

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. 808 del 06/09/2023

OGGETTO: Affidamento, ai sensi degli artt. 50 comma 1, lett. b) e 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, fornitura reagenti e materiale monouso da laboratorio a diverse Società. Fondi Ricerca Corrente 2023 ISG, responsabile Direttore Scientifico ISG - CUP H53C22000910001. Fondi PNRR-POS T4 "CAL.HUB.RIA" cod. IFO 23/01/R/20, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò - CUP H13C22000490001. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò - CUP H85F22000310007. Fondi PNC-E3-2022-23683266 PNCHLS-DA cod. IFO 23/01/R/48, responsabile Dr. Giovanni Blandino - CUP H83C22000910001. Fondi Bambino Gesù cod. IFO 09/09/R/9, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli - NO CUP.

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

- **Importo presente Atto: € 20.478,17**

- **Importo esercizio corrente: € 20.478,17**

Budget

- **Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2023/2003

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-829-2023

L'estensore

Barbara Filipponi

Il Responsabile del Procedimento

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

Andrea Scotti

Andrea Scotti

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

N°19Allegati (Richiesta Protocollata + Dichiarazione 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 nota protocollo n. 13249 del 10/10/2022 del Direttore Scientifico ISG, munito di Nulla Osta del Direttore Generale IFO, è stato autorizzato l'appostamento della Ricerca Corrente 2023 ISG, di cui è responsabile il Direttore Scientifico ISG;

con deliberazione n. 121 del 08/02/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR-POS T4, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “*CAL.HUB.RIA*”, cod. IFO 23/01/R/20, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò;

con deliberazione n. 623 del 14/07/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNC-E3-2022-23683266 PNCHLS-DA, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “*Ecosistema innovativo della Salute*”, cod. IFO 23/01/R/48, responsabile Dr. Giovanni Blandino;

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.708 del 12/09/2013 è stata rinnovata la Convenzione con l’Ospedale Pediatrico Bambino Gesù per l’utilizzo del S.A.F.U., cod. IFO 09/09/R/9, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli;

Considerato che

la Dr.ssa E. Camera, la Dr.ssa Paola Nisticò, il Dr. Giovanni Blandino ed il Dr. Maurizio Fanciulli, 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 Merck Life Science S.r.l., Takis S.r.l., D.B.A. Italia S.r.l., Diatech Pharmacogenetics S.r.l. e Hologic Italia 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;

la Dr.ssa Paola Nisticò, con nota protocollo n. 11115 del 01.09.2023, ha richiesto l’acquisto di reagenti non avente il carattere dell’esclusività, allegando le offerte delle società distributrici dei prodotti necessari allo svolgimento del progetto di ricerca, dall’analisi dei preventivi pervenuti quello presentato dalla Società Euroclone S.p.A., è risultato economicamente il più vantaggioso;

Visto

il parere favorevole dei Direttori Scientifici IRE - 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 degli artt. 50 comma 1, lett. b) 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:
- Merck Life Science S.r.l. € 1.171,30 Iva compresa;
 - Takis S.r.l. € 12.200,00 Iva compresa;
 - D.B.A. Italia S.r.l. € 3.681,96 Iva compresa;
 - Diatech Pharmacogenetics S.r.l. € 2.081,32 Iva compresa;
 - Hologic Italia S.r.l. € 945,50 Iva compresa;
 - Euroclone S.p.A. € 398,09 Iva compresa;
- Considerato** che la relativa spesa complessiva di € 20.478,17 Iva compresa, graverà sui Fondi Ricerca Corrente 2023 ISG per € 1.171,30, responsabile Direttore Scientifico ISG, sui Fondi PNRR-POS T4 “*CAL.HUB.RIA*” cod. IFO 23/01/R/20 per € 12.200,00, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08 per € 398,09, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, sui Fondi PNC-E3-2022-23683266 PNCHLS-DA cod. IFO 23/01/R/48 per € 5.763,28, responsabile Dr. Giovanni Blandino e sui Fondi Bambino Gesù cod. IFO 09/09/R/9 per € 945,50, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli, 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. b) 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:

- Merck Life Science S.r.l. € 1.171,30
Iva compresa;

•Takis S.r.l.	€ 12.200,00
Iva compresa;	
•D.B.A. Italia S.r.l.	€
3.681,96 Iva compresa;	
•Diatech Pharmacogenetics S.r.l.	€
2.081,32 Iva compresa;	
•Hologic Italia S.r.l.	€
945,50 Iva compresa;	
•Euroclone S.p.A.	€
398,09 Iva compresa;	

2) far gravare la spesa complessiva di € 20.478,17 Iva compresa, sui Fondi Ricerca Corrente 2023 ISG per € 1.171,30, responsabile Direttore Scientifico ISG, sui Fondi PNRR-POS T4 “*CAL.HUB.RIA*” cod. IFO 23/01/R/20 per € 12.200,00, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08 per € 398,09, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, sui Fondi PNC-E3-2022-23683266 PNCHLS-DA cod. IFO 23/01/R/48 per € 5.763,28, responsabile Dr. Giovanni Blandino e sui Fondi Bambino Gesù cod. IFO 09/09/R/9 per € 945,50, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli, che presenta la necessaria disponibilità;

Ricerca Corrente 2023 ISG

- assegnato:	€	1.043.774,33
- utilizzato:	€	771.910,73
- presente atto:	€	1.171,30
- residuo:	€	270.692,30

cod. IFO 23/01/R/20

- assegnato:	€	2.910.000,00
- utilizzato:	€	73.420,59
- presente atto:	€	12.200,00
- residuo:	€	2.824.379,41

cod. IFO 23/01/R/48

- assegnato:	€	2.000.000,00
- utilizzato:	€	-----
- presente atto:	€	5.763,28
- residuo:	€	1.994.236,72

cod. IFO 22/30/R/08

- assegnato:	€	153.900,00
- utilizzato:	€	128.135,61
- presente atto:	€	398,09
- residuo:	€	25.366,30

cod. IFO 09/09/R/9

- assegnato:	€	130.000,00
- utilizzato:	€	102.165,89
- presente atto:	€	945,50
- residuo:	€	26.888,61

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3041050 - 3051250 – 3051150 - 3051550 - Conto 501010395 x € 1.171,30 - 501010394 x € 12.200,00 - 501010393 x € 6.161,37 - 501010893 x € 945,50.

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

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	01/08/2023
Dipartimento	Dipartimento clinico-sperimentale dermatologia
U.O. / Servizio richiedente	Lab. di Fisiopatologia Cutanea e CIRM -ISG

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

.....

Ab anti tubulina, Amsh

.....

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 sono specifici per i progetti di ricerca attualmente in corso

.....

.....

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

Stampa e firma

Dr.ssa Emanuela Camera
 Dirigente Livello
 Lab. Fisiopatologia Cutanea - CIRM

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Emanuela Camera
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Dr.ssa Emanuela Camera
Dirigente I Livello
LAB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRM
Timbro/firma Direttore Scientifico

ISTITUTO SAN GALLICIANO IFO
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Roma, 1-8-2023

Alla Direzione Scientifica ISG

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

OGGETTO: Merck Life Science S.r.l.

RELAZIONE

Il materiale di consumo richiesto è necessario per ultimare le analisi all'interno di progetti di ricerca in corso. Tale materiale, il quale è utilizzato da diverso tempo, presenta caratteristiche tecniche adattabili alla strumentazione presente in laboratorio. I distributori italiani sono soltanto due, pertanto le offerte allegate sono due.

Ricercatore richiedente



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

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

Data	13/07/2023
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 :

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, 22/08/2023

I reagenti oggetto dell'offerta OQ-TK 043 2023 del 13/07/23 della ditta Takis srl saranno utilizzati per studi di sviluppo e sperimentazione pre-clinica di strategie di immunoterapia dirette contro il microambiente tumorale del tumore polmonare non a piccole cellule (NSCLC).

Tali studi rientrano nelle finalità descritte nell'Obiettivo Specifico (OS) 2 del progetto finanziato dal Ministero della Salute, Piano Operativo Salute (POS), Traiettorie 4 "Biotecnologie, Bioinformatica e Sviluppo Farmaceutico", Linea di azione 4.1 "Creazione di Hub delle Scienze della Vita" denominato CAL.HUB.RIA avente come Soggetto Capofila l'Università degli Studi di Catanzaro Magna Graecia, al quale l'IRCCS Istituto Nazionale Tumori Regina Elena partecipa come Unità Operativa, PI Dott.ssa Paola Nistico, UOSD Immunologia ed Immunoterapia dei Tumori.

La ditta Takis è l'unico distributore degli anticorpi richiesti (vedi lettera allegata).

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

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



EUROCLONE
OFFERTA N° 437609 /2023

Roma 22/8/2023

2D23C54C19.

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	EMP015480	1	QuantumMicroProtein Bicinchoninic Protein Assay Kit for dilute samples. 480 rxns	€ 276,30	€ 276,30
2			SPESE TRASPORTO		€ 50,00
				Totale imponibile	€ 326,30
				IVA	€ 71,79
				TOTALE	€ 398,09

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

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

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

Gennaro Cimmarù

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 22/08/2023

Si richiede l'acquisto del seguente prodotto, Micro BCA™ Protein Assay Kit per la quantificazione di proteine scarsamente rappresentate nei campioni in analisi.

Dopo una indagine di mercato, sono state richieste tre offerte per il prodotto di interesse. Da tale indagine il prodotto distribuito dalla ditta Euroclone risulta più vantaggioso.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

IL DIRETTORE SCIENTIFICO IRE
(Prof. Gennaro Ciliberto)

31/08/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI**DIATECH FARMACOGENETICS****OFFERTA:410/00 Prot.n. RTO/92/2023**

22E3054809

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	HD780	1	Multiplex I cfDBA Reference standard	497,00 €	497,00 €
2	HD816	1	Multiplex I cfDBA Reference standard set in Synth Plasma	1.184,00 €	1.184,00 €
3		1	Spese di spedizione	25,00 €	25,00 €
4					
				Totale imponibile	1.706,00 €
				IVA al 22%	375,32 €
				TOTALE Euro	2.081,32 €

Fondi su cui far gravare la spesa: Min.Salute PNC INNOVA

Codice 23/01/R/48

Scadenza: 01/01/2027

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. Sennaro Ciliberto)

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	31/08/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti di cui richiediamo l'acquisto sono stati selezionati per le loro caratteristiche di unicità e riproducibilità inter-lotto.

Tali prodotti, rappresentanti multipli oligonucleotidi a singola catena, di lunghezza e frequenza nota, ognuno dei quali in grado di mimare una specifica alterazione di carattere tumorale in soluzione fisiologica (cod. HD780) o in plasma sintetico (cod. HD816), si rendono necessari per effettuare il "ring" study definito nel Task 4.1, WP4, progetto PNC-Innova di cui il nostro Istituto è capofila nazionale. I prodotti in oggetto sono utilizzabili sulla maggior parte delle apparecchiature NGS presenti nei laboratori dei nostri Partners, oltre ad essere analizzabili anche su strumentazioni varie tramite PCR.

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

Prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: DIATECH PHARMACOGENETICS

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.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Roma 31/8/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO REAGENTI DIATECH PHARMACOGENETICS

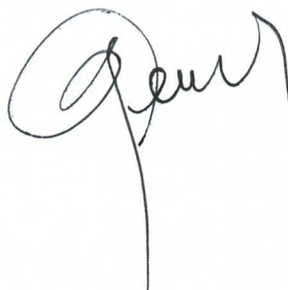
I seguenti prodotti di cui richiediamo l'acquisto:

- Multiplex I cfDNA Reference standard set, cod. HD780, n° prodotti 1
- Multiplex I cfDNA Reference standard set in plasma, cod. HD816, n° prodotti 1

sono stati selezionati per le loro caratteristiche di unicità e riproducibilità inter-lotto.

Tali prodotti, rappresentanti multipli oligonucleotidi a singola catena, di lunghezza e frequenza nota, ognuno dei quali in grado di mimare una specifica alterazione di carattere tumorale in soluzione fisiologica (cod. HD780) o in plasma sintetico (cod. HD816), si rendono necessari per effettuare il "ring" study definito nel Task 4.1, WP4, progetto PNC-Innova di cui il nostro Istituto è capofila nazionale. I prodotti in oggetto sono utilizzabili sulla maggior parte delle apparecchiature NGS presenti nei laboratori dei nostri Partners, oltre ad essere analizzabili anche su strumentazioni varie tramite PCR.

Prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata




Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

21/08/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

DBA

OFFERTA:PRE-2023-8226 Prot.n. RTO/90/2023

2B53054B25

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	HZ-1118-100UG	6	recombinant human Noggin protein,Af	503,00 €	3.018,00 €
2					- €
3					
4					
				Totale imponibile	3.018,00 €
				IVA al 22%	663,96 €
				TOTALE Euro	3.681,96 €

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 UROLOGIA E ANDROLOGIA
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
(Prof. Gennaro...)
Gennaro



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	21/08/2023
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
U.O. / Servizio richiedente	

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: PROTEINTECH distr. 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 erranee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale DM prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il prodotto richiesto:

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

Roma 21/8/2023

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 TRASLATIONALE
E
FARMACOLOGIA
Dr. Giovanni Blandino

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



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	03/08/23
Dipartimento	RIDAIT
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti hanno caratteristiche idonee per poter mantenere intatte le cellule contenute nel prelievo citologico

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

I kit presenti nell'ordine sono prodotti dalla ditta HOLOGIC e gli acidi nucleici derivati dal campione conservato in tali condizioni rispettano gli standard di qualità richiesti dai protocolli NGS

Si allega l'offerta relativa ai suddetti prodotti.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: HOLOGIC

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.

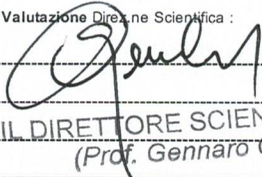
il prodotto è stato già utilizzato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi a quello per il quale se ne richiede l'acquisto e, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:



Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno _____

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 (Prof. Gennaro Ciliberto)

Roma 03/08/24

UOC Acquisizione Beni e Servizi

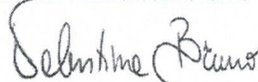
Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI HOLOGIC PER THIN-PREP

Il prodotto contenuto nell'ordine consente di preservare ed estrarre RNA per studiare il trascrittoma su campioni ottenuti mediante striscio su cervice uterina. I campioni utilizzati sono inseriti in progetti attivi in istituto sia nell'ambito clinico che in quello della ricerca.

L'azienda Hologic dichiara di essere distributore unico dei suoi prodotti come da documento allegato.

Il Richiedente

Dott.ssa Valentina Bruno



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

