

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. 725 del 04/08/2023

OGGETTO: Affidamento, ai sensi degli artt. 50 comma 1, lett. a) e 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, fornitura reagenti, materiale da laboratorio e servizio di sequenziamento a diverse Società. Fondo Sperimentazioni Anatomia Patologica, responsabile Prof. E. Pescarmona - NO CUP. Fondi Fondazione Stenberg cod. IFO 22/09/R/29, responsabile Dr.ssa M. Bassanelli - CUP H83C22000660007. Fondi RC 2022 MAE-Italia- Brasile, responsabile Dr. Aldo Venuti - CUP H55F21001830001. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/10, responsabile Dr. Oreste Segatto - CUP H85F22000110007. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/05, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli - CUP H83C2000050007. Fondi Banca D'Italia cod. IFO 22/09/R/22, responsabile Dr.ssa Donatella Del Bufalo - CUP H53C22000760007. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò - CUP H85F22000310007. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/08, responsabile Dr. F. Cappuzzo - CUP H83C23000110007. Fondi Ministero della Salute PNRR-MAD-2022-12375670 cod. IFO 23/01/R/34, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu - CUP H53C22001160001. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/01, responsabile Dr.ssa Anna Bagnato - CUP H85F22000090007.

Esercizi/o e conto 2023 - Conto 502020196 - 501010893 - 501010393 - 501010395 - 501010394 Centri/o di costo 3051450 - 3051250 - 3051350 - 3051550 - 3020050 - 3050050 - 3051150 - 3020150

- **Importo presente Atto: € 66.484,32**

- **Importo esercizio corrente: € 66.484,32**

Budget

- **Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2023/1910

Servizio Risorse Economiche: **Francesca Romana Benedetto**

Servizi

Barbara Filipponi

Andrea Scotti

Il Responsabile del Procedimento

Andrea Scotti

La presente determinazione si compone di n° 8 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

N°53Allegati (Richieste Protocollate + Dichiarazioni di Infungibilità)

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto/a il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e ss.mm.ii.;
- Visto il Decreto Legislativo 16 ottobre 2003, n. 288 e ss.mm.ii.;
- Visto la Legge Regionale 23 gennaio 2006, n. 2;
- Visto il decreto legislativo 31.03.2023, n. 36 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 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. 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 tumorstroma interface in high grade serous ovarian cancer*”, cod. IFO 22/30/R/01, responsabile Dr.ssa Anna Bagnato;

con deliberazione n.407 del 20.05.2022, è stato accettato il finanziamento disposto da Banca D’Italia a favore dell’Istituto Regina Elena per lo svolgimento del progetto dal titolo: “*Identificazione di nuove strategie terapeutiche per il trattamento del melanoma*”, cod. IFO 22/09/R/22, responsabile Dr.ssa Donatella Del Bufalo;

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 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. 341 del 05/0/2022 è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero degli Affari Esteri e della Cooperazione Internazionale via Ministero della Salute su R.C. 2022 (MAE – Italia – Brasile) con prot. n.MAE00536442022-04-01 del 01/04/2021, per lo svolgimento del progetto: “*Vaccini a basso costo per malattie trasmissibili*”, responsabile Dr. Aldo Venuti;

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/34, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu;

con deliberazione n. 822 del 14/11/2022 è stato accettato il finanziamento disposto dalla Fondazione Samuel e Barbara Stenberg a favore dell'Istituto Regina Elena per lo svolgimento del progetto dal titolo: "*Molecular biomarker analysis and immUnootherapy in patients with clear cell RenAl cell carciNoma: an Observational, retrospective/prospective, multicenter study – progetto URANO*", cod. IFO 22/09/R/29, responsabile Dr.ssa Maria Bassanelli;

con deliberazione degli IFO n. 291 del 23 aprile 2018 è stato adottato il nuovo Regolamento delle Sperimentazioni Cliniche di fase 2, 3 e 4, e degli studi osservazionali degli I.F.O. integrato e modificato con determinazione n. 470 del 29/05/2021, P.I. Prof. E. Pescarmona;

con deliberazione n. 995 del 29/12/2022, è stato accettato il finanziamento concesso dal A.I.R.C, per lo svolgimento del progetto di Ricerca dal titolo: "*Biomarker assessment in ROS1 positive or MET deregulated NSCLC*", cod. IFO 23/30/R/08, responsabile Dr. F. Cappuzzo;

Considerato che

il Prof. E. Pescarmona, la Dr.ssa M. Bassanelli, il Dr. A. Venuti, il Dr. O. Segatto, il Dr. M. Fanciulli, la Dr.ssa D. Del Bufalo, la Dr.ssa P. Nisticò e la Dr.ssa S. Soddu, 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 Life Technologies Italia Fil. Life, Qiagen S.p.A., Aurogene S.r.l., Promega Italia S.r.l., D.B.A. Italia S.r.l., Euroclone S.p.A., S.I.A.L. S.r.l., Prodotti Gianni S.r.l., MicroLab Equipment 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;

il Prof. F. Cappuzzo, la Dr.ssa S. Soddu, la Dr.ssa A. Bagnato ed il Dr. O. Segatto, con diverse note, ha richiesto l'acquisto di materiale monouso da laboratorio ed il servizio di sequenziamento di DNA Plasmidico o di PCR non avente il carattere dell'esclusività, allegando le offerte delle società distributrici dei prodotti necessari allo svolgimento del progetto di ricerca, dall'analisi dei preventivi pervenuti quelli presentati dalle Società Euroclone S.p.A., S.I.A.L. S.r.l. e BioFab Research S.r.l., sono risultati economicamente i più vantaggiosi;

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 degli artt. 50 comma 1, lett. a) e 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:

- Carlo Erba S.r.l. € 1.874,18 Iva compresa;
- Bio Fab Research S.r.l. € 97,60 Iva compresa;
- Qiagen S.p.A. € 1.028,46 Iva compresa;
- Aurogene S.r.l. € 19.998,24 Iva compresa;
- Promega Italia S.r.l. € 820,39 Iva compresa;
- D.B.A. Italia S.r.l. € 3.574,60 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. € 1.193,65 Iva compresa;
- S.I.A.L. S.r.l. € 2.775,50 Iva compresa;
- D.B.A. Italia S.r.l. € 1.293,20 Iva compresa;
- Prodotti Gianni S.r.l. € 2.768,18 Iva compresa;
- MicroLab Equipment S.r.l. € 610,00 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life € 16.177,20 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life € 906,43 Iva compresa;
- Qiagen S.p.A. € 5.305,05 Iva compresa;
- Carlo Erba S.r.l. € 2.342,40 Iva compresa;
- Carlo Erba S.r.l. € 361,12 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. € 5.358,12 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 66.484,32 Iva compresa, graverà sul Fondo Sperimentazioni Anatomia Patologica per € 906,43, responsabile Prof. E. Pescarmona, sui Fondi Fondazione Stenberg cod. IFO 22/09/R/29 per € 16.177,20, responsabile Dr.ssa M. Bassanelli, sui Fondi RC 2022 MAE-Italia-Brasile per € 1.293,20, responsabile Dr. Aldo Venuti, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/10 per € 8.364,14, responsabile Dr. Oreste Segatto, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/05 per € 19.998,24, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli, sui Fondi Banca D'Italia cod. IFO 22/09/R/22 per € 1.028,46, responsabile Dr.ssa Donatella Del Bufalo, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08 per € 1.874,18, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/08 per € 13.366,69, responsabile Dr. F. Cappuzzo, sui Fondi Ministero della Salute PNRR- MAD-2022-12375670 cod. IFO 23/01/R/34 per € 3.378,18, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu e sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/01 per € 97,60, responsabile Dr.ssa Anna Bagnato, che presenta la necessaria disponibilità;

Attestato che il presente provvedimento, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo e utile per il servizio pubblico, ai sensi dell'art. 1 della legge 20/94 e successive modifiche, nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1, primo comma, della legge 241/90, come modificata dalla legge 15/2005;

Determina

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

1) affidare, ai sensi degli artt. 50 comma 1, lett. a) e 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:

- Carlo Erba S.r.l.
€ 1.874,18 Iva compresa;
- Bio Fab Research S.r.l.
€ 97,60 Iva compresa;
- Qiagen S.p.A. €
1.028,46 Iva compresa;
- Aurogene S.r.l.
€ 19.998,24 Iva compresa;
- Promega Italia S.r.l.
€ 820,39 Iva compresa;
- D.B.A. Italia S.r.l.
€ 3.574,60 Iva compresa;

- Euroclone S.p.A.
€ 1.193,65 Iva compresa;
- S.I.A.L. S.r.l.
€ 2.775,50 Iva compresa;
- D.B.A. Italia S.r.l.
€ 1.293,20 Iva compresa;
- Prodotti Gianni S.r.l.
€ 2.768,18 Iva compresa;
- MicroLab Equipment S.r.l.
€ 610,00 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life
€ 16.177,20 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life
€ 906,43 Iva compresa;
- Qiagen S.p.A. €
5.305,05 Iva compresa;
- Carlo Erba S.r.l.
€ 2.342,40 Iva compresa;
- Carlo Erba S.r.l.
€ 361,12 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A.
€ 5.358,12 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 66.484,32 Iva compresa, sui Fondo Sperimentazioni Anatomia Patologica per € 906,43, responsabile Prof. E. Pescarmona, sui Fondi Fondazione Stenberg cod. IFO 22/09/R/29 per € 16.177,20, responsabile Dr.ssa M. Bassanelli, sui Fondi RC 2022 MAE-Italia- Brasile per € 1.293,20, responsabile Dr. Aldo Venuti, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/10 per € 8.364,14, responsabile Dr. Oreste Segatto, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/05 per € 19.998,24, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli, sui Fondi Banca D'Italia cod. IFO 22/09/R/22 per € 1.028,46, responsabile Dr.ssa Donatella Del Bufalo, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08 per € 1.874,18, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/08 per € 13.366,69, responsabile Dr. F. Cappuzzo, sui Fondi Ministero della Salute PNRR-MAD-2022-12375670 cod. IFO 23/01/R/34 per € 3.378,18, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu e sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/01 per € 97,60, responsabile Dr.ssa Anna Bagnato, che presenta la necessaria disponibilità;

Sperimentazioni Anatomia Patologica

- assegnato: € 3.600,00
 - utilizzato: € -----
 - presente atto: € 906,43
 - residuo: € 2.693,57

cod. IFO 22/09/R/29

- assegnato: € 17.000,00
 - utilizzato: € -----
 - presente atto: € 16.177,20
 - residuo: € 822,80

RC 2022 MAE-Italia- Brasile

- assegnato:	€	30.000,09
- utilizzato:	€	28.584,68
- presente atto:	€	1.293,20
- residuo:	€	122,21

cod. IFO 22/30/R/10

- assegnato:	€	157.700,00
- utilizzato:	€	142.605,56
- presente atto:	€	8.364,14
- residuo:	€	6.847,42

cod. IFO 22/30/R/05

- assegnato:	€	152.950,00
- utilizzato:	€	77.099,57
- presente atto:	€	19.998,24
- residuo:	€	55.852,19

cod. IFO 22/09/R/22

- assegnato:	€	25.000,00
- utilizzato:	€	23.715,36
- presente atto:	€	1.028,46
- residuo:	€	256,18

cod. IFO 22/30/R/08

- assegnato:	€	153.900,00
- utilizzato:	€	115.883,40
- presente atto:	€	1.874,18
- residuo:	€	36.142,42

cod. IFO 23/30/R/08

- assegnato:	€	230.000,00
- utilizzato:	€	83.270,33
- presente atto:	€	13.366,69
- residuo:	€	133.362,98

cod. IFO 23/01/R/34

- assegnato:	€	1.000.000,00
- utilizzato:	€	-----
- presente atto:	€	3.378,18
- residuo:	€	996.621,82

cod. IFO 22/30/R/01

- assegnato:	€	165.000,00
- utilizzato:	€	134.196,54
- presente atto:	€	97,60
- residuo:	€	30.705,86

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051450 – 3051250 – 3051350 – 3051550 – 3020050 – 3050050 – 3051150 – 3020150 Conto 501010395 x € 1.293,20 – 501010394 x € 3.378,18 - 501010393 x € 54.802,45 – 501010893 x € 6.912,89 – 502020196 x € 97,60.

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

Roma, 21.06.23

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 28/SS-NCBTM/23

La sottoscritta Silvia Soddu, dichiara che il prodotto sottoelencato

Immersol 518F

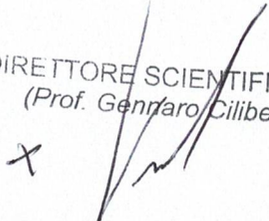
è un olio da obiettivo per l'utilizzo in microscopia.

Il prodotto richiesto, è stato scelto e precedentemente testato per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Le ditte **Micro Lab equipment** e **Fisher Scientific** sono gli unici rivenditori ufficiali di questo prodotto. E' stata scelta la **Micro Lab equipment** in quanto fornisce il prodotto al prezzo inferiore.

FIRMA DEL RESPONSABILE


Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile UQSD
Network Cellulare e Bersagli Terapeutici Molecolari


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

Roma, 21.06.23

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 29/SS-NCBTM/23

La sottoscritta Giulia Federici, dichiara che il prodotto sottoelencato

Rabbit pAb to GFP (Sepharose)

È un anticorpo coniugato al Sefarosio per l'utilizzo in immunoprecipitazione di proteine.

Il prodotto richiesto, è stato scelto e precedentemente testato per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

La ditta **abcam** è **distributore ufficiale** di questo prodotto sul territorio Italiano.

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

FIRMA DEL RESPONSABILE

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Genaro 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	21/06/23	
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:

Anticorpo coniugato al Sefarosio per l'utilizzo in immunoprecipitazione di proteine.

.....

.....

.....

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 reagenti analoghi con paragonabile efficienza e specificità. I reagenti 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 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 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 Ricorrente

.....

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

.....

Timbro/firma Direttore Scientifico

.....

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

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

Non urgente

Programmabile

DBA

Roma 20/06/2023

OFFERTA PRE2023-6680

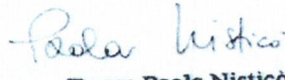
ZEB3BD2684

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	ELS61258	1	ZIKA VIRUS TOTAL ANTIBODY DETECTION ASSAYS DEVELOPMENT KIT 3X96 WELL PLATE KIT	€ 1.030,00	€ 1.030,00
2		1	SPESE GHIACCIO SECCO	€ 30,00	€ 30,00
Totale imponibile					€ 1.060,00
IVA					€ 233,20
TOTALE					€ 1.293,20

trova copertura sui fondi

RC 2022 MAE Italia-Brasile ad esaurimento

RESP. Dr. Aldo Venuti

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

NB: la merce dovrà essere consegnata al Dr. Aldo Venuti**UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori**

centro di costo 3051250

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

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

X



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	20/06/2023	
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

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Responsabile UOSD

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	<input checked="" type="checkbox"/> Massima urgenza Priorità piano acquisti anno
	<input type="checkbox"/> Urgente
IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E. (Prof. Giovanni Ciliberto)	<input type="checkbox"/> Non urgente
X	<input type="checkbox"/> Programmabile

Roma, 20/06/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio SAR

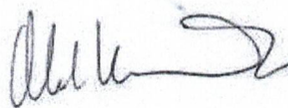
LORO SEDI

Il sottoscritto Dott. Aldo Venuti responsabile del progetto MAECI dichiara che il prodotto richiesto è stato scelto per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

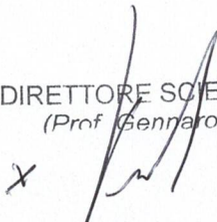
Si tratta di un prodotto che utilizzeremo per l'analisi di campioni biologici provenienti dagli esperimenti in vivo al fine di determinare la risposta anticorpale negli animali trattati con le nostre preparazioni vaccinali studiate in collaborazione con l'Università brasiliana. Il prodotto richiesto è necessario allo svolgimento del progetto poiché solo questo tipo di prodotto può garantire la riproducibilità dei dati sperimentali.

Inoltre, i prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta DBA.

Firma del richiedente



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



Dr Aldo Venuti

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		
N.Richiesta (Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data 28/08/2023		
Dipartimento DIPARTIMENTO RIDAIT		
U.O. / Servizio richiedente UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nistico

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

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, 30/06/2023

Il reagente richiesto è necessario per lo svolgimento degli esperimenti di silenziamento genico. Tali esperimenti di transfezione cellulare consentiranno di ampliare le nostre conoscenze attuali sulla funzione della proteina FAK nella progressione del carcinoma polmonare sia nelle cellule tumorali che nelle cellule che compongono lo stroma.

Pertanto ci siamo rivolti alla ditta Carlo Erba per l'ordine del prodotto in oggetto, perché tale ditta è il rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia dei prodotti Dharmacon.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

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

Prot. 34-MPNAT/23 del 19/06/2023

Ditta: Qiagen Srl

Offerta n. 230109IT01600532LC del 12/01/2023

FONDO IN
 SCADENZA
 C/E: 2273 BDA ADE

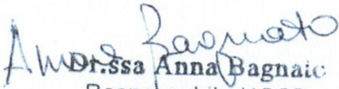
	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	19101	1	RNase A (17500 U)	237,00	237,00
2	74104	2	Rneasy Mini Kit (50)	274,50	549,00
3		1	spese di spedizione	36,00	36,00
		1	dry ice	21,00	21,00
				Totale imponibile	843,00
				IVA	185,46
				TOTALE Euro	1.028,46

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca **Banca D'Italia** "Identificazione di nuove strategie terapeutiche per il trattamento del melanoma" cod. IFO 22/09/R/22, (CdC 3051350) responsabile Dr.ssa Donatella **Del Bufalo**.

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

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


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


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

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	19/06/2023	
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 distribuiti in esclusiva dalla Qiagen srl, come riportato nell'allegato.

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

..... *Del Bufalo*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

..... *Del Bufalo*

Timbro/firma Direttore Scientifico

X

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. *Gerardo Cliberto*)

Urgente

Non urgente

Programmabile

Anna Bagnato

Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD

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

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 19/06/2023

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

La tecnica della RT-PCR è una variante della tecnica della reazione a catena della polimerasi (PCR). Questa tecnica consiste nella sintesi di una molecola di DNA a doppio filamento a partire da uno stampo di RNA. La molecola di DNA sintetizzata mediante il processo di retrotrascrizione è definita cDNA. Mediante l'impiego della RT-PCR è possibile convertire in DNA un intero trascrittoma (insieme di tutto il trascritto di una cellula) di uno specifico tessuto di un individuo in una specifica fase del suo sviluppo. Per tale motivo, la RT-PCR è una tecnica che viene impiegata nel nostro laboratorio per studiare l'espressione genica, perché consente di sottoporre ad ulteriori analisi il cDNA sintetizzato. Il prodotto della retrotrascrizione dell'RNA, anche detta Reazione First-strand, può essere amplificato mediante PCR classica, oppure essere quantificato mediante real-time PCR (qPCR).

In quest'ottica sperimentale, i prodotti richiesti vengono impiegati al fine di estrarre RNA da campioni cellulari nonché da pazienti. Nel nostro laboratorio abbiamo scelto il seguente kit:

- Qiagen RNeasy Mini Kit (50) numero di catalogo 74104

Abbiamo, inoltre, bisogno di acquistare l'RNase A (17500U) (19101), che è un prodotto fondamentale da utilizzare quando si colorano le cellule per lo studio del ciclo cellulare per citofluorimetria. L'obiettivo principale, infatti, delle ricerche in campo oncologico riguardano l'individuazione di composti o di vie cellulari in grado di alterare la vitalità cellulare, nonché, di portare a morte le cellule tumorali, attraverso un processo denominato apoptosi. Al fine di verificare l'effetto di specifici farmaci sul ciclo cellulare, le cellule trattate vengono colorate con ioduro di propidio (PI) in presenza di RNasi, che degradando l'RNA, permette al PI di legarsi solo al DNA, rendendolo analizzabile al citofluorimetro. In questo modo potranno essere studiate le fasi subG1, S, G2 e M, del ciclo cellulare in cui si trovano le cellule prima e dopo uno specifico trattamento.

Dr.ssa Donatella Del Bufalo

X

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Genaro 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		27/06/2023	
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

fr
UOSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Anestesiologia e Intensive Care
Area Operativa di Fisiologia e Ricerca Tradizionale
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

fr
UOSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Anestesiologia e Intensive Care
Area Operativa di Fisiologia e Ricerca Tradizionale
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Responsabile UOSD

fr
UOSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Anestesiologia e Intensive Care
Area Operativa di Fisiologia e Ricerca Tradizionale
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

<input checked="" type="checkbox"/> Massima urgenza
----- Priorità piano acquisti anno -----
<input type="checkbox"/> Urgente

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Gennaro Ciliberto)
<input type="checkbox"/> Non urgente

<input type="checkbox"/> Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 26 -06-23**UOC Acquisizione Beni e Servizi****Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO MATERIALE AUROGENE**

Il materiale di cui si richiede l'acquisto sarà utilizzato per esperimenti di biologia molecolare e di epigenetica, nello specifico analisi single cell RNA-seq di campioni di pazienti affetti da Mieloma Multiplo all'esordio e post terapia per l'identificazione di nuove "signature" al livello di trascrittomica. La ditta Aurogene è esclusivista dei prodotti in oggetto dei quali si richiede l'acquisto come si evince dalla documentazione allegata.

Il Richiedente

fy m
UOSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Tradizionale
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

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

X *[Signature]*

Roma, 19/06/2023

Ditta: LIFE TECHNOLOGIES

Offerta: P4872812 del 26/10/2022

Z 913BDISTF.

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A49667	1	ONCOMINE COMP ASSAY PLUS, CHEF COMBO (DNA+RNA)	13.2601,00	13.260,00
				Totale imponibile	13,260.00
				IIVA	2.917.00
				TOTALE	16.177,20

L'importo potrà gravare sul Fondo 22/09/R/29, responsabile Dr.ssa Maria Bassanelli

NB: Il materiale richiesto va consegnato in UOC Anatomia Patologica, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, piano -2, via Elio Chianesi 53.

Centro di Costo: UOC 3020050

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: elisa.melucci@ifo.it

Il Responsabile del Progetto
Dr.ssa Maria Bassanelli

MARIA BASSANELLI
02016402

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

N.Richiesta (Spazio Riservato)	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	IRE  ISG
Data 03-04-2023		
Dipartimento	DI RICERCA E DIAGNOSTICA AVANZATA	
U.O. / Servizio richiedente	ANATOMIA PATOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
Pannello di sequenziamento NGS della Life Technologies Italia da utilizzare presso la UOC Anatomia Patologica IRE.

Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:
I reagenti richiesti permettono un saggio ottimizzato in modo esclusivo per il sequenziamento sulla piattaforma Life Technologies Italia, i prodotti richiesti sono distribuiti in Italia in via esclusiva dal gruppo ThermoFischer.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:	<u>IT 12792100153</u>
Produttore:	<u>Life Technologies Italia</u>
Fabbisogno presunto in UM:	<u>Reagenti necessari per il sequenziamento di 32 campioni</u>
Spesa presunta (IVA esclusa):	<u>13,260.00 Euro</u>
Durata proposta del contratto di fornitura:	<u>1 anno</u>
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 ricomprese 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.

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)


MARIA BASSAN
1201640

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

Massima urgenza
 Urgente
 Non urgente
 Programmabile

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

Roma, 19/06/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio ABS

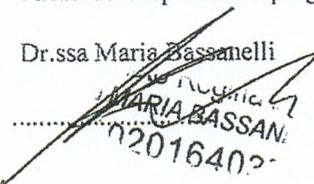
LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL' OFFERTA N. D5071335 LIFE TECHNOLOGIES

La sottoscritta Dr.ssa Maria Bassanelli responsabile del Fondo 22/09/R/29 Centro di Costo 3020050, dichiara che i prodotti richiesti, sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità. Si tratta di prodotti che utilizzeremo per la profilazione genomica dei casi di carcinoma di rene che necessitano di una diagnosi differenziale. Inoltre, i prodotti sono distribuiti esclusivamente dal gruppo LIFE TECHNOLOGIES Italia.

Firma del responsabile progetto

Dr.ssa Maria Bassanelli


.....
MARIA BASSANELLI
02016402

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

X

Roma, 22/06/2023
 Ditta: LIFE TECHNOLOGIES
 Offerta: D5119681 del 20/06/2023

2603BD274A

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A47560	1	AMPLISEQ 1-96 MTO TUBES 750 RXN 2X	742,98	Euro 742,98
				Totale imponibile	Euro 742,98
				IVA	Euro 163,45
				TOTALE	Euro 906,43

L'importo potrà gravare sul **Fondo Anatomia Patologica Sperimentazioni**, responsabile Prof. Edoardo Pescarmona

NB: Il materiale richiesto va consegnato in UOC Anatomia Patologica, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, piano -2, via Elio Chianesi 53.

Centro di Costo: UOC 3050050

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: elisa.melucci@ifo.it

Il Responsabile del Progetto
 Prof Edoardo Pescarmona

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
 "REGINA ELENA"
 S.C. ANALISI PATOLOGICA
 E DIAGNOSTICA
 DIRETTORE PROF. Edoardo Pescarmona

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

X

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 22-06-2023			
Dipartimento DI RICERCA E DIAGNOSTICA AVANZATA			
U.O. / Servizio richiedente ANATOMIA PATOLOGICA			

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Pannello di sequenziamento NGS specifico per patologia renale della Life Technologies Italia presenti presso la UOC Anatomia Patologica IRE.

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

I reagenti richiesti sono CE-IVD e permettono un saggio ottimizzato in modo esclusivo per il sequenziamento sulla piattaforma Life Technologies Italia, i prodotti richiesti sono distribuiti in Italia in via esclusiva dal gruppo ThermoFischer.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: IT 12792100153

Produttore: Life Technologies Italia

Fabbisogno presunto in UM: Reagenti necessari per il sequenziamento di 100 campioni

Spesa presunta (IVA esclusa): 742,98 euro

Durata proposta del contratto di fornitura: 1 anno

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 ricomprese 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 prevede 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 PATOLOGIA
"RICERCA" PATOLOGICA
S.C. ANATOMIA PATOLOGICA
E CITOLOGICA
DIRETTOR: Pescantogna
Timbrofirma Ricercatore Richiedente
[Firma]
Timbrofirma Responsabile Ricerca (P.I.)
[Firma]
Timbrofirma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Non urgente

Programmabile

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

Roma, 22/06/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL' OFFERTA N. D5119681 LIFE TECHNOLOGIES

Il sottoscritto Prof. **Edoardo Pescarmona** responsabile del **Fondo Anatomia Patologica Sperimentazioni** Centro di Costo 3050050, dichiara che i prodotti richiesti, sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Si tratta di prodotti che utilizzeremo per la profilazione genomica dei casi di carcinoma di rene che necessitano di una diagnosi differenziale. Inoltre i prodotti sono distribuiti esclusivamente dal gruppo LIFE TECHNOLOGIES Italia.

Firma del responsabile progetto

Prof.ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
"REGINA ELENA"
S.C. ANATOMIA ISTOLOGIA PATOLOGICA
E CITODIAGNOSTICA
DIRETTORE PROF. Edoardo Pescarmona

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

X

R.

CIF 7483B9ACTO

Prot.RTO2-68/23-OS del 08/06/2023
Ditta: Promega Italia Srl
Offerta n. 202301216 del 25/05/2023

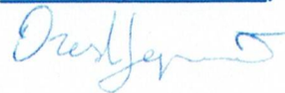
	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	G9682	1	CellTiter-Glo(R) 3D Cell Viability Assay, 10 x 10m	592,45	592,45
2	SD1001	1	Freight	50,00	50,00
3	SD1141	1	Wet/Dry Ice	30,00	30,00
4					-
				Totale imponibile	672,45
				IVA	147,94
				TOTALE Euro	820,39

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

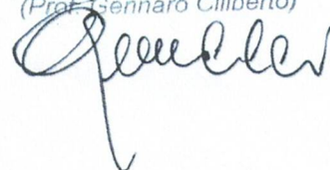
Il Responsabile del Progetto
Dr. Oreste Segatto
(oreste.segatto@ifo.it)



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		
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	08/06/2023	
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:

il prodotto richiesto è distribuito in esclusiva da Promega.

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

Orlando Legato

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Orlando Legato

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

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

Non urgente

Programmabile

Gennaro Ciliberto
DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
Dr. Gennaro Ciliberto



Roma, 08/06/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

Il CellTiter-Glo® 3D Cell Viability Assay verrà utilizzato per effettuare saggi biologici che valutano la vitalità cellulare, basandosi sulla quantità di ATP prodotta dalle cellule in attiva proliferazione cellulare. Verrà utilizzato in maniera specifica e ottimizzata sugli organoidi e tumoroidi derivati dai tumori murini, che teniamo in coltura in 3D.

In fede

Oreste Segatto

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

Prot.RTO2-71/23-OS del 08/06/2023

Ditta: DBA ITALIA Srl

Offerta n. PRE2023-6263 del 01/06/2023

AG: 8613BB92A0

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	LV2L(pLV230525-1006ykf)-K1	1	VSV-G Lentivirus Large-scale Packaging Service for pLV230525-1006ykf	1.320,00	1.320,00
2	MSCVL(pMSCV230525-1005mfw)-K1	1	MSCV Retrovirus Large-scale Packaging Service for pMSCV230525-1005mfw	1.320,00	1.320,00
3		1	SHIPPING COSTS	290,00	290,00
				Totale imponibile	2.930,00
				IVA	644,60
				TOTALE	3.574,60

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)

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	08/06/2023	
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 DBA.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

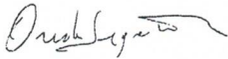


C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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 Direz.ne 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, 08/06/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

L'ordine riguarda la generazione di stock di retrovirus e lenti virus ricombinanti ad alto titolo. Noi non abbiamo la capacità di generare stock a titolo così elevato. La necessità di ottenere titoli elevati è legata al nostro bisogno di fare infezioni su larga scala di organoidi di fegato, con virus ricombinanti che esprimono fusioni murine di Fgfr2 in assenza di marcatore di resistenza. Questa procedura è necessaria per generare organoidi murini privi di xeno-antigeni, potenzialmente in grado di generare risposte immunitarie in seguito a trapianto in topi singenici immunocompetenti.

Si confida in una celere approvazione della richiesta.

In fede

Oreste Segatto

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

R.

Prot.RTO2-70/23-OS del 08/06/2023
Ditta: Sial Srl
Offerta n. 6569 del 18/05/2023

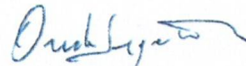
AG. EC23BB 9638

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	356231	5	MATRIGEL GF RED.10ML PHENOLRED FREE	455,00	2.275,00
2					-
3					-
				Totale imponibile	2.275,00
				IVA	500,50
				TOTALE Euro	2.775,50

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. (SU COSTI INDIRETTI)

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

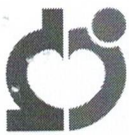


Il Responsabile del Progetto
Dr. Oreste Segatto
[@oreste.segatto@ifo.it](mailto:oreste.segatto@ifo.it)



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

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

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 08/06/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

Il Matrigel growth factor reduced phenol-red free verrà utilizzato per l'isolamento, la propagazione e il mantenimento di colture di organoidi e tumoroidi derivati da fegati murini e umani. Nel dettaglio, il Matrigel è necessario come supporto per la coltura delle cellule e delle strutture duttali derivate dal tessuto epatico murino.

Da una indagine di mercato la Sial Srl risulta essere la ditta più vantaggiosa.

In fede

Oreste Segatto

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

M. AB.

Prot.RTO2-72/23-OS del 14/06/2023

Ditta: Euroclone SpA

Offerta n. 434109 /2023 del 31/05/2023

CIG: Z1F3BB956D

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	EPS05N Euroclone	18	Primo® Pet pre-sterilized 5ml	24,90	448,20
2	EPS10N Euroclone	18	Primo® Pet pre-sterilized 10ml	24,90	448,20
3	EPS25N Euroclone	2	Primo® Pet pre-sterilized 25ml	41,00	82,00
4			<i>In sconto merce</i>		-
	KNCRP18X Capp	1	Capp Rondo Plate Shaker 1.800rpm w/adjust	-	
				Totale imponibile	978,40
				IVA	215,25
				TOTALE Euro	1.193,65

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 Bardino

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

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

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 14/06/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

I prodotti specificati nella richiesta d'ordine constano di pipette di vario formato che vengono utilizzate per la manipolazione di liquidi e soluzioni di vario tipo. Le pipette richieste sono ad incarto singolo e si prestano dunque per l'utilizzo in condizioni di sterilità come ad esempio durante le attività di espansione e mantenimento in vitro di colture cellulari. La ditta prescelta (Euroclone SpA) ci ha riservato un'ottima offerta in termini di prezzo e di qualità del prodotto con la possibilità di ottenere in omaggio un piccolo strumento di laboratorio.

In fede

Oreste Segatto

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

M.LAB.

05/06/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

Carlo Erba

OFFERTA: 2123513273 Prot.n.

2083 BD24ED.

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	LLG09698969	5	Rack metallici, conf. 4x4, 556x140x225	59,20 €	296,00
2					-
3					-
4					-
5			CONSEGNARE MERCE DR. MATTEO ALLEGRETTI LABORATORI PIANO -2		
				Totale imponibile	296,00
				IVA	65,12
				Totale	361,12 €

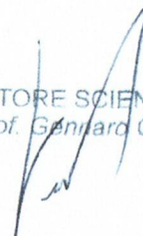
Fondi su cui far gravare la spesa:
Codice IFO 23/30/R/08
Scadenza: 31/12/2023
Responsabile: Prof. Federico Cappuzzo
CDC 3020150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



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

X



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	05/06/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il seguente prodotto di cui richiediamo l'acquisto:

- rack per congelatori, 4x4, cod. LLG09698969, n° prodotti 4

è stato selezionato perché presenta caratteristiche compatibilità con i congelatori verticali in uso nel nostro laboratorio.

In particolare, il prodotto indicato è in acciaio inossidabile, e risulta adatto anche per congelatori orizzontali, il che ne consente una maggiore modularità d'utilizzo. Presenta dimensioni ottimali (largh. 556mm, prof.140mm, h 225mm) per ospitare le scatole per criogenia in nostro possesso, ed inoltre è dotato di clip metalliche in grado di impedire l'uscita/caduta delle stesse durante l'inclinatura. Pertanto se ne richiede l'acquisto per via delle sue ottime specifiche tecniche e in virtù del prezzo vantaggioso rispetto ad altri distributori.

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 carlo erba COME DA DICHIARAZIONE DI UNICITA' ALLEGATA

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: vari

Produttore: CARLO ERBA

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.)
I.P.O. Istituto Regina Elena
Prof. FEDERICO CAPPUZZO
9083102016403603

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

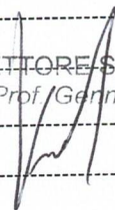
Urgente

Non urgente

Programmabile

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

X



Roma 5/6/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI CARLO ERBA

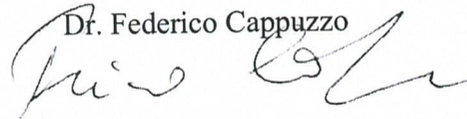
Il seguente prodotto di cui richiediamo l'acquisto:

- rack per congelatori, 4x4, cod. LLG09698969, n° prodotti 4

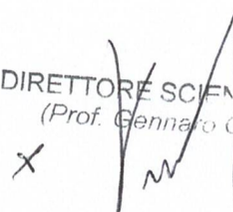
è stato selezionato perché presenta caratteristiche compatibilità con i congelatori verticali in uso nel nostro laboratorio.

In particolare, il prodotto indicato è in acciaio inossidabile, e risulta adatto anche per congelatori orizzontali, il che ne consente una maggiore modularità d'utilizzo. Presenta dimensioni ottimali (largh. 556mm, prof. 140mm, h 225mm) per ospitare le scatole per criogenia in nostro possesso, ed inoltre è dotato di clip metalliche in grado di impedire l'uscita/caduta delle stesse durante l'inclinatura. Pertanto se ne richiede l'acquisto per via delle sue ottime specifiche tecniche e in virtù del prezzo vantaggioso rispetto ad altri distributori.

Dr. Federico Cappuzzo



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



M.IAB.

05/06/2023

Alla Direzione Scientifica
IRE All'Ufficio
SAR

EUROCLONE

OFFERTA: 434107/2023 Prot.n.

25F3 BD 250F.

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	GR802202	4	CRYO RACK FOR 81 CRYO.S, PP,	86,00 €	344,00
2	GR122263	12	CRYO.S, 2 ML, PP, ROUND BOTTOM,INTERNAL THREAD	103,70 €	1.244,40
3	ET3415	4	Tubi da microcentrifuga, 1,5ml, boil-proof	17,00 €	68,00
4	ET3420	5	Tubi da microcentrifuga, 2,0ml, boil-proof	17,00 €	85,00
5	ECTD00100	4	Puntali con filtro, 100ul	186,00 €	744,00
6	ECTD00200	4	Puntali con filtro, 200ul	186	744,00
7	ECTD01005	5	Puntali con filtro, 1000ul	232,5	1.162,50
				Totale imponibile	4.391,90
				IVA	966,22
				Totale	5.358,12 €
CONSEGNARE MERCE DR. MATTEO ALLEGRETTI LABORATORI PIANO -2					

Fondi su cui far gravare la spesa:

Codice IFO 23/30/R/08

Scadenza: 31/12/2023

Responsabile: Prof. Federico Cappuzzo

CDC 3020150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



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

Roma 26/1/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI EUROCLONE

I seguenti prodotti di cui richiediamo l'acquisto:

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

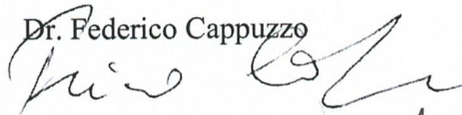
In particolare, il prodotto cod. GR802202, rappresentante scatole di raccolta da 81 posizioni, possiede le giuste dimensioni quindi è compatibile con rack metallici recentemente acquistati ed in uso presso il nostro laboratorio. Rispetto agli altri prodotti, il coperchio della scatola inoltre mantiene flessibilità dopo l'uso a temperature ridotte (non si incastra), ed è scrivibile.

Il prodotto cod. GR802202, rappresentante criovials per lo stoccaggio di fluidi, è in grado di contenere fino a 2 ml di materiale biologico, preservandolo da agenti contaminanti, DNasi e RNasi. E' costituito da polipropilene ultra puro resistente alla temperatura quindi può essere facilmente utilizzato sia a -80°C che in azoto liquido, ed è compatibile con le scatole precedentemente acquistate.

I prodotti cods. ET3415 e ET3420, rappresentanti provette per microcentrifuga da 1.5 e 2.0 ml, sono state scelte poiché resistenti a temperature elevate (non scoppiano se sottoposte a bollitura), graduate e perché risultano adatte per essere centrifugate fino a 16000x g, velocità alla quale solitamente processiamo i nostri campioni. Inoltre sono resistenti al congelamento e certificate RNase, DNase, Pyrogen e DNA-free quindi potenzialmente utilizzabili per un ampio range di applicazioni.

Infine, i prodotti cods. ECTD00100, ECTD00200 ed ECTD001005, già in uso presso il nostro laboratorio da circa quattro anni, risultano perfettamente compatibili con tutti i dispositivi di liquid handling (pipette monocanale e multichannel) in nostro possesso oltre ad essere realmente "low retention" come dichiarato dal produttore. Sono stati pertanto scelti data la loro elevata qualità. Per tutti i prodotti indicati, il prezzo praticato inoltre è risultato complessivamente inferiore a quello di prodotti analoghi venduti da altri distributori.

Dr. Federico Cappuzzo



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

R.

05/06/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

Carlo Erba

OFFERTA: 2123513273 Prot.n.

ZE 13BD24 CD

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	FS6305150	600	Easy Run 50-200 prepaid barcode	3,20 €	1.920,00
2					-
3					-
4					-
5					-
				Totale imponibile	1.920,00
				IVA	422,40
				Totale	2.342,40 €

Fondi su cui far gravare la spesa:
Codice IFO 23/30/R/08
Scadenza: 31/12/2023
Responsabile: Prof. Federico Cappuzzo
CDC 3020150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

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

X

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)		
Data	05/06/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il seguente prodotto di cui richiediamo l'acquisto:

- Easy run 50-200 prepaid barcodes, cod. FS6305150, n° prodotti 600

è stato selezionato in quanto, nelle precedenti prove comparative, si è mostrato migliore in termini di qualità rispetto a quanto offerto da ditte concorrenti. In particolare le analisi di sequenza ottenute sono arrivate in tempi più rapidi (in media 2 giorni) dopo la spedizione, hanno delle fluorescenze in picco più elevate (+15% in media) e le lunghezze dei tratti analizzati sono più lunghe. Inoltre il servizio sembra risentire meno della degenerazione dei primers di sequenziamento posti a monte sullo strand positivo e a valle sullo strand negativo rispetto ad altri servizi.

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 carlo erba COME DA DICHIARAZIONE DI UNICITA' ALLEGATA

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: vari

Produttore: CARLO ERBA

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.)
T.P.O. Istituto Regina Elena
Prof. FEDERICO CAPPUZZO
 9083102016403603

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Giliberto)

Urgente

Non urgente

Programmabile

Roma 5/6/2023

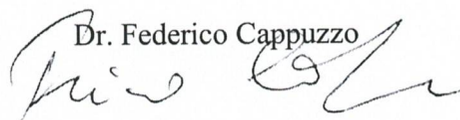
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI CARLO ERBA

Il seguente prodotto di cui richiediamo l'acquisto:

- Easy run 50-200 prepaid barcodes, cod. FS6305150, n° prodotti 600

è stato selezionato in quanto, nelle precedenti prove comparative, si è mostrato migliore in termini di qualità rispetto a quanto offerto da ditte concorrenti. In particolare le analisi di sequenza ottenute sono arrivate in tempi più rapidi (in media 2 giorni) dopo la spedizione, hanno delle fluorescenze in picco più elevate (+15% in media) e le lunghezze dei tratti analizzati sono più lunghe. Inoltre il servizio sembra risentire meno della degenerazione dei primers di sequenziamento posti a monte sullo strand positivo e a valle sullo strand negativo rispetto ad altri servizi.

Dr. Federico Cappuzzo


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

X

R.

19/06/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

QIAGEN

OFFERTA: 230109IT01600532LC Prot.n.

24F3BD24AB.

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	55114	4	QIAamp Circulating Nucleic Acid Kit (50)	1.087,10 €	4.348,40
2					-
3					-
4					-
5					-
			OFFERTA N. 230109IT01600532LC ANNUALE PER IFO DEPOSITATA PRESSO UFFICI ABS IFO		
				Totale imponibile	4.348,40
				IVA	956,65
				Totale	5.305,05 €

Fondi su cui far gravare la spesa:
Codice IFO 23/30/R/08
Scadenza: 31/12/2023
Responsabile: Dr. Federico Cappuzzo
CDC: 3020150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



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

X



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	19/06/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il prodotto richiesto è stato selezionato perché presenta caratteristiche di unicità e compatibilità con i protocolli d'analisi in uso nel nostro laboratorio.
In particolare, il prodotto è pienamente integrato nella routine estrattiva per campioni di siero/plasma (LB) per diversi progetti, sia di ricerca che associati alla diagnostica. Tale prodotto si è dimostrato affidabile e migliore di altri prodotti testati ed è già in uso anche presso la sezione di Anatomia Patologica, con la quale è in corso una collaborazione per l'estrazione dei campioni ematici biobancati.

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:

Tale prodotto rappresenta il gold standard al momento disponibile sul mercato per questa applicazione e viene richiesto onde evitare cambiamenti o aggiustamenti nei protocolli ben avviati

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

I.F.O. Istituto Regina Elena
Prof. FEDERICO CAPPUZZO
 9083102016403603
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

Urgente

(Prof. Gerardo Ciliberto)

Non urgente

Programmabile

Roma 19/6/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI QIAGEN

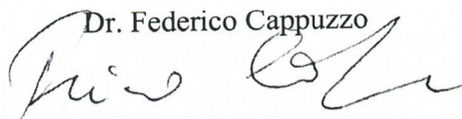
Il seguente prodotto di cui richiediamo l'acquisto:

- QIAamp Circulating Nucleic Acid Kit (50), cod.55114, n° prodotti 4

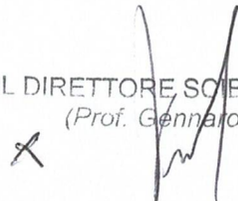
è stato selezionato perché presenta caratteristiche di unicità e compatibilità con i protocolli d'analisi in uso nel nostro laboratorio.

In particolare, il prodotto è pienamente integrato nella routine estrattiva per campioni di siero/plasma (LB) per diversi progetti, sia di ricerca che associati alla diagnostica. Tale prodotto si è dimostrato affidabile e migliore di altri prodotti testati ed è già in uso anche presso la sezione di Anatomia Patologica, con la quale è in corso una collaborazione per l'estrazione dei campioni ematici biobancati.

Esso rappresenta il gold standard al momento disponibile sul mercato per questa applicazione e viene richiesto onde evitare cambiamenti o aggiustamenti nei protocolli ben avviati.

Dr. Federico Cappuzzo


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



Roma, 28/06/2023

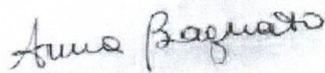
Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio SAR - IFO

LORO SEDI

Oggetto: RELAZIONE PER ACQUISTO: Bio-Fabresearch

La richiesta di acquisto di sequenziamento di DNA plasmidico o da PCR si rende necessaria per effettuare esperimenti di mutagenesi di plasmidi e controlli di clonaggi. Dopo aver effettuato un'indagine di mercato, abbiamo individuato solo due ditte in grado di fornire tale servizio, la Bio-FAB Research e l'Eurofins. Tra queste la Bio-FabResearch propone prezzi più competitivi rispetto all'Eurofins. Inoltre, i laboratori della Bio-FabResearch sono situati vicino all'IFO, permettendo la consegna diretta dei campioni da analizzare. Pertanto ci siamo rivolti a tale ditta per l'acquisto di questa apparecchiatura di laboratorio.



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

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

