

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. 973 del 26/10/2023

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 a diverse Società. Fondi Associazione Ale con Noi cod. IFO 23/09/R/10, responsabile Dr.ssa R. Loria - CUP H83C23000120007. Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/19, responsabile Dr. M. Fanciulli - CUP H89C21000260001. Fondi PNRR – Heal Italia cod. IFO 22/15/R/37, responsabile Dr. G. Blandino - CUP H83C22000550006. Fondi Ministero della Salute PNC-E3-2022-23683266 PN-CHLS-DA cod. IFO 23/01/R/48, responsabile Dr. G. Blandino - CUP H83C22000910001. Fondi PNRR-POC cod. IFO 23/01/R/34, responsabile Dr. G. Blandino - CUP H53C22001150001. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/05, responsabile Dr. O. Segatto - CUP H83C23000040007. Fondi PNRR-MAD-2022 cod. IFO 23/01/R/35, responsabile Dr.ssa S. Soddu - CUP H53C22001160001. Fondi PNRRMAD-2022-12376707 cod. IFO 23/01/R/36, responsabile Dr.ssa M. Rizzo - CUP H83C22000800001. Fondi Pfizer cod. IFO 21/09/G/52, responsabile Dr.ssa E. Camera - CUP H55F21001850007. Fondi Ricerca Corrente ISG 2023, responsabile Direttore Scientifico ISG - CUP H53C22000910001.

Esercizi/o e conto 2023 - Conto 501010395 - 501010394 - 501010393 - 501010894 Centri/o di costo 1100050 - 3051550 - 3041050 - 3051450 - 3051450

- Importo presente Atto: € 61.756,91

- Importo esercizio corrente: € 61.756,91

Budget

- Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2023/2173

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

L'estensore

Barbara Filipponi

Il Responsabile del Procedimento

Andrea Scotti

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

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

N°63 Allegati (Richieste Protocollate + 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. 1020 del 30/12/2022 è stato accettato il finanziamento disposto dal MUR-PNRR - finanziato dall'Unione europea – Next Generation EU- a favore dell'Istituto Regina Elena per lo svolgimento de progetto dal titolo: *“HEAL ITALIA - Health Extended Alliance for Innovative Therapies, Advanced Lab-research, and Integrated Approaches of Precision Medicine”*, cod. IFO 22/15/R/37, responsabili Dr. Giovanni Blandino, Dr.ssa Annamaria Bagnato e Dr.ssa Sara Donzelli;

con deliberazione n. 624 del 14/07/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR-MAD-2022-12376707, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *“Deciphering the biology of relapsed/refractory diffuse large B cell lymphoma (R/R DLBCL) subtypes: Identification of predictive biomarkers including miRNA-based tumor signatures to optimize sequential treatment decisions towards the effective improvement,”*, cod. IFO 23/01/R/36, responsabile Dr.ssa Maria Rizzo;

con deliberazione n. 995 del 29/12/2022 è stato accettato il contributo di euro 1.223.150,00, disposto dalla fondazione A.I.R.C. per la ricerca sul cancro per l'anno 2023, a favore dell'Istituto Nazionale Tumori Regina Elena (IRE), per lo svolgimento di n° 11 progetti di ricerca., tra cui è compreso il progetto: *“Therapeutic targeting of FGR2 fusions in models of intrahepatic cholangiocarcinoma”*, cod. IFO 23/30/R/05, responsabile Dr. O. Segatto;

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. 657 del 09/06/2021 è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *“Inhibition of che-1/aatf as a new tool in multiple myeloma treatment”* (rf-2019-12368737), cod. IFO 21/01/R/19, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli;

con deliberazione n. 112 del 30/01/2023 è stato accettato il finanziamento disposto dall'Associazione Ale con NOI Onlus per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *“Nuove terapie a bersaglio molecolare nei*

sarcomi pediatrici e dell'adulto condotto", cod. IFO 23/09/R/10, responsabile Dr.ssa R. Loria;

con deliberazione n. 423 del 10/05/2023 è stato disposto il finanziamento da parte del Ministero della Salute PNRR-POC-2022-12376580, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *"Analyses of HPV and host body fluid biomarkers as non-invasive strategy for detection of head and neck cancer relapse"* – cod. IFO 23/01/R/34, responsabile Dr. Giovanni Blandino;

con deliberazione n. 140 del 08/02/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR- MAD-2022-12375670, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *"Addressing liver fibrosis prevention and treatment: an unbiased query on the hepatic microenvironment with a perspective targeting of the pro-fibrotic kinase HIPK2"*, cod. IFO 23/01/R/35, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu;

in esecuzione alla deliberazione n.1262 del 14/12/2021 è in corso di svolgimento, presso l'Istituto San Gallicano, il progetto di Ricerca finanziato da Pfizer Inc., per un importo di € 148.192,00, dal titolo: *"Significance of the jak/stat signalling pathway in healing the lipid barrier disruption caused by TH2 cytokines in vitro models of atopic dermatitis"*, cod. IFO 21/09/G/52, responsabile Dr.ssa Emanuela Camera;

Considerato che

la Dr.ssa S. Soddu, il Dr. M. Fanciulli, il Dr. G. Blandino, il Dr. O. Segatto, la Dr.ssa M. Rizzo, la Dr.ssa R. Loria, la Dr.ssa F. Pimpinelli e la Dr.ssa E. Camera, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l'acquisto di reagenti, distribuiti in esclusiva dalle Società Life Technologies Italia Fil Life, Miltenyi Biotech S.r.l., Illumina Italy S.r.l., Phoenix Biolife Science S.r.l., Agilent Technologies Italia S.p.A., Spectra 2000 S.r.l., Qiagen S.r.l., S.I.A.L. S.r.l., Promega Italia S.r.l., Società Italiana Chimici S.r.l. e Clinisciences 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 E. Camera ed il Dr. G. Blandino, 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 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 Tebu Bio S.r.l., S.I.A.L. S.r.l. e Lab Creator S.r.l. sono risultati economicamente i più vantaggiosi;

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:

- Life Technologies Italia Fil Life € 1.439,21 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil Life € 1.170,22 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil Life € 822,21 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil Life € 12.991,57 Iva compresa;
- S.I.A.L. S.r.l. € 1.870,26 Iva compresa;
- Lab Creator S.r.l. € 6.781,61 Iva compresa;
- Miltenyi Biotech S.r.l. € 2.741,04 Iva compresa;
- Promega Italia S.r.l. € 1.230,37 Iva compresa;
- S.I.A.L. S.r.l. € 3.862,52 Iva compresa;
- Clinisciences S.r.l. € 656,60 Iva compresa;
- Tebu Bio S.r.l. € 1.234,76 Iva compresa;
- Spectra 2000 S.r.l. € 2.242,00 Iva compresa;
- Illumina Italy S.r.l. € 4.350,83 Iva compresa;
- Qiagen S.r.l. € 3.282,29 Iva compresa;
- Agilent Technologies Italia S.p.A. € 505,08 Iva compresa;
- S.I.A.L. S.r.l. € 7.999,54 Iva compresa;
- Phoenix Biolife Science S.r.l. € 8.088,60 Iva compresa;
- Società Italiana Chimici S.r.l. € 428,20 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 61.756,91 Iva compresa, graverà sui Fondi Associazione Ale con Noi cod. IFO 23/09/R/10 per € 17.527,35, responsabile Dr.ssa R. Loria, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/19 per € 505,08, responsabile Dr. M. Fanciulli, sui Fondi PNRR – Heal Italia

cod. IFO 22/15/R/37 per € 13.385,17, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi Ministero della Salute PNC-E3-2022-23683266 PNCHLS-DA cod. IFO 23/01/R/48 per € 12.991,57, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi PNRR-POC cod. IFO 23/01/R/34 per € 3.282,29, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/05 per € 882,21, responsabile Dr. O. Segatto, sui Fondi PNRR-MAD-2022 cod. IFO 23/01/R/35 per € 1.230,37, responsabile Dr.ssa S. Soddu, sui Fondi PNRRMAD-2022-12376707 cod. IFO 23/01/R/36 per € 1.170,22, responsabile Dr.ssa M. Rizzo, sui Fondi Pfizer cod. IFO 21/09/G/52, responsabile Dr.ssa E. Camera e sui Fondi Ricerca Corrente ISG 2023 per € 10.354,45, responsabile Direttore Scientifico ISG, 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:

- Life Technologies Italia Fil Life €
1.439,21 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil Life €
1.170,22 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil Life €
822,21 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil Life €
12.991,57 Iva compresa;
- S.I.A.L. S.r.l. € 1.870,26
Iva compresa;
- Lab Creator S.r.l. €
6.781,61 Iva compresa;
- Miltenyi Biotech S.r.l.
€ 2.741,04 Iva compresa;

•Promega Italia S.r.l.	€
1.230,37 Iva compresa;	
•S.I.A.L. S.r.l.	€ 3.862,52
Iva compresa;	
•Clinisciences S.r.l.	€
656,60 Iva compresa;	
•Tebu Bio S.r.l.	€ 1.234,76
Iva compresa;	
•Spectra 2000 S.r.l.	€
2.242,00 Iva compresa;	
•Illumina Italy S.r.l.	€
4.350,83 Iva compresa;	
•Qiagen S.r.l.	€ 3.282,29
Iva compresa;	
•Agilent Technologies Italia S.p.A.	€ 505,08
Iva compresa;	
•S.I.A.L. S.r.l.	€ 7.999,54
Iva compresa;	
•Phoenix Biolife Science S.r.l.	€
8.088,60 Iva compresa;	
•Società Italiana Chimici S.r.l.	€
428,20 Iva compresa;	

2) far gravare la spesa complessiva di € 61.756,91 Iva compresa, sui Fondi Associazione Ale con Noi cod. IFO 23/09/R/10 per € 17.527,35, responsabile Dr.ssa R. Loria, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/19 per € 505,08, responsabile Dr. M. Fanciulli, sui Fondi PNRR – Heal Italia cod. IFO 22/15/R/37 per € 13.385,17, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi Ministero della Salute PNC-E3-2022-23683266 PNCHLS-DA cod. IFO 23/01/R/48 per € 12.991,57, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi PNRR-POC cod. IFO 23/01/R/34 per € 3.282,29, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/05 per € 882,21, responsabile Dr. O. Segatto, sui Fondi PNRR-MAD-2022 cod. IFO 23/01/R/35 per € 1.230,37, responsabile Dr.ssa S. Soddu, sui Fondi PNRRMAD-2022-12376707 cod. IFO 23/01/R/36 per € 1.170,22, responsabile Dr.ssa M. Rizzo, sui Fondi Pfizer cod. IFO 21/09/G/52 per € 428,20, responsabile Dr.ssa E. Camera e sui Fondi Ricerca Corrente ISG 2023 per € 10.354,45, responsabile Direttore Scientifico ISG, che presenta la necessaria disponibilità;

cod. IFO 23/09/R/10

- assegnato:	€ 50.000,00
- utilizzato:	€ 19.646,46
- presente atto:	€ 17.527,35
- residuo:	€ 12.826,19

cod. IFO 21/01/R/19

- assegnato:	€ 385.334,00
- utilizzato:	€ 104.016,80
- presente atto:	€ 505,08
- residuo:	€ 280.812,12

cod. IFO 22/15/R/37

- assegnato:	€	369.625,50
- utilizzato:	€	60.183,45
- presente atto:	€	13.385,17
- residuo:	€	295.540,82

cod. IFO 23/01/R/48

- assegnato:	€	2.000.000,00
- utilizzato:	€	119.574,48
- presente atto:	€	12.991,57
- residuo:	€	1.867.433,95

cod. IFO 23/01/R/34

- assegnato:	€	1.000.000,00
- utilizzato:	€	104.210,21
- presente atto:	€	3.282,29
- residuo:	€	892.507,50

cod. IFO 23/30/R/05

- assegnato:	€	166.000,00
- utilizzato:	€	75.173,38
- presente atto:	€	882,21
- residuo:	€	89.944,41

cod. IFO 23/01/R/35

- assegnato:	€	1.000.000,00
- utilizzato:	€	64.462,52
- presente atto:	€	1.230,37
- residuo:	€	934.307,11

cod. IFO 23/01/R/36

- assegnato:	€	290.000,00
- utilizzato:	€	81.973,98
- presente atto:	€	1.170,22
- residuo:	€	206.855,80

cod. IFO 21/09/G/52

- assegnato:	€	148.192,00
- utilizzato:	€	81.796,29
- presente atto:	€	428,20
- residuo:	€	65.967,51

Ricerca Corrente ISG 2023

- assegnato:	€	1.043.774,03
- utilizzato:	€	679.451,15
- presente atto:	€	10.354,45
- residuo:	€	353.968,43

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 1100050 - 3051550 - 3041050 – 3051450 - 3051450 - Conto 501010395 x € 10.354,45 - 501010394 x € 28.702,18 - 501010393 x € 18.837,76 - 501010894 x € 3.862,52.

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

SOCIETA': Società Italiana Chimici
OFFERTA: LAZ-05-10-2023MB
CDC: 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

2B23C → ABS

N	Codice	Descrizione	Formato	Prezzo Un/conf.	Sconto %	Prezzo scontato	Q.tà	Prezzo finale	IVA 22 %
1	15710	16% Formaldehyde aq. Sol.	10x10ml	60,00 €	20	48,00 €	3	144,00 €	175,68 €
2	72696-D	Dumont style 4 stainless steel	1 pz/conf	60,00 €	20	48,00 €	4	192,00 €	234,24 €
		spese trasporto		15,00 €			1	15,00 €	18,30 €
		IMPORTO TOTALE		135,0 €		96,0 €		351,0 €	428,2 €

Si allegano: Offerta società Società Italiana Chimici X
Condizioni di vendita società X
Relazione X
Infungibilità X
Esclusività X

Fondo su cui far gravare la spesa: Progetto Pfizer codice IFO 21/09/G52 CDC 3041050
Responsabile Fondo: Emanuela Camera
Direttore Scientifico

Richiedente
Dr.ssa Daniela Kovacs

Daniela Kovacs

Responsabile UOC ff
Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea
Dr.ssa Emanuela Camera
(timbro firma)

Emanuela Camera

Roma, 10/10/2023

Dr.ssa Emanuela Camera
Dirigente I Livello
LAB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRM

[Signature]

A12+A1:N32+A1:O37+A		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		10/10/2023			
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: Reagente, fissativo; Materiale da laboratorio, pinzette: vedere 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: il prodotto formaldeide 16% e le pinzette Dumont sono già utilizzati dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi e quindi considerati necessari ai fini della comparabilità dei risultati. ----- ----- -----	

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

D. Carabona

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Emanuela Camera
Dr.ssa Emanuela Camera

Dirigente I Livello

LAB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRM

Timbro/firma Direttore Scientifico

ISTITUTO SAN GALLICANO - IFO

DIRETTORE SCIENTIFICO

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Camera



Roma, 10/10/2023

Alla Direzione Scientifica ISG
All'Ufficio UOC ABS-SAR
LORO SEDI

RELAZIONE

Si dichiara che la formaldehyde aqueous solution al 16% e le pinzette Dumont style della ditta Electron Microscopy Sciences (EMS), usati da lungo tempo nel nostro laboratorio, sono stati testati e risultano avere performance migliori rispetto ad altri in commercio.

Firma del richiedente

Davee Leone

06/10/2023

CIG Z453CE96F3

Alla Direzione Scientifica
IRE
All'Ufficio SAR

LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA D5201555 - Prot.n. RTO/137/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A53301	1	QS ABS Q MAP16 PLATE MMIX KIT	959,20 €	959,20
2					-
3					-
4					-
5					-
				Totale imponibile	959,20 €
				IVA al 22%	211,02 €
				TOTALE Euro	1.170,22 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR

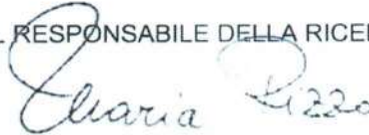
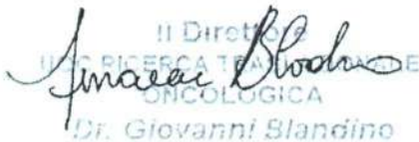
Codice 23/01/R/36

Scadenza: 30/11/2025

Responsabile: Dr.ssa Maria Rizzo

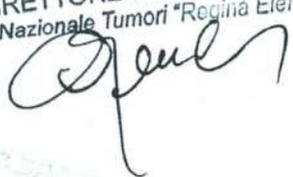
CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
U.O. RICERCA TRAPIANTI E
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



CONTRIBUTO SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	IRE 
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	05/10/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

il prodotto di cui si richiede l'acquisto è stato selezionato perché presenta caratteristiche di unicità e compatibilità con lo strumento QuantStudio Absolute Q (dPCR) in uso nel nostro laboratorio.

Nel dettaglio, tale prodotto consiste in un bundle contenente plates di reazione multipozzetto (16 well) appositamente designate per il caricamento dei campioni nel sistema microfluidico dello strumento Abs Q in uso presso i nostri laboratori. Queste presentano alle estremità dei capillari sopraelevati al cui interno viene adagiato il campione da esaminare. I capillari vengono successivamente ricoperti con tappi di materiale plastico (inclusi nella confezione) e con olio minerale per evitare l'evaporazione sui quali viene applicata una pressione attraverso uno stampo magnetico analogo presente nella macchina. La pressione consente di veicolare il fluido composto dalla mix di reazione con il campione e l'olio di isolamento all'interno dei nano-pozzetti della plate e quindi di svolgerne l'analisi. Non è possibile sostituire tale prodotto con nessun altro poiché la geometria della plastica non è replicata in nessun altro prodotto presente sul mercato.

Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di

Prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: **A53301**

Produttore: **LIFE TECHNOLOGIES**

Fabbisogno presunto in UM: **NON QUANTIFICABILE**

Spesa presunta (IVA esclusa): **NON QUANTIFICABILE**

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

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
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 6/10/2023

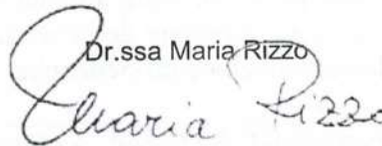
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LIFE TECHNOLOGIES

il prodotto di cui si richiede l'acquisto è stato selezionato perché presenta caratteristiche di unicità e compatibilità con lo strumento QuantStudio Absolute Q (dPCR) in uso nel nostro laboratorio.

Nel dettaglio, tale prodotto consiste in un bundle contenente plates di reazione multipozzetto (16 well) appositamente designate per il caricamento dei campioni nel sistema microfluidico dello strumento Abs Q in uso presso i nostri laboratori. Queste presentano alle estremità dei capillari sopraelevati al cui interno viene adagiato il campione da esaminare. I capillari vengono successivamente ricoperti con tappi di materiale plastico (inclusi nella confezione) e con olio minerale per evitare l'evaporazione sui quali viene applicata una pressione attraverso uno stampo magnetico analogo presente nella macchina. La pressione consente di veicolare il fluido composto dalla mix di reazione con il campione e l'olio di isolamento all'interno dei nano-pozzetti della plate e quindi di svolgerne l'analisi. Non è possibile sostituire tale prodotto con nessun altro poiché la geometria della plastica non è replicata in nessun altro prodotto presente sul mercato.

Dr.ssa Maria Rizzo



Prot.RTO2-90/23-OS del 03/10/2023
Ditta: Life Technologies Italia
Offerta n. E4893803 del 05/09/2023

CIG Z113CE96A9

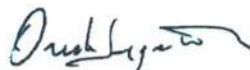
URGENTE!

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	13778075	1	LIPOFECTAMINE RNAIMAX, 0.75ML	723,12	723,12
2					-
3				**	-
				Totale imponibile	723,12
				IVA	159,09
				TOTALE Euro	882,21

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca AIRC 2023 "Therapeutic targeting of FGR2 fusions in models of intrahepatic cholangiocarcinoma" cod. IFO 23/30/R/05 (CdC 110005), 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
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	03/10/2023	
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:

Life Technologies Italia è distributore esclusivo dei prodotti richiesti (vedi 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 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 Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Il Direttore
**UO RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA**
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 03/10/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

Il prodotto specificato nella richiesta d'ordine verrà utilizzato in colture cellulari. In particolare, RNAiMAX consente di veicolare all'interno delle cellule, mediante trasfezione, molecole di siRNA con l'obiettivo di assicurare il silenziamento dell'espressione di specifici geni. Il prodotto in questione è già impiegato nel nostro laboratorio e si è rivelato molto affidabile.

In fede

Oreste Segatto

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	11/10/2023	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca e Tecnologie avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

reagenti per monitorare la vitalità di colture cellulari e reagenti per 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:

Non sono presenti sul mercato reagenti analoghi con paragonabile efficienza che permettono il monitoraggio della vitalità di colture cellulari organotipiche epatiche e la genotipizzazione di animali tramite PCR. I prodotti promega sono stati adottati dal nostro gruppo di ricerca 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 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 stabilmente di proprietà degli IFO) ed il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti da utilizzare con l'apparecchiatura in questione, debba essere necessariamente fornito da un unico operatore economico determinato in quanto il produttore dell'apparecchiatura ha certificato sul manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura.

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile UOSD
Neuro-oncologia
MOLECOLAB

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
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

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

Roma, 11/10/2023

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 42/SS NCBTM /2023

La sottoscritta Silvia Soddu dichiara che i prodotti sottoelencati verranno utilizzati nell'ambito del Progetto PNRR "Addressing liver fibrosis prevention and treatment: an unbiased query on the hepatic microenvironment with a perspective targeting of the pro-fibrotic kinase HIPK2":

- CellTiter-Glo(R) 3D Cell Viability Assay, 10 x 10ml
- CellTiter 96(R) AQueous One Solution Assay, 1,000 assays
- GoTaq® G2 DNA Polymerase, 100U

I prodotti vengono utilizzati per monitorare la vitalità di colture cellulari organotipiche epatiche umane e murine e per esperimenti di PCR per la genotipizzazione di animali tramite biopsie della coda.

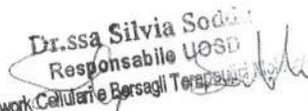
I prodotti richiesti sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

La ditta **Promega Italia Srl.** è **distributore esclusivo** dei suddetti prodotti 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 UOSD
Network: Cellulari e Bersagli Terapeutici

12/10/2023

CIG ZC53CE9627

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

QIAGEN

OFFERTA:230109IT01600532LC e 231011IT01705172MD - Prot.n. RTO/144/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	69506	1	DNeasy Blood & Tissue Kit (250)	1.110,40	1.110,40
2	990352	1	Filter-Tips 1000ul	58,48	58,48
3	80234	2	AllPrep DNA/RNA FFPE	599,76	1.199,52
4	939018	1	Deparaffinazation solution (50ml)	322,00	322,00
5					-
6					-
7					
				Totale imponibile	2.690,40 €
				IVA al 22%	591,89 €
				TOTALE Euro	3.282,29 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR - POC

Codice 23/01/R/34

Scadenza: 10/05/2025

Responsabile: Dr.Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UFFICIO RICERCA TRASPARENTE
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

[Signature]

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	12/10/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

In particolare, i prodotti sono pienamente integrati nella routine estrattiva per campioni di tessuto inclusi in paraffina, utilizzati in diversi progetti, sia di ricerca che associati alla diagnostica. Essi rappresentano il gold standard al momento disponibile sul mercato per questa applicazione e viene richiesto onde evitare cambiamenti o aggiustamenti nei protocolli ben avviati.

Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di

prodotti di cui richiediamo l'acquisto, sono stati selezionato perché presenta caratteristiche di unicità e compatibilità con i protocolli d'analisi in uso nel nostro laboratorio. Inoltre tali prodotti sono distribuiti in esclusiva

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Dr. Giovanni Blandino
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Dr. Giovanni Blandino
DIRETTORE SCIENTIFICO

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Dr. Giovanni Blandino
IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 12/10/2023

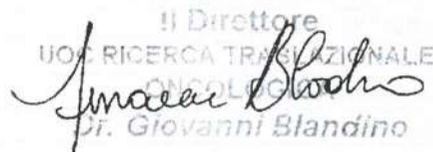
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti QIAGEN

I seguenti prodotti di cui richiediamo l'acquisto, sono stati selezionato perché presenta caratteristiche di unicità e compatibilità con i protocolli d'analisi in uso nel nostro laboratorio.

In particolare, i prodotti sono pienamente integrato nella routine estrattiva per campioni di tessuto inclusi in paraffina, utilizzati in diversi progetti, sia di ricerca che associati alla diagnostica. Essi rappresentano il gold standard al momento disponibile sul mercato per questa applicazione e viene richiesto onde evitare cambiamenti o aggiustamenti nei protocolli ben avviati.

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

GG: Z693CE90F7

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0013127.13-10-2023

05/10/2023

Alla Direzione Scientifica
IRE
All'Ufficio SAR**LIFE TECHNOLOGIES****OFFERTA D5206932 - Prot.n. RTO/135/2023**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	Q33231	1	QUBIT 1X DSDNA HS, 500 ASSAYS 1 KIT	323,10 €	323,10
2	Q32856	3	QUBIT ASSAY TUBES *SET	129,86 €	389,58
3	26619	1	PAGERULER PLUS PRESTAINED PROTEIN LADDER	141,90 €	141,90
4	A25576	5	TQMN ADV MIRNA ASSY INV SM 10	191,88	959,40
5	A27828	5	MAGMAX MIRVANA	461,50	2.307,50
6	S7563	1	SYBR GREEN I NUCLEIC A	431,60	431,60
7	A28007	3	TAQMAN ADV MICRORNA CDNA SYN	257,88	773,64
8	A52490	3	ABSOLUTE Q DNA DIGITAL PCR MIX	208,17	624,51
9	A53301	5	QS ABS Q MAP16 PLATE MMIX KIT	882,90	4.414,50
10	10620000	5	RNA 20 NMOL	5,36	26,80
11	10660068	5	RNA 5' PHO 20 NMOL	51,26	256,30
				Totale imponibile	10.648,83 €
				IVA al 22%	2.342,74 €
				TOTALE Euro	12.991,57 €

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 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLazionale
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Signature]

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	05/10/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti sono stati selezionati perché presentano caratteristiche di unicità e compatibilità con gli strumenti in uso nel nostro laboratorio, o per via delle loro superiori performance rispetto ad altri prodotti simili

Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di

Prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: vari

Produttore: LIFE TECHNOLOGIES

Fabbisogno presunto in UM:

NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa):

NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

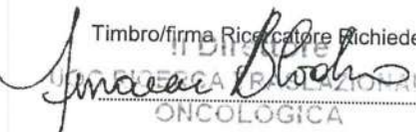
Informazioni aggiuntive:

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente


 UOC RICERCA TRASLAZIONALE
 ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

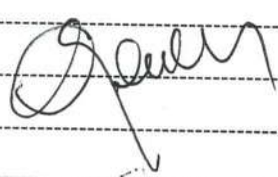
D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile


 IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 5/10/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LIFE TECHNOLOGIES

i prodotti richiesti sono stati selezionati perché presentano caratteristiche di unicità e compatibilità con gli strumenti in uso nel nostro laboratorio, o per via delle loro superiori performance rispetto ad altri prodotti.

Nel dettaglio, il prodotto cod. Q33231, assieme ai tubi di lettura dedicati nei quali viene depositato l'analita di interesse, consente di misurare la quantità di DNA presente in un determinato campione attraverso metodica fluorimetrica. I tubi hanno una particolare rifrangenza della plastica pertanto non possono essere sostituiti con altri prodotti, rappresentando le uniche provette compatibili con il fluorimetro Qubit utilizzato per la quantizzazione degli acidi nucleici circolanti. I reagenti presenti nel kit invece sono brevettati e non è possibile sostituirli con altri intercalanti poiché non è nota la lunghezza d'onda alla quale lo strumento registra il segnale derivante dal dsDNA presente nel campione.

-Il prodotto cod. 26619, rappresentante un ladder proteico colorato da utilizzarsi in corse elettroforetiche su gel di acrilammide, è stato scelto poiché presenta oltre alle caratteristiche bande di altezza definita una concentrazione specifica superiore rispetto ad altri protein ladders presenti sul mercato (e con le medesime altezze di banda). Questo consente quindi un risparmio in termini di caricamento dello stesso su gel e un conseguente aumento del numero di esperimenti in cui può essere utilizzato.

-Il prodotto cod. A25576, rappresentante dei saggi per l'identificazione di miRNA, presenta una chimica proprietaria (ADV) altamente efficiente ed unica (include un primer reverse specifico) per eseguire la valutazione quantitativa dei prodotti ottenuti tramite retroscrittura (anch'essa con chimica ADV, cod. A28007) a partire da eluati provenienti da sieri umani. L'estrazione di quest'ultimi viene eseguita tramite il prodotto cod. A27828, un kit che include tutti i reagenti necessari per la lisi, il processamento e la raccolta di RNA totale da fluidi biologici quali sangue, saliva, urine ed altri. Facendo parte di un workflow unico, non è possibile sostituire questi prodotti con altri di funzione analoga.

-Il prodotto cod. S7563 viene richiesto perché, da nostri test preliminari, può essere inserito nella master mix di reazione attualmente utilizzata per la dPCR consentendo una valutazione quantitativa in SYBR anziché mediante delle probe di diversi acidi nucleici (DNA, RNA). Questa modifica garantisce un notevole risparmio economico nelle singole reazioni poiché permette agli operatori di utilizzare singole coppie di primers anziché dover necessariamente sintetizzare assay più complessi dotati anche di sonda Taqman. In aggiunta, lo stesso allarga il panorama di applicazione della dPCR in nostro possesso, che non presenta al momento una master mix dedicata in SYBR.

-Il prodotto cod. A53301 rappresenta un bundle contenente plates di reazione multipozzetto (16 well) appositamente designate per il caricamento dei campioni nel sistema microfluidico dello strumento Abs Q in uso presso i nostri laboratori. In particolare, le plates presentano alle estremità dei capillari sopraelevati al cui interno viene adagiato il campione da esaminare. Questi capillari vengono successivamente ricoperti con tappi di materiale plastico (inclusi nella confezione) e con olio minerale per evitare l'evaporazione sui quali viene applicata una pressione attraverso uno stampo magnetico analogo presente nella macchina. La pressione consente di veicolare il fluido composto dalla mix di reazione con il campione e l'olio di isolamento (acquistati a parte, cod. A52490) all'interno dei nano-pozzetti della plate e quindi di svolgerne l'analisi. Non è possibile sostituire tale prodotto con nessun altro poiché la geometria della plastica non è replicata in nessun altro prodotto presente sul mercato.

- i prodotti cods. 10620000 e 10660068, rappresentati degli oligo ad RNA e relativa modifica al 5'-fosfato, vengono richiesti per assolvere ai compiti di cui al Task 4.2 del progetto PNC-E3 "INNOVA". Nello specifico, tali prodotti, in forma liofilizzata, verranno risospesi in apposito buffer salino, diluiti e sottoposti a retroscrittura specifica tramite i prodotti precedentemente citati. Il tutto verrà quindi sottoposto ad analisi presso il nostro Centro o le realtà Partners con il saggio recentemente sviluppato per miRNA multiplex. Non è possibile sintetizzare questi prodotti diversamente poiché la ditta fornitrice è proprietaria del brevetto e della chimica, che non può a sua volta essere cambiata poiché l'analisi a valle è specificatamente disegnata per funzionare solo con quelle specifiche chimiche.


Dr. Giovanni Blandino

CIG: Z1F3CE8FA6

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0013178.16-10-2023

12/10/2023

Alla Direzione Scientifica
IRE All'Ufficio
SAR

SIAL

OFFERTA:00037665 - Prot.n. RTO/142/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A1413302	10	TrypLE™ Select Enzyme (1X), no pheno	€ 226,00	2.260,00
2	12563029	6	TrypLE™ Select Enzyme (1X), no pheno	151,00	906,00
3					-
4					-
5					-
6					-
7					-
				Totale imponibile	3.166,00 €
				IVA al 22%	696,52 €
				TOTALE Euro	3.862,52 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR HEAL for ITALY

Codice 22/15/R/37

Scadenza: 30/11/2025

Responsabile: Dr.Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UFFICIO RICERCA TRAPIANTI
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Handwritten signature]

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 12/10/2023

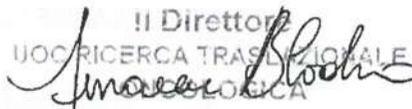
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti SIAL

I prodotti presenti nella richiesta allegata sono reagenti necessari per la messa in coltura di organoidi tumorali.

La ditta SIAL offre il prezzo piu vantaggioso come si evince dalle 3 offerte allegate

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore

UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



CIG: ZBE3CE8F5D

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0013180.16-10-2023

12/10/2023

Alla Direzione Scientifica
IRE All'Ufficio
SAR

LAB CREATOR

M.

OFFERTA: 656 - Prot.n. RTO/143/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	655970	10	CELL CULTURE MICROPLATE, 96 WELL,	223,80	2.238,00
2	657970	10	CELL CULTURE MULTIWELL PLATE 6W	100,19	1.001,90
3	662970	20	CELL CULTURE MULTIWELL PLATE 24W	115,94	2.318,80
4					-
5					-
6					-
7					
				Totale imponibile	5.558,70 €
				IVA al 22%	1.222,91 €
				TOTALE Euro	6.781,61 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR HEAL for ITALY

Codice 22/15/R/37

Scadenza: 30/11/2025

Responsabile: Dr.Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGIA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"
G. Blandino

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 12/10/2023

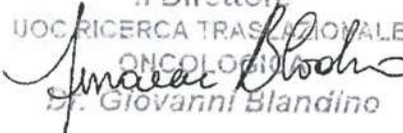
UOC Acquisizione Beni e Servizi

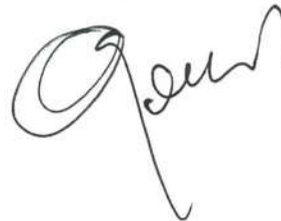
Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LAB CREATOR

Nella richiesta allegata vi sono prodotti di plasticheria necessari per la messa in coltura di organoidi tumorali in sospensione.

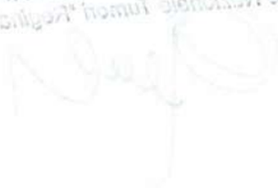
Tra le alternative proposte dalle 3 ditte è stato selezionato il marchio Greiner poiché, da prove fatte in laboratorio, è risultato essere il migliore in termini di sopravvivenza delle cellule tumorali, tale prodotto è offerto dalla ditta LAB CREATOR esclusivista

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino



IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



Cif: ZC43CE8F05

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0013115.13-10-2023

05/10/2023

Alla Direzione Scientifica
IRE
All'Ufficio SAR

MILTENYI

OFFERTA:70390332-00 - Prot.n. RTO/136/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	130-095-929	5	TUMOR DISSOCIATION KIT, HUMAN	€ 473,00	2.365,00
2					-
3					-
4					-
5					-
				Totale imponibile	2.365,00 €
				sconto 5%	118,25 €
				IVA al 22%	494,29 €
				TOTALE Euro	2.741,04 €

2246175

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR HEAL fo ITALY

Codice 22/15/R/37

Scadenza: 30/11/2025

Responsabile: Dr.Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UFFICIO RICERCA TRAPIANTO UFFICIALE
ONCOLOGIA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Handwritten signature]

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	IRE 
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	05/10/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il prodotto ordinato verrà utilizzato per la generazione di sospensione a singole cellule da tessuto di pazienti oncologici.

Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di

prodotto ha dimostrato una migliore resa e qualità del materiale estratto rispetto ad altri kit disponibili in commercio ed è distribuito in esclusiva

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: 130-095-929

Produttore: MILTENYI

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

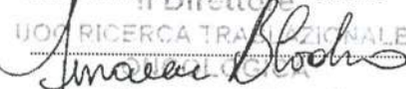
Informazioni aggiuntive:

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 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

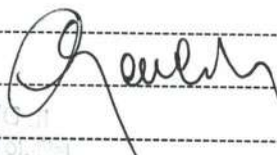
D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile


IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

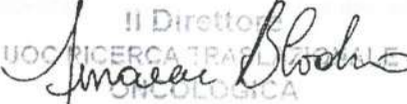
Roma 2/10/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti MILTENYI Biotec

Il prodotto presente nell'offerta allegata verrà utilizzato per la generazione di sospensione a singole cellule da tessuto di pazienti oncologici.
Tale prodotto ha dimostrato una migliore resa e qualità del materiale estratto rispetto ad altri kit disponibili in commercio ed è inoltre distribuito in esclusiva nazionale dalla ditta MILTENYI Biotec come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore

UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



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	04/10/2023	
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:

.....

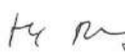
.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

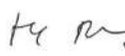
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale 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


UOSD "SAFUP"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Assistenza e Innovazione Tecnologica
Area Diagnostica, Funzionale e Ricerca Traslazionale
Responsabile: Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

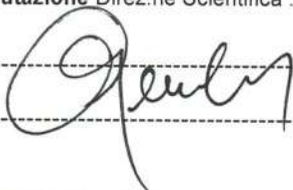

UOSD "SAFUP"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Assistenza e Innovazione Tecnologica
Area Diagnostica, Funzionale e Ricerca Traslazionale
Responsabile: Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Responsabile UOSD


UOSD "SAFUP"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Assistenza e Innovazione Tecnologica
Area Diagnostica, Funzionale e Ricerca Traslazionale
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
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma *4/10/2023*

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO MATERIALE AGILENT

Il materiale di cui si richiede l'acquisto sarà utilizzato per lo studio molecolare di Dna proveniente da plasma da pazienti oncologici. Tali prodotti sono necessari per il loro controllo di qualità. Tali studi sono inseriti nei progetti interni, attivi in istituto.

La ditta Agilent è esclusivista nella produzione di tali reagenti.

Il richiedente

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0013133.13-10-2023

CIG Z883CE975C

Roma, 04/10/2023

**Al Direttore Scientifico IRE
SEDE**

Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, Dr.ssa **Rossella Loria** è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sui fondi **Ale con Noi Onlus, cod. IFO 23/09/R/10, CdC: 3051450**, di cui la Dr.ssa Rossella Loria è responsabile.

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	NR35350	2	Total RNA Purification Micro Kit 250 Preps NORGEN BIOTEK	1.252,0	2.504,0
2	NR63620	2	Small RNA Library Prep Kit for Illumina (Indexes 25-48) 24 Preps NORGEN BIOTEK	1.110,0	2.220,0
3	SIAL-ycDNA	4	yourSIAL cDNA Synthesis Kit 25 rxn	130,0	520,0
4	SIAL-yGreen	2	yourSIAL Green Mix - Plus ROX 100rxn	60,0	120,0
5	SIAL-yRNase	2	yourSIAL RNase Inhibitor 2.500 U	150,0	300,0
6	AC-A85382-100	1	Anti-GAPDH Antibody [1D4]	453,0	453,0
7	AC-A17352-100	2	Anti-Mouse IgG (H+L) (HRP)	110,0	220,0
8	AC-A17345-100	2	Anti-Rabbit IgG (H+L) (HRP)	110,0	220,0
				Totale imponibile	6557,0
				IVA	1442,54
				TOTALE Euro	7999,54

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta n. **10138** del 03/10/2023 trasmessa in allegato.

Si richiede la consegna del materiale in oggetto presso:

Nuovi Laboratori di ricerca, UOSD Network cellulari e bersagli terapeutici, Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, piano -2, via Fermo Ognibene 23, 00144 Roma (all'attenzione della Dr.ssa **Rossella Loria**).

Dr.ssa *Rossella Loria*.....

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Queri

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	04/10/23	
Dipartimento	Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD NCBTM	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per esperimenti di biologia molecolare e biochimica

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:

L'utilizzo dei reagenti richiesti risulta indispensabile per poter effettuare esperimenti di RNA-seq ed esperimenti di biologia molecolare e di biochimica, di validazione dei risultati dell'RNA-seq, utilizzando linee cellulari di osteosarcoma.

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

Rosello Luv

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Rosello Luv

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"
[Signature]

Roma, 04/10/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

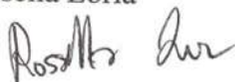
RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N40/RL/NCBTM

I reagenti di cui si richiede l'acquisto sono stati scelti per lo svolgimento di esperimenti fondamentali nell'ambito del progetto "Nuove terapie a bersaglio molecolare nei sarcomi pediatrici e dell'adulto". Lo studio si propone di analizzare lesioni di osteosarcoma tramite esperimenti di RNAseq con lo scopo di identificare nuovi bersagli terapeutici di superficie da utilizzare nell'ambito della terapia con le CAR-T.

L'utilizzo dei reagenti richiesti risulta indispensabile per poter completare gli esperimenti di trascrittomica e per poter successivamente validare i dati ottenuti dagli esperimenti di RNA-seq effettuando esperimenti di biologia molecolare e biochimica.

In fede

Rossella Loria



**IRE**

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0013132.13-10-2023

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

CIG Z223CE9752

Roma, 04/10/2023

**Al Direttore Scientifico IRE
SEDE**

Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, Dr.ssa **Rossella Loria** è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sui fondi **Ale con Noi Onlus**, cod. **IFO 23/09/R/10**, CdC: **3051450**, di cui la Dr.ssa Rossella Loria è responsabile.

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	PBS03304	1	qPCR Master Mix	1.530,0	1.530,0
2	PBS0102	4	Total RNA Miniprep Kit	390,0	1.560,0
3	PBS1023	2	Mycoplasma removal agent	380,0	760,0
4	PBS1500	2	G-418 sulphate	490,0	980,0
5	PBS93688	2	ROR2 monoclonal antibody	590,0	1.180,0
6	PBS38273	1	FOLR1 monoclonal antibody	620,0	620,0
				Totale imponibile	6630,0
				IVA	1458,6
				TOTALE Euro	8088,6

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta n. **10-01/2023** del 04/10/2023 trasmessa in allegato.

Si richiede la consegna del materiale in oggetto presso:

Nuovi Laboratori di ricerca, UOSD Network cellulari e bersagli terapeutici, Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, piano -2, via Fermo Ognibene 23, 00144 Roma (all'attenzione della Dr.ssa **Rossella Loria**).

Dr.ssa *Rossella Loria*

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

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	04/10/23	
Dipartimento	Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD NCBTM	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per colture cellulari, biochimica e biologia molecolare

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:

L'utilizzo dei reagenti richiesti risulta indispensabile per poter effettuare esperimenti di biologia molecolare e biochimica, per validare i risultati dell'RNA-seq, utilizzando linee cellulari di osteosarcoma.

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

Non urgente

Programmabile

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 04/10/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

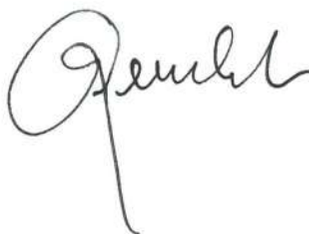
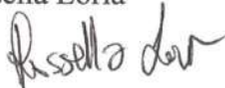
RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N41/RL/NCBTM

I reagenti di cui si richiede l'acquisto sono stati scelti per lo svolgimento di esperimenti fondamentali nell'ambito del progetto "Nuove terapie a bersaglio molecolare nei sarcomi pediatrici e dell'adulto". Lo studio si propone di analizzare lesioni di osteosarcoma tramite esperimenti di RNA-seq con lo scopo di identificare nuovi bersagli terapeutici di superficie da utilizzare nell'ambito della terapia con le CAR-T.

L'utilizzo dei reagenti richiesti risulta indispensabile per poter effettuare esperimenti di biologia molecolare e biochimica, per validare i risultati dell'RNA-seq, utilizzando linee cellulari di osteosarcoma.

In fede

Rossella Loria



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	04/10/23	
Dipartimento	Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD NCBTM	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per colture cellulari

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:

L'utilizzo dei reagenti prodotti dalla Thermo Fisher Scientific risulta indispensabile per poter effettuare degli esperimenti in vitro, di validazione dei risultati dell'RNA-seq, utilizzando linee cellulari di osteosarcoma.

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

Rossello Du

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Rossello Du

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

ai

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

Opuler
IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 04/10/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

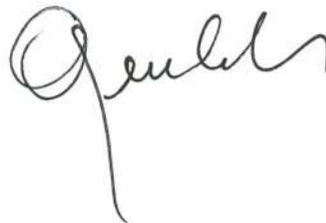
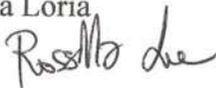
RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N39/RL/NCBTM

I reagenti per colture cellulari della Thermo Fisher Scientific di cui si richiede l'acquisto sono stati scelti per lo svolgimento di esperimenti fondamentali nell'ambito del progetto "Nuove terapie a bersaglio molecolare nei sarcomi pediatrici e dell'adulto". Lo studio si propone di analizzare lesioni di osteosarcoma tramite esperimenti di RNAseq con lo scopo di identificare nuovi bersagli terapeutici di superficie da utilizzare nell'ambito della terapia con le CAR-T.

L'utilizzo dei reagenti prodotti dalla Thermo Fisher Scientific risulta indispensabile per poter validare i dati ottenuti dagli esperimenti di RNA-seq ed effettuare saggi funzionali tramite esperimenti *in vitro* utilizzando linee cellulari di osteosarcoma.

In fede

Rossella Loria



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	02/10/2023	
Dipartimento	CLINICA E RICERCA DERMATOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD MICROBIOLOGIA E VIROLOGIA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

INDICI PER IL SEQUenziAMENTO DEL GENOMA SARS-COV.2

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:

QUESTO PRODOTTO E' L'UNICO CHE POSSIAMO USARE CON IL KIT ILLUMINA GIA' IN NOSTRO POSSESSO

PER CONTINUARE GLI STUDI CON I SEQUenziAMENTI PRECEDENTI

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa): EURO 3600

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 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



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

ISTITUTO SAN GALLICANO - IFO
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

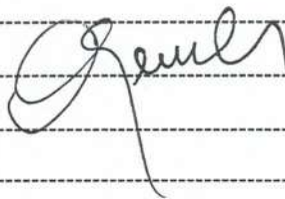
Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile



RELAZIONE TECNICA ACQUISTO REAGENTI ILLUMINA

Per le attività di sequenziamento del virus SARS-CoV-2 che si svolgono all'interno dell'IFO è necessario acquistare il kit degli indici Illumina al fine di fare in modo che le sequenze future siano comparabili con le 5000 già prodotte per gli studi che si stanno conducendo all'interno degli Istituti

Roma 02/10/2023

Dott.ssa Fulvia Pimpinelli



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	20-set-23	
Dipartimento	Dipartimento Clinico Sperimentale Dermatologia	
U.O. / Servizio richiedente	Laboratorio di Fisopatologia Cutanea e CIRM ISG	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per analisi processi mitofagici intracellulari (immunofluorescenza e citofluorimetria)

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 prodotti sono già stati utilizzati nell'ambito degli stessi progetti di ricerca e sono quindi indispensabili per il confronto dei risultati

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 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/Dir. ~~Dr.ssa Barbara Benelli~~
Dirigente I Livello
Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

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

ISTITUTO SAN GALICANO - IFO
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

**ISG**

ISTITUTO DERMATOLOGICO

SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 21/9/2023

Alla Direzione Scientifica ISG
All'Ufficio ABS
LORO SEDI

Oggetto: Richiesta di acquisto kit autofagia per biologia cellulare

Si richiede l'acquisto di materiale di consumo relativo alla valutazione del processo autofagico intracellulare. Il kit idoneo a questo scopo (Mitophagy Detection Kit) è prodotto dalla ditta Dojindo distribuito in Europa dalla Tebu-bio e dalla Microtech alle quali è stata richiesta quotazione economica. In base alle offerte pervenute e allegate alla presente richiesta, su base economica, si seleziona la fornitura della Tebu-bio e si richiede pertanto di procedere all'acquisto.

Responsabile della Ricerca (P.I.)

Dr.ssa Barbara Bellei
Dirigente I Livello
Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea

Direttore Scientifico

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	09/10/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE	
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo: Kit Elisa ----- ----- -----	
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: ----- ----- -----	

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 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.)

Emmanuel Camera

Dr.ssa Emanuela Camera

Dirigente Scientifico

LAB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRM

ISTITUTO SAN GALLICANO - IFO

IL DIRETTORE SCIENTIFICO

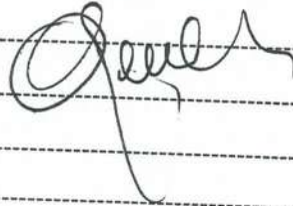
D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile



Roma, 9-10-2023

Alla Direzione Scientifica ISG

All'Ufficio ABS

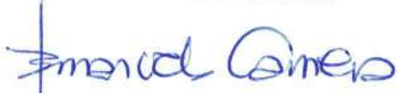
LORO SEDI

OGGETTO: CliniSciences

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



Dr.ssa Emanuela Camera
Dirigente I Livello
AB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRM



CDC: 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

N	Codice	Descrizione	Prezzo Un/conf.	Sconto %	Prezzo Un/conf	Q.ta	Prezzo totale	IVA 22 %
1	7369-0	n-Hexadecyl-1,1,2,2-d4 Hexadecanoate-16,16,16-d3	417,07 €	10	375,36 €	1	375,36 €	457,94 €
2	S683802	Squalene-d6	380,80 €	15	323,68 €	1	323,68 €	394,89 €
3	P144517	Hexadecanoic-9,9,10,10,11,11,12,12,13,13,14,14,15,15,16,16,16-d17 Acid,	108,80 €	15	92,48 €	2	184,96 €	225,65 €
4	T808136	Glyceryl Trihexadecanoate-d98	108,80 €	15	92,48 €	2	184,96 €	225,65 €
5	T526127	a-Tocopherol-d6	452,20 €	15	384,37 €	2	768,74 €	937,86 €
IMPORTO TOTALE			1.467,67 €		1.268,37 €		1.837,70 €	2.242,00 €

Si allegano:

Offerta: 12898/2023

Spectra2000

Fondi su cui far gravare la spesa: Ricerca corrente 2015

Richiedente Dr.ssa Grazia Bottillo

Grazia Bottillo

Responsabile UOC FF
 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea

Dr.ssa Emanuela Camera

Emanuela Camera

Dr.ssa Emanuela Camera
 Dirigente I Livello

LAB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRM

CIG: ZD43CEB3B

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	09/10/2023	
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:

Composti chimici in uso in laboratorio e utilizzati nei progetti di ricerca in corso

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:

Composti chimici in uso in laboratorio e utilizzati nei progetti di ricerca 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:

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

Grasabattolo

Emmanuel Camera

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Dr.ssa Emanuela Camera
Dirigente I Livello

AB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRM
Timbro/firma Direttore Scientifico

ISTITUTO SAN GALLICANO - IFO
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Deul



ISG

ISTITUTO DERMATOLOGICO
SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 09/10/2023

Alla Direzione Scientifica ISG

All'Ufficio SAR

LORO SEDI

OGGETTO: Reagenti e composti chimici

RELAZIONE

Composti chimici in uso in laboratorio e utilizzati nei progetti di ricerca in corso

Si dichiara che i prodotti della Spectra2000, usati da lungo tempo nel nostro laboratorio sono stati testati e risultano avere performance migliori rispetto ad altri in commercio. Si dichiara che il cambio di prodotto non garantirebbe la riproducibilità dei risultati.

Firma del Richiedente

Dr.ssa Emanuela Camera
Dirigente I Livello

LAB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRM



A Direzione Scientifica ISG
Ufficio UOC ABS-SAR
LORO SEDI

SOCIETA': SIAL
OFFERTA: n. 00037259
CDC: 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

N	Codice	Descrizione	Formato	Prezzo Un/conf.	Sconto %	Prezzo scontato	Q.ta	Prezzo finale	IVA 22 %
1	HDFp	Dermal Fibroblasts, Juvenile, Pooled	1 vial	511,00 €	0	511,00 €	3	1.533,00 €	1.870,26 €
		IMPORTO TOTALE		511,0 €		511,0 €		1.533,0 €	1.870,3 €

Si allegano:

- Offerta società X
- Condizioni di vendita società X
- Relazione X
- Infungibilità X
- Esclusività X

Fondo su cui far gravare la spesa: Ricerca Corrente
Responsabile Fondo: Direttore Scientifico

2023



Parero favorevole
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

Richiedente

Giorgia Cardinali

Dr.ssa GIORGIA CARDINALI
Dirigente I Livello
Lab. di Fisiopatologia Cutanea

[Handwritten signature]

Roma, 04/10/2023

Responsabile UOC ff
Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea
Dr.ssa Emanuela Camera

[Handwritten signature: Emanuela Camera]
Dr.ssa Emanuela Camera
Dirigente I Livello
LAB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRM

A12+A1:N32+A1:037+A		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		03/10/2023		
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:

Fibroblasti primari: vedere 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:

il prodotto è stato già utilizzato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi e quindi considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.

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 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

Dr.ssa **GIORGIA CARDINALI**

Dirigente I Livello

Lab. di Fisiopatologia Cutanea

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Dr.ssa **Emanuela Camera**

Dirigente I Livello

Lab. di Fisiopatologia Cutanea - CIRIM

ISTITUTO SAN GALLICANO - IFO

IL DIRETTORE SCIENTIFICO

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

**ISG**

ISTITUTO DERMATOLOGICO

SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 04/10/2023

Alla Direzione Scientifica ISG
All'Ufficio ABS
LORO SEDI

RELAZIONE

Si dichiara che il pool di Fibroblasti Dermici Primari prodotto da CELLnTEC, è necessario per l'allestimento di colture tridimensionali garantendo performance ottimali nel modello di cute ricostituita in vitro.

Firma del richiedente

Dr.ssa GIORGIA CARDINALI
Dirigente I Livello
Lab. di Fisiopatologia Cutanea