

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. 718 del 03/08/2023

OGGETTO: Affidamento, ai sensi dell'art. 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, fornitura reagenti e materiale monouso da laboratorio a diverse Società. Fondi PNRR-MAD-2022-12375670 cod. IFO 23/01/R/35, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu - CUP H53C22001160001. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/01, responsabile Dr.ssa Anna Bagnato - CUP H85F2200090007. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/05, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli - CUP H83C22000050007. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò - CUP H85F22000310007. Fondi MUR-PNRR cod. IFO 22/15/R/37, responsabili Dr. Giovanni Blandino, Dr.ssa Annamaria Bagnato e Dr.ssa Sara Donzelli - CUP H83C22000550006. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/01, responsabile Dr.ssa Sara Donzelli - CUP H83C23000020007. Fondi Ministero della Salute cod. IFO 23/01/R/32, responsabile Dr. Gianluca Bossi - CUP H53C22001120001.

Esercizi/o e conto 2023 - Conto 501010393 - 501010394 - 501010893 Centri/o di costo 3051350 – 3051150 – 3051250 - 3051550

- Importo presente Atto: € 70.951,50

- Importo esercizio corrente: € 70.951,50

Budget

- Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2023/1899

Servizio Risorse Economiche: **Francesca Romana Benedetto**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-757-2023

**L'estensore
Barbara Filipponi**

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

Andrea Scotti

Il Responsabile del Procedimento

Andrea Scotti

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

N°29Allegati (Richieste Protocollate + Dichiarazioni di Infungibilità)

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto 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.;
- Vista la Legge Regionale 23 gennaio 2006, n. 2;
- Visto il decreto legislativo 31.03.2023, n. 36 e ss.mm.ii.;
- Visto l’Atto Aziendale adottato con deliberazione IFO n. 153 del 19.02.2019, ed approvato dalla Regione Lazio con DCA n. U00248 del 02.07.2019, modificato ed integrato con deliberazioni n. 1254 del 02.12.2020, n. 46 del 21/01/2021 e n. 380 del 25.03.2021, approvate dalla Direzione Salute ed Integrazione Sociosanitaria della Regione Lazio, con Determinazione n. G03488 del 30.03.2021;
- Vista la deliberazione n. 358 dell’8 maggio 2019 di approvazione del Regolamento Aziendale in materia di acquisti di lavori, servizi e forniture ritenuti infungibili;
- Tenuto Presente il concetto di infungibilità viene collegato agli obiettivi della ricerca, individuati dal responsabile scientifico della stessa;
- Premesso che con deliberazione n. 140 del 08/02/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR- MAD-2022-12375670, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “*Addressing liver fibrosis*”

prevention and treatment: an unbiased query on the hepatic microenvironment with a perspective targeting of the pro-fibrotic kinase HIPK2”, cod. IFO 23/01/R/35, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu;

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. 1331 del 23/12/2021 è stato accettato il finanziamento, disposto dall’AIRC 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 deliberazione n. 1331 del 23/12/2021 è stato accettato il finanziamento disposto dall’Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell’Istituto Regina Elena per lo svolgimento dell’insieme di n. 12 progetti, ivi compreso quello dal titolo: *“ECM, CAFs and immune cells: Role in NSCLC progression and drug-resistance”*, cod. IFO 22/30/R/08, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò;

con deliberazione n. 1020 del 30/12/2022 è stato accettato il finanziamento disposto dal MUR-PNRR a favore dell’Istituto Regina Elena per lo svolgimento de progetto dal titolo: *“HEAL ITALIA - Health Extended Alliance for Innovative Therapies, Advanced Lab-research, and Integrated Approaches of Precision Medicine”*, cod. IFO 22/15/R/37, responsabili Dr. Giovanni Blandino, Dr.ssa Annamaria Bagnato e Dr.ssa Sara Donzelli;

con deliberazione n.995 del 29/12/2022, è stato accettato il finanziamento disposto dall’AIRC per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *“Dissecting ID4-dependent MALAT1 activity in basal-like breast cancer”*, cod. IFO 23/30/R/01, responsabile Dr.ssa Giulia Fontemaggi – Dr.ssa Sara Donzelli;

con deliberazione n. 349 del 06/04/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *“Endorsement of mkk3 as novel prognostic biomarker and therapeutic target in advanced colorectal cancer”*, cod. IFO 23/01/R/32, responsabile Dr. Gianluca Bossi;

Considerato che il Dr. Giovanni Blandino, il Dr. Gianluca Bossi, la Dr.ssa Sara Donzelli, la Dr.ssa Anna Bagnato, la Dr.ssa Silvia Soddu, il Dr. Maurizio Fanciulli e la Dr.ssa Paola Nisticò, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l'acquisto di reagenti, distribuiti in esclusiva dalle Società D.B.A. Italia S.r.l., Life Technologies Italia Fil. Life, Merck Life Science S.r.l., Aurogene S.r.l., Leica Biosystems S.r.l., Euroclone S.p.A., Gilson Italia S.r.l. e Bio-Rad Laboratories 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 ed 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. 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, i prodotti indicati nelle allegate lettere protocollo, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

•D.B.A. Italia S.r.l.	€ 1.704,34 Iva compresa;
•Life Technologies Italia Fil. Life	€ 7.520,15 Iva compresa;
•Merck Life Science S.r.l.	€ 448,59 Iva compresa;
•Aurogene S.r.l.	€ 26.508,16 Iva compresa;
•Leica Biosystems S.r.l.	€ 29.903,74 Iva compresa;
•Euroclone S.p.A.	€ 2.795,33 Iva compresa;
•Gilson Italia S.r.l.	€ 1.326,75 Iva compresa;
•Bio-Rad Laboratories S.r.l.	€ 744,44 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 70.951,50 Iva compresa, graverà sui Fondi PNRR-MAD-2022-12375670 cod. IFO 23/01/R/35 per € 26.508,16, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/01 per € 1.326,75, responsabile Dr.ssa Anna Bagnato, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/05 per € 744,44, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08 per € 7.968,74, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, sui Fondi MUR-PNRR cod. IFO 22/15/R/37 per € 1.704,34, responsabili Dr. Giovanni Blandino, Dr.ssa Annamaria Bagnato e Dr.ssa Sara Donzelli, sui

Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/01 per € 2.795,33, responsabile Dr.ssa Sara Donzelli e sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 23/01/R/32 per € 29.903,74, responsabile Dr. Gianluca Bossi, 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. 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, i prodotti indicati nelle allegate lettere protocollo, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

- | | |
|--------------------------------------|---------------------------|
| • D.B.A. Italia S.r.l. | € 1.704,34 Iva compresa; |
| • Life Technologies Italia Fil. Life | € 7.520,15 Iva compresa; |
| • Merck Life Science S.r.l. | € 448,59 Iva compresa; |
| • Aurogene S.r.l. | € 26.508,16 Iva compresa; |
| • Leica Biosystems S.r.l. | € 29.903,74 Iva compresa; |
| • Euroclone S.p.A. | € 2.795,33 Iva compresa; |
| • Gilson Italia S.r.l. | € 1.326,75 Iva compresa; |
| • Bio-Rad Laboratories S.r.l. | € 744,44 Iva compresa; |

2) far gravare la spesa complessiva di € 70.951,50 Iva compresa, sui Fondi PNRR-MAD-2022-12375670 cod. IFO 23/01/R/35 per € 26.508,16, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/01 per € 1.326,75, responsabile Dr.ssa Anna Bagnato, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/05 per € 744,44, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08 per € 7.968,74, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, sui Fondi MUR-PNRR cod. IFO 22/15/R/37 per € 1.704,34, responsabili Dr. Giovanni Blandino, Dr.ssa Annamaria Bagnato e Dr.ssa Sara Donzelli, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/01 per € 2.795,33, responsabile Dr.ssa Sara Donzelli e sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 23/01/R/32 per € 29.903,74, responsabile Dr. Gianluca Bossi, che presenta la necessaria disponibilità;

cod. IFO 23/01/R/35

- assegnato: € 1.000.000,00
 - utilizzato: € 3.378,18
 - presente atto: € 26.508,16

cod. IFO 22/30/R/01

- assegnato: € 165.000,00
 - utilizzato: € 144.464,85
 - presente atto: € 1.326,75

- residuo: € 970.113,66

- residuo: € 19.208,40

cod. IFO 22/30/R/05

- assegnato: € 152.950,00
 - utilizzato: € 132.641,56
 - presente atto: € 744,44
 - residuo: € 19.564,00

cod. IFO 22/30/R/08

- assegnato: € 153.900,00
 - utilizzato: € 118.671,28
 - presente atto: € 7.968,74
 - residuo: € 27.259,98

cod. IFO 22/15/R/37

- assegnato: € 369.625,50
 - utilizzato: € 28.249,95
 - presente atto: € 1.704,34
 - residuo: € 339.671,21

cod. IFO 23/30/R/01

- assegnato: € 94.000,00
 - utilizzato: € 77.999,13
 - presente atto: € 2.795,33
 - residuo: € 13.205,54

cod. IFO 23/01/R/32

- assegnato: € 450.000,00
 - utilizzato: € -----
 - presente atto: € 29.903,74
 - residuo: € 420.096,26


3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051350 – 3051150 – 3051250 – 3051550 - Conto 501010394 x € 58.116,24 - 501010393 x € 11.508,51 – 501010893 x € 1.326,75.

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

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	20/07/2023	
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:

Proteine ricombinanti purificate a marchio Cell Guidance System

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 a marchio Cell Guidance System, distribuiti in esclusiva da Aurogene, sono stati scelti perché precedentemente testati e per l'elevata qualità e purezza e garantiscono un miglior rapporto qualità-prezzo rispetto a 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 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

Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile Ricerca (P.I.)
Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile Ricerca (P.I.)
Network Culturale e Bersagli Terapeutici Molecolari

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

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

Roma, 20.07.23
All'Ufficio ABS
LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 32 /SS-NCBTM-23

La sottoscritta Silvia Soddu, dichiara che i prodotti sottoelencati:

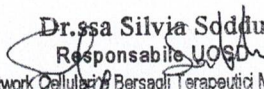
Recombinant Human TGF-alpha
Recombinant Human TNF-a
Recombinant Human VEGF-
Recombinant Human TGF-β3
Recombinant Human TGF-β1
Recombinant Human EGF
Recombinant Mouse TGF-β3
Recombinant Mouse EGF
Recombinant Mouse VEGF
Recombinant Mouse TNF-α

sono proteine ricombinanti purificate della Cell Guidance System che verranno impiegate nell'ambito del progetto PNRR "Addressing liver fibrosis prevention and treatment: an unbiased query on the hepatic microenvironment with a perspective targeting of the pro-fibrotic kinase HIPK2", per lo studio della fibrosi in vitro in modelli sperimentali di fettine organotipiche e/o modelli cellulari umani e murini.


I prodotti richiesti a marchio Cell Guidance System sono stati scelti perché precedentemente testati e per l'elevata qualità e purezza.

La ditta **Aurogene distribuisce in esclusiva i suddetti prodotti.**

FIRMA DEL RESPONSABILE


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

*Responsabile UOSD
Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari*


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

CIG: ZAC360FCA2

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0009978.27-07-2023

Roma li 13/07/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

SOCIETA' LEICA BIOSYSTEMS.

ordine UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
OFFERTA Preventiv\Q-1350561 del 13/07/2023

CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
DS9800	6	Bond Polymer Refine Detection	2478,00	14868,00
AR9961	3	Bond TM Epitope Retrieval 1-1L	378,56	1135,68
AR9352	1	BondTM Primary Antibody Diluent 0.5L	530,45	530,45
AR9590	3	BondTM Wash Solution 10X - 1L	437,56	1312,68
AR9222	1	Bond Dewax Solution	337,11	337,11
S21.2113.A	14	Leica Microsystems Plus Slides	431,31	6038,34
	1	costi di trasporto	289,00	289,00
			IVA 22%	5.392,48
				29.903,74

Fondi su cui far gravare la s **RF-2021-12372851**

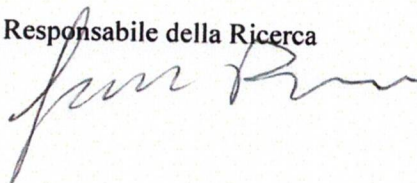
Titolo:

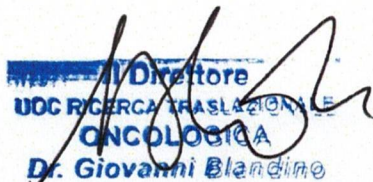
ENDORSEMENT OF MKK3 AS NOVEL
PROGNOSTIC BIOMARKER AND
THERAPEUTIC TARGET IN ADVANCED
COLORECTAL CANCER

Cod. Ricerca
Centro di Costo
Responsabile:
Note:

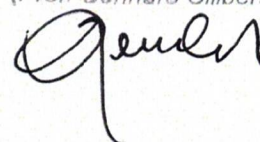
23/01/R/32
110005
Dott Gianluca Bossi
VOCE "CONSUMABILI"


Firma del Responsabile della Ricerca




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	
(Spazio Riservato)		

Data	13/07/2023	PROT.N.
Dipartimento	Area Dipartimentale Funzionale Alte Tecnologie	
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
 Reagenti necessari per la colorazione immunostochimica su una casistica di 250 pazienti con tumore coloretale

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

Il materiale è già in uso presso Dipartimento Patologia IRE pertanto indispensabile ai fini della riproducibilità sperimentale.

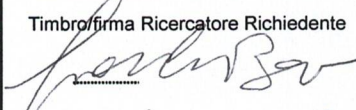
B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

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 	D) Valutazione Direz.ne Scientifica : <input type="checkbox"/> Massima urgenza Priorità piano acquisti anno _____ <input checked="" type="checkbox"/> Urgente <input type="checkbox"/> Non urgente <input type="checkbox"/> Programmabile
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.) 	IL DIRETTORE SCIENTIFICO IRE (Prof. Gennaro Ciliberto)
Timbro/firma Direttore Scientifico 	

Area

Dipartimentale

Funzionale Alte Tecnologie

UOC Ricerca Traslazionale Oncologica

Roma, 13.07.2023

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio SAR – IFO

LORO SEDI

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO REAGENTI LEICA BIOSYSTEMS.

I reagenti distribuiti dalla LEICA cui si richiede acquisto (offerta Q-1350561 del 13/07/2023) sono necessari al raggiungimento degli obiettivi previsti nel progetto dal titolo "ENDORSEMENT OF MKK3 AS NOVEL PROGNOSTIC BIOMARKER AND THERAPEUTIC TARGET IN ADVANCED COLORECTAL CANCER". Nello specifico, si richiede acquisto di reagenti necessari per la valutazione di positività della proteina MKK3 totale e fosforilata mediante colorazione di immunoistochimica su una casistica di 250 pazienti con tumore coloretale disponibile grazie alla collaborazione con dipartimento di Patologia dell'Azienda ospedaliero-universitaria Sant'Andrea. Il materiale cui si richiede acquisto è già in uso presso Dipartimento Patologia IRE pertanto indispensabile ai fini della riproducibilità sperimentale.

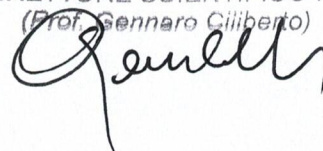
La società LEICA BIOSYSTEMS è distributrice esclusiva dei reagenti richiesti come specificato nella offerta allegata.

Il Responsabili della Ricerca



IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Giliberto)



CIG: ZB53COFD4A

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0009987.27-07-2023

21/07/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

Euroclone

OFFERTA: 437093 /2023 Prot.n. RTO/85/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	BK2211S - CST	1	Phospho-S6 Ribosomal Protein ab	501,75 €	501,75 €
2	BK2317S - CST	1	S6 Ribosomal Protein (54D2) Mouse Mab	444,75 €	444,75 €
3	BK4691S - CST	1	Akt (pan) (C67E7) Rabbit mAb	444,75 €	444,75 €
4	EMR436250	3	RNase Inhibitor.	300,00 €	900,00 €
5					- €
6					- €
				Totale imponibile	2.291,25 €
				IVA al 22%	504,08 €
				TOTALE Euro	2.795,33 €

Fondi su cui far gravare la spesa: AIRC

Codice 23/30/R/1

Scadenza: 31/12/2023

Responsabile: Dr.ssa Sara Donzelli

CDC 3051150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

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	21/07/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
 La richiesta di preventivo n. 437093 /2023 alla Euroclone S. p. A. prevede l'acquisto di tre anticorpi da utilizzare per la prosecuzione di vari progetti del laboratorio.
 Al fine di ottenere risultati riproducibili e comparabili con gli esperimenti eseguiti finora, sono stati ordinati gli stessi anticorpi (stesso codice) precedentemente utilizzati. Il reagente RNasi inhibitor invece è necessario per le reazioni di retroscrittura dell'RNA per l'analisi dell'espressione genica. Anche in questo caso è stato ordinato lo stesso prodotto utilizzato precedentemente per la riproducibilità degli

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 sono distribuiti in esclusiva dalla ditta EUROCLONE come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI
 Produttore: EUROCLONE
 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

[Firma Ricercatore Richiedente]

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Firma Responsabile Ricerca]
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
 Dr. Giovanni...
 02-4784119

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

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

- Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno
- Urgente
- Non urgente
- Programmabile

Roma 21/7/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

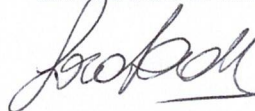
Oggetto: RELAZIONE PER ACQUISTO PRODOTTI EUROCLONE

La richiesta di preventivo n. 437093 /2023 alla Euroclone S. p. A. prevede l'acquisto di tre anticorpi da utilizzare per la prosecuzione di vari progetti del laboratorio.

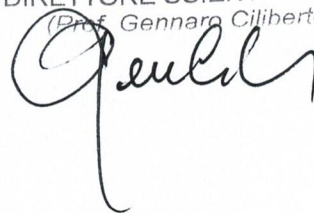
Al fine di ottenere risultati riproducibili e comparabili con gli esperimenti eseguiti finora, sono stati ordinati gli stessi anticorpi (stesso codice) precedentemente utilizzati. Il reagente RNasi inhibitor invece è necessario per le reazioni di retrotrascrizione dell'RNA per l'analisi dell'espressione genica. Anche in questo caso è stato ordinato lo stesso prodotto utilizzato precedentemente per la riproducibilità degli esperimenti.

Tali prodotti sono distribuiti in esclusiva da Euroclone, come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata

Dr.ssa Sara Donzelli



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



af: 22B3C0FBC4

ifo_058.ifo_ao0.REGISTRO UFFICIALE.0009989.27-07-2023

24/07/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

DBA

OFFERTA: 8226 - Prot.n. RTO/86/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	HZ-1084-100UG	1	Recombinant human HGF protein, Animal free	390,00	390,00
2	HZ-1296-10UG	1	recombinant human Wnt3A protein, Animal free	270,00	270,00
3	Qk003-0050	1	Animal-free recombinant human/rat/bovine/porcine FGF-10 protein	234,00	234,00
4	HZ-1118-100UG	1	recombinant human Noggin protein, Animal free	503,00	503,00
5					
6					
7					
				Totale imponibile	1.397,00 €
				IVA al 22%	307,34 €
				TOTALE Euro	1.704,34 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR

Codice 22/15/R/37

Scadenza: 30/11/2025

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

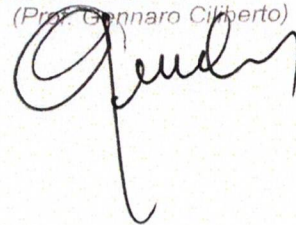
CDC 3051150

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	
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	24/07/2023	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Nella richiesta allegata si indica l'acquisto di prodotti che sono fattori di crescita necessari per la generazione di colture di organoidi tumorali. Sono stati selezionati i prodotti Proteintech poiché, a confronto con altre marche, garantiscono una maggiore vitalità delle cellule.

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 ditta DBA è distributrice esclusiva (come riportato in calce all'offerta) dei prodotti Proteintech

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: DBA

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:

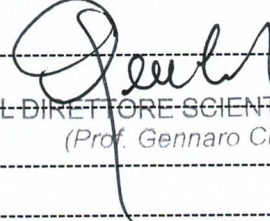
- il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare ultimare esperimenti ricompresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già 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

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz. ne Scientifica :


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

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Roma 24/7/2023

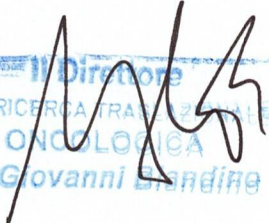
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO REAGENTI DBA

Nella richiesta allegata si indica l'acquisto di prodotti che sono fattori di crescita necessari per la generazione di colture di organoidi tumorali.

Sono stati selezionati i prodotti Proteintech poiché, a confronto con altre marche, garantiscono una maggiore vitalità delle cellule.

La ditta DBA è distributrice esclusiva (come riportato in calce all'offerta) dei prodotti Proteintech


Il Direttore
UOC RICERCA TRAPIANTI E
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Bardino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Genaro Umberto)



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	12/07/2023	
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nisticò

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

FONDO IN SCADENZA

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

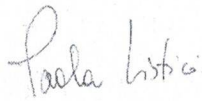
Programmabile

Roma, 12/07/2023

I prodotti della Life Technologies sono stati già acquistati in passato e ampiamente utilizzati nel nostro laboratorio. Tali prodotti verranno impiegati per valutare l'espressione genica e le proteine di nostro interesse attraverso la metodica della RealTime PCR e Western Blotting anche a seguito di esperimenti di silenziamento genico. Le sonde della Life Technologies sono efficienti e specifiche per il nostro target, i gel consentono una distribuzione appropriata delle proteine e ci consente di avere risultati affidabili ed evitare inutili ripetizioni di esperimenti con conseguente risparmio di materiale e tempo.

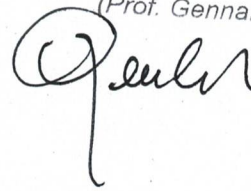
I prodotti richiesti sono distribuiti in via esclusiva dalla ditta Life Technologies, parte del gruppo Thermo Fisher Scientific.

Cordialmente.



Dr.ssa Paola Nistico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
(Prof. Gennaro Ciliberto)



AG 832300FE 11

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0010025.27-07-2023



MERCK
OFFERTA N° 2001630263

Roma 26/7/2023

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	DUO92002-30RXN	1	DUOLINK IS PLA PROBE ANTI-RABBIT PLUS	€ 272,70	€ 272,70
2	P2FREIGHT	1	Spese di trasporto e/o ghiaccio		€ 95,00
				Totale imponibile	€ 367,70
				IVA	€ 80,89
				TOTALE	€ 448,59

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

AIRC
fondo in scadenza

COD. 22/30/R/08


Resp. Dr.ssa P. Nistico'

NB:

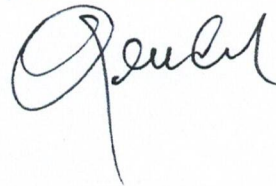
MERCE DA CONSEGNARE
ALLA DR.SSA PAOLA NISTICO'

UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori
piano -2 **CENTRO DI COSTO: 3051250**

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


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

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



N.Richiesta	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	26/07/2023	
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nisticò

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

FONDO IN SCADENZA

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, 26/07/2023

Il kit richiesto verrà utilizzato per studiare l'interazione fra due proteine di interesse. In particolare la tecnologia del PLA Duolink® si avvale di una coppia di anticorpi marcati con oligonucleotidi che, quando si trovano a una distanza non superiore a 40 nm, vanno incontro a cicli ripetitivi di amplificazione circolare per generare un segnale fluorescente specifico dopo l'aggiunta di sonde marcate solo se le proteine di interesse interagiscono.

La Merck è il produttore, casa madre dei prodotti richiesti.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Benigno Vigneri)

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	19/07/2023	
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:


Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Responsabile UOSD



Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

fondo in scadenza

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

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, 19/7/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO REAGENTI BIORAD

Gli anticorpi coniugati con perossidasi di rafano, di cui si richiede l'acquisto, vengono utilizzati in laboratorio come metodo di rilevazione indiretta negli esperimenti di Western Blot, allo scopo di identificare molecole proteiche specifiche in campioni complessi, come omogenati di tessuto e lisati cellulari.

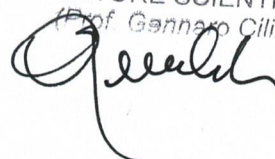
L'acquisto di questi reagenti, già utilizzati in laboratorio all'interno di protocolli standardizzati, è necessario per il proseguimento delle ricerche in corso ed indispensabile al fine di garantire la riproducibilità dei risultati ottenuti. Un cambiamento di prodotto renderebbe infatti necessario ripetere esperimenti effettuati in precedenza, compromettendo così i tempi per la realizzazione del progetto. La società Bio-Rad Laboratories S.r.l. è l'unico produttore e distributore dei prodotti in oggetto, come specificato nell'offerta allegata (Additional Conditions).


Il Responsabile della Ricerca




Dott. Maurizio Fanciulli

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	25/07/2023
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

Ama Baguato

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Ama Baguato

Timbro/firma Responsabile UOSD

Ama Baguato

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

fondo in scadenza Massima urgenza

fondo in scadenza Urgente

IL DIRETTORE SCIENTIFICO | Non urgente
(Prof. Germano Ciliberto)

Germano Ciliberto Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 25/07/2023

La richiesta di puntali sterili con filtro si rende necessaria per lo svolgimento di esperimenti di PCR, RT-PCR e ChIP che necessitano della massima sterilità. I puntali Gilson si adattano alle nostre pipette e sono sviluppati nella prevenzione della contaminazione da aerosol. Ci siamo rivolti direttamente a Gilson per il loro acquisto essendo rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia.

Dr.ssa Anna Bagnato

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