

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. 943 del 17/10/2023

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 alla Società Euroclone S.p.A. Fondi Lazio Innova cod. IFO 21/14/R/30, Dr.ssa Paola Nisticò – Dr. Maurizio Fanciulli. CUP B85F21001300002 - CIG ZD83CCB10A - Z0C3CCB0F6.

Esercizi/o e conto 2023 - Conto 501010394 Centri/o di costo 3051250

- **Importo presente Atto: € 3.975,64**

- **Importo esercizio corrente: € 3.975,64**

Budget

- **Assegnato: € 65.791,95**

- **Utilizzato: € 55.693,22**

- **Residuo: € 6.122,99**

Autorizzazione n°: 2023/2130

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-959-2023

L'estensore

Barbara Filippini

Il Responsabile del Procedimento

Andrea Scotti

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

Andrea Scotti

La presente determinazione si compone di n° 4 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

N°6Allegati (Richieste Protocollate + Dichiarazioni di Infungibilità)

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e ss.mm.ii.;
- Visto il Decreto Legislativo 16 ottobre 2003, n. 288 e ss.mm.ii.;
- Vista la Legge Regionale 23 gennaio 2006, n. 2;
- Visto il decreto legislativo 31.03.2023, n. 36 e ss.mm.ii.;
- Visto l’Atto Aziendale adottato con deliberazione IFO n. 153 del 19.02.2019, ed approvato dalla Regione Lazio con DCA n. U00248 del 02.07.2019, modificato ed integrato con deliberazioni n. 1254 del 02.12.2020, n. 46 del 21/01/2021 e n. 380 del 25.03.2021, approvate dalla Direzione Salute ed Integrazione Sociosanitaria della Regione Lazio, con Determinazione n. G03488 del 30.03.2021;
- Vista la deliberazione n. 358 dell’8 maggio 2019 di approvazione del Regolamento Aziendale in materia di acquisti di lavori, servizi e forniture ritenuti infungibili;
- Tenuto Presente il concetto di infungibilità viene collegato agli obiettivi della ricerca, individuati dal responsabile scientifico della stessa;
- Premesso che con deliberazione n. 741 del 06/07/2021 è stato disposto il finanziamento da parte di Lazio Innova S.p.a. per conto della Regione Lazio, per lo svolgimento del progetto di Ricerca dal titolo: “*Deconvoluzione del microambiente tumorale polmonare metastatico ed identificazione di nuovi bersagli per l’immunoterapia*”, cod. IFO 21/14/R/30, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò – Dr. Maurizio Fanciulli;
- Considerato che la Dr.ssa Paola Nisticò, con nota protocollo n. 12775 del 09.10.2023, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, ha richiesto l’acquisto di reagenti, distribuiti in esclusiva

dalla Società Euroclone S.p.A., allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera n.358/2019 e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi controfirmate dal Direttore Scientifico;

la Dr.ssa Paola Nisticò, con nota protocollo n. 12777 del 09.10.2023, che si allega e forma parte integrante e sostanziale della presente determinazione, ha richiesto altresì l'acquisto di materiale monouso da laboratorio non avente il carattere dell'esclusività, allegando le offerte delle società distributrici dei prodotti necessari allo svolgimento del progetto di ricerca, dall'analisi dei preventivi pervenuti quello presentato dalla Società Euroclone S.p.A., è risultato economicamente il più vantaggioso;

- Visto il parere favorevole del Direttore Scientifico IRE, 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:
- Euroclone S.p.A. € 2.835,65 Iva compresa;
 - Euroclone S.p.A. € 1.139,99 Iva compresa;
- Considerato che la relativa spesa complessiva di € 3.975,64 Iva compresa, graverà sui Fondi Lazio Innova cod. IFO 21/14/R/30 per € 3.975,64, Dr.ssa Paola Nisticò – 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:

- Euroclone S.p.A. €
2.835,65 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. €
1.139,99 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 3.975,64 Iva compresa, sui Fondi Lazio Innova cod. IFO 21/14/R/30 per € 3.975,64, Dr.ssa Paola Nisticò – Dr. Maurizio Fanciulli, che presenta la necessaria disponibilità;

cod. IFO 21/14/R/30

- assegnato:	€	65.791,95
- utilizzato:	€	55.693,22
- presente atto:	€	3.975,64
- residuo:	€	6.122,99

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051250 - Conto 501010394 x € 3.975,64.

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, 27/9/2023

L'acquisto di questi reagenti è necessario per il proseguimento delle ricerche in corso ed indispensabile al fine di garantire la riproducibilità dei risultati ottenuti. Un cambiamento dei prodotti renderebbe inoltre necessario ripetere esperimenti effettuati in precedenza, compromettendo così i tempi per la realizzazione del progetto.

I puntali Euroclone sono compatibili con le pipette utilizzate in laboratorio. Inoltre, la loro superficie interna sottile ed estremamente liscia, elimina la ritenzione del campione e riduce al minimo il legame di DNA, RNA e proteine. I filtri sono realizzati in modo da garantire una precisione costante e una erogazione del campione riproducibile.

Dopo una indagine di mercato, sono state richieste tre offerte per i prodotti di interesse. Da tale indagine i prodotti distribuiti dalla ditta Euroclone. Sono i PIU' VANTAGGIOSI

Cordialmente.

Cordialmente.

Maurizio Fanciulli

Dr. Maurizio Fanciulli



euroclone
 offerta n° 439573 /2023
 del 26/9/2023

Roma 27/09/2023

2 D8300B10A

COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1 ECM0430L	25	MEM with Earle's Salts, w/o L- 10 Glutamine, with NEAA. 500 ml prodotto RUO	€ 5,50	€ 137,50
2 ECM0542D	2	Sodium Pyruvate 100 mM. 100 ml	€ 8,00	€ 16,00
3 EMK090020	9	N-GARDE Mycoplasma PCR Reagent set PCR kit for Mycoplasma Detection . 20 test	€ 241,20	€ 2.170,80
			Totale imponibile	€ 2.324,30
			IVA	€ 511,35
			TOTALE	€ 2.835,65

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

fondo in scadenza

LAZIOINNOVA
 COD. 21/14/R/30
 Resp.le Dr.ssa Paola Nistico'

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

NB:

MERCE DA CONSEGNARE
ALLA DR.SSA PAOLA NISTICO'
UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori
 piano -2 **CENTRO DI COSTO: 3051250**

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: vincenza.sarcone@if0.it

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Paola Nistico

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	27/09/2023	
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
"Immunologie e Immunoterapia dei Tumori"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

fondo in scadenza

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Paola Nistico

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 26/9/2023

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

La ditta Euroclone ha già in passato fornito al nostro laboratorio tale prodotti. Inoltre è il distributore esclusivo sul territorio nazionale dei prodotti in offerta.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'