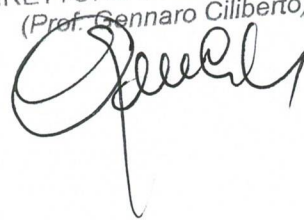
I kit ELISA per human CXCL10 (AC-A101817-96) e human IL-1b (EA-0531), altamente specifici per individuare e dosare CXCL10 e IL-1b nei terreni condizionati delle linee cellulari di carcinoma ovarico in dotazione nel nostro laboratorio, e lisate con lo specifico Lysis Buffer per ELISA (EA-0001), sono stati già testati nel nostro laboratorio mostrando alta sensibilità, e permettendo quindi la determinazione di tali interleuchine anche quando esse sono presenti a concentrazioni molto basse nei terreni condizionati.

Gli anticorpi per STAT3 (BD610190), STING (BD564966) e PD-1 (BD567617) e Anti-CCL5 (AC-A92294-100), Anti-CXCL10 (AC-A279578-100), Anti-IRF3 (AC-A278458-100), Anti-PD-L1 (AC-A248773-100) sono stati testati in precedenza nel nostro laboratorio non solo per condurre esperimenti di western blot per valutare i livelli di espressione di tali proteine nelle cellule di carcinoma ovarico sieroso di alto grado, ma anche per esperimenti di immunoprecipitazione e proximity ligation assays, che ci consentono di analizzare le interazioni tra tali proteine. Poiché tutti i prodotti contenuti nell'offerta hanno mostrato performances superiori ad altri prodotti con le stesse funzioni, ci siamo rivolti alla SIAL per il loro ordine, perché tale ditta è il rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia.



Dr.ssa Anna Bagnato

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



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	13/04/2023	
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 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

Anna Bagnato

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Anna Bagnato

Timbro/firma Responsabile UOSD

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

fondi in scadenza

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. ~~Gennaro Ciiberto~~)

Massima urgenza

Urgente

Non urgente

Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 13/04/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio SAR - IFO

LORO SEDI

Oggetto: RELAZIONE PER ACQUISTO REAGENTI: Phoenix Biolife Science

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 del carcinoma ovarico. In particolare, il kit di coltura 3D Cell Culture System (PBS011610) della Phoenix Biolife Science, per mettere a punto sistemi di coltura *in vitro* 3D multicellulari organotipici, è stato precedentemente testato nel nostro laboratorio e presenta una maggiore riproducibilità degli esperimenti rispetto ad altri kit presenti in commercio. La qPCR Master Mix (PBS03304) della Phoenix Biolife Science possiede alte prestazioni ed un prezzo più competitivo rispetto ad analoghe master mix distribuite da altre ditte. La ditta Phoenix Biolife Science è esclusivista nella distribuzione dei prodotti richiesti e pertanto ci siamo rivolti ad essa per l'ordine in oggetto.

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

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

I.R.E. - Via Elio Chianesi, 53 - 00144 Roma Tel. 06 5266 2728 2726 Fax. 06 5266 5523

C.F. 02153140583 P.IVA 01033011006 dirscire@iffo.it www.iffo.it

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA



N.Richiesta

(Spazio Riservato)

Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile

Data

13/04/2023

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 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

Alessandro Baguato

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Alessandro Baguato

Timbro/firma Responsabile UOSD

Alessandro Baguato

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

Urgente

Non urgente

Programmabile

fondo in scadenza

Gennaro Ciliberto
IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Ciliberto)



IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 13/04/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio SAR - IFO

LORO SEDI

Oggetto: RELAZIONE PER ACQUISTO REAGENTI: Vetro Scientifica

Gli anticorpi VETROSCIENTIFICA: Phospho YAP (VS-64913), YAP (VS-21359), Phospho TAZ (VS-95917), TAZ (VS-07184), N-cadherin (VS-0416), Caspase 7 (VS-91515) and ZEB1(VS-07152) sono stati testati in precedenza nel nostro laboratorio per condurre esperimenti di western blot per valutare i livelli di espressione di tali proteine nelle cellule di carcinoma ovarico sieroso di alto grado e per esperimenti di immunoprecipitazione, che ci consentono di analizzare le interazioni di tali co-fattori trascrizionali con proteine partner. Tutti i prodotti sopra elencati presentano alta specificità nell'identificare le proteine target, mostrando performances superiori ad altri in commercio. Pertanto ci siamo rivolti alla VETROSCIENTIFICA per il loro ordine, dato che tale ditta è il rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia.

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Ciliberto)

14/04/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

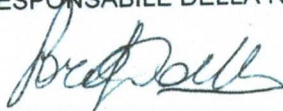
Euroclone

OFFERTA:431132/2023 Prot.n. RTO/35/2023

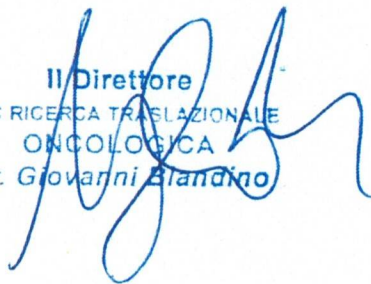
	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	EPS05N	25	Primo® Pet pre-sterilized 5ml individually packed plastic-paper wrap	24,90 €	622,50 €
2	EPS10N	18	Primo® Pet pre-sterilized 5ml individually packed plastic-paper wrap	24,90 €	448,20 €
3	EPS25N	7	Primo® Pet pre-sterilized 5ml individually packed plastic-paper wrap	41,00 €	287,00 €
4	ECP2000	2	Primo® mate pipette controller. 1	sconto merce	- €
5					- €
6					- €
				Totale imponibile	1.357,70 €
				IVA al 22%	298,69 €
				TOTALE Euro	1.656,39 €

→ Fondi su cui far gravare la spesa: AIRC
Codice 22/30/R/1 → VEDI MAIL ALLEGATA R. BERNARDI 08.05.2023.
Scadenza: 31/12/2023
Responsabile: Dr.ssa Sara Donzelli / FONTENAGGET.
CDC 3051150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



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



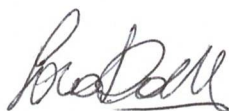
Relazione acquisto pipette sierologiche Euroclone, Unità di Ricerca Traslazionale Oncologica, dr. Blandino

I seguenti prodotti di cui richiediamo l'acquisto:

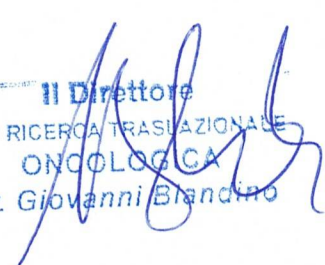
Codice	Descrizione	
EPS05N Euroclone	Primo® Pet pre-sterilized 5ml individually packed plastic-paper wrap. 50 pcs x 4	25
EPS10N Euroclone	Primo® Pet pre-sterilized 10ml individually packed plastic-paper wrap. 50 pcs x 4	18
EPS25N Euroclone	Primo® Pet pre-sterilized 25ml individually packed plastic-paper wrap. 50 pcs x 3	7

sono stati accuratamente selezionati poiché offrono un elevato rapporto qualità/prezzo.

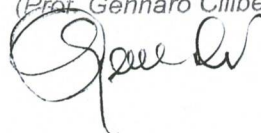
Tali prodotti, costituiti da pipette sierologiche graduate ad incarto singolo, sterili, sono già in uso presso il nostro laboratorio da diversi anni per tutte le attività inerenti le colture cellulari o lo spostamento di liquidi in ambiente sterile e non, e si sono dimostrati nel tempo affidabili e migliori di altri prodotti testati grazie alla loro robustezza e maggiore versatilità (le pipette infatti ospitano un volume maggiore rispetto a quello dichiarato quindi possono essere facilmente applicate in diverse attività). Il prezzo praticato per le confezioni indicate (numeri a lato) inoltre risulta complessivamente inferiore a quello di prodotti analoghi venduti da altri distributori. Infine, dati i quantitativi totali, sarà possibile ottenere in sconto merce dei pipet-aid, facendo leva sull'offerta attualmente in vigore presso il produttore, abbassando ulteriormente l'esborso economico.



Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



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



Prot. 26-MPNAT/23 del 13/04/2023

Ditta: Euroclone SpA

Offerta n. 431136 /2023 del 06/04/2023

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	EPS05N	35	Primo® Pet pre-sterilized 5ml	21,90	766,50
2	EPS10N	35	Primo® Pet pre-sterilized 10ml	21,90	766,50
3					0,00
				Totale imponibile	1.533,00
				IVA	337,26
				TOTALE	1.870,26

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca **AIRC 2023** "Shaping melanoma microenvironment by bcl-2: from novel mediators of tumor/stroma crosstalk to new therapeutic approaches" cod. IFO **23/30/R/04**, (CdC **3051350**) responsabile Dr.ssa Donatella **Del Bufalo**.

NB: I prodotti vanno consegnati alla Dr.ssa Donatella Del Bufalo, UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano -2, via Elio Chianesi 53.

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: adele.petricca@ifo.it

Il Responsabile del Progetto
Dr.ssa Donatella Del Bufalo
(donatella.delbufalo@ifo.it)

Del Bufalo

Anna Bagnato

Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD

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

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

Ciliberto

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 13/04/2023

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

Il nostro laboratorio si occupa da molto tempo della ricerca dei processi molecolari e cellulari coinvolti nella genesi e nella progressione del melanoma. Per portare avanti gli esperimenti necessari ai nostri studi ci avvaliamo di diverse linee cellulari di melanoma che crescono in monostrato in terreno di coltura. Per condurre gli esperimenti nel nostro laboratorio vengono utilizzate tecniche di biologia cellulare e molecolare. Tutte le tecniche utilizzate richiedono di lavorare utilizzando volumi di reagenti e soluzioni fissi e accurati. A tal fine utilizziamo pipette sterili con differenti gradazioni (in particolare 10ml e 5ml).

Da una indagine di mercato i prodotti Euroclone SpA risultano essere i più vantaggiosi.

Dr.ssa Donatella Del Bufalo

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Ciliberto)