

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. 1047 del 14/11/2023

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 21/01/R/18, responsabile Dr.ssa A. Bagnato - CUP H89C21000330001. Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/46, responsabile Dr. B. Chiofalo - CUP H89C21000310001. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/02, responsabile Dr.ssa A. Biroccio - CUP H83C23000000007. Fondi PNRR-MAD-2022-12375670 cod. IFO 23/01/R/35, responsabile Dr.ssa S. Soddu - CUP H53C22001160001. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/11, responsabile Dr.ssa S. Soddu - CUP H85F22000010007. Fondi PNRR-POS-CAL.HUB.RIA. cod. IFO 23/01/R/20, responsabile Dr.ssa P. Nisticò - CUP H13C22000490001.

Esercizi/o e conto 2023 - Conto 501010394 - 501010393 - 501010894 Centri/o di costo 3051250 - 3051150 - 3051450 - 3051550 - 3051350

- Importo presente Atto: € 17.502,34

- Importo esercizio corrente: € 17.502,34

Budget

- Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2023/2252

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-1083-2023

L'estensore

Barbara Filipponi

Il Responsabile del Procedimento

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

cer immune escape: potential targets for immunotherapy” – cod. IFO 21/01/R/46, responsabile Dr. B. Chiofalo;

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. 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 S. Soddu;

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. 11 progetti, ivi compreso quello dal titolo: “*TRF2 oncogenic functions: from mechanistic insights to therapeutic targetin*” cod. IFO 23/30/R/02, responsabile Dr.ssa A. Biroccio;

con deliberazione n. 881 del 18.08.2021, è stato accettato il finanziamento concesso dal Ministero della Salute, a favore dell’Istituto Regina Elena per lo svolgimento del progetto di Ricerca dal titolo: “*Platinum/PARP inhibitor resistance and acquired vulnerabilities in ovarian cancer*”, cod. IFO 21/01/R/18, responsabile Dr.ssa A. Bagnato;

Considerato che

la Dr.ssa A. Biroccio, la Dr.ssa S. Soddu e la Dr.ssa P. Nisticò, 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 Qiagen S.r.l., Euroclone S.p.A., S.I.A.L. S.r.l., Bio-Rad Laboratories S.r.l. e Phoenix Biolife Science 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. B. Chiofalo e la Dr.ssa A. Bagnato, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, ha 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

si dei preventivi pervenuti, quelli presentati dalle Società S.I.A.L. S.r.l. ed Aurogene S.r.l. sono risultati economicamente i più vantaggiosi;

Visto il parere favorevole del Direttore Scientifico IRE, apposto in calce alle richieste citate;

Accertata la disponibilità sui Fondi citati in premessa;

Esperiti i controlli sulle richieste presentate dai responsabili dei progetti;

Ritenuto necessario e opportuno affidare, ai sensi degli artt. 50 comma 1, lett. 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:

- Qiagen S.r.l. € 628,54 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. € 598,43 Iva compresa;
- S.I.A.L. S.r.l. € 109,80 Iva compresa;
- Bio-Rad Laboratories S.r.l. € 1.690,48 Iva compresa;
- Phoenix Biolife Science S.r.l. € 12.395,20 Iva compresa;
- S.I.A.L. S.r.l. € 610,00 Iva compresa;
- Aurogene S.r.l. € 1.469,80 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 17.502,34 Iva compresa, graverà sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/18 per € 610,00, responsabile Dr.ssa A. Bagnato, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/46 per € 1.469,80, responsabile Dr. B. Chiofalo, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/02 per € 1.690,48, responsabile Dr.ssa A. Biroccio, sui Fondi PNRR-MAD-2022-12375670 cod. IFO 23/01/R/35 per € 12.395,20, responsabile Dr.ssa S. Soddu, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/11 per € 109,80, responsabile Dr.ssa S. Soddu e sui Fondi PNRR-POS-CAL.HUB.RIA. cod. IFO 23/01/R/20 per € 1.227,06, 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:

•Qiagen S.r.l.	€
628,54 Iva compresa;	
•Euroclone S.p.A.	
€ 598,43 Iva compresa;	
•S.I.A.L. S.r.l.	€
109,80 Iva compresa;	
•Bio-Rad Laboratories S.r.l.	€
1.690,48 Iva compresa;	
•Phoenix Biolife Science S.r.l.	
€ 12.395,20 Iva compresa;	
•S.I.A.L. S.r.l.	€
610,00 Iva compresa;	
•Aurogene S.r.l.	
€ 1.469,80 Iva compresa;	

2) far gravare la spesa complessiva di € 17.502,34 Iva compresa, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/18 per € 610,00, responsabile Dr.ssa A. Bagnato, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/46 per € 1.469,80, responsabile Dr. B. Chiofalo, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/2 per € 1.690,48, responsabile Dr.ssa A. Biroccio, sui Fondi PNRR-MAD-2022-12375670 cod. IFO 23/01/R/35 per € 12.395,20, responsabile Dr.ssa S. Soddu, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/11 per € 109,80, responsabile Dr.ssa S. Soddu e sui Fondi PNRR-POS-CAL.HUB.RIA. cod. IFO 23/01/R/20 per € 1.227,06, responsabile Dr.ssa P. Nisticò, che presenta la necessaria disponibilità;

cod. IFO 21/01/R/18

- assegnato:	€ 424.710,00
- utilizzato:	€ 19.603,79
- presente atto:	€ 610,00
- residuo:	€ 404.496,21

cod. IFO 21/01/R/46

- assegnato:	€ 449.000,00
- utilizzato:	€ 109.094,03
- presente atto:	€ 1.469,80
- residuo:	€ 338.436,17

cod. IFO 23/30/R/02

- assegnato:	€ 130.150,00
- utilizzato:	€ 58.773,51
- presente atto:	€ 1.690,48
- residuo:	€ 69.686,01

cod. IFO 23/01/R/35

- assegnato:	€ 1.000.000,00
- utilizzato:	€ 65.692,89
- presente atto:	€ 1.328,58
- residuo:	€ 920.911,91

cod. IFO 22/30/R/11

- assegnato: € 162.000,00
- utilizzato: € 154.248,64
- presente atto: € 109,80
- residuo: € 7.641,56

cod. IFO 23/01/R/20

- assegnato: € 2.910.000,00
- utilizzato: € 93.034,14
- presente atto: € 1.227,06
- residuo: € 2.815.738,80

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051250 - 3051150 - 3051450 – 3051550 – 3051350 - Conto 501010394 x € 15.092,06 - 501010393 x € 1.800,28 - 501010894 x € 610,00.

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

Z853D363B4

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0013752.27-10-2023



SIAL
OFFERTA ANNUALE 1300

Roma 24/10/2023

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	RO CAD.	IMPORTO
1	357543	5	PIPETTE 5 ML 1/10 CONF.200 FALCON	€ 25,00	€ 125,00
2	357551	15	PIPETTE 10 ML 1/10 CONF.200 FALCON	€ 25,00	€ 375,00
				Totale imponibile	€ 500,00
				IVA	€ 110,00
				TOTALE	€ 610,00

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

MINISTERO
SALUTE

COD. 21/01//R/18
Resp. Dr.ssa Anna Bagnato

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

NB:

MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA ANNA BAGNATO
UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici piano -2
CENTRO DI COSTO: 3051350

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Giovanni Ciliberto)

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 27/10/2023

I prodotti a marchio FALCON sono stati scelti perchè precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità. Sono necessari ai fini di esperimenti di biologia cellulare per il mantenimento di cellule in coltura con caratteristiche peculiari in base al tipo di linea cellulare e alla sperimentazione da effettuare. Si richiedono in particolare i prodotti a marchio FALCON in quanto i loro prodotti, avendo rivelato caratteristiche di qualità e purezza superiori rispetto ai prodotti di altre ditte, sono già utilizzati e quindi sono necessari alla riproducibilità degli esperimenti in corso. Dopo una indagine di mercato, sono state richieste tre offerte per i prodotti di interesse. Da tale indagine i prodotti distribuiti dalla ditta Sial risultano i più vantaggiosi a livello economico.

Cordialmente

Dr.ssa Anna Bagnato

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

2933 D3477A

ifo_058.IFO_AOO. IRE REGISTRO UFFICIALE. 0013748.27-10-2023

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI IRE
REGINA ELENA
ISTITUTO DERMATOLOGICO ISG
SAN GALICANO

ISTITUTI DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

rep

Roma, 18/10/2023
Ditta: Aurogene
Offerta: 2166/G del 03/10/2023

CODICE	QUANTITA'	DESCRIZIONE	prezzo	IMPORTO
359406	PZ1	PerCP/Cyanine5.5 anti-human CD194 (CCR4) Antibody	444,8	444,8
333806	PZ 1	FITC anti-human CD68 Antibody	270,4	270,4
333614	PZ 1	PE/Cyanine7 anti-human CD163 Antibody	489,6	489,6

Totale € 1204,8
Spese spedizione/ghiaccio secco €
Totale offerta I.V.A. inclusa € 1469,8

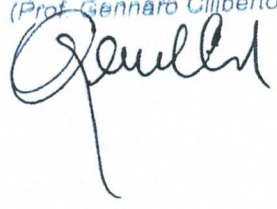
NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Laboratori di ricerca Dr.ssa Margherita Ferretti, Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, SAFU, PIANO -2, via Elio Chianesi 53.

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: margherita.ferretti@ifo.it

L'importo potrà gravare sul progetto numero 21/01/R/46, centro di costo 3051550.

Responsabile del progetto
Benito Chiofalo



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



Relazione acquisto consumabili per citofluorimetria Aurogene, Unità di Ricerca Traslazionale Oncologica, dr. Blandino

I seguenti prodotti di cui richiediamo l'acquisto:

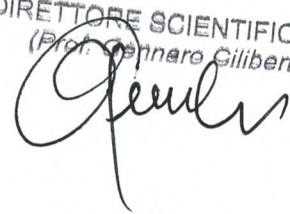
PerCP/Cyanine5.5 anti-human CD194 (CCR4) Antibody Cat.359406	quantità 1
FITC anti-human CD68 Antibody Cat.333806	quantità 1
PE/Cyanine7 anti-human CD163 Antibody Cat 333614	quantità 1

L'acquisto di tali reagenti è necessario per lo svolgimento dell'AIM2 del progetto del Ministero della Salute GR-2019-123700076 dal titolo "From fetal-maternal interface immune tolerance to endometrial cancer immune escape: potential targets for immunotherapy"

Sono stati selezionati sono stati selezionati per le loro caratteristiche, in particolare il clone, il fluorocromo e la capacità identificare antigeni espressi a livello della superficie o a livello intracellulare. L'analisi verrà effettuata mediante la tecnica della citofluorimetria. Per l'acquisto di tali prodotti sono state richieste due offerte ai rivenditori ufficiali della Biolegend in Italia: Campoverde e Aurogene. Data la maggior scontistica (20% a fronte di 15%) offerta da Aurogene si richiede l'acquisto presso tale azienda.



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



ZSB3D34426

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE 0013749.27-10-2023

IRE **ISG**

 ISTITUTO NAZIONALE TUMORI ISTITUTO DERMATOLOGICO

REGINA ELENA **SAN GALLICANO**

ISTITUTI DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Reg

Prot.RTO2 100/23-AB del 19/10/2023
 Ditta: Bio-Laboratoires Srl
 Offerta: n. QQ450331-CPQ23 del 17/10/2023

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	4568093	2	4--20% Mini-PROTEAN TGX Stain-Free Protein Gels, 30 µl	131,22	262,44
2	4568094	3	4--20% Mini-PROTEAN TGX Stain-Free Protein Gels, 10 well, 50 µl	131,20	393,60
3	4568096	1	4--20% Mini-PROTEAN TGX Stain-Free Protein Gels, 15 well, 15 µl	131,20	131,20
4	12010020	4	EveryBlot Blocking Buffer, 500 ml Bottle of blocking buffer	112,80	451,20
5	1705060	1	Clarity™ Western ECL Substrate, 200 ml	110,40	110,40
6	1653320	1	Gel Releasers	36,80	36,80
				Totale imponibile	1.385,64
				IVA	304,84
				TOTALE	1.690,48

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca AIRC 2023 "TRF2 oncogenic functions: from mechanistic insights to therapeutic targeting" cod. IFO 23/30/R/02 (CdC 3051150), responsabile Dr.ssa Biroccio.

NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr.ssa Biroccio, UOC Ricerca Traslazionale Oncologica, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano - 2, via Elio Chianesi 53.

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

Il Direttore
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE
 ONCOLOGICA
 Dr. Giovanni Blandino

Il Responsabile del Progetto
 Dr.ssa Annamaria Biroccio
 Dirigente Biologo
 (annamaria.biroccio@ifo.it)

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

Roma, 19/10/2023

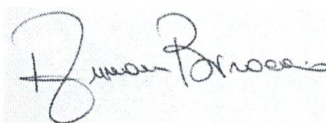
Oggetto: richiesta prodotti

Il prodotto 12010020 EveryBlot Blocking Buffer è una soluzione utilizzata nelle prime fasi del western blot per bloccare i filtri di nitrocellulosa e diminuire i legami aspecifici degli anticorpi al filtro. Il prodotto 1705060 Clarity™ Western ECL Substrate è un substrato compatibile con gli anticorpi secondari coniugati HRP utilizzato per la visualizzazione delle proteine alla fine della tecnica western blot. I prodotti #4568093 4-20% Mini-PROTEAN® TGX Stain-Free™ Protein Gels (10 well, 30 µl), #4568094 4-20% Mini-PROTEAN TGX StainFree Protein Gels (10 well, 50 µl) e #4568096 4-20% Mini-PROTEAN TGX StainFree Protein Gels (15 well, 15 µl) sono gel di acrilammide, a gradiente di concentrazione, pronti all'uso ed utilizzati per la separazione di proteine tramite tecniche elettroforetiche di SDS-page. Infine, il prodotto #1653320 Gel Releasers contiene 5 supporti di plastica per la corretta apertura e manipolazione dei gel di acrilammide pre-cast.

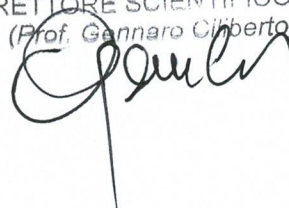
Tutti i prodotti elencati rispecchiano gli standard qualitativi necessari per ottenere risultati sperimentali di alta qualità e una corretta riproducibilità dei dati e sono stati ottimizzati per utilizzare nel migliore dei modi l'apparato ChemiDoc™ Imaging System (Biorad).


Infine, la ditta a cui abbiamo richiesto l'offerta è casa madre e unico distributore dei prodotti sopra citati, come evidenziato nell'offerta allegata.

Dr.ssa Annamaria Biroccio



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



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	19/10/2023	
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:

La Bio-Rad laboratoire è casa madre e unico distributore dei prodotti sopra citati, come evidenziato nell'offerta allegata.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

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

Non urgente

Programmabile



IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

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

Roma, 31.10.23

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 46 /SS-NCBTM-23

La sottoscritta Silvia Soddu, dichiara che i prodotti sottoelencati:

PBS4455 TGF Beta monoclonal antibody
PBS84911 TNF Alpha monoclonal antibody
PBS9742 VEGF monoclonal antibody
PBS63921 Galectin1 monoclonal antibody
PBS1475 Vimentin monoclonal antibody
PBS8288 Phospho Smad2 monoclonal antibody
PBS9319 Stat3 monoclonal antibody
PBS7624 EGF monoclonal antibody
PBS3007321 Fibronectin


Sono anticorpi specifici monoclonali contro proteine delle vie del segnale TGF-beta e EGF

La ditta **Phoenix Biolife Science** distribuisce in esclusiva i suddetti prodotti.

FIRMA DEL RESPONSABILE

Dr. esa Silvia Soddu
Responsabile UOSD
Network Celluler e Bersagli Terapeutici Molecolari

*Responsabile UOSD
Network Celluler e Bersagli Terapeutici Molecolari*

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	31/10/2023	
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 specifici monoclonali contro proteine delle vie del segnale TGF-beta e EGF

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

I reagenti della ditta Phoenix sono stati adottati dal nostro gruppo per la loro eccellente qualità. Gli anticorpi monoclonali distribuiti in esclusiva offrono il miglior rapporto qualità prezzo 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 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

S. S. S. S.

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Dr. ssa Silvia Scuderi
Responsabile UOSD
Cagliari e Borsari

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Scuderi

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

ZD33D34714

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0013750.27-10-2023

reg



Roma, 24.10.2023

Alla Direzione
Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

SOCIETA' S.I.A.L. s.r.l.

Prot.n. 44/SS-NCBTM/23

OFFERTA N: 00039211

CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
SIAL-ydNTP	1	yourSIAL dNTP Mix 25mM each (100mM tot)	€ 70,00	€ 70,00
SIAL-yTmix	1	yourSIAL Taq Mix 40 rxn	€ 20,00	€ 20,00
			Totale imponibile	€ 90,00
			IVA	€ 19,80
			TOTALE	€ 109,80

Fondi su cui far gravare la spesa: AIRC 22.30.R.11 Silvia Soddu
CdC: 3051450

La ditta Sial distribuisce in esclusiva i suddetti prodotti

NB: la merce dovrà essere consegnata c/o Silvia Soddu VIA ELIO CHIANESI 53 00144 ROMA LABORATORI AREA DIP. E FUNZ. DI RICERCA TRASLAZIONALE PIANO -2

Firma del Responsabile della Ricerca
Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile UOSD
Network Cellule e Bersagli Terapeutici Molecolari

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

Roma, 24.10.23

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 44/SS-NCBTM/23

La sottoscritta Silvia Soddu, dichiara che i prodotti sottoelencati

yourSIAL dNTP Mix 25mM each (100mM tot)

yourSIAL Taq Mix 40 rxn

sono reagenti per l'utilizzo in biologia molecolare.

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

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


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

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	24/10/23	
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:

Reagenti per l'utilizzo in 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:

Non ci sono sul mercato reagenti analoghi con paragonabile efficienza. I reagenti yourSIAL sono stati adottati dal nostro gruppo per la loro eccellente affidabilità ed assicurano una riproducibilità sperimentale non ottenibile con altri prodotti analoghi presenti sul mercato.

.....

.....

.....

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

..... *[Signature]*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

..... *[Signature]*

Timbro/firma Direttore Scientifico

Dr. Gennaro Ciliberto
 Responsabile Ricerca (P.I.)
 UOSD
 Ospedale "Macedonio
 Ghiberti"

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

[Signature]

Urgente

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

Non urgente

Programmabile

7623D34609

ifo_058.IFO AOO REGISTRO UFFICIALE 0013913.31-10-2023

euroclone
offerta n° 441602 /2023

Roma 26/10/2023

REP

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	BK63707S CST	1	SignalStain® Boost IHC Detection Reagent (HRP, Goat). 15 ml	€ 490,52	€ 490,52
2			ACQUISTANDO IL SUDETTO PRODOTTI PROMO "PRVAN2023" ESENZIONE SPESE DI GESTIONE ORDINE.		
				Totale imponibile	€ 490,52
				IVA 5%	€ 107,91
				TOTALE	€ 598,43

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

PNRR - POS
CAL.HUB.RIA

COD. 23/01/R/20
Resp.le Dr.ssa Paola Nistico'


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

NB:

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

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DI 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	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 Nisticò

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nisticò

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

**IKE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO


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'

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

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

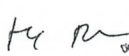
Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

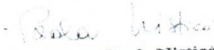
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erranee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

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


Timbro/firma Ricercatore Richiedente


UOSD "SAFUR"
U.O. di Ricerca Diagnostica, Ricerca e Innovazione Tecnologica
Area Dipendenze Patologiche di Ricerca Tradizionale
Responsabile: Dr. Maurizio Faretelli

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)


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

Timbro/firma Responsabile UOSD


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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

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

**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"
Cap. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Tradizionale
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

Dott. Maurizio Fanciulli