

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. 989 del 27/10/2023

OGGETTO: Affidamento, ai sensi dell'art. 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023,, fornitura reagenti e materiale monouso da laboratorio a diverse Società. Fondi PNRR-POS CAL.HUB.-RIA cod. IFO 23/01/R/20, responsabile Dr.ssa P. Nisticò - CUP H13C22000490001. Fondi Ministero Salute cod. IFO 19/01/R/41, responsabile Dr.ssa L. Pizzuti - CUP H84I20000240005. Fondi PNRR – Heal Italia cod. IFO 22/15/R/37, responsabile Dr. G. Blandino - CUP H83C22000550006. Fondi Ministero della Salute PNC-E3-2022-23683266 PNCHLS-DA cod. IFO 23/01/R/48, responsabile Dr. G. Blandino - CUP H83C22000910001. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/07, responsabile Dr.ssa M. Maugeri Saccà - CUP H85F22000100007. Fondi PNRR-POC-2022 cod. IFO 23/01/R/33, responsabile Prof. G. Ciliberto - CUP H53C22001100001. Fondi PNRR-MAD-2022 cod. IFO 23/01/R/35, responsabile Dr.ssa S. Soddu - CUP H53C22001160001. Fondo AIRC cod. IFO 23/30/R/42, responsabile Dr. G. Blandino - CUP H83C23000280007.

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

- **Importo presente Atto: € 101.960,76**

- **Importo esercizio corrente: € 101.960,76**

Budget

- **Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2023/2171

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-995-2023

L'estensore

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Barbara Filipponi

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:
allegato - pag.62

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e ss.mm.ii.;
- Visto il Decreto Legislativo 16 ottobre 2003, n. 288 e ss.mm.ii.;
- Vista la Legge Regionale 23 gennaio 2006, n. 2;
- Visto il decreto legislativo 31.03.2023, n. 36 e ss.mm.ii.;
- Visto l'Atto Aziendale adottato con deliberazione IFO n. 153 del 19.02.2019, ed approvato dalla Regione Lazio con DCA n. U00248 del 02.07.2019, modificato ed integrato con deliberazioni n. 1254 del 02.12.2020, n. 46 del 21/01/2021 e n. 380 del 25.03.2021, approvate dalla Direzione Salute ed Integrazione Sociosanitaria della Regione Lazio, con Determinazione n. G03488 del 30.03.2021;
- Vista la deliberazione n. 358 dell'8 maggio 2019 di approvazione del Regolamento Aziendale in materia di acquisti di lavori, servizi e forniture ritenuti infungibili;
- Tenuto Presente il concetto di infungibilità viene collegato agli obiettivi della ricerca, individuati dal responsabile scientifico della stessa;

Premesso che

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

con deliberazione n. 585 del 30/06/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal dall'Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.), per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “*Metastasis as mechanodisease*”, cod. IFO 23/30/R/42, responsabile Dr. Giovanni Blandino;

con deliberazione n. 258 del 27/02/2020, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “*Exploring optimal sequence treatment in her2+ pertuzumab pre-treated advanced breast cancer patients. the step trial*”, cod. IFO 19/01/R/41, responsabile Dr.ssa Laura Pizzuti

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

con deliberazione n. 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. Marcello Maugeri Saccà;

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. 140 del 08/02/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR- MAD-2022-12375670, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “*Addressing liver fibrosis prevention and treatment: an unbiased query on the hepatic*”

microenvironment with a perspective targeting of the pro-fibrotic kinase HIPK2”, cod. IFO 23/01/R/35, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu;

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

Considerato che la Dr.ssa S. Soddu, il Dr. L. Fattore, il Dr. G. Blandino, il Dr. M. Maugeri Saccà, la Dr.ssa L. Pizzuti e la Dr.ssa Paola Nisticò, 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 dal laboratorio, distribuiti in esclusiva dalle Società Life Technologies Italia Fil Life, Illumina Italy S.r.l., Miltenyi Biotec S.r.l., Merck Life Science S.r.l., Carlo Erba Reagents S.r.l., Diatech Pharmacogenetics S.r.l., Tema Ricerca S.r.l., Agilent Technologies Italia S.p.A., Roche Diagnostics S.p.A., Euroclone S.p.A., Qiagen S.r.l., S.I.A.L. S.r.l., Prodotti Gianni S.r.l., D.B.A. Italia S.r.l. e Voden Medical Instruments S.p.A., allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera n.358/2019 e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi controfirmate dal Direttore Scientifico;

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 dell’art. 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, i prodotti indicati nelle allegare lettere protocollo, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

•Illumina Italy S.r.l.	€ 14.510,99 Iva compresa;
•Life Technologies Italia Fil Life	€ 2.520,93 Iva compresa;
•Miltenyi Biotec S.r.l.	€ 1.388,48 Iva compresa;
•Merck Life Science S.r.l.	€ 1.758,51 Iva compresa;
•Life Technologies Italia Fil Life	€ 4.628,86 Iva compresa;
•Carlo Erba Reagents S.r.l.	€ 766,65 Iva compresa;
•Life Technologies Italia Fil Life	€ 1.602,27 Iva compresa;
•Diatech Pharmacogenetics S.r.l.	€ 30.792,80 Iva compresa;

•Euroclone S.p.A.	€ 1.507,19 Iva compresa;
•Euroclone S.p.A.	€ 9.291,52 Iva compresa;
•Tema Ricerca S.r.l.	€ 11.884,39 Iva compresa;
•Agilent Technologies Italia S.p.A.	€ 8.525,85 Iva compresa;
•Roche Diagnostics S.p.A.	€ 516,06 Iva compresa;
•Qiagen S.r.l.	€ 1.637,12 Iva compresa;
•S.I.A.L. S.r.l.	€ 5.999,96 Iva compresa;
•Life Technologies Italia Fil Life	€ 2.022,78 Iva compresa;
•Prodotti Gianni S.r.l.	€ 512,40 Iva compresa;
•D.B.A. Italia S.r.l.	€ 912,56 Iva compresa;
•Voden Medical Instruments S.p.A.	€ 1.189,44 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 101.960,76 Iva compresa, graverà sui Fondi PNRR-POS CAL.HUB.RIA cod. IFO 23/01/R/20 per € 4.637,18, responsabile Dr.ssa P. Nisticò, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 19/01/R/41 per € 5.999,96, responsabile Dr.ssa L. Pizzuti, sui Fondi PNRR – Heal Italia cod. IFO 22/15/R/37 per € 9.041,91, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi Ministero della Salute PNC-E3-2022-23683266 PNCHLS-DA cod. IFO 23/01/R/48 per € 53.475,90, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/07 per € 1.602,27, responsabile Dr.ssa M. Maugeri Saccà, sui Fondi PNRR-POC-2022 cod. IFO 23/01/R/33 per € 1.637,12, responsabile Prof. G. Ciliberto, sui Fondi PNRR-MAD-2022 cod. IFO 23/01/R/35 per € 11.055,43, responsabile Dr.ssa S. Soddu e sul Fondo AIRC cod. IFO 23/30/R/42 per € 14.510,99, responsabile Dr. G. Blandino, 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 dell'art. 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, i prodotti indicati nelle allegate lettere protocollo, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

- Illumina Italy S.r.l. € 14.510,99
Iva compresa;

• Life Technologies Italia Fil Life	€ 2.520,93
Iva compresa;	
• Miltenyi Biotec S.r.l.	€ 1.388,48
Iva compresa;	
• Merck Life Science S.r.l.	€ 1.758,51
Iva compresa;	
• Life Technologies Italia Fil Life	€ 4.628,86
Iva compresa;	
• Carlo Erba Reagents S.r.l.	€ 766,65
Iva compresa;	
• Life Technologies Italia Fil Life	€ 1.602,27
Iva compresa;	
• Diatech Pharmacogenetics S.r.l.	€ 30.792,80
Iva compresa;	
• Euroclone S.p.A.	€ 1.507,19
Iva compresa;	
• Euroclone S.p.A.	€ 9.291,52
Iva compresa;	
• Tema Ricerca S.r.l.	€ 11.884,39
Iva compresa;	
• Agilent Technologies Italia S.p.A.	€ 8.525,85
Iva compresa;	
• Roche Diagnostics S.p.A.	€ 516,06
Iva compresa;	
• Qiagen S.r.l.	€ 1.637,12
Iva compresa;	
• S.I.A.L. S.r.l.	€ 5.999,96
Iva compresa;	
• Life Technologies Italia Fil Life	€ 2.022,78
Iva compresa;	
• Prodotti Gianni S.r.l.	€ 512,40
Iva compresa;	
• D.B.A. Italia S.r.l.	€ 912,56
Iva compresa;	
• Voden Medical Instruments S.p.A.	€ 1.189,44
Iva compresa;	

2) far gravare la spesa complessiva di € 101.960,76 Iva compresa, sui Fondi PNRR-POS CAL.HUB.RIA cod. IFO 23/01/R/20 per € 4.637,18, responsabile Dr.ssa P. Nisticò, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 19/01/R/41 per € 5.999,96, responsabile Dr.ssa L. Pizzuti, sui Fondi PNRR – Heal Italia cod. IFO 22/15/R/37 per € 9.041,91, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi

Ministero della Salute PNC-E3-2022-23683266 PNCHLS-DA cod. IFO 23/01/R/48 per € 53.475,90, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/07 per € 1.602,27, responsabile Dr.ssa M. Maugeri Saccà, sui Fondi PNRR-POC-2022 cod. IFO 23/01/R/33 per € 1.637,12, responsabile Prof. G. Ciliberto, sui Fondi PNRR-MAD-2022 cod. IFO 23/01/R/35 per € 11.055,43, responsabile Dr.ssa S. Soddu e sul Fondo AIRC cod. IFO 23/30/R/42 per € 14.510,99, responsabile Dr. G. Blandino, che presenta la necessaria disponibilità;

cod. IFO 23/01/R/20

- assegnato: € 2.910.000,00
 - utilizzato: € 85.620,59
 - presente atto: € 4.637,18
 - residuo: € 2.818.192,83

cod. IFO 19/01/R/41

- assegnato: € 450.000,00
 - utilizzato: € 66.392,92
 - presente atto: € 5.999,96
 - residuo: € 377.607,12

cod. IFO 22/15/R/37

- assegnato: € 369.625,50
 - utilizzato: € 51.141,54
 - presente atto: € 9.041,91
 - residuo: € 309.442,05

cod. IFO 23/01/R/48

- assegnato: € 2.000.000,00
 - utilizzato: € 66.098,58
 - presente atto: € 53.475,90
 - residuo: € 1.880.425,52

cod. IFO 22/30/R/07

- assegnato: € 99.081,00
 - utilizzato: € 63.545,41
 - presente atto: € 1.602,27
 - residuo: € 33.933,32

cod. IFO 23/01/R/33

- assegnato: € 960.000,00
 - utilizzato: € 60.022,02
 - presente atto: € 1.637,12
 - residuo: € 898.340,86

cod. IFO 23/01/R/35

- assegnato: € 1.000.000,00
 - utilizzato: € 53.407,09
 - presente atto: € 11.055,43
 - residuo: € 935.537,48

cod. IFO 23/30/R/42

- assegnato: € 86.000,00
 - utilizzato: € 63.196,82
 - presente atto: € 14.510,99
 - residuo: € 8.292,19

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 1100050 - 3051550 - 3051250 - 3051450 - 3051450 - Conto 501010394 x € 76.555,98 - 501010393 x € 16.113,26 - 501010894 x € 9.291,52.

La UOC Acquisizione Beni e Servizi curerà tutti gli adempimenti per l'esecuzione della presente determinazione.

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

Documento firmato digitalmente ai sensi del D.Lgs 82/2005 s.m.i. e norme collegate

CIGZC33CCFEB8



DBA
OFFERTA N° PRE2023-10050
DEL 26/9/2023

Roma 2/10/2023

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	ARG82134-100tests	1	Aldehyde Dehydrogenase Inhibitor Screening Kit	€ 748,00	€ 748,00
				Totale imponibile	€ 748,00
				IVA 5%	€ 164,56
				TOTALE	€ 912,56

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

PNRR - POS
CAL.HUB.RIA

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

Paola Nistico
 Dr.ssa Paola Nistico
 Responsabile UOSD
 "Immunologia e Immunoterapie 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"

Paola Nistico

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	02/10/2023	
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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Paola Nisticò

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 2/10/2023

Il prodotto Aldehyde Dehydrogenase Inhibitor Screening Kit, a marchio arigo Biolaboratories, richiesto alla ditta DBA, sarà necessario per la valutazione, in colture cellulari, dell'effettiva inibizione dell'attività enzimatica di ALDH, utilizzando tecniche colorimetriche. Tale prodotto consentirà di valutare in maniera diretta e quindi con maggiore efficienza l'effettiva funzionalità di molteplici sostanze utilizzate per ridurre l'attività dell'enzima in questione, dimostrandosi qualitativamente ottimale ai fini della diretta interpretazione e riproducibilità dei risultati.

I prodotti sono distribuiti in esclusiva sul territorio nazionale italiano dalla DBA srl.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

CIG Z153CCFEE2

PRODOTTI GIANNI
OFFERTA N° PG-23-06717-ALDE
DEL 26/09/203

Roma 2/10/2023

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	ab87415-100ug	1	Recombinant human ALDH2 protein (Active)	€ 375,00	€ 375,00
			SPESE VARIE		€ 45,00
			Totale imponibile		€ 420,00
				IVA 5%	€ 92,40
			TOTALE		€ 512,40

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 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	02/10/2023	
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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Ch

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 2/10/2023

Il prodotto "Recombinant human ALDH2 protein (Active)", a marchio Abcam, richiesto alla ditta Prodotti Gianni, sarà utilizzato come controllo positivo nei saggi di attività enzimatica effettuati in colture cellulari ai fini della valutazione dell'attività di ALDH2 in seguito a trattamento. Si dichiara che tale prodotto viene espressamente richiesto in quanto qualitativamente necessario ai fini della ottimale realizzazione degli esperimenti e per la riproducibilità dei risultati.

La ditta Prodotti Gianni collabora con Abcam quale unico distributore autorizzato ed esclusivo per l'Italia (vedi lettera allegata).

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

CIG ZEC3CCFEFC

LIFE TECHNOLOGY
OFFERTA ANNUALE
N° E4893803

Roma 2/10/2023

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	4390843	1	SIL. SEL. NEG. CONTROL #1 5 NM EACH	€ 320,32	€ 320,32
2	4390824	1	SIL. SEL. VALIDATED SIRNA, STD. 5NM	€ 377,20	€ 377,20
3	NP0002	10	NuPAGE MES SDS Running buffer 20X	€ 96,05	€ 960,50
				Totale imponibile	€ 1.658,02
				IVA 5%	€ 364,76
				TOTALE	€ 2.022,78

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 Immunoterapie dei Tumori"
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

NB:

MERCE DA CONSEGNARE
ALLA DR.SSA PAOLA NISTICO'
UOSD Immunologia e Immunoterapie 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"

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

Data	02/10/2023
Dipartimento	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 Immunoterapie dei Tumori"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

au

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 2/10/2023

I prodotti "Silencer™ Select Negative Control siRNA e ALDH2 human Silencer® Select" richiesti alla ditta Thermo Fisher scientific , saranno utilizzati per ottenere, in colture cellulari, un efficiente livello di silenziamento dell'enzima ALDH2. Si dichiara che tali prodotti vengono espressamente richiesti in quanto già utilizzati con profitto in laboratorio e necessari ai fini della riproducibilità dei risultati. Il prodotto NP0002 è necessario per lo svolgimento della procedura sperimentale di Western blotting attraverso cui, nel nostro laboratorio, studiamo l'espressione della proteina hMENA e delle sue isoforme in linee tumorali.

I prodotti richiesti sono distribuiti in via esclusiva dalla ditta Life Technologies, parte del gruppo Thermo Fisher Scientific.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

CIG Z313CCFE96



VODEN
OFFERTA N° 1868-23-EH
DEL 21/09/203

Roma 2/10/2023

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	01700	1	ALDEFLUOR Stem Cell Identification Kit 40 TEST	€ 974,95	€ 974,95
				Totale imponibile	€ 974,95
				IVA 5%	€ 214,49
				TOTALE	€ 1.189,44

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"

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

Data	02/10/2023
Dipartimento	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 Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Signature]

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 2/10/2023

Il prodotto ALDEFLUOR, a marchio Stem Cell technologies, richiesto alla ditta Voden Medical Instrument spa, sarà necessario per la valutazione, in colture cellulari, dei livelli di attività specifica dell'enzima ALDH, utilizzando tecniche citofluorimetriche. Si dichiara che tale prodotto è uno dei saggi non immunologici più ampiamente utilizzati nell'ambito della ricerca ai fini della valutazione di cellule positive per l'attività delle aldeidi, dimostrandosi qualitativamente ottimale ai fini della riproducibilità dei risultati.

La ditta VODEN dichiara di distribuire e vendere in esclusiva i propri prodotti su tutto il territorio italiano (vedi dichiarazione allegata).

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

CIG Z813CCFD99

Roma, 26/09/2023

**Al Direttore Scientifico IRE
SEDE**

Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, Dr. ssa **Laura Pizzuti**, è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sul fondo 19/01/R/41, di cui lo scrivente è responsabile. Centro di costo della ricerca: 3051450

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	AC- A309343- 100	2	Anti-DARPP32 Anticorpo [ARC57441]	475,00	950,00
2	SIAL- ycDNA	4	yourSIAL cDNA Synthesis Kit 25 rxn	130,00	520,00
3	SIAL- yGreen	5	yourSIAL Green Mix - Plus ROX 100rxn	60,00	300,00
4	NR68000	2	Plasma/Serum cfc-DNA Advanced Purification Kit 50 Preps	849,00	1698,00
5	NR25300	3	FFPE RNA Purification Kit 50 Preps	360,00	1080,00
6	AC- A95346-50	1	Anti-DARPP-32 Antibody	370,00	370,00
				Totale imponibile	4918,00€
				IVA 22%	1081,96 €
				TOTALE Euro	5999,96€

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta *SIAL* n. 10098 del 26 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.ssa Laura Pizzuti

Laura Pizzuti

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. **Giuseppe Cierto**)

Giuseppe Cierto

N.Richiesta		RICERCA SCIENTIFICA		
Spazio Riservato		Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile		
Data		26/09/2023		
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 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:

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: _____

.....

.....

.....

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

Laura Pranzoff

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Laura Pranzoff

Pranzoff

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
(Prof. Giancarlo Ciliberto)

Roma, 26/09/23

Alla Direzione Scientifica IRE

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE

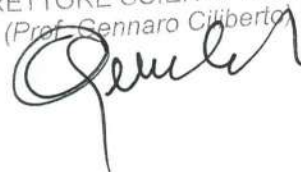
I prodotti SIAL Srl di cui si richiede l'acquisto permetteranno di svolgere esperimenti di immunostochimica per la validazione dei biomarcatori DARPP-32 e t-DARPP precedentemente identificati. Inoltre, saranno condotti esperimenti di Real-time PCR su campioni di RNA estratto da sezioni derivate da pazienti affette da tumore della mammella, per ulteriore validazione. I suddetti prodotti sono distribuiti in maniera esclusiva da SIAL Srl.

In fede



Laura Pizzuti

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Sennaro Ciberto)



02/10/2023

Alla Direzione Scientifica
IRE
All'Ufficio SAR

ROCHE

OFFERTA:O1048470-P0062400 - Prot.n. RTO/131/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	07960387001	2	LQ STDS (ILLUMINA)	€ 211,50	423,00
2					-
3					-
4					-
5					-
6					-
7					-
8					-
				Totale imponibile	423,00 €
				IVA al 22%	93,06 €
				TOTALE Euro	516,06 €

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

Codice 22/15/R/37

Scadenza: 30/11/2025

Responsabile: Dr.Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Signature]

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA		IRE  ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI		
Data	02/10/2023		
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		
U.O. / Servizio richiedente			

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il reagente presente nell'ordine è necessario per una quantificazione precisa delle librerie di NGS tramite real-time PCR prima del sequenziamento. Il reagente contiene gli standards.

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

Il kit presente nell'ordine distribuito dalla ditta Roche ci consente di paragonare la quantità delle nostre librerie NGS con dei standards controllati. Si allega l'offerta relativa al suddetto prodotto con la dichiarazione di esclusiva commercializzazione.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: 7960387001

Produttore: ROCHE

Fabbisogno presunto in UM:

NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa):

NON QUANTIFICABILE

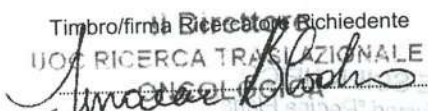
Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

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

D) Valutazione Direz.ne 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 2/10/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

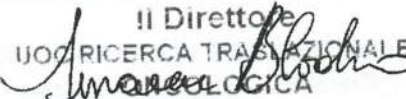
Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti ROCHE

Il materiale di cui si richiede l'acquisto sarà utilizzato per quantificare le librerie NGS prima del sequenziamento per assicurare un caricamento ottimale di una cartuccia. Il materiale richiesto contiene dei standards con cui le librerie vengono paragonati per la quantificazione.

La ditta Roche è esclusivista nella commercializzazione di tali reagenti.

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore


UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



28/09/2023

CIG Z2A3CCF7CC

Alla Direzione Scientifica
IRE
All'Ufficio SAR

AGILENT

OFFERTA:4540180 - Prot.n. RTO/127/2023

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	5067-4626	2	Kit DNA ad alta sensibilità	610,20	1.220,40
2	5067-5603	4	Tampone del campione D1000 ad alta sensibilità	50,40	201,60
3	5067-5584	4	ScreenTape D1000 ad alta sensibilità	309,60	1.238,40
4	5191-4028	2	SureSelect XT HS Human All Exon V7, 16 reazioni	1.694,40	3.388,80
5	G9981A	2	Kit di reagenti per DNA SureSelect XT HS2 indice 1-16	405,20	810,40
6	5191-4079 1	2	Kit frammentazione enzimatica SureSelect XT HS	64,40	128,80
7					-
8					
				Totale imponibile	6.988,40 €
				IVA al 22%	1.537,45 €
				TOTALE Euro	8.525,85 €

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

Codice 22/15/R/37

Scadenza: 30/11/2025

Responsabile: Dr.Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Signature]

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	IRE  ISG
(Spazio Riservato)		
Data	28/09/2023	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I reagenti presenti nella richiesta sono necessari per lo svolgimento di un progetto che prevede l'analisi molecolare di pazienti oncologici

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

I kit presenti nell'ordine sono prodotti dalla ditta Agilent e sono compatibili con lo strumento Agilent ed il sequenziatore Illumina in uso al laboratorio di Ricerca Traslazionale Oncologica

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 INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Direttore Richiedente

UOC RICERCA TRASLAZIONALE

Immacolata Blandino

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

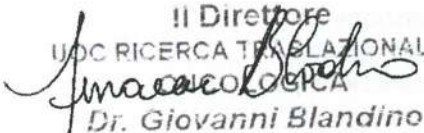
Roma 28/9/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti AGILENT

Il materiale di cui si richiede l'acquisto sarà utilizzato per lo studio molecolare di DNA proveniente da pazienti oncologici.
Tali prodotti sono necessari per la generazione delle librerie, la loro quantificazione e il loro controllo di qualità prima di essere sequenziate.
Tali studi sono inseriti nei progetti interni, attivi in istituto.
La ditta Agilent è esclusivista nella produzione e distribuzione di tali reagenti.

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino



28/09/2023

CIG Z343CCFC74

Alla Direzione Scientifica
IRE
All'Ufficio SAR

ILLUMINA

OFFERTA:4549979 - Prot.n. RTO/128/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	20040719	3	NovaSeq 6000 SP Reagent Kit v1.5 (200 cycles)	2.855,70	8.567,10
2	20043130	3	NovaSeq XP 2-Lane Kit v1.5	310,65	931,95
3	20040525	2	Illumina Stranded Total RNA Prep, Ligation	1.197,60	2.395,20
4					-
5					-
6					-
7					-
8					-
				Totale imponibile	11.894,25 €
				IVA al 22%	2.616,74 €
				TOTALE Euro	14.510,99 €

Fondi su cui far gravare la spesa: airc 5X1000

Codice 23/30/R/42

Scadenza: 30/6/2024

Responsabile: Dr.Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
DIPARTIMENTO ONCOLOGIA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Signature]

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	IRE  ISG
(Spazio Riservato)		
Data	28/09/2023	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I reagenti presenti nell'ordine sono necessari per effettuare degli esperimenti di RNA-Seq e che contengono reagenti per la preparazione di librerie e le cartucce per il sequenziamento delle librerie. I kit servono per sequenziare librerie per RNA-Seq.

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

I kit presenti nell'ordine sono prodotti e distribuiti dalla ditta Illumina e sono compatibili con lo strumento NovaSeq 6000 presente in istituto. Prodotti distribuiti in esclusiva

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: ILLUMINA

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

UOC RICERCA TRASLAZIONALE

Giovanni Blandino

Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

D) Valutazione Direz.ne 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 28/9/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti ILLUMINA

I reagenti contenuti nell'ordine sono necessari per la generazione di librerie generate da RNA e il sequenziamento. I reagenti sono compatibili con lo strumento NovaSeq 6000 presente in istituto.

I prodotti sono distribuiti in esclusiva come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore

UOC RICERCA TRASLAZIONALE

ONCOLOGICA


Dr. Giovanni Blandino



02/10/2023

CIG Z493CCF94A

Alla Direzione Scientifica
IRE
All'Ufficio SAR

DIATECH PHARMACOGENETICS

OFFERTA:494/2023 - Prot.n. RTO/132/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	HD780	15	Multiplex I cfDBA Reference standard	497,00 €	7.455,00
2	HD816	15	Multiplex I cfDBA Reference standard set in Synth Plasma	1.184,00 €	17.760,00
3		1	Spese di spedizione	25,00 €	25,00
4					-
5					-
6					-
7					-
8					-
				Totale imponibile	25.240,00 €
				IVA al 22%	5.552,80 €
				TOTALE Euro	30.792,80 €

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 Direttore
IL RESPONSABILE DELLA RICERCA
Giovanni Blandino
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Handwritten Signature]

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA		IRE 
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI		
Data	02/10/2023		
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		
U.O. / Servizio richiedente			

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti di cui richiediamo l'acquisto sono stati selezionati per le loro caratteristiche di unicità e riproducibilità inter-lotto. Tali prodotti, rappresentanti multipli oligonucleotidi a singola catena, di lunghezza e frequenza nota, ognuno dei quali in grado di mimare una specifica alterazione di carattere tumorale in soluzione fisiologica (cod. HD780) o in plasma sintetico (cod. HD816), si rendono necessari per **Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di**

Prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: vari

Produttore: DIATECH PHARMACONEGENETICS

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

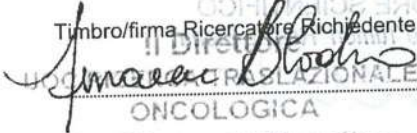
Durata proposta del contratto di fornitura: _____

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

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

D) Valutazione Direz.ne 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 2/10/2023

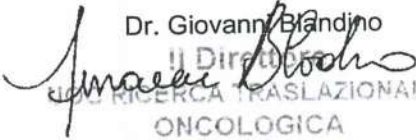
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti DIATECH PHARMACOGENETICS

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

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

Prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



27/09/2023

CIGZB93CCF915

Alla Direzione Scientifica
IRE
All'Ufficio SAR

EUROCLONE

OFFERTA: 437337 /2023 - Prot.n. RTO/125/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	BE7180S NEB NGS	1	NEBNext Companion Module for Oxford Nanopore Ligation Seq	1.205,40	1.205,40
2					-
3		1	spedizione in ghiaccio secco	30,00	30,00
4					-
5					-
				Totale imponibile	1.235,40 €
				IVA al 22%	271,79 €
				TOTALE Euro	1.507,19 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNC INNOVA

Codice 23/01/R/48

Scadenza: 1/1/2027

Responsabile: Dr.Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

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


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	27/09/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti sono stati selezionati perché facenti parte del workflow analitico richiesto per la creazione di librerie ed il loro successivo sequenziamento WGS tramite la piattaforma Nanopore in via di acquisto. Nello specifico questo kit racchiude tutti i reagenti necessari per il processamento di acidi nucleici, in particolare DNA nativo, per il successivo attacco di adattatori e la ligazione con barcodes univoci. Poiché il protocollo di analisi della metilazione WGS è in fase di testing preliminare, se ne richiede l'acquisto per uniformarsi ad uno standard di creazione librerie già validato dalla ditta fornitrice dello strumento.

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 è possibile infatti al momento valutare prodotti alternativi che garantiscano uguali performance o che siano stati già validati da Nanopore all'interno del workflow descritto, inoltre tali prodotti sono distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità presente nell'offerta

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: **VARI**
 Produttore: **EUROCLONE**
 Fabbisogno presunto in UM: **NON QUANTIFICABILE**
 Spesa presunta (IVA esclusa): **NON QUANTIFICABILE**
 Durata proposta del contratto di fornitura:
 Informazioni aggiuntive:

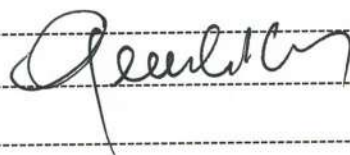
C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
 Dr. Giovanni Blandino
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

- 
- Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno
- Urgente
- Non urgente
- Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

Roma 27/09/2023

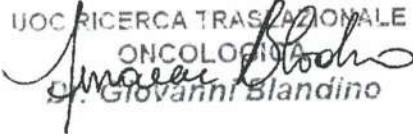
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE PER ACQUISTO PRODOTTI EUROCLONE

I prodotti presenti nella richiesta allegata sono stati selezionati perché facenti parte del workflow analitico richiesto per la creazione di librerie ed il loro successivo sequenziamento WGS tramite la piattaforma Nanopore in via di acquisto.

Nello specifico questo kit racchiude tutti i reagenti necessari per il processamento di acidi nucleici, in particolare DNA nativo, per il successivo attacco di adattatori e la ligazione con barcodes univoci. Poiché il protocollo di analisi della metilazione WGS è in fase di testing preliminare, se ne richiede l'acquisto per uniformarsi ad uno standard di creazione librerie già validato dalla ditta fornitrice dello strumento.

Non è possibile infatti al momento valutare prodotti alternativi che garantiscano uguali performance o che siano stati già validati da Nanopore all'interno del workflow descritto. Inoltre tali prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta Euroclone come si evince dalla dichiarazione di unicità presente nell'offerta

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGIA

Dr. Giovanni Blandino

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



GG Z553CC F79F

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0012877.10-10-2023

M.

25/09/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI**Euroclone****OFFERTA: 438971 - 39232 - 439228 Prot.n. RTO/122/2023**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	GR673283 Greiner BioOne	2	PCR 8-TUBE BREAKABLE STRIPS,	550,00 €	1.100,00 €
2	GR188271N Greiner BioOne	8	TUBE, 15 ML, PP, 17/120 MM	120,00 €	960,00 €
3	GR227261 Greiner BioOne	8	TUBE, 50 ML, PP, 30/115 MM	68,00 €	544,00 €
4	GR122263 Greiner BioOne	10	CRYO.S, 2 ML, PP	103,70 €	1.037,00 €
5	ECP80010 Euroclone	1	Pipetta meccanica 8 canali Primo® 0.5	Omaggio Sconto Merce	- €
6	ET3415 Euroclone	10	Primo® boil-proof microcentrifuge tubes 1,5	17,00 €	170,00 €
7	ET3405 Euroclone	5	Primo® boil-proof microcentrifuge tubes 0,5	17,00 €	85,00 €
8	ECTD00010 Euroclone	40	Primo® filter tips 0,1-10ul	46,50 €	1.860,00 €
9	ECTD00020 Euroclone	20	Primo® filter tips 2-20 ul	46,50 €	930,00 €
10	ECTD00100 Euroclone	10	Primo® filter tips 2-100 ul	46,50 €	465,00 €
11	ECTD01005 Euroclone	10	Primo® filter tips 100-1000 ul	46,50 €	465,00 €
12	ECP10002 Euroclone	2	Pipetta meccanica monocanale 0.2-2ul	Omaggio Sconto Merce	- €
13	ECP10020 Euroclone	1	Pipetta meccanica monocanale 2-20ul	Omaggio Sconto Merce	- €
14	ECP10100 Euroclone	1	Pipetta meccanica monocanale 10-100ul	Omaggio Sconto Merce	- €
				Totale imponibile	7.616,00 €
				IVA al 22%	1.675,52 €
				TOTALE Euro	9.291,52 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR - POC

Codice 23/01/R/34

Scadenza: 10/05/2025

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

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

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

Gennaro Ciliberto

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	25/09/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Prodotti selezionati perché compatibili con i Box, PP, for 9x9 cryo vials per congelatori, già in uso nel nostro laboratorio. (vedi relazione)

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

Prodotti distribuiti in esclusiva dalla ditta EUROCLONE come da dichiarazione di unicità allegata e qualità del prodotto superiore a quelli similari in commerci o testati

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: **VARI**

Produttore: **EUROCLONE**

Fabbisogno presunto in UM: **NON QUANTIFICABILE**

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

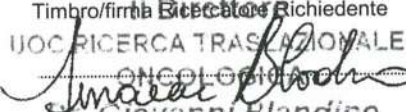
Durata proposta del contratto di fornitura:

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

Timbro/firma Direttore Richiedente
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

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

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

Roma 25/9/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PLASTICHE EUROCLONE

qui di seguito relazioni e motivazioni di acquisto per i seguenti prodotti:

- microcentrifuge tubes 1.5ml, cod. ET3415, n° prodotti 10
è stato selezionato perché presenta caratteristiche compatibilità con i Box, PP, for 9x9 cryo vials per congelatori, già in uso nel nostro laboratorio.

In particolare, il prodotto presenta una scala graduata in grado di garantire una significativa precisione volumetrica. Il prodotto è compatibile con il workflow di laboratorio in quanto è adatto ad essere centrifugato fino a 16000 g. Il prodotto è costituito da polipropilene resistente alla temperatura, infatti è autoclavabile a 121°C e congelabile a -80°C.

Microcentrifuge tubes 1.5ml è certificato RNase, DNase, Pyrogen e DNA-free.

- filter tips 0.1-10ul, cod. ECTD00010, n° prodotti 40
- filter tips 2-20ul, cod. ECTD00020, n° prodotti 20
- filter tips 2-100ul, cod. ECTD00100, n° prodotti 10
- filter tips 10-1000ul, cod. ECTD001005, n° prodotti 10

sono stati selezionati perché presentano caratteristiche di compatibilità con le pipette, già in uso nel nostro laboratorio. In particolare, i prodotti sono certificati RNase, DNase, Pyrogen e DNA-free. I filtri sono realizzati in HDPE, privi di additivi chimici per garantire l'assenza di contaminazione incrociata in caso di penetrazione del liquido a contatto con il filtro.

Il prodotto è dotato di filtri realizzati in HDPE, privo di additivi chimici per garantire l'assenza di contaminazione incrociata in caso di penetrazione del liquido. I prodotti sono realizzati utilizzando polipropilene senza alcuna traccia di metalli, con stampo con finitura diamantata che fornisce una superficie interna liscia. Queste caratteristiche eliminano la ritenzione del campione al fine di ridurre al minimo il legame aspecifico del DNA, RNA e proteine.

- microcentrifuge tubes 0.5ml, cod. ET3405, n° prodotti 5

è stato selezionato perché presenta caratteristiche compatibilità con i Box, PP, for 9x9 cryo vials per congelatori, già in uso nel nostro laboratorio.


In particolare, il prodotto presenta una scala graduata in grado di garantire una significativa precisione volumetrica.

Il prodotto è compatibile con il workflow di laboratorio in quanto è adatto ad essere centrifugato fino a 16000 g.

Il prodotto è costituito da polipropilene resistente alla temperatura, infatti è autoclavabile a 121°C e congelabile a -80°C.

tali prodotti sono distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata

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


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino



ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 03/10/2023

**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	10270106	6	FBS, QUALIFIED 500ML	€218,89	€1313,34
				Totale imponibile	€1313,34
				IVA 22%	€288,93
				TOTALE Euro	€1602,27

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	03/10/2023	
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 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:

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: _____

ISTITUTO NAZIONALE PER LO STUDIO E LA CURA DEI TUMORI
 DIREZIONE GENERALE

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

[Handwritten signature]

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Handwritten signature]

[Handwritten signature]

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 03/10/23

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



CIG ZBE3CD21A6

Prot.

Ditta: QIAGEN S.r.l.

Offerta n°: 230922IT01698142AS del 22/09/2023

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	339131	1	YI04101538-DDB - hsa-miR-4443 miRCURY LNA miRNA Inhibitor	€ 418,50	€ 418,50
2	339136	1	YI00199006-DDB - Negative control A	€ 418,50	€ 418,50
3	339146	1	YCI0203994-DDB	€ 504,90	€ 504,90
				IVA	€ 295,22
				TOTALE Euro	€ 1.637,12

L'importo potrà gravare sul 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**.

*PREFABBRICATO SCIENTIFICA - MODELLI PRECLINICI
DI PROGRESSIONE TUMORALE*


NB: I prodotti vanno consegnati al Dott. Michele Minopoli - Istituto Tumori di Napoli, Fondazione Pascale, via Mariano Semmola, 53, 80131 Napoli (NA)

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: luigifattore1985@gmail.com

Il Responsabile del Progetto



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

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)		
22/09/2023		
Dipartimento	Direzione Scientifica	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella allegata

abbiamo caratterizzato l'attività biologica di due oncomiR, ovvero miR-4443 e miR-4488, e di due oncosoppressori ovvero miR-204-5p e miR-579-3p. Abbiamo dimostrato che l'inibizione o l'overespressione di questi miRNA inibiscono l'instaurazione della resistenza ai farmaci in vitro influenzando l'efficacia delle MAPKi. Dal momento che sono stati ottenuti promettenti risultati inibendo l'espressione degli oncomiR miR-443 e miR-4488, abbiamo continuato a sviluppare nuovi saggi per sviluppare ulteriormente questi microRNA come terapeutici. L'approccio più promettente per sfruttare i questi miRNAs come terapeutici prevede la loro inibizione tramite un oligonucleotide complementare, chiamato locked nucleic acid (LNA), all'oncomiR di interesse. L'oligonucleotide LNA mostra una stabilità termica senza precedenti quando ibridato con la sua molecola bersaglio. L'oligonucleotide LNA è altamente resistente alla degradazione delle nucleasi e mostra una bassa tossicità nei sistemi biologici. In quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti: Y104101538-DDB - hsa-miR-4443 miRCURY LNA miRNA Inhibitor, Y100199006-DDB - Negative control A, YC10203994-DDB, sono necessari per lavorare nel miglior modo possibile. Tutti i suddetti prodotti sono distribuiti in maniera esclusiva dalla ditta QIAGEN S.r.l. Di conseguenza, come da dichiarazione allegata, si attesta che la ditta QIAGEN S.r.l. è distributore esclusivo sull'intero territorio nazionale, e che tali prodotti presentano caratteristiche uniche.

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

.....

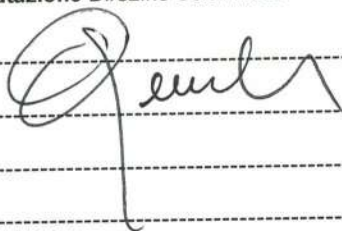
D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile



Prot.

Ditta: QIAGEN S.r.l.

Offerta n°: 230922IT01698142AS del 22/09/2023

Le nostre indagini di laboratorio si concentrano sul ruolo di piccoli RNA non codificanti come i microRNAs (miRNA) durante lo sviluppo di resistenza alle terapie target (MAPKi), utilizzate in clinica contro il melanoma metastatico. I microRNA (miRNA) sono piccole molecole endogene di RNA non codificante a singolo filamento riscontrate nel trascrittoma di piante, animali e alcuni virus a DNA. Si tratta di polimeri codificati dal DNA nucleare eucariotico lunghi circa 20-22 nucleotidi e principalmente attivi nella regolazione dell'espressione genica a livello trascrizionale e post-trascrizionale. I miRNA vengono inglobati nel complesso di silenziamento indotto da RNA (RISC) e inducono il silenziamento genico tramite sovrapposizione con sequenze complementari presenti su molecole di RNA messaggero (mRNA) bersaglio. Tale legame comporta una repressione della traduzione o la degradazione della molecola bersaglio. Negli ultimi anni, abbiamo scoperto il coinvolgimento di un gran numero di miRNA che agiscono come facilitatori (cioè oncomiR) o antagonisti della resistenza (cioè miRNA soppressori del tumore) attraverso un *profiling* dell'intero miRnoma delle cellule di melanoma durante le fasi di sviluppo di resistenza a terapie mirate. Tra i microRNA più significativamente deregolati, abbiamo caratterizzato l'attività biologica di due oncomiR, ovvero miR-4443 e miR-4488, e di due oncosoppressori ovvero miR-204-5p e miR-579-3p. Abbiamo dimostrato che l'inibizione o l'overespressione di questi miRNA inibiscono l'instaurazione della resistenza ai farmaci in vitro influenzando l'efficacia delle MAPKi. Dal momento che sono stati ottenuti promettenti risultati inibendo l'espressione degli oncomiR miR-443 e miR-4488, abbiamo continuato a sviluppare nuovi saggi per sviluppare ulteriormente questi microRNA come terapeutici. L'approccio più promettente per sfruttare i questi miRNAs come terapeutici prevede la loro inibizione tramite un oligonucleotide complementare, chiamato *locked nucleic acid* (LNA). L'oligonucleotide LNA mostra una stabilità termica senza precedenti quando ibridato con la sua molecola bersaglio. L'oligonucleotide LNA è altamente resistente alla degradazione delle nucleasi e mostra una bassa tossicità nei sistemi biologici. In quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti: YI04101538-DDB - hsa-miR-4443 miRCURY LNA miRNA Inhibitor, YI00199006-DDB - Negative control A, YCI0203994-DDB, sono necessari per lavorare nel miglior modo possibile. Tutti i suddetti prodotti sono distribuiti in maniera esclusiva dalla ditta QIAGEN S.r.l. Di conseguenza, come da dichiarazione allegata, si attesta che la ditta QIAGEN S.r.l. è distributore esclusivo sull'intero territorio nazionale, e che tali prodotti presentano caratteristiche uniche.



CIG-ZCF3CDØ1F4

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0012890.10-10-2023



Roma, 26.09.2023

Alla Direzione
Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

SOCIETA' Carlo ERBA

Prot.n. 34/SS-NCBTM/23

OFFERTA N: 2123524358

CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
FC140609N	1	NUCLEOSPIN PCR & GEL CLEAN UP Conf : 250 prep. Macherey -Nagel	€ 294,00	€ 294,00
FC140588L	1	NUCLEOSPIN PLASMID Conf : 50 prep. Macherey -Nagel	€ 52,50	€ 52,50
FC140955L	1	NUCLEOSPIN RNA Conf : 50 prep. Macherey -Nagel	€ 262,90	€ 262,90
403871	2	Acido cloridrico 37%-RPE-ISO-Per analisi-Flacone di vetro Conf : 1 L	€ 9,50	€ 19,00
				€ 0,00
				€ 0,00
				€ 0,00
				€ 0,00
			Totale imponibile	€ 628,40
			IVA	€ 138,25
			TOTALE	€ 766,65

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR-MAD-2022- 12375670 Silvia Soddu
CdC: 3051450


La ditta Carlo Erba distribuisce i suddetti prodotti in esclusiva.

**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 WOSD
Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Giovanni Caporaso)

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	25/09/2023	
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:

kit per purificazione su colonna di acidi nucleici (DNA e RNA) , acido cloridrico

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 Carlo Erba sono stati adottati dal nostro gruppo per la loro eccellente qualità. I kit di purificazione a marchio Macherey-nagel, distribuiti in esclusiva da Carlo Erba, 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:

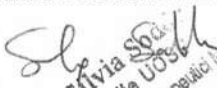
Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

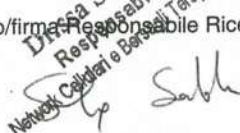
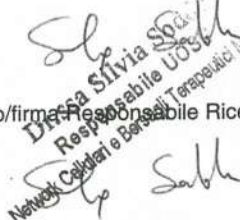
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

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

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

	<input type="checkbox"/> Massima urgenza Priorità piano acquisti anno
	<input checked="" type="checkbox"/> Urgente
	<input type="checkbox"/> Non urgente
	<input type="checkbox"/> Programmabile

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

Roma, 25.09.23

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 34 /SS-NCBTM-23

La sottoscritta Silvia Soddu, dichiara che i prodotti sottoelencati:

FC140609N NUCLEOSPIN PCR & GEL CLEAN UP Conf : 250 prep. Macherey -Nagel
FC140588L NUCLEOSPIN PLASMID Conf : 50 prep. Macherey -Nagel
FC140955L NUCLEOSPIN RNA Conf : 50 prep. Macherey -Nagel

Sono kit per purificazione su colonna di acidi nucleici.

403871 Acido cloridrico 37%-RPE-ISO-Per analisi-Flacone di vetro Conf : 1 L Carlo Erba

Sono bottiglie contenenti acido cloridrico per portare a PH tamponi da usare in biologia molecolare.

La ditta **Calro Erba** distribuisce in esclusiva i suddetti prodotti.

FIRMA DEL RESPONSABILE


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

*Responsabile UOSD
Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari*

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

CIG ZFØ3CDØ2Ø6


IRE
 ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
 REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICERCA E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 02.10.2023

 Alla Direzione
 Scientifica IRE
 All'Ufficio SAR
 LORO SEDI

SOCIETA' Life Technologies Italia

Prot.n. 35/SS-NCBTM/23

OFFERTA N: E4893803

CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
12551032	5	WILLIAMS MED E 500ML	€ 35.88	€ 179.40
10270106	15	FBS, QUALIFIED 500ML	€ 218.89	€ 3,283.35
35050038	2	GLUTAMAX (100X) (CE) 1 100ML	€ 104.88	€ 209.76
31966047	1	DMEM W/GLUTAMAX- I, PYR, 4.5G GLU 10X500ML	€ 115.08	€ 115.08
			Totale imponibile	€ 3,787.59
			IVA	€ 833.27
			TOTALE	€ 4,620.86

 Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR-MAD-2022-12375670 Silvia Soddu
 CdC: 3051450


La ditta Life Technologies Italia 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 Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari

 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	02/10/23	
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 colture cellulari

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

L'acquisto del prodotti in oggetto nasce dall'esigenza di mantenere in coltura linee cellulari. I prodotti in oggetto sono stati già utilizzati all'interno del laboratorio di ricerca della Dr.ssa Silvia Soddu, per cui il loro acquisto garantisce l'appropriatezza e la riproducibilità delle procedure sperimentali.

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

Dr. SSA Silvia Sordani
Responsabile UOSU
Network Cellulari e Biologici Terapeutici

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 02.10.2023

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 35/SS-NCBTM/23

La sottoscritta Silvia Soddu, dichiara che i prodotti sottoelencati

12551032 WILLIAMS MED E 500ML
10270106 FBS, QUALIFIED 500ML
35050038 GLUTAMAX (100X) (CE) 1 100ML
31966047 DMEM W/GLUTAMAX- I, PYR, 4.5G GLU 10X500ML

sono reagenti necessari per mantenere in coltura linee cellulari.

I prodotti in oggetto sono stati scelti e precedentemente testati, all'interno del laboratorio di ricerca della Dr.ssa Silvia Soddu, per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

La ditta **Life Technologies Italia** è distributore ufficiale di questi prodotti sul territorio Italiano. Tale acquisto alla ditta è necessario al fine di garantire la massima specificità e affidabilità dei risultati sperimentali.


Si allega il preventivo della ditta Thermo Fisher Scientific, distributrice esclusiva dei prodotti richiesti.

FIRMA DEL RESPONSABILE



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



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	29/09/23	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca e Tecnologie avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

supporti per colture cellulari organotipiche umane e murine

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 prodotti analoghi con paragonabile efficienza che permettono la crescita di colture cellulari organotipiche. I prodotti Merck 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

..... 

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

..... 

Timbro/firma Direttore Scientifico

.....

D) Valutazione Direzione Scientifica :

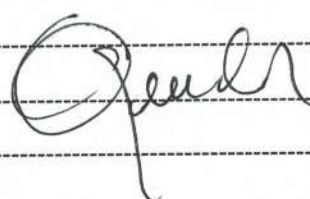
Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile



IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

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

Roma, 29.09.2023

All'Ufficio ABS

LORO SEDI**RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 36/SS-NCBTM/23**

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

inserti per coltura di cellule MILLICELL CM con membrana BIOPORE da 0,4 micrometri, sterile, diametro 30 mm

inserti per coltura di cellule MILLICELL CM con membrana BIOPORE da 0,4 micrometri, sterile, diametro 12 mm

sono supporti per colture cellulari organotipiche umane e murine per lo studio della fibrosi epatica in vitro.

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

La ditta **Merck è distributore esclusivo** dei suddetti prodotti sul territorio Italiano. Tale acquisto alla ditta è necessario al fine di garantire la massima specificità e affidabilità dei risultati sperimentali.

FIRMA DEL RESPONSABILE

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

CIG ZE23CDØ22C


IRE
 ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 29.09.2023

 Alla Direzione
 Scientifica IRE
 All'Ufficio SAR
 LORO SEDI

SOCIETA' Miltenyi Biotec

Prot.n. 38/SS-NCBTM/23

OFFERTA N: 70389473-00


CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
130-096-335	1	gentleMACSTM M Tubes (4x25)	€ 556,70	€ 556,70
130-093-237	2	gentleMACSTM 25 C Tubes	€ 290,70	€ 581,40
			Totale imponibile	€ 1.138,10
			IVA	€ 250,38
			TOTALE	€ 1.388,48

 Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR-MAD-2022-12375670 COD. IFO 23/01/R/35 Silvia Soddu
 CdC: 3051450

La ditta Miltenyi Biotec 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 Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari

 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	29/09/23	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca e Tecnologie avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

tubi per l'omogeizzazione automatizzata del tessuto epatico murino per l'isolamento dell'mRNA

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

..... *Slp*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

..... *Dr. SSA Silvia Sordani*

Timbro/firma Direttore Scientifico

.....

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Dr. SSA Silvia Sordani

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

**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, 29.09.2023

All'Ufficio ABS

LORO SEDI**RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 38/SS-NCBTM/23**

La sottoscritta Silvia Soddu dichiara che i prodotti sottoelencati

gentleMACSTM M Tubes (4x25)
gentleMACSTM 25 C Tubes

sono tubi per l'omogeneizzazione automatizzata del tessuto epatico murino per l'isolamento dell'mRNA.

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

La ditta **Miltenyi Biotec** è **distributore esclusivo** di questi prodotti sul territorio Italiano.

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

FIRMA DEL RESPONSABILE

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