

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. 1032 del 09/11/2023

OGGETTO: Affidamento, ai sensi degli artt. 50 comma 1, lett. b) e 76 comma 2, lett. b) N. 2 del D. Lgs. 36/2023, fornitura reagenti e materiale monouso da laboratorio a diverse Società. Fondi Ministero Salute cod. IFO 19/01/R/41, responsabile Dr. C. Pulito - CUP H84I20000240005. Fondi PNC Innova cod. IFO 23/01/R/48, responsabile Dr. G. Blandino - CUPH83C22000910001. Fondi Regione Lazio cod. IFO 23/14/G-R/18, responsabili Dr. M. Fanciulli – Dr.ssa F. Pimpinelli - CUP H83C23000220002. Fondi PNRR-POC-2022-12375713 cod. IFO 23/01/R/33, responsabile Prof. G. Ciliberto - CUP H53C22001100001. Fondi L.I.L.T. cod. IFO 21/12/R/57, responsabile Dr.ssa S. Soddu - CUP H55F21000720005. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/07, responsabile Dr. M. Maugeri Saccà - CUP H85F22000100007. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/04, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo - CUP H83C23000030007. Fondi Ricerca Corrente ISG 2023, responsabile Direttore Scientifico ISG - CUPH53C22000910001. Fondi PNRR-MUR HEAL ITALIA cod. IFO 22/15/R/37, responsabile Dr. G. Blandino - CUP H83C2000550006. Fondi PNRR-POS-T4 cod. IFO 23/01/R/20, responsabile Dr.ssa P. Nisticò - CUP H13C22000490001.

Esercizi/o e conto 2023 - Conto 501010395 - 501010394 - 501010393 - 501010894 Centri/o di costo 3051250 - 1100050 - 3051450 - 3051550 - 3051350 - 3041050

- **Importo presente Atto: € 66.561,20**

- **Importo esercizio corrente: € 66.561,20**

Budget

- **Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2023/2219

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-1051-2023

L'estensore

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e

Servizi

Barbara Filippini

Andrea Scotti

Il Responsabile del Procedimento

Andrea Scotti

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

N°44Allegati (Richieste Protocollate + Dichiarazioni di Infungibilità)

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e ss.mm.ii.;
- Visto il Decreto Legislativo 23 dicembre 2022, n. 200;
- Vista la Legge Regionale 23 gennaio 2006, n. 2;
- Visto il decreto legislativo 31.03.2023, n. 36;
- Visto l'Atto Aziendale adottato con deliberazione IFO n. 153 del 19.02.2019, ed approvato dalla Regione Lazio con DCA n. U00248 del 02.07.2019, modificato ed integrato con deliberazioni n. 1254 del 02.12.2020, n. 46 del 21/01/2021 e n. 380 del 25.03.2021, approvate dalla Direzione Salute ed Integrazione Sociosanitaria della Regione Lazio, con Determinazione n. G03488 del 30.03.2021;
- Vista la deliberazione n. 358 dell'8 maggio 2019 di approvazione del Regolamento Aziendale in materia di acquisti di lavori, servizi e forniture ritenuti infungibili;
- Tenuto Presente il concetto di infungibilità viene collegato agli obiettivi della ricerca, individuati dal responsabile scientifico della stessa;

Premesso che

con deliberazione n. 258 del 27/02/2020 è stato accettato il finanziamento disposto dal ministero della Salute a favore dell'Istituto Nazionale Tumori Regina Elena (IRE), per lo svolgimento di n° 11 progetti di ricerca., tra cui è compreso il progetto: *“Exploring optimal sequence treatment in her2+ pertuzumab pre-treated advanced breast cancer patients. the step trial”*, cod. IFO 19/01/R/41, responsabile Dr. C. Pulito;

con protocollo n. 15523 del 23 novembre 2022 del Direttore Scientifico IRE, munito di Nulla Osta del Direttore Generale IFO, è stato autorizzato l'appostamento della Ricerca Corrente 2023 IRE con il medesimo importo della RC 2022 IRE, pari a € 4.239.813,42;

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. G. Blandino;

con deliberazione n. 153 del 13/02/2023 è stato accettato il finanziamento della Regione Lazio, per la realizzazione del *“Progetto di implementazione delle attività dei laboratori con tecnologia ngs ifo in attuazione dell'art. 29del dl n. 73/2021”* - cod. IFO 23/14/R-G/18 responsabili Direttori Scientifici IRE/ISG, presso le U.O.S.D. S.A.F.U. responsabile Dr. M. Fanciulli;

con deliberazione n. 56 del 19/01/2023, è stato accettato il finanziamento da parte del Ministero Salute PNRR – POC-2022-12375713 a favore dell'Istituto Regina Elena per il progetto dal titolo: *“Targeting drug resistant melanoma with miCroRNAs delivered by Lipid NanoparTICles (TACTIC)”*, cod. IFO 23/01/R/33, responsabile Prof. G. Ciliberto;

con deliberazione n.659 del 09/06/2021, è stato accettato il finanziamento di euro 390.000,00 disposto dalla Lega Italiana per la Lotta Contro i Tumori (L.I.L.T.) per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *“HIPK2 as a prognostic biomarker for liver fibrosis: evidence and und erlyng mechanisms”*, cod. IFO 21/12/R/57, responsabile Dr.ssa S. Soddu;

con deliberazione n. 1331 del 23/12/2021 è stato accettato il finanziamento disposto dall'Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.), a favore dell'Istituto Regina Elena per la realizzazione dei seguenti progetto di ricerca dal titolo: *“Deciphering the molecular traits of non-canonical responders to advance personalized therapy in gastric cancer”*, cod. IFO 22/30/R/07, responsabile Dr. M. Maugeri Saccà;

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. G. Blandino, Dr.ssa A. Bagnato e Dr.ssa S. Donzelli;

con deliberazione n.995 del 29/12/2022, è stato accettato il finanziamento disposto dall'Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell'Istituto Regina Elena per lo svolgimento dell'insieme di n. 12 progetti, ivi compreso quello dal titolo: *“Shaping melanoma microenvironment by bcl-2:from novel mediators of tumor/stromacrosstalk to new therapeutic approaches”* cod. IFO 23/30/R/04, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo;

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

Considerato che

il Dr. C. Pulito, il Dr. G. Blandino, la Dr.ssa P. Nisticò, il Dr. M. Fanciulli, la Dr.ssa D. Del Bufalo, la Dr.ssa S. Soddu, la Dr.ssa E. Camera ed il Dr. M. Maugeri Saccà, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l'acquisto di reagenti e materiale monouso da laboratorio, distribuiti in esclusiva dalle Società Agilent Technologies Italia Fil Life, Life Technologies Italia Fil Life, Qiagen S.r.l., Euroclone S.p.A., LCG Standards S.r.l., S.I.A.L. S.r.l., Bio-Rad Laboratories S.r.l. e Miltenyi Biotech S.r.l., allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera n.358/2019 e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi controfirmate dal Direttore Scientifico;

il Dr. G. Blandino e la Dr.ssa E. Camera, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, ha richiesto l'acquisto di reagenti non avente il carattere dell'esclusività, allegando le offerte delle società distributrici dei prodotti necessari allo svolgimento del progetto di ricerca, dall'analisi dei preventivi pervenuti, quelli presentati dalle Società D.B.A. Italia S.r.l. ed Aurogene 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) n. 2 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:

- Agilent Technologies Italia Fil Life € 28.741,74 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil Life € 12.029,31 Iva compresa;
- Qiagen S.r.l. € 1.569,09 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. € 1.663,51 Iva compresa;
- LCG Standards S.r.l. € 1.328,58 Iva compresa;
- S.I.A.L. S.r.l. € 3.279,97 Iva compresa;
- Bio-Rad Laboratories S.r.l. € 1.840,74 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil Life € 635,61 Iva compresa;
- Miltenyi Biotech S.r.l. € 1.786,02 Iva compresa;
- D.B.A. Italia S.r.l. € 12.017,00 Iva compresa;
- Aurogene S.r.l. € 542,66 Iva compresa;
- Qiagen S.r.l. € 628,54 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. € 598,43 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 66.561,20 Iva compresa, graverà sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 19/01/R/41 per € 28.741,74, responsabile Dr. C. Pulito, sui Fondi PNC Innova cod. IFO 23/01/R/48 per € 13.598,40, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi Regione Lazio cod. IFO 23/14/G-R/18 per € 1.663,51, responsabili Dr. M. Fanciulli – Dr.ssa F. Pimpinelli, sui Fondi PNRR-POC-2022-12375713 cod. IFO 23/01/R/33 per € 1.328,58, responsabile Prof. G. Ciliberto, sui Fondi L.I.L.T. cod. IFO 21/12/R/57 per € 3.279,97, responsabile Dr.ssa S. Soddu, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/07 per € 635,61, responsabile Dr. M. Maugeri Saccà, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/04 per € 1.840,74, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo, sui Fondi Ricerca Corrente ISG 2023 per € 13.803,02, responsabile Direttore Scientifico ISG, sui Fondi PNRR-MUR HEAL ITALIA cod. IFO 22/15/R/37 per € 542,66, responsabile Dr. G. Blandino e sui Fondi PNRR-POS-T4 cod.

IFO 23/01/R/20 per € 1.126,97, responsabile Dr.ssa P. Nisticò, 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) n. 2 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:

- Agilent Technologies Italia Fil Life €
28.741,74 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil Life €
12.029,31 Iva compresa;
- Qiagen S.r.l. €
1.569,09 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A.
€ 1.663,51 Iva compresa;
- LCG Standards S.r.l.
€ 1.328,58 Iva compresa;
- S.I.A.L. S.r.l. €
3.279,97 Iva compresa;
- Bio-Rad Laboratories S.r.l. €
1.840,74 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil Life €
635,61 Iva compresa;
- Miltenyi Biotech S.r.l.
€ 1.786,02 Iva compresa;
- D.B.A. Italia S.r.l.
€ 12.017,00 Iva compresa;
- Aurogene S.r.l.
€ 542,66 Iva compresa;

- Qiagen S.r.l. €
628,54 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A.
€ 598,43 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 66.561,20 Iva compresa, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 19/01/R/41 per € 28.741,74, responsabile Dr. C. Pulito, sui Fondi PNC Innova cod. IFO 23/01/R/48 per € 13.598,40, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi Regione Lazio cod. IFO 23/14/G-R/18 per € 1.663,51, responsabili Dr. M. Fanciulli – Dr.ssa F. Pimpinelli, sui Fondi PNRR-POC-2022-12375713 cod. IFO 23/01/R/33 per € 1.328,58, responsabile Prof. G. Ciliberto, sui Fondi L.I.L.T. cod. IFO 21/12/R/57 per € 3.279,97, responsabile Dr.ssa S. Soddu, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/07 per € 635,61, responsabile Dr. M. Maugeri Saccà, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/04 per € 1.840,74, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo, sui Fondi Ricerca Corrente ISG 2023 per € 13.803,02, responsabile Direttore Scientifico ISG, sui Fondi PNRR-MUR HEAL ITALIA cod. IFO 22/15/R/37 per € 542,66, responsabile Dr. G. Blandino e sui Fondi PNRR-POS-T4 cod. IFO 23/01/R/20 per € 1.126,97, responsabile Dr.ssa P. Nisticò, che presenta la necessaria disponibilità;

cod. IFO 19/01/R/41

- assegnato: € 99.000,00
 - utilizzato: € 9.900,00
 - presente atto: € 28.741,74
 - residuo: € 60.358,26

cod. IFO 23/01/R/48

- assegnato: € 2.000.000,00
 - utilizzato: € 132.917,34
 - presente atto: € 13.598,40
 - residuo: € 1.853.484,26

cod. IFO 23/14/G-R/18

- assegnato: € 189.500,00
 - utilizzato: € 187.714,82
 - presente atto: € 1.663,51
 - residuo: € 121,67

cod. IFO 23/01/R/33

- assegnato: € 960.000,00
 - utilizzato: € 61.659,14
 - presente atto: € 1.328,58
 - residuo: € 897.012,28

cod. IFO 21/12/R/57

- assegnato: € 70.000,00
 - utilizzato: € 63.919,98
 - presente atto: € 3.279,97
 - residuo: € 2.800,05

cod. IFO 22/30/R/07

- assegnato: € 99.081,00
 - utilizzato: € 65.147,68
 - presente atto: € 635,61
 - residuo: € 33.297,71

cod. IFO 23/30/R/04

- assegnato: € 176.000,00
 - utilizzato: € 67.939,57
 - presente atto: € 1.840,74
 - residuo: € 106.219,69

Ricerca Corrente ISG 2023

- assegnato: € 1.043.774,03
 - utilizzato: € 691.051,14
 - presente atto: € 13.803,02
 - residuo: € 338.919,87

cod. IFO 22/15/R/37

cod. IFO 23/01/R/20

- assegnato:	€	369.625,50	- assegnato:	€	2.910.000,00
- utilizzato:	€	73.568,62	- utilizzato:	€	91.807,17
- presente atto:	€	542,66	- presente atto:	€	1.126,97
- residuo:	€	294.998,16	- residuo:	€	2.816.965,86

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051250 - 1100050 - 3051450 – 3051550 – 3051350 - 3041050 - Conto 501010395 x € 13.803,02 - 501010394 x € 45.338,35 - 501010393 x € 5.756,32 - 501010894 x € 1.663,51.

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

Z335 D101DF

R

17/10/2023

Alla Direzione Scientifica
IRE All'Ufficio
SAR

AGILENT

OFFERTA:4561615 - Prot.n. RTO/146/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	5191-6873	4	SSELXT HS Human All Exon V8 for 16 samples	847,60	3.390,40
2	G9982A	4	Kit di reagent per DNA SureSelect XT HS2	610,80	2.443,20
3	5067-5603	1	Tampone del campione D1000 ad alta sensibilità	50,40	50,40
4	5067-5584	1	ScreenTape D1000 ad alta sensibilità	309,60	309,60
5	5067-5582	1	D1000 ScreenTape	190,80	190,80
6	5067-5602	1	D1000 Sample Buffer	40,50	40,50
7	G4870C	2	Kit microarray SurePrint G3 miRNA	3.592,40	7.184,80
8	G2534-60014	2	Pacco da 5 supporti, 8 array vetrino	135,10	270,20
9	5190-0456	3	Kit ibridazione/labeling miRNA	2.487,80	7.463,40
10	5188-5327	1	Pacchetto lavaggio Gene Expression	302,40	302,40
11	G4872A-070156	1	Human miRNA Microarray, Release 21.0	1.292,20	1.292,20
12	5190-1934	1	microRNA Spike-In Kit	620,90	620,90
				Totale imponibile	23.558,80 €
				IVA al 22%	5.182,94 €
				TOTALE Euro	28.741,74 €

Fondi su cui far gravare la spesa: MIN SALUTE

Codice 19/01/R/41

Scadenza:

Responsabile: Dr. Claudio Pulito


CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



Il Direttore
UO RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore Scientifico
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

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	17/10/2023	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I reagenti presenti nell'ordine sono necessari per il svolgimento di un progetto che prevede l'analisi molecolare di pazienti oncologici e includono reagenti per una profilazione di mutazioni (exome), il profilo di espressione di microRNA (tramite microarray) e il controllo di librerie di NGS prima del sequenziamento o capptu prima del exome capture o sequenziamento.

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

Tali prodotti sono distribuiti direttamente in esclusiva nazionale dalla ditta Agilent come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: **VARI**

Produttore: **AGILENT**

Fabbisogno presunto in UM: **NON QUANTIFICABILE**

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

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITÀ

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

[Firma]

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Firma]

Dr. Giovanni Blandino

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 F

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 17/10/2023

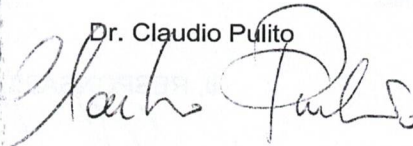
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti AGILENT

I prodotti indicati nella richiesta allegata sono indispensabili per effettuare il profilo di espressione dei microRNA e la profilazione mutazionale nei tessuti tumorali di pazienti tramite l'utilizzo della piattaforma Agilent per i microRNA e Illumina per la rilevazione di mutazioni presenti nel istituto.

Tali prodotti sono distribuiti direttamente in esclusiva nazionale dalla ditta Agilent come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata.

Dr. Claudio Pulito



Z233DØF48A

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0013532.24-10-2023

R

20/10/2023

Alla Direzione Scientifica
IRE
All'Ufficio SAR

QIAGEN

OFFERTA 231019IT01708690MD - Prot.n. RTO/148/2023

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	158043	2	Puregene Cell Kit (8 x 108)	308,32 €	616,64
2	19101	2	RNase A (17500 U)	237,00 €	474,00
3	19131	2	QIAGEN Proteinase K (2ml)	97,75	195,50
4					
5					-
6					-
7					-
				Totale imponibile	1.286,14 €
				IVA al 22%	282,95 €
				TOTALE Euro	1.569,09 €

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
Giovanni Blandino
Dr. Giovanni Blandino

Greco
IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

COMMISSIONE FACOLTARIA DI
RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

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	20/10/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

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

Sebbene esistano altri prodotti simili sul mercato, la loro formulazione (concentrazione) è particolarmente pratica per eseguire in maniera rapida (senza ulteriori passaggi intermedi) il protocollo di analisi. Inoltre i prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata

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

[Firma]
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

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

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

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 20/10/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

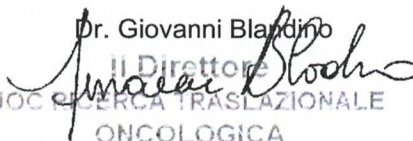
Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti QIAGEN

I Prodotti sono stati selezionati perché presentano caratteristiche di compatibilità con i protocolli richiesti per eseguire un'analisi trascrittomica in campioni di fluidi biologici o cellule tramite il sequenziatore Nanopore in arrivo presso i nostri laboratori.

Nel dettaglio, il prodotto cod. 158043, consistente in un kit di estrazione per DNA ad alto peso molecolare, racchiude tutti i reagenti necessari per la purificazione di questo acido nucleico in quantità elevate e qualitativamente integro. Quest'ultimo aspetto si rende necessario per poi eseguire correttamente il sequenziamento tramite piattaforma Nanopore GridION in arrivo presso i nostri laboratori. Il kit in questione è inoltre raccomandato dalla stessa Nanopore e stato precedentemente validato per tale applicazione.

I reagenti cods. 19101 e 19131 sono degli ancillari inseriti in alcuni degli step del protocollo di analisi trascrittomica di campioni cellulari o fluidi biologici sempre per la piattaforma Nanopore. Analogamente a prima, questi prodotti sono stati selezionati perché raccomandati nelle linee guida sperimentali di Nanopore.

Sebbene esistano altri prodotti simili sul mercato, la loro formulazione (concentrazione) è particolarmente pratica per eseguire in maniera rapida (senza ulteriori passaggi intermedi) il protocollo di analisi.

Dr. Giovanni Blandino
Il Direttore

UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



CIG: ZF33D0C5A7

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0013447.20-10-2023

18/10/2023

Alla Direzione Scientifica
IRE
All'Ufficio SAR

LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA D5206932 - Prot.n. RTO/145/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A40271	1	GENEXUS SEQUENCING KIT	2.263,36 €	2.263,36
2	A40269	1	ION GX5 CHIP AND GXS COUPLED	1.309,00 €	1.309,00
3	A40263	1	GXS TEMPL STRIPS 3-GX5 AND 4 COMBO	1.738,00 €	1.738,00
4	A46291	1	ONCOMINE PRECISION ASSAY GX	4.275,00	4.275,00
5	A40261	1	GENEXUS BARCODES 1-32 HD KIT	274,73	274,73
6					-
7					-
8					-
9					-
10					-
11					-
				Totale imponibile	9.860,09 €
				IVA al 22%	2.169,22 €
				TOTALE Euro	12.029,31 €

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

Codice 23/01/R/48

Scadenza: 01/01/2027

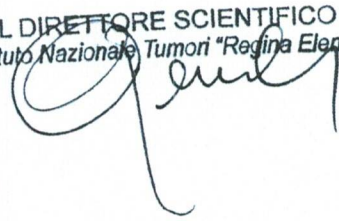
Responsabile: Dr.Giovanni Blandino

CDC 1100050


IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLazionale
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



CONFERMA SPESAS
18/10/2023

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	18/10/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti sono stati selezionati perché presentano caratteristiche di unicità e compatibilità con lo strumento Genexus in uso presso l'Unità di Anatomia Patologica del nostro Istituto.

Nel dettaglio, tali prodotti, di natura infungibile, racchiudono tutto il necessario in termini di reagenti e plastiche per effettuare il sequenziamento di un numero massimo di 8 campioni tramite il pannello Oncomine Precision Assay (cod. A46291) attraverso 2 corse del sequenziatore Genexus. I campioni possono essere multiplexati tra di loro grazie all'aggiunta durante il processo preparativo del prodotto cod. A40261, consistente in oligonucleotidi a sequenza unica riconoscibili tramite il software della macchina.

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

A causa della loro particolare conformazione fisica (in particolare delle strips cods. A40271, A40269 ed A40263) che garantisce una piena compatibilità con gli alloggiamenti fisici del sequenziatore, non è possibile sostituire tali reagenti con altri.

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, 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
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 18/10/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LIFE TECHNOLOGIES

I prodotti presenti nella richiesta allegata sono stati selezionati perché presentano caratteristiche di unicità e compatibilità con lo strumento Genexus in uso presso l'Unità di Anatomia Patologica del nostro Istituto.

Nel dettaglio, tali prodotti, di natura infungibile, racchiudono tutto il necessario in termini di reagenti e plastiche per effettuare il sequenziamento di un numero massimo di 8 campioni tramite il pannello Oncomine Precision Assay (cod. A46291) attraverso 2 corse del sequenziatore Genexus. I campioni possono essere multiplexati tra di loro grazie all'aggiunta durante il processo preparativo del prodotto cod. A40261, consistente in oligonucleotidi a sequenza unica riconoscibili tramite il software della macchina.

A causa della loro particolare conformazione fisica (in particolare delle strips cods. A40271, A40269 ed A40263) che garantisce una piena compatibilità con gli alloggiamenti fisici del sequenziatore, non è possibile sostituire tali reagenti con altri.

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Giovanni Blandino
Dr. Giovanni Blandino

Quel

ZBA3DØF4ØF

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0013443.20-10-2023

M.LAB.



EUROCLONE
OFFERTA N° 441276 /2023

Roma 19/10/2023

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	COV520045 COVARIS	7	microTUBE AFA Fiber Pre-Slit Snap-Cap 6x16mm (25). 1 pz	€ 194,79	€ 1.363,53
2					
3					
				Totale imponibile	€ 1.363,53
				IVA	€ 299,98
				TOTALE	€ 1.663,51

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

FONDO REGIONE COD. 23/14/G-R/18

Resp. Maurizio Fanciulli

NB:
MERCE DA CONSEGNARE
DR. MAURIZIO FANCIULLI
UOSD SAFU
piano -1

CENTRO DI COSTO: 3051550

fy m

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

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	19/10/2023	
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

ty m
UOSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Anziosa e Innovazione Tecnologica
Area Diagnostica Pediatrica e Ricerca Traslazionale
Responsabile: Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

ty m
UOSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Anziosa e Innovazione Tecnologica
Area Diagnostica Pediatrica e Ricerca Traslazionale
Responsabile: Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Responsabile UOSD

ty m
UOSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Anziosa e Innovazione Tecnologica
Area Diagnostica Pediatrica e Ricerca Traslazionale
Responsabile: Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

fondo in scadenza

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

ty m 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, 19/10/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio SAR

RELAZIONE

Oggetto: **RELAZIONE ACQUISTO “microTUBE AFA Fiber Pre-Slit Snap-Cap”
per l'uso Covaris M220 focused ultrasonicator”**

Il prodotto di cui si richiede l'acquisto è necessario per l'allestimento di esperimenti di biologia molecolare e per Next Generation Sequencing (NGS) inoltre, verrà utilizzato quotidianamente in laboratorio all'interno di protocolli standardizzati.

Tale prodotto è indispensabile per l'utilizzo del Covaris M220 focused ultrasonicator: un ultrasonicator progettato principalmente per frammentare in DNA in frammenti di dimensioni compresi tra 150 bp a 5 kb, presente in istituto.

Si allega l'offerta relativa ai suddetti prodotti con annessa dichiarazione di esclusività da parte della ditta produttrice.

Firma del richiedente

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

Z5A3D0CT66

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0013528.24-10-2023



ISTITUTI DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

R

Prot.

Ditta: LGC Standards S.r.L.

Offerta: n. O20039317 del 10-10-2023

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	ATCC-CRL-3362	1	YUMM1.7; Melanoma; Mouse (Mus musculus)	981,00	981,00
2	Spese spedizione congelato	1	Spese spedizione congelato	108,00	108,00
				Totale imponibile	1.089,00
				IVA	239,58
				TOTALE Euro	1.328,58

L'importo potrà gravare sul progetto PNRR-POC-2022 finanziato dal Ministero della Salute, **codice progetto: 23.01.R.33** dal titolo: "Targeting drug resistant melanoma with miCroRNAs delivered by Lipid NanoparTICles (TACTIC)" responsabile Prof. Gennaro Ciliberto. Centro di costo: **3051550**.


NB: I prodotti vanno consegnati alla Dr.ssa Donatella Del Bufalo, UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici, Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, piano -2, via Elio Chianesi 53.

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: luigi.fattore@ifo.it

Il Responsabile del Progetto

Prof. Gennaro Ciliberto
Direttore Scientifico
(gennaro.ciliberto@ifo.it)

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

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)		
11.10.2023		
Dipartimento	Direzione Scientifica	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella allegata

Nel nostro laboratorio di ricerca studiamo il coinvolgimento dei microRNA, considerati come i principali modulatori dell'espressione genica post-trascrizionale, nello sviluppo di resistenza alle attuali terapie utilizzate in clinica contro il melanoma metastatico. A tal fine effettuiamo principalmente esperimenti di biologia molecolare; nello specifico effettuiamo saggi di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione in modo da modulare l'espressione di specifici microRNA di interesse e di conseguenza specifiche molecole e pathways che riguardano proliferazione cellulare, apoptosi e alterazione di meccanismi che promuovono la resistenza farmacologica. In quest'ottica sperimentale il prodotto richiesto: YUMM1.7; Melanoma; Mouse (Mus musculus) units presenta le migliori caratteristiche in termini di affidabilità e riproducibilità per i nostri risultati.

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, 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.

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Prot.

Ditta: LGC Standards S.r.L.

Offerta: n. O20039317 del 10-10-2023

Nelle nostre indagini di laboratorio effettuiamo spesso metodiche di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione che prevedono l'utilizzo di piccoli frammenti di acidi nucleici in grado di interferire in maniera specifica con precisi microRNA umani di interesse. Questi esperimenti ci permettono di modulare l'espressione di specifiche molecole e di pathway molecolari che riguardano fenomeni cellulari come la proliferazione, l'apoptosi e molti altri. In dettaglio, questi frammenti di RNA inibitori legheranno le loro sequenze riconosciute all'interno della cellula ospite impedendo la corretta maturazione del microRNA bersaglio da parte del macchinario di processo della cellula ospite, costituito da Drosha, poi da Dicer e infine dal complesso RISC che creeranno la molecola matura. Dopo 48 o 72 ore di trasfezione andremo a valutare l'effetto della forzata espressione di queste molecole inibitorie di specifici microRNA sulla proliferazione cellulare e sulla apoptosi tramite saggi di MTT e sull'induzione di apoptosi tramite saggi di Annessina V al FACS. Per verificare l'avvenuta trasfezione di queste molecole inibitorie e più in generale di molteplici fenomeni cellulari una delle più importanti tecniche di laboratorio prevede la valutazione degli RNA messaggeri delle cellule tramite Real Time PCR quantitativa. Questa metodica prevede una fase di retro-trascrizione da cui dall'intero RNA cellulare di partenza si genera uno stampo complementare di DNA, detto cDNA che viene poi utilizzato per la successiva fase di rilevazione. In questa fase successiva, il cDNA viene amplificato grazie all'utilizzo di specifiche sonde che riconoscono all'interno dell'intera miscela delle sequenze specifiche e che verranno poi rilevate tramite fluorescenza in misura proporzionale alla loro espressione nella cellula di partenza. In aggiunta in questa metodiche tutte le soluzioni vengono preparate mediante l'utilizzo di acqua che è stata purificata in modo da non contenere alcun tipo di contaminante che possa inficiare con le nostre analisi. In quest'ottica sperimentale il prodotto richiesto YUMM1.7; Melanoma; Mouse (Mus musculus) presenta le migliori caratteristiche in termini di affidabilità e riproducibilità per i nostri risultati.

Questo prodotto è della ditta ATCC ed è necessario per ultimare esperimenti di un progetto di ricerca già in corso (avviato da almeno 60 gg) e il cui cambio comporterebbe l'effettuazione di altri test che potrebbero compromettere la durata degli studi.

Si attesta, come da dichiarazione allegata, che la ditta LGC Standards S.r.L. è esclusiva distributrice in Italia della suddetta ditta.



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

Data	20/10/23
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca, Diagnostica avanzata e Innovazione tecnologica
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Anticorpi prodotti dalla Antibodies.com per utilizzo in western blot

.....

.....

.....

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

Non ci sono sul mercato anticorpi analoghi con paragonabile efficienza che permettono la rivelazione specifica delle corrispondenti proteine. Gli anticorpi della Antibodies.com sono stati adottati dal nostro gruppo per la loro eccellente affidabilità ed assicurano una riproducibilità sperimentale non ottenibile con altri prodotti analoghi presenti sul mercato.

.....

.....

.....

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

- il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare 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 :

	<input type="checkbox"/> Massima urgenza
	<input type="checkbox"/> Urgente
	<input type="checkbox"/> Non urgente
	<input type="checkbox"/> Programmabile

Priorità piano acquisti anno

xxx

Roma, 20.10.23

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 43/SS-NCBTM/23

La sottoscritta Silvia Soddu, dichiara che i prodotti sottoelencati

Anti-Smad2 + Smad3 Antibody

Anti-Smad2 (phospho Ser465 + Ser467) Antibody

Anti-Galectin 1 Antibody [GAL1/1831]

Anti-TGFB1 Antibody

Anti-TNFA Antibody

Anti-COL1A1 Antibody

sono anticorpi prodotti dalla Antibodies.com per utilizzo in western blot.

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

La ditta **SIAL** è distributore ufficiale di questi prodotti sul territorio Italiano.

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

FIRMA DEL RESPONSABILE

Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile UOSD
Network dell'Unità Bersagli Terapeutici Molecolari



Z843DØCCFE

R.

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0013448.20-10-2023



ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 18/10/2023

**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. **Marcello Maugeri-Saccà**, è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sul fondo 22.30.R.07, di cui lo scrivente è responsabile. Centro di costo della ricerca: 3051450



	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	61870-010	20	RPMI 1640 W/GLUTAMAX-I 500ML	€14,18	€283,60
2	25300-096	1	TRYPsin-EDTA SOLUTION (1X) 20 X 100ML	€237,39	€237,39
				Totale imponibile	€520,99
				IVA 22%	€114,62
				TOTALE Euro	€635,61

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta *Life Technologies Italia (ThermoFisher Scientific)* n. E4893803 del 08 settembre 2023 **trasmessa in allegato nelle pagine di interesse.**

Si richiede la consegna del materiale in oggetto presso: Nuovi Laboratori di ricerca, UOSD NCBTM, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, piano -2, via Fermo Ognibene 23, 00144 Roma (all'attenzione della Dr.ssa **Giulia Bon**).

Dr. Marcello Maugeri-Saccà

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiesta	RICERCA SCIENTIFICA		 
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile		
Data	18/10/2023		
Dipartimento	Clinica e Ricerca Oncologica		
U.O. / Servizio richiedente	Oncologia Medica 2		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per condurre esperimenti di Biologia Cellulare

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:

Si allegata la lettera di esclusività

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazion: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

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

[Firma]

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

[Firma]

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Firma]

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 18/10/23

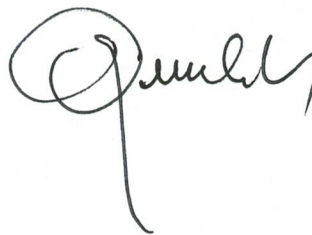
Alla Direzione Scientifica IRE

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE E4893803

I prodotti Life Technologies Italia (ThermoFisher Scientific) di cui si richiede l'acquisto permetteranno di attuare la crescita in vitro di colture cellulari il cui impiego è previsto all'interno del progetto. I suddetti prodotti sono distribuiti in maniera esclusiva da Life Technologies Italia (ThermoFisher Scientific).

In fede

Marcello Maugeri-Saccà



ZBF3D0C8LE

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE 0013535.24-10-2023

R



ISTITUTI DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Prot. 46-MPNAT/23 del 18/10/2023

Ditta: Bio-Rad Laboratories srl

Offerta n. QQ431644-CPQ23 del 31/08/2023

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	4568044	6	Mini Protean TGX Stain free gels 12% 10 well comb, 50ul	114,80	688,80
2	4568024	2	7.5% Mini-PROTEAN® TGX Stain-Free™ Protein Gels, 10 well, 50 µl	131,20	262,40
3	1705062	2	Clarity Max Western ECL Substrate, 100 ml	278,80	557,60
				Totale imponibile	1.508,80
				IVA	331,94
				TOTALE	1.840,74

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca AIRC 2023 "Shaping melanoma microenvironment by bcl-2: from novel mediators of tumor/stroma crosstalk to new therapeutic approaches" cod. IFO 23/30/R/04, (CdC 3051350) responsabile Dr.ssa Donatella Del Bufalo.

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


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

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

DDel Bufalo

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

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

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	18/10/2023	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella

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

I prodotti richiesti sono di produzione del Gruppo Bio-Rad e Bio-Rad Laboratories Srl è l'unica azienda in Italia ad avere un contratto di distribuzione esclusiva nazionale, come riportato nell'offerta.

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

..... *Del Bufalo*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

..... *Del Bufalo*

Timbro/firma Direttore Scientifico

.....

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Del Bufalo

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 16/10/2023

Alla Direzione Scientifica

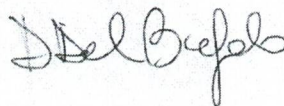
Oggetto: richiesta prodotti

Una delle tecniche di indagini di laboratorio più utilizzate allo scopo di studiare l'espressione delle proteine nelle cellule tumorali è quella del western blotting. Le proteine vengono separate mediante la tecnica della elettroforesi su gel di poliacrilammide in presenza di sodio dodecil solfato, poi trasferite su membrana di cellulosa mediante apposita procedura. Le proteine vengono rilevate mediante legame a specifici anticorpi visualizzati tramite sistema di chemiluminescenza.

Per la separazione delle proteine usiamo gel precast a diversa concentrazione di acrilammide in presenza, codici #4568044, e #4568024.

Per la visualizzazione e acquisizione delle immagini in chemiluminescenza utilizziamo un ChemiDoc Imaging Systems della Bio-Rad. Per la chemiluminescenza usiamo il codice #1705062, che garantisce sensibilità, specificità e durata del segnale.

I prodotti richiesti sono di produzione del Gruppo Bio-Rad e Bio-Rad Laboratories Srl è l'unica azienda in Italia ad avere un contratto di distribuzione esclusiva nazionale, come riportato nell'offerta.



Dr.ssa Donatella Del Bufalo



ZCA3D0F833



ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

A Direzione Scientifica ISG
UOC ABS SAR
LORO SEDI

SOCIETA'
OFFERTA
CDC 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

N	CODICE	DESCRIZIONE	FORMA	PREZZO UN/CONF	SCONTO %	PREZZO SCONTATO	Q.TA'	PREZZO FINALE	IVA 22%
1	130-092-747	MACSQuant Running	6x1.5l	€ 50,00	5	47,5	2	95	115,9
2	130.091-680	Stem Macs Expansion	2pz	440	5	418	2	836	1019,92
3	130-115-660	Stem Macs Trilineage	1pz	561	5	532,95	1	532,95	650,199
IMPORTO TOTALE				1051		998,45		1463,95	1786,02

Si allegano: Offerta società Miltenyi
Intungibilità SI
Condizioni di vendita società SI
Esclusività
Relazione si

Fondo su cui far gravare la spesa: *2023*
Responsabile Fondo: *RC*

Roma,
14/10/2023

Responsabile UOC ff
Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea
Dr.ssa Emanuela Camera
Dr.ssa Emanuela Camera
Dirigente I Livello
Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea
Dr.ssa Barbara Bellei
Dirigente I Livello


Emmanuel Gines
Barbara Bellei
LABORATORIO DI FISIOLOGIA CUTANEA - CIRM

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Parere favorevole
ISTITUTO DERMATOLOGICO SAN GALICANO

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	14-ott-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 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 necessari per il funzionamento dello strumento MACS QUANT 10	
.....	

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE	
Codice di repertorio nazionale:
Produttore:
Fabbisogno presunto in UM:
Spesa presunta (IVA esclusa):
Durata proposta del contratto di fornitura:
Informazioni aggiuntive:

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	14-ott-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 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 necessari per il funzionamento dello strumento MACS QUANT 10

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:



ISG

ISTITUTO DERMATOLOGICO

SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 03/04/2022

Alla Direzione Scientifica
All'Ufficio ABS
LORO SEDI

Oggetto: Dichiarazione di Infungibilità prodotti Miltenyi Biotec

Si dichiara che il materiale di consumo richiesto fornito dalla Miltenyi Biotec e accompagnato da offerta economica Nr. 7000135-00 del 9/10/23 è necessario per il funzionamento della strumentazione (MACS QUANT 10) in uso presso il Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea.

Responsabile della Ricerca (P.I.)

Direttore Scientifico

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

ZF63 DØF877

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0013580.25-10-2023

R



A Direzione Scientifica ISG
Ufficio UOC ABS-SAR
LORO SEDI

SOCIETA': DBA
OFFERTA: PRE2023-10839
CDC: 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

N	Codice	Descrizione	Formato	Prezzo Un/conf.	Sconto %	Prezzo scontato	Q.tà	Prezzo finale	IVA 22 %
1	SPR-484E	Human Recombinant Alpha Synuclein Oligomers	100 ug x 5	2.450,00 €	0	2.450,00 €	4	9.800,00 €	11.956,00 €
		Costi aggiuntivi		20,00 €	0	20,00 €	1	20,00 €	24,40 €
		Costi ghiaccio secco		30,00 €	0	30,00 €	1	30,00 €	36,60 €
		IMPORTO TOTALE		2.500,0 €		2.500,0 €		9.850,0 €	12.017,0 €

Si allegano:

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

Fondo su cui far gravare la spesa: Ricerca Corrente ²⁰²³
 Responsabile Fondo: Direttore Scientifico ₄₆

Richiedente
 Dr.ssa Giorgia Cardinali

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

Roma, 12/10/2023
 Responsabile UOC ff
 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea
 Dr.ssa Emanuela Camera

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

Parere favorevole
 IL DIRETTORE SCIENTIFICO



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	30/10/2023
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT
U.O. / Servizio richiedente	UOSD IMMUNOLOGIA E IMMUNOTERAPIA DEI TUMORI

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

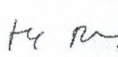
Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

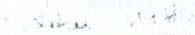
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

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


Timbro/firma Ricercatore Richiedente


UOSD "SIFU"
Dipartimento di Ricerca, Diagnostica e Terapia
Oncologica
Responsible: Dr. Maurizio Fanculli

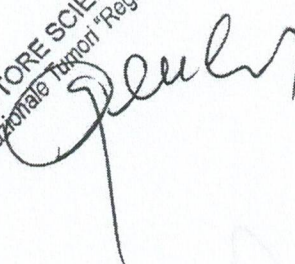
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)


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

Timbro/firma Responsabile UOSD


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

Timbro/firma Direttore Scientifico


IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

**Dipartimento di Ricerca,
Diagnostica Avanzata
e Innovazione Tecnologica
UOSD Stabilimento Allevamento
Fornitore e Utilizzatore (S.A.F.U.)
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli**

**Roma, 26 Ottobre 2023
Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR – IFO
LORO SEDI**

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO REAGENTI QIAGEN


Il materiale di cui si richiede l'acquisto viene utilizzato in laboratorio per la realizzazione di esperimenti di biologia molecolare e cellulare, volte alla comprensione del ruolo della proteina Che-1 nella progressione tumorale. L'acquisto di questi reagenti, già utilizzati in laboratorio all'interno di protocolli standardizzati, è necessario per il proseguimento delle ricerche in corso ed indispensabile al fine di garantire la riproducibilità dei risultati ottenuti. Un cambiamento di prodotto renderebbe inoltre necessario ripetere esperimenti effettuati in precedenza, compromettendo così i tempi per la realizzazione del progetto.

Il Responsabile della Ricerca




UOSD "SAFU"
Dipartimento Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica
Allevamento Fornitore e Utilizzatore di Ricerca Traslazionale
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

Dott. Maurizio Fanciulli

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	26/10/2023	
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nistico

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

1
IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



Roma, 26/10/2023

Il reagente è necessario per la progettualità in corso ed in particolare per l'esecuzione delle tecniche di immunoistochimica su tessuti inclusi in paraffina per la ricerca della proteina CXCL13. Il reagente è stato già utilizzato in laboratorio ed il suo impiego ottimizzato e standardizzato per le procedure in corso.

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

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

CIG: Z0A3D0C697

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0013445.20-10-2023

18/10/2023

Alla Direzione Scientifica
IRE
All'Ufficio SAR

AUROGENE

OFFERTA:2071/G - Prot.n. RTO/147/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	369504	1	Alexa Fluor® 647 anti-ERK1/2 Phospho	€ 444,80	444,80
2					-
3					-
4					-
5					-
				Totale imponibile	444,80 €
				IVA al 22%	97,86 €
				TOTALE Euro	542,66 €

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 TRASLATINALE
MIOLOGICA
Giovanni Blandino
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Giuseppe

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 18/10/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti AUROGENE

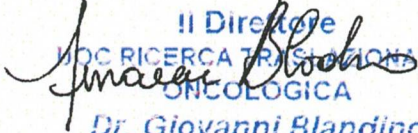
Il prodotto da acquistare è stato selezionato per le sue caratteristiche, in particolare il clone e il fluorocromo.

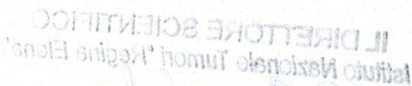
Il prodotto sarà utilizzato per l'identificazione della proteina fosforilata ERK1/2 espressa a livello intracellulare mediante la tecnica del citofluorimetro.

Per l'acquisto di tale prodotto sono state richieste due offerte agli unici due rivenditori della Biolegend in Italia: Campoverde e Aurogene.

La Ditta Aurogene offre il prezzo più vantaggioso.

Dr. Giovanni Blandino


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino


IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

