

**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. 466 del 19/05/2023**

**OGGETTO: Affidamento, 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 Ricerca Corrente ISG 2023, responsabile Direttore Scientifico ISG - CUP H53C22000910001. 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 PNRR-POS T4 "CAL.HUB.RIA" cod. IFO 23/01/R/20, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò - CUP H13C22000490001. Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/35, responsabile Dr. Enzo Gallo - CUP H59C21000270001. Fondi Ministero della Salute cod. IFO 18/01/R/31, responsabile Dr. Marcello Maugeri Sacca' - CUP H86C18000080005.**

Esercizi/o e conto 2023 - Conto 501010395 - 501010394 - 501010393 - 501010894    Centri/o di costo 3050050  
- 3041050 - 3051250 - 3051150 - 3051550

- **Importo presente Atto: € 49.130,24**

- **Importo esercizio corrente: € 49.130,24**

Budget

- **Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

**Autorizzazione n°: 2023/1585**

Servizio Risorse Economiche: **Francesca Romana Benedetto**

UOC Acquisizione Beni e Servizi    Proposta n° DT-484-2023

**L'estensore**

**Barbara Filipponi**

**Il Responsabile del Procedimento**

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

**Andrea Scotti**

**Andrea Scotti**

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

N°35Allegati (Richieste Protocollo + 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 nota protocollo n. 13249 del 10/10/2022 del Direttore Scientifico ISG, munito di Nulla Osta del Direttore Generale IFO, è stato autorizzato l’appostamento della Ricerca Corrente 2023 ISG, di cui è responsabile il Direttore Scientifico ISG;
- 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. 121 del 08/02/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR-POS T4, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “*CAL.HUB.RIA*”, cod. IFO 23/01/R/20, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò;

con deliberazione n. 663 del 09.06.2021, è stata stipulata una Convenzione con il Ministero della Salute, per lo svolgimento del Progetto di Ricerca dal titolo: “*A radiogenomic approach to assess treatment response to antiPD-1 immune checkpoint inhibitor in metastatic melanoma patients using CT texture analysis combined with tumor molecular profile as potential predictive biomarker: a pilot study*”, cod. IFO 21/01/R/35, responsabile Dr. Enzo Gallo;

con deliberazione n. 709 del 14 settembre 2018, è stato accettato il finanziamento concesso dal Ministero della Salute, a favore dell’Istituto Regina Elena per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “*Prospective validation of a dna damage repair-hippo pathway signature in patients with advanced gastric cancer*” (gr-2016- 02362025), cod. IFO 18/01/R/31, responsabile Dr. Marcello Maugeri Sacca’;

- Considerato che la Dr.ssa P. Nisticò, la Dr.ssa S. Donzelli, il Dr. E. Gallo, il Dr. M. Fanciulli e la Dr.ssa Emanuela Bastonini, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l’acquisto di reagenti e materiale monouso da laboratorio, distribuiti in esclusiva dalle Società Bio-Techne S.r.l., Life Technologies Italia Fil. Life, Merck Life Science S.r.l., Prodotti Gianni S.r.l., Sarstedt S.r.l., S.I.A.L. S.r.l. ed Euroclone S.p.A., 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;
- Visto il parere favorevole dei Direttori Scientifici IRE ed ISG, apposto in calce alle richieste citate;
- Accertata la disponibilità sui Fondi citati in premessa;





### Determina

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

1) affidare, ai sensi dell'art. 63 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii., i prodotti indicati nelle allegate lettere protocollo, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

• Bio-Techne S.r.l.	€
2.019,35 Iva compresa;	
• Sarstedt S.r.l.	€ 3.173,95
Iva compresa;	
• Prodotti Gianni S.r.l.	€
2.145,98 Iva compresa;	
• Life Technologies Italia Fil. Life	€
25.539,05 Iva compresa;	
• Prodotti Gianni S.r.l.	€
2.231,38 Iva compresa;	
• S.I.A.L. S.r.l.	€ 12.200,00
Iva compresa;	
• Life Technologies Italia Fil. Life	€
674,95 Iva compresa;	
• Bio-Techne S.r.l.	€
503,86 Iva compresa;	
• Merck Life Science S.r.l.	€
641,72 Iva compresa;	

2) far gravare la spesa complessiva di € 49.130,24 Iva compresa, sui Fondi Ricerca Corrente ISG 2023 per € 2.019,35, responsabile Direttore Scientifico ISG, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08 per € 1.820,53, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/01 per € 12.200,00, responsabile Dr.ssa Giulia Fontemaggi, sui Fondi PNRR-POS T4 "CAL.HUB.RIA" cod. IFO 23/01/R/20 per € 2.231,38, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/35 per € 25.539,05, responsabile Dr. Enzo Gallo e sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 18/01/R/31 per € 5.319,93, responsabile Dr. Marcello Maugeri Sacca', che presenta la necessaria disponibilità;

#### Ricerca Corrente ISG 2023

- assegnato:	€ 1.043.774,33
- utilizzato:	€ 753.528,58
- presente atto:	€ 2.019,35
- residuo:	€ 288.226,40

#### cod. IFO 22/30/R/08

- assegnato:	€ 153.900,00
- utilizzato:	€ 118.227,47
- presente atto:	€ 1.820,53
- residuo:	€ 33.851,75

**cod. IFO 23/30/R/01**

- assegnato: € 94.000,00  
- utilizzato: € 48.291,31  
- presente atto: € 12.200,00  
- residuo: € 33.508,69

**cod. IFO 23/01/R/20**

- assegnato: € 2.910.000,00  
- utilizzato: € 61.253,06  
- presente atto: € 2.231,38  
- residuo: € 2.846.515,56

**cod. IFO 21/01/R/35**

- assegnato: € 73.200,00  
- utilizzato: € 24.321,81  
- presente atto: € 25.539,05  
- residuo: € 23.339,14

**cod. IFO 18/01/R/31**

- assegnato: € 405.900,00  
- utilizzato: € 400.559,87  
- presente atto: € 5.319,93  
- residuo: € 20,20

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3050050 – 3041050 – 3051250 - 3051150 – 3051550 – Conto 501010395 x € 2.019,35 – 501010394 x € 29.916,41 – 501010393 x € 14.020,53 – 501010894 x € 3.173,95.

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

2 BF 3B340E4

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Prot. Roma, 08/05/2023  
 DITTA: ThermoFischer SCIENTIFIC  
 OFFERTA N. : D5065299 del 26/04/2023  
 FONDI: Cod. Ricerca 21/01/R35 Centro di Costo 3050050

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A37910	1	ONCOMINE TML ASSAY CHEF KIT	€ 8.717,40	€ 8.717,40
2	A30011	1	ION 540 KIT-CHEF (2/INIT) 8 RXNS	€ 4.499,45	€ 4.499,45
3	A27766	1	ION 540 CHIP KIT 8 PACK EACH	€ 7.716,80	€ 7.716,80
4					
5					
6					
7					
8					
9					
10					
11					
				Totale imponibile	€ 20.933,65
				IVA al 22%	€ 4.605,40
				<b>TOTALE Euro</b>	<b>€ 25.539,05</b>

**Recapito della consegna:**

Dott. Enzo Gallo  
 U.O.C. - ANATOMIA PATOLOGICA (piano -2)  
 IFO IST. FISIOTERAPICI OSPEDALIERI  
 VIA FERMO OGNI BENE 23 A  
 ROMA 00144

**IL RICHIEDENTE**

Dott.

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Annarò Ciliberto)



<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
N. Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
<b>Data</b>	08/05/2023	
<b>Dipartimento</b>	Dipartimento Ricerca e Tecnologie avanzate	
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>	U.O.C. ANATOMIA PATOLOGICA	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

#### Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il pannello Oncomine Tumor Mutation Load Assay - Chef Ready Lybrary preparation Kit RUO è un test di Next Generation Sequencing (NGS) mirato; progettato per il profiling del tumore con annotazione delle varianti driver del cancro e fornisce un'accurata valutazione del carico di mutazioni (Mutations/Mb). Il test rileva e annota le varianti somatiche a bassa frequenza (SNPs e INDELS) di 409 geni, che abbracciano ~1.7Mb di spazio genomico, comprendendo 1.2Mb di sequenze esoniche.

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

Il materiale di consumo e reagenti da acquisire sono gli unici compatibili con la strumentazione/apparecchiature Ion Chef™ System e GeneStudio™ S5 Prime System già stabilmente presenti presso la U.O.C. Anatomia Patologica che giustificano la dichiarazione di infungibilità

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: .....

Produttore: .....

Fabbisogno presunto in UM: .....

Spesa presunta (IVA esclusa): .....

Durata proposta del contratto di fornitura: .....

Informazioni aggiuntive: .....

.....

.....

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

*Antonio Guerra*

IFO

IRCCS Istituto Dermatologico San Galliciano

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*Don. Antonino Guerra*

Dirigente Medico

Radiodiagnostica

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

*Guerra*

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.C.

*(Prof. Gennaro Ciliberto)*

Non urgente

Programmabile



Roma,

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

**RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N.....2.....**

Il sottoscritto Dott. ENZO GALLO responsabile della UO3 del progetto di ricerca: "A radiogenomic approach to assess treatment response to anti-pd-1 immune checkpoint inhibitor in metastatic melanoma patients using ct texture analysis combined with tumor molecular profile as potential predictive biomarker: a pilot study; Ministero della Salute GR-2019-12369697 del Dr. Guerrisi (ISG), CUP H59C21000270001, Cod. IFO 21/01/R/35, dichiara che i prodotti richiesti, sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Si tratta di prodotti necessari per proseguire con la valutazione del TMB (Tumor Mutational Burden) mediante l'utilizzo del pannello Tumor Mutation Load Assay (ThermoFisher Scientific) su campioni selezionati di melanoma in FFPE. L'analisi sarà condotta mediante l'utilizzo della strumentazione NGS già stabilmente presente presso l'Anatomia Patologica. Tali analisi sono relative alle attività della UO3 previste nel progetto di ricerca finalizza 2019 Giovani Ricercatori GR-2019-12369697 del Dr. Guerrisi (ISG).

Inoltre i prodotti sono distribuiti esclusivamente dalla ditta ThermoFisher Scientific sul territorio nazionale (*in tal caso chiedere dichiarazione di esclusività*)

Firma de richiedente

Dr. Enzo Gallo

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

Gennaro Ciliberto

IFO  
IRCCS Istituto Dermatologico San Gallicano  
Firma del responsabile progetto  
Dott. Antonino Gallo  
Dirigente Medico  
Dr. .... Radiodiagnostica

Antonino Gallo



ISTITUTO DERMATOLOGICO  
**SAN GALLICANO**  
 ISTITUTO DI RICERCA E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

A

Direzione Scientifica ISG  
 UOC ABS SAR  
 LORO SEDI

**SOCIETA' EuroClone**  
**OFFERTA 431726/2023**  
**CDC 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG**

25A 3B 34315.

N	CODICE	DESCRIZIONE	FORMATO	PREZZO UN/CONF	SCONTO %	PREZZO SCONTATO	Q.TA'	PREZZO FINALE	IVA 22%
1	BK48481S	GDF15/MIC (E4D3K) Rabbit Mab	100ul	551,2		551,2	1	551,2	672,464
2	BK86843S	Phospho-TFEB (Ser122) Antibody	100ul	535,2		535,2	1	535,2	652,944
3	BK37681S	Phospho-TFEB (Ser211) (E9S8N)	100ul	568,8		568,8	1	568,8	693,936
4						0		0	0
<b>IMPORTO TOTALE</b>						<b>1655,2</b>		<b>1655,2</b>	<b>2019,344</b>

35.

Si allegano: Offerta società EuroClone  
 Condizioni di vendita società EuroClone  
 Relazione  
 Infungibilità  
 Esclusività

**ISTITUTO SAN GALLICANO - IFO**  
 Patete favorevole **IL DIRETTORE SCIENTIFICO**

Fondo su cui far gravare la spesa: Ricerca corrente  
 Responsabile Fondo: *Re 2023*

Richiedente  
 Dr.ssa Emanuela Bastonini  
 (nome timbro firma)


*Emanuela Camera*  
 Dr.ssa Emanuela Camera  
 Dirigente I Livello  
 LAB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRIM

*Emanuela Bastonini*  
 18/5/2023

Responsabile UOC ff  
 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea  
 Dr.ssa Emanuela Camera  
 (timbro firma)

*Emanuela Camera*



<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	08/05/2023	
Dipartimento	Dipartimento clinico-sperimentale dermatologia	
U.O. / Servizio richiedente	Lab. di Fisiopatologia Cutanea e CIRM -ISG	

<b>A) INFORMAZIONI SANITARIE</b>	
<b>Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:</b> Anticorpi per western blot ----- ----- -----	
<b>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:</b> I prodotti sono stati già utilizzati dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi e quindi sono considerati necessari ai fini della comparabilità dei risultati. ----- -----	

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

*[Firma illeggibile]*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*[Firma illeggibile]*  
Dr.ssa Emanuela Camera  
Dirigente I Livello

LAB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRM  
Timbro/firma Direttore Scientifico

ISTITUTO SAN GALLICANO - IFO  
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

*[Firma illeggibile]*



**ISG**

ISTITUTO DERMATOLOGICO

**SAN GALLICANO**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 08/05/2023

Alla Direzione Scientifica ISG

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

## RELAZIONE

Si dichiara che i prodotti sono stati testati e risultano avere performance migliori rispetto ad altri in commercio. Inoltre servono a terminare alcuni esperimenti di progetti di ricerca in corso quindi non possono essere sostituiti con altri prodotti che non garantirebbero caratteristiche equivalenti.

Firma del richiedente

life technology  
**OFFERTA N°D5073794**  
**DEL 5/05/2023**

Roma 5/5/2023

790383423€.

COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1 MA525547	1	ALCOHOL DEHYDROGENASE 1B 100 u	€ 457,24	€ 457,24
2	1	spese trasporto		€ 48,00
3	1	spese ghiaccio		€ 48,00
Totale imponibile				€ 553,24
IVA				€ 121,71
<b>TOTALE</b>				<b>€ 674,95</b>

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

**AIRC**  
fondo in scadenza

COD. 22/30/R/08

Resp. Dr.ssa P. Nistico'

**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

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

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





N.Richiesta	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>	<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
<b>Data</b>	<b>05/05/2023</b>	
<b>Dipartimento</b>	<b>DIPARTIMENTO RIDAIT</b>	
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>	<b>UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori</b>	

### 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 :

*Gennaro Ciliberto*

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

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

Non urgente

Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 5/05/2023

Il reagente è necessario per la progettualità in corso ed in particolare per la tipizzazione stromale tramite tecnica di immunoistochimica su sezioni di tessuto incluse in paraffina. Il reagente è stato già utilizzato in laboratorio ed il suo impiego ottimizzato e standardizzato per le procedure in corso. Il prodotto richiesto è distribuito in via esclusiva dalla ditta Life Technologies, parte del gruppo Thermo Fisher Scientific.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

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





**BIO-TECHNE**  
**OFFERTA N°OFF-55622-F0F6L2**  
**DEL 3/05/2023**

Roma 5/5/2023

29538 34251.

COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	1	Rabbit Monoclonal Myosin heavy chain 11 Antibody (JA03-35)	€ 383,00	€ 383,00
2	1	spese gestione ordine		€ 30,00
			Totale imponibile	€ 413,00
			IVA	€ 90,86
			<b>TOTALE</b>	<b>€ 503,86</b>

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

**AIRC**  
 fondo in scadenza

COD. 22/30/R/08

Resp. Dr.ssa P. Nistico'

**NB:**  
**MERCE DA CONSEGNARE**  
**ALLA DR.SSA PAOLA NISTICO'**  
 UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori  
 piano -2                      CENTRO DI COSTO: 3051250

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

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

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

N.Richiesta	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>	<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	

Data	<b>05/05/2023</b>
Dipartimento	<b>DIPARTIMENTO RIDAIT</b>
U.O. / Servizio richiedente	<b>UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori</b>

**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 del Tumore"  
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

*Gennaro Ciliberto*

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

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

Non urgente

Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 5/05/2023

Il reagente è necessario per la progettualità in corso ed in particolare per la ricerca di una particolare proteina tramite tecniche di immunistochemica e di immunofluorescenza su sezioni di tessuto incluse in paraffina.

Il reagente è stato già utilizzato in laboratorio ed il suo impiego ottimizzato e standardizzato per le procedure in corso.

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

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

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



**MERCK**  
**OFFERTA N°2001542500**  
**DEL 5/05/2023**

Roma 5/5/2023

7 5B3B3425F.

COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	HPA058335-100U	1 ANTI-COL11A1	€ 461,00	€ 461,00
2	P2FREIGHT	1 spese gestione ordine		€ 65,00
Totale imponibile				€ 526,00
IVA				€ 115,72
<b>TOTALE</b>				<b>€ 641,72</b>

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

**AIRC**  
**fondo in scadenza**

**COD. 22/30/R/08**

**Resp. Dr.ssa P. Nistico'**

**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

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Ciliberto)



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

Data	<b>05/05/2023</b>
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 :

*Gennaro Ciliberto*

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

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

Non urgente

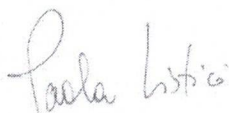
Programmabile

Roma, 5/05/2023

Il reagente è necessario per la progettualità in corso ed in particolare per la tipizzazione stromale tramite l'analisi di immunoistochimica su sezioni di tessuto incluse in paraffina. Il reagente è stato già utilizzato in laboratorio ed il suo impiego ottimizzato e standardizzato per le procedure in corso.

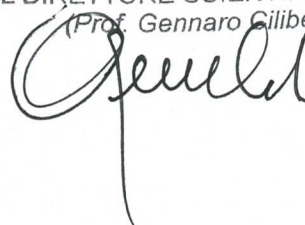
La Merck è la casa madre e distribuisce il prodotto richiesto.

Cordialmente.



Dr.ssa Paola Nistico'

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







<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	08/05/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti indicati nell'offerta sono necessari per l'estrazione e l'analisi degli acidi nucleici (DNA e RNA) dei tessuti tumorali freschi e paraffinati e del siero dei pazienti, per i diversi progetti di ricerca traslazionale in corso presso il nostro laboratorio. Sono stati selezionati i prodotti Norgen in quanto garantiscono la migliore resa e qualità degli acidi nucleici estratti.

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:

PRODOTTI DISTRIBUITI IN ESCLUSIVA DALLA SIAL

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: SIAL

Fabbisogno presunto in UM:

NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa):

NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

- il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare 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.)

  
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

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)



Roma 8/5/2023

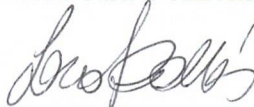
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO REAGENTI SIAL

Nella richiesta allegata si indica l'acquisto di prodotti necessari per l'estrazione e l'analisi degli acidi nucleici (DNA e RNA) dei tessuti tumorali freschi e paraffinati e del siero dei pazienti, per i diversi progetti di ricerca traslazionale in corso presso il nostro laboratorio. Sono stati selezionati i prodotti Norgen in quanto garantiscono la migliore resa e qualità degli acidi nucleici estratti.

La ditta SIAL è distributrice esclusiva (come da dichiarazione di unicità allegata) dei prodotti NORGNE.

Dr.ssa Sara Donzelli



IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Ciberto)





24A3B34186.

**PRODOTTI GIANNI**  
offerta n° PG-23-03403-ALDE  
del 3/05/2023

Roma 05/5/2023

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	ab267537-100ul	1	RabMab Rabbit mAb Clone:SP171 to alpha smooth muscle Actin (Alexa Fluor 647)	€ 635,00	€ 635,00
2	ab267536-100ul	1	RabMab Rabbit mAb Clone:SP171 to alpha smooth muscle Actin (Alexa Fluor 488)	€ 555,00	€ 555,00
3	ab277938-100ul	1	Alexa Fluor 594 RabMab Rabbit mAb (Clone EPR20545) to CD68	€ 610,00	€ 610,00
			SPESE VARIE		€ 29,00
				Totale imponibile	€ 1.829,00
				IVA	€ 402,38
				<b>TOTALE</b>	<b>€ 2.231,38</b>

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

PNRR - POS  
CAL.HUB.RIA

COD. 23/01/R/20  
Resp.le Dr.ssa 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 Ciufferto)

<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data		05/05/2023
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 Nisticò*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*Paola Nisticò*

Timbro/firma Responsabile UOSD

*Paola Nisticò*

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

*Gennaro Ciliberto*

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno \_\_\_\_\_

Urgente

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

Non urgente

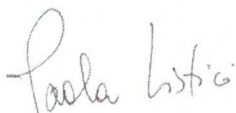
Programmabile

Roma, 5/05/2023

I reagenti sono necessari per la progettualità in corso ed in particolare per effettuare una marcatura specifica in immunofluorescenza per il protocollo GeoMx su sezioni di tessuto paraffinate. I reagenti sono stati già utilizzati in laboratorio ed il loro impiego ottimizzato e standardizzato per le procedure in corso.

La ditta PRODOTTI GIANNI dichiara di essere la distributrice in esclusiva dei prodotti (vedi dichiarazione allegata).

Cordialmente.



Dr.ssa Paola Nistico'

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



213 3B34293.

Prot.  
 DITTA: Sarstedt  
 OFFERTA N.: 2301930  
 FONDI: MINISTERO DELLA SALUTE

Roma  
 del 21/03/2023  
 Cod. IFO: 18.01.R.31

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	70 3010255	11/10	PUNTALE"BIOSPHERE"10UL FILTRO RACK	€ 107.52	€ 1,182.72
2	70 3030265	6/5	PUNTALE"BIOSPHERE" 20UL FILTRO RACK	€ 101.76	€ 610.56
3	70 3031255	11/10	PUNTALE"BIOSPHERE" 200UL FILTRO RACK	€ 101.76	€ 1,119.36
	90 3100. 002	1	Sarpette M2		Promo 01_2023
	90 3100. 010	1	Sarpette M10		Promo 01_2023
	90 3100. 020	1	Sarpette M20		Promo 01_2023
	90 3100. 200	1	Sarpette M200		Promo 01_2023
<b>Totale imponibile</b>					<b>€ 2,912.64</b>
IVA al 22%					€ 640.78
<b>TOTALE Euro</b>					<b>€ 3,553.42</b>

2.601,60  
 3.113,90

Indirizzo di Consegna:

centro di costo per la consegna 3051550

I prodotti in oggetto dovranno essere consegnati alla cortese attenzione del Dr. Maurizio Fanciulli, tel 0652662578 presso la Farmacia dell'Istituto al piano-3, Via Fermo Ognibene 23a, 00144 Roma

VEDI EMAIL

DR.SSA DE NICOLA

DEL 15.05.2023.

(DA 119 109.)  
 DA 69 59.

IL RESPONSABILE DEI FONDI


*[Signature]*

*Letterali per  
 il pol. con  
 due eccellenti  
 di cremonesi  
 eccellenze*

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

*[Signature]*



<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
<b>Data</b>	21/3/2023	
<b>Dipartimento</b>		
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>		

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

**Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:**

I prodotti di cui si richiede l'acquisto sono necessari per l'allestimento di esperimenti di sequenziamento di DNA mediante la tecnologia Next Generation Sequencing e vengono utilizzati quotidianamente in laboratorio all'interno di protocolli standardizzati.

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

I reagenti utilizzati nella tecnologia Next Generation Sequencing presentano caratteristiche chimico fisico particolari tanto da richiedere l'utilizzo di puntali e provette con specifiche caratteristiche. Diversi studi di validazione hanno evidenziato la necessità di utilizzare i prodotti del marchio Sarstedt presenti in questo ordine per ottenere una ottima performance dei protocolli.

La ditta Sarstedt dichiara che i prodotti richiesti sono di produzione della casa madre Sarstedt e che sono i distributori esclusivi su tutto il territorio nazionale.

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: .....

Produttore: **SARSTEDT** .....

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 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.)

*[Firma]*  
9/331  
Marcello

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

IL DIRETTORE SCIENTIFICO *[Firma]* Urgente  
(Prof. Gennaro Ciiberto)

Non urgente

Programmabile



**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 22/03/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI SARSTEDT


I prodotti di cui si richiede l'acquisto sono necessari per l'allestimento di esperimenti di sequenziamento di DNA mediante la tecnologia Next Generation Sequencing e vengono utilizzati quotidianamente in laboratorio all'interno di protocolli standardizzati.

Considerata la frequente manipolazione di questi prodotti, essi devono risultare poco nocivi, e considerata la elevata quantità di utilizzo anche di basso costo pur mantenendo l'efficienza. Dopo varie prove effettuate utilizzando i reagenti di altre ditte farmaceutiche abbiamo notato che i prodotti SARSTEDT garantiscono una riproducibilità dei risultati ed una sicurezza per l'operatore, con un rapporto qualità/prezzo molto elevato.

Il Responsabile della Ricerca

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



<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
<b>Data</b>	20/04/2023	
<b>Dipartimento</b>	Clinica e Ricerca Oncologica	
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>	Oncologia Medica 2	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

**Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:**

Reagenti per condurre esperimenti di Biologia Cellulare e Molecolare

-----

**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:**

Si allegata la lettera di esclusività

-----

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazione: .....

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

*[Firma]*

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

*[Firma]*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*[Firma]*

Urgente

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

Non urgente

Timbro/firma Direttore Scientifico

Programmabile

Roma, 20/04/23

Alla Direzione Scientifica IRE

**RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE PG-23-03088-CHTR**

I prodotti PRODOTTI GIANNI di cui si richiede l'acquisto permetteranno di svolgere esperimenti di caratterizzazione molecolare e funzionale per la validazione di signatures identificate nell'ambito dell'analisi di RNA-Seq. I suddetti prodotti sono distribuiti in maniera esclusiva da PRODOTTI GIANNI.

In fede

Marcello Maugeri-Saccà



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

