

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. 561 del 16/06/2023

OGGETTO: Affidamento, ai sensi dell'art. 63 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii., fornitura reagenti e materiale monouso da laboratorio a diverse Società. Fondi PNRR-POC-2022-12376580 cod. IFO 23/01/R/34, responsabile Dr. Giovanni Blandino - CUP H53C22001150001. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/01, responsabili Dr.ssa Anna Bagnato - CUP H85F22000090007. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/04, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo - CUP H83C23000030007.

Esercizi/o e conto 2023 - Conto 501010393 - 501010394 - 501010894 Centri/o di costo 1100050 – 3051350

- **Importo presente Atto: € 25.549,81**

- **Importo esercizio corrente: € 25.549,81**

Budget

- **Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2023/1730

Servizio Risorse Economiche: **Francesca Romana Benedetto**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-575-2023

L'estensore

Barbara Filipponi

Il Responsabile del Procedimento

Andrea Scotti

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

La presente determinazione si compone di n° 5 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

N°15Allegati (Richieste Protocollo + Dichiarazioni di Infungibilità)

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto/a il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e ss.mm.ii.;
- Visto il Decreto Legislativo 16 ottobre 2003, n. 288 e ss.mm.ii.;
- Visto la Legge Regionale 23 gennaio 2006, n. 2;
- Visto il Decreto Legislativo 18 aprile 2016, n. 50 e ss.mm.ii.;
- Visto l’Atto Aziendale adottato con deliberazione IFO n. 153 del 19 febbraio 2019, ed approvato con DCA n. U00248 del 2/07/2019, modificato ed integrato con deliberazione n. 1254 del 2/12/2020;
- Vista la deliberazione n. 358 dell’8 maggio 2019 di approvazione del Regolamento Aziendale in materia di acquisti di lavori, servizi e forniture ritenuti infungibili;
- Tenuto Presente il concetto di infungibilità viene collegato agli obiettivi della ricerca, individuati dal responsabile scientifico della stessa;
- Premesso che con 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.995 del 29/12/2022, è stato accettato il finanziamento disposto dall’Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell’Istituto Regina Elena per lo svolgimento dell’insieme di n. 12 progetti, ivi compreso quello dal titolo: *“Shaping melanoma microenvironment by bcl-2:from novel mediators of tumor/stromacrosstalk to*

new therapeutic approaches” cod. IFO 23/30/R/04, responsabile Dr.ssa Donatella Del Bufalo;

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;

Considerato che il Dr. G. Blandino, la Dr.ssa A. Bagnato e la Dr.ssa D. Del Bufalo, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l’acquisto di reagenti e materiale monouso da laboratorio, distribuiti in esclusiva dalle Società Bio-Rad Laboratories S.r.l., Lab Creator S.r.l., Sartorius Italy S.r.l. ed Illumina Italy S.r.l., allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera n.358/2019 e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi controfirmate dal Direttore Scientifico;

Visto il parere favorevole del Direttore Scientifico IRE, 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., i prodotti indicati nelle allegate lettere protocollo, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

- Bio-Rad Laboratories S.r.l. € 3.407,34 Iva compresa;
- Lab Creator S.r.l. € 10.000,00 Iva compresa;
- Sartorius Italy S.r.l. € 209,41 Iva compresa;
- Illumina Italy S.r.l. € 11.933,06 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 25.549,81 Iva compresa, graverà sui Fondi PNRR-POC-2022-12376580 cod. IFO 23/01/R/34 per € 12.142,47, responsabile Dr. Giovanni Blandino, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/01 per

€ 10.000,00, responsabili Dr.ssa Anna Bagnato e sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/04 per € 3.407,34, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo, 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., i prodotti indicati nelle allegate lettere protocollo, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

- Bio-Rad Laboratories S.r.l. €
3.407,34 Iva compresa;
- Lab Creator S.r.l. €
10.000,00 Iva compresa;
- Sartorius Italy S.r.l. €
209,41 Iva compresa;
- Illumina Italy S.r.l. €
11.933,06 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 25.549,81 Iva compresa, sui Fondi PNRR-POC-2022-12376580 cod. IFO 23/01/R/34 per € 12.142,47, responsabile Dr. Giovanni Blandino, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/01 per € 10.000,00, responsabili Dr.ssa Anna Bagnato e sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/04 per € 3.407,34, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo, che presenta la necessaria disponibilità;

cod. IFO 23/01/R/34

- assegnato: € 1.000.000,00
 - utilizzato: € 30.566,96
 - presente atto: € 12.142,47
 - residuo: € 957.290,57

cod. IFO 22/30/R/01

- assegnato: € 165.000,00
 - utilizzato: € 124.196,54
 - presente atto: € 10.000,00
 - residuo: € 30.803,46

cod. IFO 23/30/R/04

- assegnato: € 176.000,00
 - utilizzato: € 47.797,83
 - presente atto: € 3.407,34
 - residuo: € 124.794,83

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 110005 – 3051350 – Conto 501010393 x € 13.407,34 – 501010394 x € 11.933,06 - 501010894 x € 209,41.

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

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

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

Prot. 28-MPNAT/23 del 17/05/2023
 Ditta: Bio-Rad Laboratories srl
 Offerta n. Q377155-CPQ23 del 17/04/2023

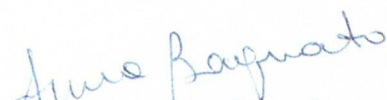
R
 CIG Z5E73B8A563

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	1706435	2	10x Tris Buffered Saline (TBS)	65,60	131,20
2	1658005	1	Mini-PROTEAN® Tetra Vertical Electrophoresis Cell for Mini Precast Gels, 2-gel	449,65	449,65
3	1704270	6	Trans-Blot Turbo RTA Mini 0.2 µm Nitrocellulose Transfer Kit	230,25	1.381,50
4	1706516	2	Goat Anti-Mouse IgG (H + L)-HRP Conjugate	271,20	542,40
5	1706515	1	Goat Anti-Rabbit IgG (H + L)-HRP Conjugate	288,15	288,15
				Totale imponibile	2.792,90
				IVA	614,44
				TOTALE	3.407,34

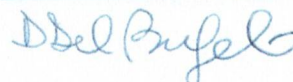
L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca **AIRC 2023** "Shaping melanoma microenvironment by bcl-2: from novel mediators of tumor/stroma crosstalk to new therapeutic approaches" cod. IFO **23/30/R/04**, (CdC **3051350**) responsabile Dr.ssa Donatella **Del Bufalo**.

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


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


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

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



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	03/05/2023	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella

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

I prodotti richiesti sono di produzione del Gruppo Bio-Rad e Bio-Rad Laboratories Srl è l'unica azienda in Italia ad avere un contratto di distribuzione esclusiva nazionale, come riportato nell'offerta.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

..... *Del Bufalo*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

..... *Del Bufalo*

Timbro/firma Direttore Scientifico

Anna Bagnato

Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD

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

D) Valutazione Direzione Scientifica :

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

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 03/05/2023

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

Una delle tecniche di indagini di laboratorio più utilizzate allo scopo di studiare l'espressione delle proteine nelle cellule tumorali è quella del western blotting. Le proteine vengono separate mediante la tecnica della elettroforesi su gel di poliacrilammide in presenza di sodio dodecil solfato e poi trasferite su membrana di cellulosa mediante apposita procedura.

Per la separazione delle proteine usiamo il prodotto con codice 1658005.

I prodotti con codice 1706516 e 1706515 vengono utilizzati nel nostro laboratorio per la loro elevata sensibilità e specificità e limitato segnale di background. I prodotti vengono diluiti nel reagente con codice 1706435

Per il trasferimento su membrana dei gels dopo la corsa utilizziamo due apparati Biorad del tipo Tran-Blot turbo, che assicurano elevata efficienza e riproducibilità di trasferimento in tempi molto brevi. Per un corretto utilizzo degli strumenti citati usiamo già da tempo in laboratorio il prodotto con codice 1704270.

I prodotti richiesti sono di produzione del Gruppo Bio-Rad e Bio-Rad Laboratories Srl è l'unica azienda in Italia ad avere un contratto di distribuzione esclusiva nazionale, come riportato nell'offerta.

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


Dr.ssa Donatella Del Bufalo

R
CIE 2173B8A827

Roma 6/06/2023

LAB CREATOR
OFFERTA N° 420 DEL 31/05/2023

COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1 E1114-03	1	2 500 u Pfu DNA Polymerase Highly thermostable DNA polymerase for PCR applications requiring high fidelity, proofreading activity; (5.0 u/æ).	€ 1.092,38	€ 1.092,38
2 E0403-03	2	1 000 reactions Blank qPCR Master Mix (2x) For quantitative real-time PCR and two-step realtime RT-PCR. The master mix does not contain any dye and allows the user to choose a dye and optimize the dye concentration.	€ 661,70	€ 1.323,40
3 E0502-02	2	4 x 1 ml 101 mM Ultrapure dNTPs Set Ultrapure set of dNTPs contains 4 separate 100 Mm Solutions of dATP, dCTP, dGTP and dTTP.	€ 431,97	€ 863,94
4 E0803-02	2	100 reactions OneStep RT-PCR Kit For amplification of DNA from any RNA with high specificity and sensitivity in single tube.	€ 423,13	€ 846,26
5 E0804-02	4	10 000 u smART First Strand cDNA Synthesis Kit cDNA synthesis Kit based on thermostabile and highly processive smART reverse transcriptase.	€ 193,40	€ 773,60
6 E3134-02	2	250 æg PerfectTM 100 bp DNA Ladder Ready to use DNA ladder for sizing DNA fragments from 100 to 2500 bp (100, 200, 300, 400, 500, 600, 700, 800, 900, 1000, 1500, 2000, 2500 bp).	€ 291,93	€ 583,86
7 E3131-02	2	500 æg Perfect PlusTM 1 kb DNA Ladder Ready to use DNA ladder for sizing DNA fragments from 250 to 10000 bp (250, 500, 750, 1000, 1500, 2000, 2500, 3000, 4000, 5000, 6000, 8000, 10000 bp).	€ 253,81	€ 507,62
8 E0301-500	2	500 g Agarose Ideal for everyday analysis of nucleic acids by gel electrophoresis or blotting.	€ 243,42	€ 486,84
9 E0303-50	1	50 g Low Melting Agarose Recommended for convenient recovery of nucleic acids after electrophoresis	€ 187,11	€ 187,11

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	06/06/2023
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
Dr.ssa Anna Bagnato
 Responsabile UOSD
 "Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici"
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

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

Timbro/firma Responsabile UOSD

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

fondo in scadenza

Massima urgenza

Gennaro Ciliberto

Urgente

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, 05/06/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio SAR - IFO

LORO SEDI

Oggetto: RELAZIONE PER ACQUISTO REAGENTI: Lab Creator

La richiesta dei reagenti in allegato si rende necessaria per le loro elevate prestazioni necessarie per lo svolgimento di esperimenti di Biologia Molecolare svolti nel nostro laboratorio al fine di comprendere i meccanismi alla base del processo di progressione metastatica del tumore ovarico ed in particolare del ruolo dell'endotelina-1. L'agarosio (E0301-500, E0303-50), il kit di purificazione da agarosio (E3540-02), il kit di purificazione di RNA e miRNA (E3599-02), il kit di purificazione di prodotti di PCR/DNA (E3520-01) e il kit di purificazione per miniprep (E3500-02) della ditta EurX sono stati ampiamente utilizzati nel nostro laboratorio in quanto assicurano estrazioni di acidi nucleici con elevata purezza. I kit dell'EurX per la sintesi (E0804-02, E0502-02) e l'amplificazione del cDNA (E0803-02, E0403-03) garantiscono un flusso di lavoro semplificato, alte prestazioni e maggiore sensibilità, specificità e riproducibilità degli esperimenti rispetto ad analoghi distribuiti da altre ditte. La Taq polimerasi (E1114-03) della EurX è utilizzata per clonare sequenze ricche in GC ed è risultata essere molto stabile ad elevate temperature. Lab Creator è esclusivista nella distribuzione dei prodotti EurX e pertanto ci siamo rivolti ad essa per l'ordine in oggetto.

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

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

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

C.F. 02153140583 P.IVA 01033011006 dirscre@if0.it www.ifo.it

MAT SA LAB

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0007731.09-06-2023

01/06/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

SARTORIUS

CIG 7053BFA92F

OFFERTA: CPQ-02650458 - Prot.n. RTO/62/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	VS15T91	1	Vivaspin Turbo 15	143,65 €	143,65 €
2		1	spedizione	28,00 €	28,00 €
3					- €
7					
				Totale imponibile	171,65 €
				IVA al 22%	37,76 €
				TOTALE Euro	209,41 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR

Codice 23/01/R/34

Scadenza: 30/11/2025

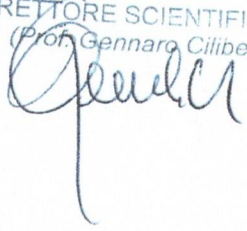
Responsabile: Dr. Giovanni Blandino


CDC 3051150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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



N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE 
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	01/06/2023	
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 Sartorius Srl saranno utilizzati per la produzione di terreno condizionato di cellule tumorali di adenocarcinoma pancreatico per valutarne l'effetto sul microambiente tumorale.

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:

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.
Sartorius Srl è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VS15T91

Produttore: SARTORIUS

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

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Bardone

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

Roma, 1/6/2023

I prodotti richiesti alla ditta Sartorius Srl saranno utilizzati per la produzione di terreno condizionato di cellule tumorali di adenocarcinoma pancreatico per valutarne l'effetto sul microambiente tumorale.

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.

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

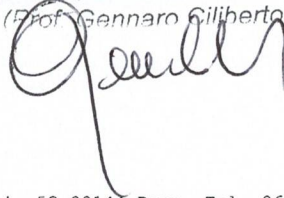
Il Richiedente

Dr. Giovanni Blandino


Direttore
UOC RICERCA TRASLACIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Giliberto)



R

06/06/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

ILLUMINA

OFFERTA: 4520292 - Prot.n. RTO/65/2023

CIG 2783B8A8CE

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	20040719	2	NovaSeq 6000 SP Reagent Kit v1.5 (200 cycles)	2.855,70	5.711,40
2	20043130	2	NovaSeq XP 2-Lane Kit v1.5	310,65	621,30
3	20020490	1	TruSeq RNA Enrichment (12 enrichments)	2.174,25	2.174,25
4	20020183	1	Illumina Exome Panel – Enrichment Oligos Only	1.274,25	1.274,25
5					
6					
7					
				Totale imponibile	9.781,20 €
				IVA al 22%	2.151,86 €
				TOTALE Euro	11.933,06 €


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. Gennaro Giliberto)
Giliberto

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	06/06/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE	
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:	
I reagenti presenti nell'ordine sono necessari per effettuare degli esperimenti di RNA-Seq e che contengono reagenti per la preparazione di librerie e le cartucce per il sequenziamento delle librerie.	
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 e distribuiti dalla ditta Illumina e sono compatibili con lo strumento NovaSeq 6000 presente in istituto	
I kit servono per sequenziare librerie per RNA-Seq.	
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:	
<input checked="" type="checkbox"/>	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.
<input type="checkbox"/>	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.
<input type="checkbox"/>	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.
<input type="checkbox"/>	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

 UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
 Dr. Giovanni Blandino
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:	
<input checked="" type="checkbox"/>	Massima urgenza Priorità piano acquisti anno
<input type="checkbox"/>	Urgente
<input type="checkbox"/>	Non urgente
<input type="checkbox"/>	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 6/6/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI ILLUMINA

I reagenti contenuti nell'ordine sono necessari per la generazione di librerie generate da RNA e il sequenziamento.

I reagenti sono compatibili con lo strumento ILLUMINA NovaSeq 6000 presente in Istituto e di cui Illumina è distributore esclusivo.

Il Richiedente

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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