

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. 556 del 16/06/2023

OGGETTO: Affidamento, ai sensi dell'art. 63 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii. e ss.mm.ii. ed ai sensi dell'art. 1, comma 2, lett. a), D.L. 76/2020, convertito in legge 11 settembre 2020 n. 120, fornitura reagenti e materiale monouso da laboratorio a diverse Società. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/11, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu CUP H85F22000010007. Fondi PNRR-POC-2022-12376580 cod. IFO 23/01/R/34, responsabile Dr. Giovanni Blandino - CUP H53C22001150001. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/01, responsabili Dr.ssa Giulia Fontemaggi - Dr.ssa Sara Donzelli - CUP H83C23000020007. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/01, responsabile Dr.ssa Anna Bagnato - CUP H85F22000090007. Fondi ANAT cod. IFO 21/09/R/41, responsabile Dr.ssa Giulia Federici - CUP H85F21000940007. Fondi PNRR-POS-T4 "CAL.HUB.RIA" cod. IFO 23/01/R/20, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò - CUP H13C2200490001. Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/46, responsabile Dr. Benito Chiofalo - CUP H89C21000310001. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/05, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli - CUP H83C22000050007. Fondi Ricerca Corrente ISG 2023, responsabile Direttore Scientifico ISG - CUP H53C22000910001. Fondi Ministero Salute via IEO cod. IFO 23/04/R/13, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli - CUP H83C22000560001. Fondi Ministero Salute via FPO cod. IFO 23/04/R/29, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli - CUP H83C22000530001. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/10, responsabile Dr. Oreste Segatto - CUP H85F22000110007.

Esercizi/o e conto 2023 - Conto 501010395 - 501010394 - 501010393 - 501010893 Centri/o di costo 3051450 - 3051350 - 3051150 - 1100050 - 3051250 - 3010350 - 3051550 - 3041050

- **Importo presente Atto: € 82.082,98**

- **Importo esercizio corrente: € 82.082,98**

Budget

- **Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2023/1718

Servizio Risorse Economiche: **Francesca Romana Benedetto**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-569-2023

L'estensore

Barbara Filippini

Il Responsabile del Procedimento

Andrea Scotti

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

La presente determinazione si compone di n° 9 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

N°57Allegati (Richieste Protocollate + Dichiarazioni di Infungibilità)

N° 3 allegati (Richiesta Protocollata + Dichiarazione 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. 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 tumorstoma interface in high grade serous ovarian cancer”*, cod. IFO 22/30/R/01, responsabile Dr.ssa Anna Bagnato;

con deliberazione n.688 del 17.06.2021, è stato accettato il finanziamento disposto dall'ANAT - Associazione Nazionale Atassia Telangiectasia-Odv per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *“ p53 Mitotic Centrosome Localization as a functional test to predict pathogenicity of ATM missense variants”*, cod. IFO 21/09/R/41, responsabile Dr.ssa Giulia Federici;

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. 1251 del 14/12/2021 è stato disposto il finanziamento da parte del Ministero della Salute, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *“From fetal-maternal interface immune tolerance to endometrial cancer immune escape: potential targets for immunotherapy”* – cod. IFO 21/01/R/46, responsabile Dr. Benito Chiofalo;

con deliberazione n. 423 del 10/05/2023 è stato disposto il finanziamento da parte del Ministero della Salute PNRR-POC-2022-12376580, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *“Analyses of HPV and host body fluid biomarkers as non-invasive strategy for detection of head and neck cancer relapse”* – cod. IFO 23/01/R/34, responsabile Dr. Giovanni Blandino;

con deliberazione n. 1331 del 23/12/2021 è stato accettato il finanziamento, per lo svolgimento del progetto: *“Role of Che-1 in transcriptional addiction of Multiple Myeloma”*, cod. IFO 22/30/R/05, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli;

con 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;

in esecuzione alla deliberazione n.103 del 30/01/2023 è in atto la convenzione per la quale è stato accettato il finanziamento di euro 138.875,00 spettante all'IRCCS Istituto Nazionale Tumori Regina Elena per la partecipazione e

realizzazione del progetto di Rete IRCCS 2022 -ACC accord, cod. rcr-2022-23682293, dal titolo “*The ACC Omics Registry: a digital environment to leverage observational cancer “omics” data to develop computer-assisted diagnostic and predictive models*”, approvato dal ministero della salute ed erogato attraverso il capofila istituto europeo di oncologia, cod. IFO 23/04/R/13;

con deliberazione n. 299 del 23/03/2023 è stato disposto il finanziamento da parte del Ministero della Salute via FPO, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “*The ACC preclinical research platform for precision oncology*” – cod. IFO 23/04/R/29, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli;

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.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, responsabili Dr.ssa Giulia Fontemaggi - Dr.ssa Sara Donzelli;

in esecuzione alla deliberazione n. 1331 del 23/12/2021, è in corso di svolgimento presso la UOSD Network cellulari e bersagli terapeutici molecolari il progetto di Ricerca dal titolo: “*p53 mitotic centrosome localization as a functional test to predict pathogenicity of ATM VUS*”, cod. IFO 22/30/R/11, finanziato dall’ AIRC, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu;

Considerato che

la Dr.ssa S. Donzelli, la Dr.ssa A. Bagnato, la Dr.ssa G. Federici, la Dr.ssa P. Nisticò, la Dr.ssa F. De Nicola, il Dr. G. Blandino, il Dr. M. Fanciulli, la Dr.ssa E. Camera ed il Dr. O. Segatto, 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 Qiagen S.p.A., Miltenyi Biotec S.r.l., S.I.A.L. S.r.l., Sarsted S.r.l., Microlab Equipment S.r.l., D.B.A. Italia S.r.l., Eppendorf S.r.l., Illumina Italy S.r.l., Agilent Technologies Italia S.p.A., Prodotti Gianni 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;

il Dr. O. Segatto, con diverse note, hanno altresì richiesto l'acquisto di reagenti e 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 quello presentato dalla Società Euroclone S.p.A., è risultato economicamente il più vantaggioso;

Visto il parere favorevole del Direttore Scientifico IRE e del Direttore Scientifico ISG, apposto in calce alle richieste citate;

Accertata la disponibilità sui Fondi citati in premessa;

Esperiti i controlli sulle richieste presentate dai responsabili dei progetti;

Ritenuto necessario e opportuno affidare, ai sensi dell'art. 63 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii. e ss.mm.ii. ed ai sensi dell'art. 1, comma 2, lett. a), D.L. 76/2020, convertito in legge 11 settembre 2020 n. 120, i prodotti indicati nelle allegate lettere protocollo, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

- Qiagen S.p.A. € 2.397,06 Iva compresa;
- Miltenyi Biotec S.r.l. € 1.535,68 Iva compresa;
- Sarsted S.r.l. € 1.180,96 Iva compresa;
- Microlab Equipment S.r.l. € 4.998,34 Iva compresa;
- D.B.A. Italia S.r.l. € 1.222,44 Iva compresa;
- Eppendorf S.r.l. € 1.133,23 Iva compresa;
- Illumina Italy S.r.l. € 14.946,46 Iva compresa;
- Agilent Technologies Italia S.p.A. € 1.866,96 Iva compresa;
- Prodotti Gianni S.r.l. € 651,48 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. € 7.794,58 Iva compresa;
- Miltenyi Biotec S.r.l. € 2.491,85 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. € 1.612,84 Iva compresa;

- Illumina Italy S.r.l. € 14.055,19 Iva compresa;
- Illumina Italy S.r.l. € 20.851,39 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. € 1.451,80 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. € 1.199,94 Iva compresa;
- Miltenyi Biotec S.r.l. € 1.293,44 Iva compresa;
- S.I.A.L. S.r.l. € 1.399,34 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 82.082,98 Iva compresa, graverà sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/11 per € 1.399,34, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu, sui Fondi PNRR-POC-2022-12376580 cod. IFO 23/01/R/34 per € 1.866,96, responsabile Dr. Giovanni Blandino, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/01 per € 3.932,74, responsabili Dr.ssa Giulia Fontemaggi - Dr.ssa Sara Donzelli, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/01 per € 6.179,30, responsabile Dr.ssa Anna Bagnato, sui Fondi ANAT cod. IFO 21/09/R/41 per € 2.355,67, responsabile Dr.ssa Giulia Federici, sui Fondi PNRR-POS-T4 “*CAL.HUB.RIA*” cod. IFO 23/01/R/20 per € 7.794,58, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/46 per € 14.946,46, responsabile Dr. Benito Chiofalo, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/05 per € 2.491,85, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli, sui Fondi Ricerca Corrente ISG 2023 per € 1.612,84, responsabile Direttore Scientifico ISG, sui Fondi Ministero Salute via IEO cod. IFO 23/04/R/13 per € 14.055,19, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli, sui Fondi Ministero Salute via FPO cod. IFO 23/04/R/29 per € 20.851,39, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli e sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/10 per € 4.596,66, responsabile Dr. Oreste Segatto, 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. 63 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii. e ss.mm.ii. ed ai sensi dell'art. 1, comma 2, lett. a), D.L. 76/2020, convertito in legge 11 settembre 2020 n. 120, i prodotti indicati nelle allegate lettere protocollo, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

- Qiagen S.p.A. €
2.397,06 Iva compresa;
- Miltenyi Biotec S.r.l.
€ 1.535,68 Iva compresa;
- Sarsted S.r.l. €
1.180,96 Iva compresa;
- Microlab Equipment S.r.l.
€ 4.998,34 Iva compresa;
- D.B.A. Italia S.r.l.
€ 1.222,44 Iva compresa;
- Eppendorf S.r.l.
€ 1.133,23 Iva compresa;
- Illumina Italy S.r.l.
€ 14.946,46 Iva compresa;
- Agilent Technologies Italia S.p.A.
€ 1.866,96 Iva compresa;
- Prodotti Gianni S.r.l.
€ 651,48 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A.
€ 7.794,58 Iva compresa;
- Miltenyi Biotec S.r.l.
€ 2.491,85 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A.
€ 1.612,84 Iva compresa;
- Illumina Italy S.r.l.
€ 14.055,19 Iva compresa;
- Illumina Italy S.r.l.
€ 20.851,39 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A.
€ 1.451,80 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A.
€ 1.199,94 Iva compresa;
- Miltenyi Biotec S.r.l.
€ 1.293,44 Iva compresa;
- S.I.A.L. S.r.l. €
1.399,34 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 82.082,98 Iva compresa, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/11 per € 1.399,34, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu, sui Fondi PNRR-POC-2022-12376580 cod. IFO 23/01/R/34 per € 1.866,96, responsabile Dr. Giovanni Blandino, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/01 per € 3.932,74, responsabili Dr.ssa Giulia Fontemaggi - Dr.ssa Sara Donzelli, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/01 per € 6.179,30, responsabile Dr.ssa Anna Bagnato, sui Fondi ANAT cod. IFO 21/09/R/41 per € 2.355,67, responsabile Dr.ssa Giulia Federici, sui Fondi PNRR-POS-T4 “CAL.HUB.RIA” cod. IFO 23/01/R/20 per € 7.794,58, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/46 per € 14.946,46, responsabile Dr. Benito Chiofalo, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/05 per € 2.491,85, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli, sui Fondi Ricerca Corrente ISG 2023 per € 1.612,84, responsabile Direttore Scientifico ISG, sui Fondi Ministero Salute via IEO cod. IFO 23/04/R/13 per € 14.055,19, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli, sui Fondi Ministero Salute via FPO cod. IFO 23/04/R/29 per € 20.851,39, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli e sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/10 per € 4.596,66, responsabile Dr. Oreste Segatto, che presenta la necessaria disponibilità;

cod. IFO 21/09/R/41

- assegnato: € 15.000,00
 - utilizzato: € 894,76
 - presente atto: € 2.355,67
 - residuo: € 11.749,57

cod. IFO 22/30/R/01

- assegnato: € 165.000,00
 - utilizzato: € 118.017,24
 - presente atto: € 6.179,30
 - residuo: € 40.803,46

cod. IFO 23/01/R/34

- assegnato: € 1.000.000,00
 - utilizzato: € 28.700,00
 - presente atto: € 1.866,96
 - residuo: € 969.433,04

cod. IFO 23/30/R/01

- assegnato: € 94.000,00
 - utilizzato: € 80.433,31
 - presente atto: € 3.932,74
 - residuo: € 9.633,95

cod. IFO 22/30/R/11

- assegnato: € 162.000,00
 - utilizzato: € 152.885,90
 - presente atto: € 1.399,34
 - residuo: € 7.714,76

cod. IFO 23/01/R/20

- assegnato: € 2.910.000,00
 - utilizzato: € 63.484,44
 - presente atto: € 7.794,58
 - residuo: € 2.838.720,98

cod. IFO 21/01/R/46

- assegnato: € 449.000,00
 - utilizzato: € 93.532,73
 - presente atto: € 14.946,46
 - residuo: € 340.520,81

cod. IFO 22/30/R/05

- assegnato: € 152.950,00
 - utilizzato: € 68.351,30
 - presente atto: € 2.491,85
 - residuo: € 82.106,85

cod. IFO 23/04/R/13

- assegnato: € 138.875,00
 - utilizzato: € 122.954,66

Ric. Corrente ISG 2023

- assegnato: € 1.043.774,33
 - utilizzato: € 723.186,66

- presente atto: € 14.055,19
- residuo: € 1.865,15

- presente atto: € 1.612,84
- residuo: € 318.974,83

cod. IFO 23/04/R/29

- assegnato: € 148.995,00
- utilizzato: € 128.036,41
- presente atto: € 20.851,39
- residuo: € 107,20

cod. IFO 22/30/R/10

- assegnato: € 157.700,00
- utilizzato: € 136.806,49
- presente atto: € 4.596,66
- residuo: € 16.076,73

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051450 – 3051350 – 3051150 – 110005 – 3051250 – 3010350 – 3051550 - 3041050 – Conto 501010393 x € 9.433,11 – 501010394 x € 61.870,25 - 501010395 x € 1.612,84 - 501010893 x € 9.166,78.

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

CIG Z2F3 B7FD 28^R



Roma, 24.05.2023

Alla Direzione
Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

SOCIETA' S.I.A.L. s.r.l.

Prot.n. 20/SS-NCBTM/23

OFFERTA N: 6215

CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
BD554069	1	BD554069 p27Kip1 0.1 mg antibody	€ 266,00	€ 266,00
BD554079	1	BD554079 p16INK4 0.1 mg antibody	€ 266,00	€ 266,00
BD554107	1	BD554107 Cyclin A 100 test FACS antibodies set	€ 615,00	€ 615,00
			Totale imponibile	€ 1.147,00
			IVA	€ 252,34
			TOTALE	€ 1.399,34

Fondi su cui far gravare la spesa: AIRC 22.30.R.11 Silvia Soddu
CdC: 3051450


La ditta Sial distribuisce in esclusiva i suddetti prodotti della BD (Becton Dickinson)

NB: la merce dovrà essere consegnata c/o Silvia Soddu VIA ELIO CHIANESI 53 00144 ROMA LABORATORI AREA DIP. E FUNZ. DI RICERCA TRASLAZIONALE PIANO -2

Firma del Responsabile della Ricerca

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

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

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	24/05/23	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca, Diagnostica avanzata e Innovazione tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Anticorpi coniugati per utilizzo in western blot e facs.

.....

.....

.....

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:

Non ci sono sul mercato anticorpi analoghi con paragonabile efficienza che permettono la rivelazione specifica delle corrispondenti proteine. Gli anticorpi BD sono stati adottati dal nostro gruppo per la loro eccellente affidabilità ed assicurano una riproducibilità sperimentale non ottenibile con altri prodotti analoghi presenti sul mercato.

.....

.....

.....

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

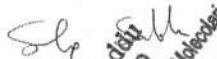
.....

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

..... 

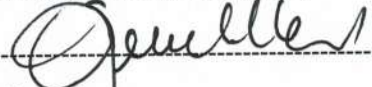
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

..... 

Timbro/firma Direttore Scientifico

.....

D) Valutazione Direzione Scientifica :


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

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Roma, 24.05.23

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 20/SS-NCBTM/23

La sottoscritta Silvia Soddu, dichiara che i prodotti sottoelencati

BD554069 p27Kip1 0.1 mg

BD554079 p16INK4 0.1 mg

BD554107 Cyclin A 100 test

sono anticorpi coniugati prodotti dalla BD per utilizzo in western blot e facs.

I prodotti richiesti, sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

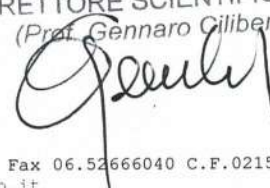
La ditta **SIAL** è **distributore ufficiale** di questi prodotti (BD) sul territorio Italiano.

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

FIRMA DEL RESPONSABILE

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

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



29/05/2023

QIS 7 98 3 B800 F2

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

R.

AGILENT

OFFERTA: 4382469 - Prot.n. RTO/60/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	103721-100	1	FluxPak XFp PDL	956,00 €	956,00 €
2	103010-100	1	Mito Stress Test	251,60 €	251,60 €
3	103346-100	1	Glycolytic Stress Assay	271,15 €	271,15 €
4		1	spedizione	132,09 €	132,09 €
5					
6					
7					
				Totale imponibile	1.610,84 €
				sconto 5%	80,54 €
				IVA al 22%	336,67 €
				TOTALE Euro	1.866,96 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR

Codice 23/01/R/34

Scadenza: 30/11/2025

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 3051150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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



Roma, 29/05/2023

I prodotti richiesti alla ditta Agilent saranno utilizzati per effettuare saggi di misurazione del metabolismo di cellule tumorali di adenocarcinoma pancreatico.

Per tutte le caratteristiche sopra riportate si dichiara che i prodotti cui si richiede acquisto sono insostituibili e pertanto necessari per il buon esito sperimentale del progetto.

Agilent è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata.


Il Richiedente

Dr. Giovanni Blandino


DIRETTORE
UOC RICERCA TRASLAZIONE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Sennaro Giiberto)


N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	29/05/2023	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti alla ditta Agilent saranno utilizzati per effettuare saggi di misurazione del metabolismo di cellule tumorali di adenocarcinoma pancreatico. Per tutte le caratteristiche sopra riportate si dichiara che i prodotti cui si richiede acquisto sono insostituibili e pertanto necessari per il buon esito sperimentale del progetto.

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

Agilent è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: AGILENT

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 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)

29/05/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

QIAGEN

CIG ZED3B7FF58

OFFERTA: 230109IT01600532LC Prot.n. RTO/59/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	80204	4	AllPrep DNA/RNA mini kit (50)	491,20 €	1.964,80 €
2					- €
3					- €
4			NB:OFFERTA ANNUALE QIAGEN X IFO		- €
5					- €
6					- €
				Totale imponibile	1.964,80 €
				IVA al 22%	432,26 €
				TOTALE Euro	2.397,06 €

Fondi su cui far gravare la spesa: AIRC

Codice 23/30/R/01

Scadenza: 31/12/2023

Responsabile: Dr.ssa Donzelli

CDC 3051150

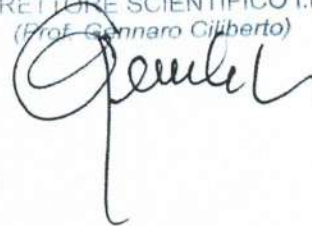
IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



Il Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Mandelino



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





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	29/05/2023
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
U.O. / Servizio richiedente	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
L'ordine comprende reagenti che verranno utilizzati per l'estrazione di DNA, RNA e miRNA da tessuti freschi di pazienti oncologici.

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:
Tali prodotti hanno dimostrato una migliore resa e qualità del materiale ottenuto rispetto ad altri kit similari disponibili in commercio e già testati dal nostro laboratorio.
I prodotti richiesti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta QIAGEN come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI
 Produttore: QIAGEN
 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 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 Ricercatore Richiedente]

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

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

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Roma 29/5/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO REAGENTI QIAGEN

L'ordine comprende reagenti che verranno utilizzati per l'estrazione di DNA, RNA e miRNA da tessuti freschi di pazienti oncologici.

Tali prodotti hanno dimostrato una migliore resa e qualità del materiale ottenuto rispetto ad altri kit similari disponibili in commercio e già testati dal nostro laboratorio .

I prodotti richiesti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta QIAGEN come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata.

L'offerta allegata è quella annuale di tale ditta per IFO.

Dr.ssa Sara Donzelli



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



**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 31/05/2023

La richiesta dei reagenti in allegato si rende necessaria per lo svolgimento di esperimenti di live cell imaging svolti nel nostro laboratorio, al fine di visualizzare, in tempo reale, i cambiamenti nel citoscheletro di actina di cellule di tumore ovarico. I prodotti Ibidi di cui si richiede l'acquisto risultano essere i migliori in commercio in quanto consentono una marcatura rapida, che non altera la struttura del citoscheletro e che non risulta tossica per la cellula. Inoltre questa azienda comprende una varietà di μ -Slides progettate per analisi microscopiche. L'elevata qualità ottica del materiale polimerico è simile a quella del vetro, ciò consente di eseguire un'ampia varietà di esperimenti di fluorescenza con risoluzione e scelta della lunghezza d'onda senza compromessi. Sono strumenti usati per lo studio della chemiotassi e della migrazione di cellule non aderenti in matrici di gel 3D e cellule aderenti su superfici 2D. Pertanto ci siamo rivolti a tale ditta Micro Lab Equipment SRL in quanto essa risulta essere il distributore in esclusiva dei prodotti offerti.

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	31/05/2023
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

Timbro/firma **Direttrice Anna Bagnato**
Responsabile UOSD
"Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

fondo in scadenza

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

Massima urgenza

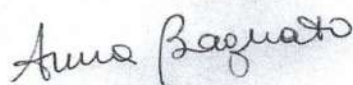
Urgente

Non urgente

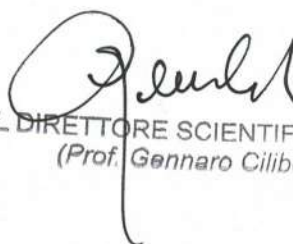
Programmabile

Roma, 31/05/2023

La piastra Bioflat della Sarstedt trova applicazione in svariati campi come nella ricerca su tumori e cellule staminali, nella fase preclinica della sperimentazione farmaceutica e in studi tossicologici. In tale contesto le colture di sferoidi migliorano l'efficienza e l'affidabilità dei modelli cellulari preclinici. La superficie per le culture cellulari Bioflat offre la possibilità di produrre sferoidi rapidamente e riproducibili, in cui le cellule formano aggregati cellulari tridimensionali con contatti marcati cellula-cellula e cellula-matrice. Gli sferoidi mostrano una forma rotonda ed uniforme. Pertanto ci siamo rivolti a tale ditta Sarstedt per l'ordine del prodotto in oggetto in quanto essa risulta essere il distributore esclusivo.



Dr.ssa Anna Bagnato



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

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

Data	31/05/2023
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
Dr.ssa Anna Bagnato

Timbro/firma Direttore Scientifico, Responsabile UOSD
"Modello Preclinico e Nuovi Agenti Terapeutici"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

D) Valutazione Direzione Scientifica :

_____ fondo in scadenza _____

_____ IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E. _____

_____ (Prof. Gennaro Ciliberto) _____

Massima urgenza

Urgente

Non urgente

Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

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

Roma, 24/05/2023

All'Ufficio ABS

LORO SEDI**RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 23/SS-NCBTM-23**

La sottoscritta Giulia Federici dichiara che il prodotto sottoelencato:

- VECTASHIELD® Vibrance™ Antifade Mounting Medium

è un gel montante usato per eseguire tecniche di immunocolorazioni.

Questo reagente viene usato dal nostro gruppo di ricerca per la sua eccellente affidabilità ed efficienza ed assicura una riproducibilità sperimentale non ottenibile con altri prodotti analoghi presenti sul mercato. Il prodotto richiesto è stato scelto e precedentemente testato per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

La ditta **D.B.A. Italia s.r.l.** è distributore esclusivo di questo prodotto.

FIRMA DEL RESPONSABILE

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

N.Richiesta		MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)			
Data	24/05/2023		
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca e Tecnologie avanzate		
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VECTASHIELD® Vibrance™ Antifade Mounting Medium

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:

VECTASHIELD® Vibrance™ Antifade Mounting Medium è un gel montante usato per eseguire tecniche di immunocolorazioni. Questo reagente viene usato dal nostro gruppo di ricerca per la sua eccellente affidabilità ed efficienza ed assicura una riproducibilità sperimentale non ottenibile con altri prodotti analoghi presenti sul mercato. Il prodotto richiesto è stato scelto e precedentemente testato per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

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 ultime 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

Filippo Zotic

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Gennaro Ciliberto

Urgente

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Filippo Zotic

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Ciliberto)

Non urgente

Timbro/firma Direttore Scientifico

Programmabile

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

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

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

Roma, 24/05/2023

All'Ufficio ABS

LORO SEDI**RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 24/SS-NCBTM-23**

La sottoscritta Giulia Federici dichiara che i prodotti sottoelencati:

- Eppendorf PCR Tubes, 0,2 mL, PCR clean, incolore, 1.000 pezzi
- Eppendorf Safe-Lock Tubes, 0,5 mL, Eppendorf Quality™, incolore, 500 provette
- Eppendorf Safe-Lock Tubes, 1,5 mL, PCR clean, incolore, 1.000 provette

sono materiale di plasticheria per biologia molecolare: provette con chiusura di sicurezza.

I prodotti richiesti a marchio Eppendorf sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

La ditta **Eppendorf** é distributore esclusivo di questi prodotti.

FIRMA DEL RESPONSABILE

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

I.R.E. - Via Elio Chianesi, 53 - 00144 Roma Tel. 06 5266 2492 Fax. 06 5266 2493

C.F. 02153140583 P.IVA 01033011006 silvia.soddu@ifogov.it www.ifogov.it

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	24/05/2023	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca e Tecnologie avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Provette per biologia molecolare con chiusura di sicurezza: Eppendorf PCR Tubes, 0,2 mL, PCR clean, Eppendorf Safe-Lock Tubes, 0,5 mL, Eppendorf Quality e Eppendorf Safe-Lock Tubes, 1,5 mL, PCR clean.

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:

Le provette Eppendorf, con chiusura di sicurezza, sono utilizzate per molteplici procedure sperimentali. Questi prodotti vengono usati dal nostro gruppo di ricerca e sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità assicurando una corretta esecuzione sperimentale non ottenibile con altri prodotti analoghi presenti sul mercato.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Firma]

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

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

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

[Firma]
Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile UOSD
Network Cellulari Bersagli Terapeutici
Molecolari

R.

EUROCLONE
OFFERTA 433120/2023
15/05/2023

Roma 17/5/2023

CIG 8403B7FBDB

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	ECS5000L	30	Fetal Bovine Serum South America origin EU Approved- Highly Tested. 500 ml	€ 195,00	€ 5.850,00
2	ECM0728LX10	4	Dulbecco's Modified Eagle's Medium High Glucose with Sodium Pyruvate with L- Glutamine . 500 ml x 10	€ 37,00	€ 148,00
3	ECB3001D	20	Penicillin/Streptomycin 100X. 100 ml	€ 6,50	€ 130,00
4	ECB3000D	20	L-Glutamine 100X (200 mM). 100 ml	€ 4,50	€ 90,00
5	ECB3052D	20	Trypsin-EDTA 1X in PBS w/o Calcium w/o Magnesium w/o Phenol Red. 100 ml	€ 5,50	€ 110,00
6	ECM0920D	10	Trypsin-EDTA with Phenol Red. 100 ml	€ 6,10	€ 61,00
			ACQUISTANDO I SUDETTI PRODOTTI IN UNICA SOLUZIONE IN SCONTO MERCE QUANTO SEGUE.		
		1	Multipette M4 including holder (for wall mount and/or pipette carousel).Indicare nell'ordine PRVAN2023 codice strumento EPD4982000012	€ -	€ -
			Totale imponibile		€ 6.389,00
			IVA		€ 1.405,58
			TOTALE		€ 7.794,58

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 Ciliberto)

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 22/05/2023

I prodotti riportati nell'ordine vengono solitamente utilizzati di routine in laboratorio e sono necessari per la manipolazione ed il mantenimento di colture cellulari utilizzate successivamente nell'ambito dei vari progetti di ricerca. I prodotti forniti dalla ditta Euroclone sono rigorosamente sottoposti ad una serie di test per determinare la funzionalità e la tossicità utilizzando l'analisi di stimolazione della crescita. Pertanto rimangono i prodotti più efficaci ed affidabili per colture cellulari oggi disponibili ormai da tempo da noi utilizzati e testati prima dell'acquisto.

Dopo una indagine di mercato, sono state richieste tre offerte per i prodotti di interesse. Da tale indagine i prodotti distribuiti dalla ditta EUROCLONE risultano più vantaggiosi.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

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

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	30/05/23
Dipartimento	RIDAIT
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Le caratteristiche tecniche dei reagenti presenti nell'ordine permettono il sequenziamento delle librerie NGS generate con l'aggiunta di adattatori Illumina.
Il DNA legato agli adattatori Illumina può essere sequenziato mediante fluorofori che sono contenuti solo nelle cartocce Illumina.

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

I kit presenti nell'ordine sono prodotti dalla ditta Illumina e sono gli unici compatibili con gli strumenti Illumina presenti in Istituto.

Si allega l'offerta relativa ai suddetti prodotti.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore: ILLUMINA

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 stabilimento 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.

UOSD "SAFU"

Dipartimento Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
Responsabile Dr. *M. Mancini*

Timbro/firma Responsabile Richiedente:

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.):

Timbro/firma Direttore Scientifico:

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

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI ILLUMINA

I reagenti contenuti nei kit sono necessari per lo studio dell'esoma di tumori ed organoidi, da essi derivati, nell'ambito del progetto ACC PFO. Tali reagenti sono necessari per il sequenziamento di librerie di DNA. Il sequenziamento sarà effettuato mediante l'utilizzo di strumenti Illumina presenti in istituto.

La ditta Illumina è esclusivista nella produzione di tali reagenti.

Il richiedente

Dott. Maurizio Fanciulli

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

CIG: Z8C3B7F8CF

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0007625.07-06-2023



SISTEMA SANITARIO REGIONALE
IRCCS
ISTITUTI FISIOTERAPICI
OSPITALIERI

IRE IRE INSTITUTO NAZIONALE TUMORI
REGINA ELENA
ISG INSTITUTO DERMATOLOGICO
SAN GALLICANO
ISTITUTI DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

R.

Al Direttore Scientifico IRE
SEDE

Roma, 31-03-2023

Centro di costo 3051550

Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, Dr. Benito Chiofalo, è responsabile.

La spesa relativa dovrà gravare sui fondi di cui lo scrivente è responsabile: Ministero della Salute GR 21/01/R/46

Colonna1	Colonna2	Colonna3	Colonna4	Colonna5	Colonna6
Prodotto	Quantità	codice	Prezzo unitario	Prezzo scontato	Totale
NovaSeq 6000 S1 Reagent Kit v1.5 (200 cycles)	2	20028318	€ 5,301.00	€ 5,035.95	€ 10,071.90
NovaSeq 6000 SP Reagent Kit v1.5 (100 cycles)	1	20028401	€ 2,294.00	€ 2,179.30	€ 2,179.30
Totale					€ 12,251.20
Spese di Spedizione					€ 12,251.20
Tot +IVA 22%					€ 14,946.46

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta Illumina n° 4520255 del 15-05-2023 trasmessa in allegato. Si richiede la consegna del materiale in oggetto presso: I prodotti in oggetto dovranno essere consegnati alla cortese attenzione del Dr Fanciulli/Dr. DeNicola., tel 0652662578 presso la Farmacia dell'Istituto al piano-3, Via Fermo Ognibene 23a, 00144 Roma

IL RESPONSABILE DEI FONDI
Dr. Benito Chiofalo

ISTITUTI FISIOTERAPICI OSPITALIERI
Dott. BENITO CHIOFALO
9083102015704157

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

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE 
N.Richiesta (Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	31/3/2023	
Dipartimento	RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Le caratteristiche tecniche della cartuccia presente nell'ordine permette il sequenziamento delle librerie di NGS generate con l'aggiunta degli adattatori Illumina. Il Dna legato agli adattatori Illumina può essere sequenziato mediante fluorofori che sono contenuti solo nelle cartucce Illumina.

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

I kit presenti nell'ordine sono prodotti dalla ditta Illumina e sono gli unici compatibili con lo strumento di sequenziamento presente in istituto.

Si allega l'offerta relativa ai suddetti prodotti.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: ILLUMINA

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.

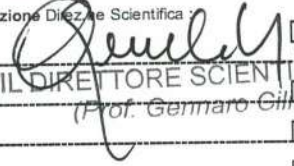
ISTITUTO FISIOTERAPICOSPITALIERI

Timbro/firma Ricercatore Richiedente
 Dott. **BENITO CHIOFALO**
 908310204370457

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:



IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
 (Prof. Gemmaro Gilberti)

Massima urgenza
 Priorità piano acquisizione

Non urgente

Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI ILLUMINA

I reagenti contenuti nell'ordine sono necessari per il sequenziamento di librerie di campioni che fanno parte di progetti attivi in istituto sia nell'ambito clinico che in quello della ricerca. Tali reagenti genereranno librerie che saranno poi sequenziate sullo strumento Novaseq6000 Illumina presente in istituto.

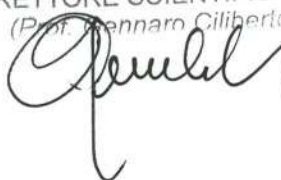
La ditta Illumina è esclusivista nella produzione di tali reagenti.

Il Richiedente



ISTITUTI FISIOTERAPICI OSPITALIERI
Dott. BENITO CHIOFALO
9083102013704157

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Annarò 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)		
	30/05/2023	
Data	DIPARTIMENTO RIDAIT	
Dipartimento	UOSD SAFU	
U.O. / Servizio richiedente		

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

[Firma]
 UOSD "SAFU"
 Div. di Ricerca Diagnostica, Anestesi e Tecnologie Terapie
 del Dipartimento Farmacologia e Ricerca Tradizionale
 Responsabile: Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Firma]
 UOSD "SAFU"
 Div. di Ricerca Diagnostica, Anestesi e Tecnologie Terapie
 del Dipartimento Farmacologia e Ricerca Tradizionale
 Responsabile: Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Responsabile UOSD

[Firma]
 UOSD "SAFU"
 Div. di Ricerca Diagnostica, Anestesi e Tecnologie Terapie
 del Dipartimento Farmacologia e Ricerca Tradizionale
 Responsabile: Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno _____

fondo in scadenza _____

Urgente

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

Non urgente

Programmabile

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

Roma, 29-05-2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO MATERIALE MILTENYI BIOTEC

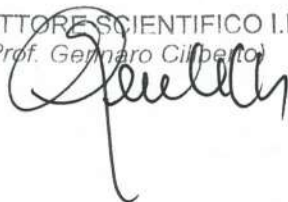
Il kit della Miltenyi del quale si richiede l'acquisto per lo studio del Mieloma Multiplo, è già in uso in laboratorio ed è necessario per il proseguimento delle ricerche in corso ed indispensabile al fine di garantire la riproducibilità dei risultati ottenuti. Un cambiamento con dei prodotti qualitativamente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

Il Responsabile della Ricerca

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

Dott. Maurizio Fanciulli

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Gerardo Ciampor)



Roma 15/05/2023

R.

Alla Direzione Scientifica ISG
All'Ufficio UOC ABS-SAR
LORO SEDI

OFFERTE: EUROCLONE N 432828/2023

CDC: 3041050 Lab. Fisiopatologia Cutanea ISG

Codice	Descrizione	Q.tà	€/cadauno	Importo	I.V.A. 22%	Totale
ADI-SOD-110D	Mn polyclonal antibody 50µg	1	€ 336,00	€ 336,00	€ 73,92	€ 409,92
ADI-SOD-101-E	Cu/Zn SOD polyclonal antibody 100µg	1	€ 632,00	€ 632,00	€ 139,04	€ 771,04
ADI-OSA-110-D	HO-1 monoclonal antibody (HO-1-1) 50µg	1	€ 354,00	€ 354,00	€ 77,88	€ 431,88
	IMPORTI TOTALI		€ 1.322,00	€ 1.322,00	€ 290,84	1.612.84

Si allega :offerta economica aziendale, relazione, dichiarazione di infungibilità e dichiarazione di esclusività

Fondi su cui far gravare la spesa: 2023 Ricerca corrente

Resp.le Fondo:

Responsabile UOC
Laboratorio di
Fisiopatologia Cutanea



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



ISTITUTO DERMATOLOGICO
SAN GALLICANO

Parere favorevole
IL DIRETTORE SCIENTIFICO



MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data		18-mag-23
Dipartimento		Dipartimento Clinico Sperimentale Dermatologia
U.O. / Servizio richiedente		Laboratorio di Fisopatologia Cutanea e CIRM ISG

A) INFORMAZIONI SANITARIE	
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:	
Reagenti per biologia cellulare, anticorpi analisi enzimi antiossidanti	
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 prodotti sono già stati utilizzati nell'ambito degli stessi progetti di ricerca e sono quindi indispensabili per il confronto dei risultati	

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 Ricamatore Richiedente

Dirigente I Livello

Dr.ssa Barbara Belletti

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Dr.ssa Emanuela Camera

Dirigente I Livello

LAB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRM

Timbro/firma Direttore Scientifico

ISTITUTO SINGALELLANO - IFO
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

**ISG**

ISTITUTO DERMATOLOGICO

SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 18/5/2023

Alla Direzione Scientifica ISG
All'Ufficio ABS
LORO SEDI

Oggetto: Dichiarazione di Infungibilità

Si dichiara che il materiale di consumo richiesto fornito dalla Euroclone e accompagnato dall'offerta economica 432828 /2023 del 10/5/23 occorrono per completare esperimenti compresi in un progetto di ricerca già avviato, si ritiene indispensabile non modificare le condizioni sperimentali. Pertanto il cambio di prodotto potrebbe non rendere confrontabili i nuovi risultati compromettendo il conseguimento degli obiettivi specificati nel progetto stesso.

Responsabile della Ricerca (P.I.)

Dr.ssa Barbara Bellei
Dirigente I Livello
Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea

Direttore Scientifico

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

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

Data	30/05/23
Dipartimento	RIDAIT
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Le caratteristiche tecniche dei reagenti presenti nell'ordine permettono il sequenziamento delle librerie NGS generate con l'aggiunta di adattatori Illumina.
Il DNA legato agli adattatori Illumina può essere sequenziato mediante fluorofori che sono contenuti solo nelle cartocce Illumina.

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

I kit presenti nell'ordine sono prodotti dalla ditta Illumina e sono gli unici compatibili con gli strumenti Illumina presenti in istituto.
Si allega l'offerta relativa ai suddetti prodotti.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore: ILLUMINA

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare ultime sperimentazioni 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 stabilimento 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 il prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura.

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)
 Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Urgenze Scientifiche

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

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI ILLUMINA

I reagenti contenuti nei kit sono necessari per il sequenziamento di librerie di DNA proveniente da campioni tumorali. Il sequenziamento sarà effettuato mediante l'utilizzo di strumenti Illumina presenti in istituto.

La ditta Illumina è esclusivista nella produzione di tali reagenti.

Il richiedente

Dott. Maurizio Fanciulli

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

URGENTE!

Prot.RTO2-63/23-OS del 25/05/2023

Ditta: Miltenyi Biotec Srl

Offerta n. 70370911-00 del 19/05/2023

ZOE3B7FE 11 R.

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	130-110-187	1	Tumor Cell Isolation Kit, mouse	889,20	889,20
2	130-041-407	1	Pre-Separation Filters, 30 µm	171,00	171,00
3					-
4					-
				Totale imponibile	1.060,20
				IVA	233,24
				TOTALE Euro	1.293,44

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

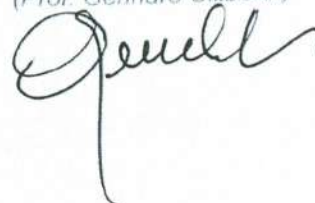
Il Responsabile del Progetto
Dr. Oreste Segatto
(oreste.segatto@ifo.it)




Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



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	25/05/2023	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Ricerca Traslationale 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:

la Miltenyi Biotec S.r.l.U. è l'unica Azienda autorizzata in Italia a distribuire i prodotti richiesti (dichiarazione allegata).

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

Orsola Ligato

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Orsola Ligato

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Gennaro Ciliberto

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

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
UOC RICERCA FARMACOLOGICA
Dr. Giovanni Bianco

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 25/05/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

Il Tumor Cell Isolation Kit, mouse consente l'isolamento delle cellule tumorali di topo dai tumori murini utilizzando la tecnologia della separazione magnetica.

I Pre-Separation Filters, 30 μ m serviranno per rimuovere i clump cellulari che possono ostruire la colonna. E' infatti molto importante lavorare con sospensioni cellulari di singole cellule e non con aggregati cellulari.

In fede

Oreste Segatto

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

FONDO IN SCADENZA
30/06/2023

Prot.RTO2-62/23-OS del 17/05/2023

Ditta: Prodotti Gianni Srl

Offerta n. PG-23-03574-FRBE del 10/05/2023

CF 7B83B7F4FB

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	ab150681-100test	1	Picro Sirius Red Stain Kit	505,00	505,00
2		1	spese di gestione	29,00	29,00
3					-
				Totale imponibile	534,00
				IVA	117,48
				TOTALE Euro	651,48

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.

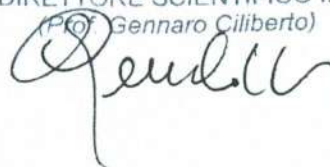
NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr. Oreste Segatto, UOC Ricerca Traslazionale Oncologica, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano -2, via Elio Chianesi 53.


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

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



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	17/05/2023	
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:

I prodotti richiesti sono distribuiti in esclusiva da Prodotti Gianni, come da documentazione allegata.

.....

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

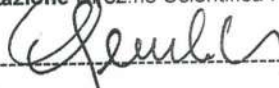


Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :



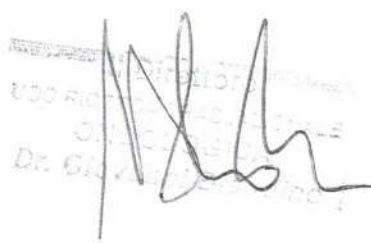
Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

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, 17/05/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

Il kit Picro sirius Red verrà utilizzato nelle analisi di immunoistochimica dei tumori di colangiocarcinoma derivati dai topi. Nello specifico, tale kit verrà utilizzato per controllare la quantità di stroma presente nei nostri tumori: il collagene verrà visualizzato con una colorazione rossa, i muscoli e il citoplasma con una colorazione gialla.

In fede

Oreste Segatto

IL DIRETTORE SCIENTIFICO IRE

(Prof. Gennaro Calabrese)

Prot.RTO2-60/23-OS del 17/05/2023
Ditta: Euroclone SpA
Offerta n. 432298 /2023 del 02/05/2023

CIG ZA03B7F344

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	GR682281 Greiner BioOne	1	SAPPHIRE PCR TUBE, 0.5 ML	540,00	540,00
2	GR683271 Greiner BioOne	1	SAPPHIRE PCR TUBE, 0.2 ML	650,00	650,00
3					-
				Totale imponibile	1.190,00
				IVA	261,80
				TOTALE Euro	1.451,80

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)

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Brandini

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



IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 08/05/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

I prodotti specificati nella richiesta d'ordine comprendono:

- Tubi da PCR da 0.2 ml e da 0.5 ml, vengono impiegati sia per l'esecuzione di reazioni di PCR sia per aliquotare diversi reagenti farmacologici e di biologia molecolare.

Da una indagine di mercato la Euroclone SpA risulta essere la ditta più economica.

In fede

Oreste Segatto

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Pennaro Ciliberto)

FONDO IN SCADENZA
 30/06/2023

Prot.RTO2-61/23-OS del 17/05/2023

Ditta: Euroclone SpA

Offerta n. 432298 /2023 del 02/05/2023

R
 CIG Z7F3B7F25D

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	APA13910500 Applichem	1	Albumin Fraction V (pH 7.0) CAS: 9048 -46-8. 500 g	710,32	710,32
2	APA36720250 Applichem	4	Dimethyl sulfoxide Cell culture grade CAS: 67-68-5. 250 ml	44,37	177,48
3	APA49740250 Applichem	2	Tween® 20 for molecular biology CAS: 9005-64-5. 250 ml	47,88	95,76
				Totale imponibile	983,56
				IVA	216,38
				TOTALE Euro	1.199,94

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 Direttore
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE
 ONCOLOGICA
 Dr. Giovanni Blandino

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

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

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 08/05/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

I prodotti specificati nella richiesta d'ordine comprendono:

- Albumina, impiegata essenzialmente come agente bloccante in esperimenti di Western Blot e immunofluorescenza;
- Dimetilsolfossido, utilizzato per la preparazione di soluzioni di congelamento di cellule eucariotiche e come solvente per la risospensione di agenti farmacologici;
- Tween 20, un detergente non ionico, impiegato come additivo nella preparazione di soluzioni di lavaggio di Western Blot e altre soluzioni tampone;

I prodotti specificati sono già conosciuti e usati nella pratica quotidiana da diversi operatori in laboratorio.

Da una indagine di mercato la Euroclone SpA risulta essere la ditta più economica.

In fede

Oreste Segatto

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

CIG ZDE3B80034

29/05/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

NAT. DA LAB.

MILTENYI BIOTEC

OFFERTA: 70371944-00 Prot.n. RTO/58/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	130-096-335	2	GentleMACS M tubes 4x25	586,00 €	1.172,00 €
2	130-093-236	1	GentleMACS 25 M tubes	153,00 €	153,00 €
3					- €
4					- €
5					- €
6					- €
				Totale imponibile	1.325,00 €
				sconto 5%	66,25 €
				IVA al 22%	276,93 €
				TOTALE Euro	1.535,68 €

Fondi su cui far gravare la spesa: AIRC

Codice 23/30/R/01

Scadenza: 31/12/2023

Responsabile: Dr.ssa Donzelli

CDC 3051150

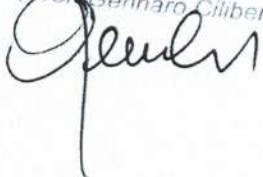
IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blarab



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



Roma 29/5/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

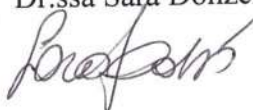
Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO REAGENTI MILTENYI BIOTEC

L'ordine comprende reagenti che verranno utilizzati per l'omogenizzazione di tessuti freschi da pazienti oncologici.

Tali prodotti hanno dimostrato una migliore resa e qualità del materiale ottenuto rispetto ad altri prodotti disponibili in commercio e già testati dal nostro laboratorio .

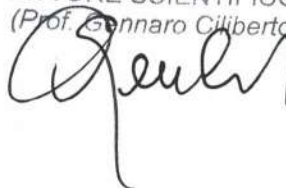
I prodotti richiesti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta Miltenyi Biotec come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata


Dr.ssa Sara Donzelli




Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. ~~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	29/05/2023	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti verranno utilizzati per l'omogenizzazione di tessuti freschi da pazienti oncologici. Tali prodotti hanno dimostrato una migliore resa e qualità del materiale ottenuto rispetto ad altri prodotti disponibili in commercio.

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 ditta Miltenyi Biotec come da dichiarazione di unicità allegata e qualità del prodotto superiore a quelli similari in commerci o testati

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: MILTENYI BIOTECH

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

[Firma]

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino
Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

[Firma]
IL DIRETTORE SCIENTIFICO IRE
(Prof. Gennaro Ciliberto)

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile