

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. 1111 del 29/11/2023

OGGETTO: Affidamento, ai sensi degli artt. 50 comma 1, lett. b) e 76 comma 2, lett. b) n. 2 del D. Lgs. 36/2023, fornitura reagenti a diverse Società. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/05, responsabile Dr. O. Segatto - CUP H83C2300040007. Fondi Ministero Salute cod. IFO 23/01/R/30, responsabile Dr.ssa A. B. Diaz Mendez - CUP H89C21000330001. Fondi PNRR-MAD-2022-12376707 cod. IFO 23/01/R/36, responsabile Dr.ssa M. Rizzo - CUP H83C22000800001. Fondi Associazione Ale Con Noi cod. IFO 20/09/R/24, responsabile Prof. G. Ciliberto - CUP H84I20000440007. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/04, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo - CUP H83C23000030007. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/07, responsabile Dr. M. Maugeri Saccà - CUP H85F22000100007. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08, responsabile Dr.ssa P. Nisticò - CUP H85F22000310007. Fondi Ricerca Corrente ISG 2023, responsabile Direttore Scientifico ISG - CUP H53C22000910001.

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

- Importo presente Atto: € 22.147,10

- Importo esercizio corrente: € 22.147,10

Budget

- Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2023/2305

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-1135-2023

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° 7 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

N°41Allegati (Richieste Protocollate + Dichiarazioni di Infungibilità)

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e ss.mm.ii.;
- Visto il Decreto Legislativo 23 dicembre 2022, n. 200;
- Vista la Legge Regionale 23 gennaio 2006, n. 2;
- Visto il decreto legislativo 31.03.2023, n. 36 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. 311 del 2 marzo 2020 è stato accettato il contributo di ricerca dalla Associazione Ale con NOI Onlus (Associazione) pari a € 26.184,00, destinato alla attivazione di una borsa di studio a favore di un giovane ricercatore nel campo della oncologia muscoloscheletricaosteosarcoma, presso la UOC Ortopedia sotto la supervisione del Dr. Roberto Biagini, cod. IFO 20/09/R/24, responsabile Prof. G. Ciliberto;

con nota protocollo n. 13249 del 10/10/2022 del Direttore Scientifico ISG, munito di Nulla Osta del Direttore Generale IFO, è stato autorizzato l'appostamento della Ricerca Corrente 2023 ISG, di cui è responsabile il Direttore Scientifico ISG;

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

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

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

con deliberazione n. 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 lo svolgimento dell'insieme di n. 12 progetti, ivi compreso quello dal titolo: *“ECM, CAFs and immune cells: Role in NSCLC progression and drug-resistance”*, cod. IFO 22/30/R/08, responsabile Dr.ssa P. Nisticò;

con deliberazione n. 348 del 06.04.2023, è stato accettato il finanziamento concesso dal Ministero Salute, per lo svolgimento del progetto di Ricerca dal titolo: *“Deciphering the functional role of a three-miRNA signature in glioma: from the molecular mechanisms to potential clinical application”*, cod. IFO 23/01/R/30, responsabile Dr.ssa A. B. Diaz Mendez;

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

Considerato che la Dr.ssa R. Loria, il Dr. O. Segatto, la Dr.ssa P. Nisticò, la Dr.ssa A. B. Diaz Mendez, la Dr.ssa D. Del Bufalo, la Dr.ssa M. Rizzo ed il Dr. M. Maugeri Saccà, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l’acquisto di reagenti, distribuiti in esclusiva dalle Società Life Technologies Italia Fil Life, Miltenyi Biotech S.r.l., Carlo Erba Reagents S.r.l., Bio-Rad Laboratories S.r.l. e Promega Italia S.r.l., allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera n.358/2019 e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi controfirmate dal Direttore Scientifico;

la Dr.ssa P. Nisticò e la Dr.ssa E. Camera, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, ha richiesto l’acquisto di reagenti non avente il carattere dell’esclusività, allegando le offerte delle società distributrici dei prodotti necessari allo svolgimento del progetto di ricerca, dall’analisi dei preventivi pervenuti, quelli presentati dalle Società Life Technologies Italia Fil Life Merck Life Science S.r.l. sono risultati economicamente i più vantaggiosi;

Visto il parere favorevole dei Direttori Scientifici IRE - ISG, apposto in calce alle richieste citate;

Accertata la disponibilità sui Fondi citati in premessa;

Esperiti i controlli sulle richieste presentate dai responsabili dei progetti;

Ritenuto necessario e opportuno affidare, ai sensi degli artt. 50 comma 1, lett. b) e 76 comma 2, lett. b) n. 2 del D. Lgs. 36/2023, i prodotti indicati nelle allegate

lettere protocollo, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

•Life Technologies Italia Fil Life	€ 3.399,25 Iva compresa;
•Life Technologies Italia Fil Life	€ 451,10 Iva compresa;
•Life Technologies Italia Fil Life	€ 1.170,22 Iva compresa;
•Miltenyi Biotech S.r.l.	€ 147,01 Iva compresa;
•Bio-Rad Laboratories S.r.l.	€ 2.299,46 Iva compresa;
•Carlo Erba Reagents S.r.l.	€ 287,68 Iva compresa;
•Promega Italia S.r.l.	€ 11.539,98 Iva compresa;
•Life Technologies Italia Fil Life	€ 749,57 Iva compresa;
•Life Technologies Italia Fil Life	€ 1.340,88 Iva compresa;
•Life Technologies Italia Fil Life	€ 463,43 Iva compresa;
•Merck Life Science S.r.l.	€ 289,52 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 22.147,10 Iva compresa, graverà sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/05 per € 3.399,25, responsabile Dr. O. Segatto, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 23/01/R/30 per € 598,11, responsabile Dr.ssa A. B. Diaz Mendez, sui Fondi PNRR-MAD-2022-12376707 cod. IFO 23/01/R/36 per € 1.170,22, responsabile Dr.ssa M. Rizzo, sui Fondi Associazione Ale Con Noi cod. IFO 20/09/R/24 per € 2.299,46, responsabile Prof. G. Ciliberto, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/04 per € 287,68, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/07 per € 11.539,98, responsabile Dr. M. Maugeri Saccà, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08 per € 2.553,88, responsabile Dr.ssa P. Nisticò e sui Fondi Ricerca Corrente ISG 2023 per € 289,52, responsabile Direttore Scientifico ISG, che presenta la necessaria disponibilità;

Attestato che il presente provvedimento, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo e utile per il servizio pubblico, ai sensi dell'art. 1 della legge 20/94 e successive modifiche, nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1, primo comma, della legge 241/90, come modificata dalla legge 15/2005;

Determina

per i motivi di cui in narrativa che si intendono integralmente confermati di:

1) affidare, ai sensi degli artt. 50 comma 1, lett. b) e 76 comma 2, lett. b) n. 2 del D. Lgs. 36/2023, i prodotti indicati nelle allegate lettere protocollo, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

- Life Technologies Italia Fil Life € 3.399,25 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil Life € 451,10 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil Life € 1.170,22 Iva compresa;
- Miltenyi Biotech S.r.l. € 147,01 Iva compresa;
- Bio-Rad Laboratories S.r.l. € 2.299,46 Iva compresa;
- Carlo Erba Reagents S.r.l. € 287,68 Iva compresa;
- Promega Italia S.r.l. € 11.539,98 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil Life € 749,57 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil Life € 1.340,88 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil Life € 463,43 Iva compresa;
- Merck Life Science S.r.l. € 289,52 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 22.147,10 Iva compresa, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/05 per € 3.399,25, responsabile Dr. O. Segatto, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 23/01/R/30 per € 598,11, responsabile Dr.ssa A. B. Diaz Mendez, sui Fondi PNRR-MAD-2022-12376707 cod. IFO 23/01/R/36 per € 1.170,22, responsabile Dr.ssa M. Rizzo, sui Fondi Associazione Ale Con Noi cod. IFO 20/09/R/24 per € 2.299,46, responsabile Prof. G. Ciliberto, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/04 per € 287,68, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/07 per € 11.539,98, responsabile Dr. M. Maugeri Saccà, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08 per € 2.553,88, responsabile Dr.ssa P. Nisticò e sui Fondi Ricerca Corrente ISG 2023 per € 289,52, responsabile Direttore Scientifico ISG, che presenta la necessaria disponibilità;

cod. IFO 23/30/R/05

- assegnato: € 166.000,00
 - utilizzato: € 86.446,38
 - presente atto: € 3.399,25
 - residuo: € 76.154,37

cod. IFO 23/01/R/30

- assegnato: € 130.000,00
 - utilizzato: € 106.199,44
 - presente atto: € 598,11
 - residuo: € 23.202,45

cod. IFO 23/01/R/36

- assegnato: € 290.000,00
 - utilizzato: € 83.144,20
 - presente atto: € 1.170,22
 - residuo: € 205.685,58

cod. IFO 20/09/R/24

- assegnato: € 26.184,00
 - utilizzato: € 22.630,99
 - presente atto: € 2.299,46
 - residuo: € 1.253,55

cod. IFO 23/30/R/04

- assegnato: € 176.000,00
 - utilizzato: € 69.780,31
 - presente atto: € 287,68

cod. IFO 22/30/R/07

- assegnato: € 99.081,00
 - utilizzato: € 65.783,29
 - presente atto: € 11.539,98

- residuo: € 105.932,01

- residuo: € 21.757,73

cod. IFO 22/30/R/08

- assegnato: € 153.900,00

- utilizzato: € 131.647,14

- presente atto: € 2.553,88

- residuo: € 19.698,98

Ricerca Corrente ISG 2023

- assegnato: € 1.043.774,03

- utilizzato: € 706.201,74

- presente atto: € 289,52

- residuo: € 337.282,77

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051250 - 1100050 - 3051450 -3051350 - 3041050 - Conto 501010395 x € 298,52 - 501010394 x € 1.768,33 - 501010393 x € 20.080,25.

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

Prot.RTO2-109/23-OS del 09/11/2023

Ditta: Life Technologies Italia - PROMOZIONE "RGREEN"

21A3D6B095

Offerta n. P5241940 del 25/10/2023

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	12587001	1	27 SUPPLEMENT W/O VIT A	955,66	955,66
2	L3000015	1	LIPOFECTAMINE 3000, 1.5ML	795,96	795,96
3					-
			Dry Ice		
				Totale imponibile	1.751,62
				IVA	385,36
				TOTALE Euro	2.136,98

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca AIRC 2023 "Therapeutic targeting of FGR2 fusions in models of intrahepatic cholangiocarcinoma" cod. IFO 23/30/R/05 (CdC 110005), responsabile Dr. Oreste Segatto.

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

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

PS. SI RICHIEDE UNA SCADENZA DEI PRODOTTI IL PIU' LUNGA POSSIBILE.


Il Responsabile del Progetto
Dr. Oreste Segatto
(oreste.segatto@ifo.it)

Oreste Segatto

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Giovanni Blandino

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	09/11/2023	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Ricerca Traslazionale Oncologica	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella allegata

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

La Life Technologies Italia è distributore unico dei prodotti richiesti (vedi dichiarazione allegata).

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

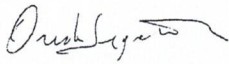
IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

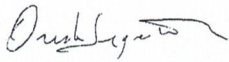
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

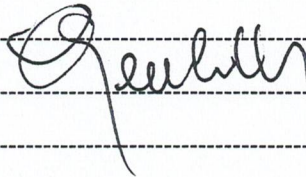
D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

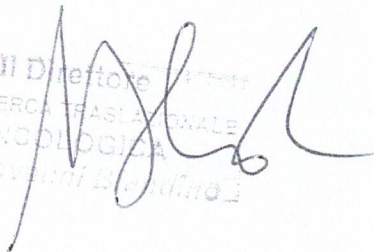
Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile




Il Direttore
UOC RICERCA TRASLazionale
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Di Fronzo

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 09/11/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

B-27 Supplement w/o Vit A, è utilizzata per completare i terreni di coltura dedicati al mantenimento di organoidi. L'utilizzo di tale prodotto deriva da protocolli sperimentali messi a punto per la coltura specifica di organoidi e tumoroidi di origine epatica, già pubblicati in letteratura e già in utilizzo ormai da anni presso il nostro laboratorio.

Lipofectamine 3000 è attualmente in uso nel nostro laboratorio nell'ambito di procedure di trasferimento genico finalizzate ad ottenere espressione di proteine ricombinanti in cellule di mammifero in coltura e a generare stock di retrovirus ricombinanti difettivi con pseudotipo ecotropico, anfotropico o pantropico. Quest'ultima procedura sperimentale si basa su protocolli ottimizzati per garantire la massima efficienza di trasferimento genico in cellule recipienti e, conseguentemente, la generazione di titoli virali sufficientemente alti da garantire m.o.i. >1 senza che incomba necessità di concentrare gli stock virali.

In fede

Oreste Segatto

2A3D6BC95.

Prot.RTO2-108/23-OS del 09/11/2023

Ditta: Life Technologies Italia

Offerta n. E4893803 del 22/05/2023

	CODICE		DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	12634010	6	ADVANCED D-MEM/F-12 500ML	37,87	227,22
2	12648010	4	RECOVERY CELL CULTURE FREEZING 50ML IN 60ML PETG	166,50	666,00
3	35050038	1	GLUTAMAX 1 (100X) (CE) 100ML	104,88	104,88
4	31985047	1	OPTIMEM 1 (CE) 500ML "HUMAN ORIGIN"	36,55	36,55
			Dry Ice		
				Totale imponibile	1.034,65
				IVA	227,62
				TOTALE Euro	1.262,27

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca AIRC 2023 "Therapeutic targeting of FGR2 fusions in models of intrahepatic cholangiocarcinoma" cod. IFO 23/30/R/05 (CdC 110005), responsabile Dr. Oreste Segatto.

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

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


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

Il Responsabile del Progetto
Dr. Oreste Segatto
(oreste.segatto@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	09/11/2023	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Ricerca Traslazionale Oncologica	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella allegata

.....

.....

.....

.....

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

.....

La Life Technologies Italia è distributore unico dei prodotti richiesti (vedi dichiarazione allegata).

.....

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

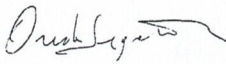
IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

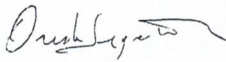
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erranee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

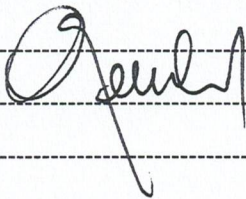
D) Valutazione Direzione Scientifica :


Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile




Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Glandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 09/11/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

- Advanced DMEM/F-12 e GlutaMAX saranno utilizzati per completare i terreni di coltura dedicati al mantenimento di organoidi. L'utilizzo di tale prodotto deriva da protocolli sperimentali messi a punto per la coltura specifica di organoidi e tumoroidi di origine epatica, già pubblicati in letteratura e già in utilizzo ormai da anni presso il nostro laboratorio.
- Recovery Cell Culture Freezing sarà utilizzato per il congelamento di organoidi e tumoroidi di origine epatica, modelli sui quali vengono condotti gli esperimenti nel nostro laboratorio. Tale prodotto è in uso da anni presso il nostro laboratorio.
- Opti-MEM verrà utilizzato come terreno dedicato alle trasfezioni cellulari nell'ambito di procedure di trasferimento genico per la generazione di stock di retrovirus. Questo prodotto è già in uso nella pratica quotidiana del laboratorio da anni.

In fede

Oreste Segatto

10/11/2023

Alla Direzione Scientifica
IRE
All'Ufficio SAR

LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA 1E4893803 - Prot.n. RTO/165/2023

2243DGADA1

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	AM7024	1	RNALATER 250ml	369,75 €	369,75
2					-
3			OFFERTA ANNUALE LIFE TECHNOLOGIES GIA		-
4			DEPOSITATA PRESSO GLI UFFICI ABS		-
5					-
				Totale imponibile	369,75 €
				IVA al 22%	81,35 €
				TOTALE Euro	451,10 €

Fondi su cui far gravare la spesa: Min Salute
Codice 23/01/R/30
Scadenza: 30/11/2024
Responsabile: Dr.ssa Ana Belen Diaz Mendez
CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Chiara Pizzo

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	IRE 
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	10/11/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il prodotto richiesto della ditta Life Technologies / ThermoFisher, RNAlater, è una soluzione che protegge e stabilizza l'RNA in campioni di tessuto intatti e non congelati permettendo la sua conservazione senza compromettere la qualità o la quantità dell'RNA. Il prodotto sarà utilizzato per la conservazione di campioni di origine animali di cui si prevede l'estrazione di RNA per analisi miRNA e gene expression.

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: **AM7024**

Produttore: **LIFE TECHNOLOGIES**

Fabbisogno presunto in UM:

NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa):

NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

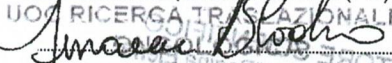
Il sottoscritto, consapevole delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erranee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile



IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 10/11/2023

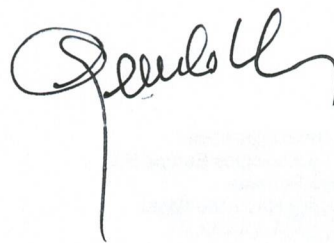
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LIFE TECHNOLOGIES

Il prodotto richiesto della ditta Life Technologies / ThermoFisher, RNAlater, è una soluzione che protegge e stabilizza l'RNA in campioni di tessuto intatti e non congelati permettendo la sua conservazione senza compromettere la qualità o la quantità dell'RNA. Il prodotto sarà utilizzato per la conservazione di campioni di origine animali di cui si prevede l'estrazione di RNA per analisi miRNA e gene expression.

Si richiede il prodotto fornito dalla ditta ThermoFisher perché è distributore esclusivo.

Dr.ssa Ana Belen Diaz Mendez



10/11/2023

Alla Direzione Scientifica
IRE
All'Ufficio SAR

MILTENYI

2663DGADC5.

OFFERTA 1E4893803 - Prot.n. RTO/165/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	130-100-008	1	MACS Tissue Storage Solution, 100mL	85,50 €	85,50
2		1	spese di spedizione	35,00 €	35,00
3					-
4					-
5					-
				Totale imponibile	120,50 €
				IVA al 22%	26,51 €
				TOTALE Euro	147,01 €

Fondi su cui far gravare la spesa: Min Salute

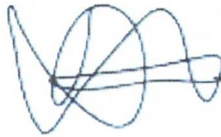
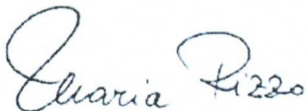
Codice 23/01/R/30

Scadenza: 30/11/2024

Responsabile: Dr.ssa Ana Belen Diaz Mendez

CDC 1100050

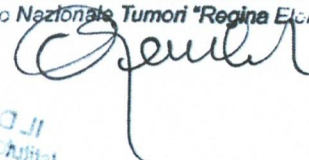
IL RESPONSABILE DELLA RICERCA





Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	10/11/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il prodotto richiesto della ditta Miltenyi è una soluzione sviluppata per consentire una conservazione ottimizzata di campioni di organi e tessuti freschi. È stato testato su una varietà di tessuti umani e murini tra cui tumori, pelle, cuore, milza, cervello e muscolo scheletrico. Questo prodotto ci permetterà la conservazione di tessuti umani per la messa in coltura di cellule tumorali primarie e per la conservazione di tessuti animali destinati a estrazione di proteine.

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: **130-100-008**

Produttore: **MILTENYI**

Fabbisogno presunto in UM: **NON QUANTIFICABILE**

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

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 10/11/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti MILTENYI

Il prodotto richiesto della ditta Miltenyi è una soluzione sviluppata per consentire una conservazione ottimizzata di campioni di organi e tessuti freschi. È stato testato su una varietà di tessuti umani e murini tra cui tumori, pelle, cuore, milza, cervello e muscolo scheletrico. Questo prodotto ci permetterà la conservazione di tessuti umani per la messa in coltura di cellule tumorali primarie e per la conservazione di tessuti animali destinati a estrazione di proteine.

Si richiede il prodotto fornito dalla ditta Miltenyi perché è distributore esclusivo.

Dr.ssa Ana Belen Diaz Mendez



08/11/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
Loro Sedi

LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA D5201555 - Prot.n. RTO/161/2023

23A3DGABBY

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

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR

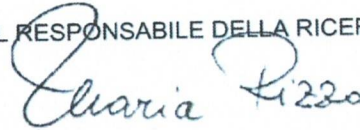
Codice 23/01/R/36

Scadenza: 30/11/2025

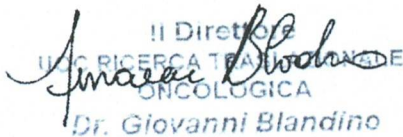
Responsabile: Dr.ssa Maria Rizzo

CDC 1100050

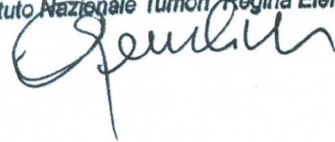
IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



Il Direttore
UOC RICERCA TRAPIANTI
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	IRE 
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	8/11/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

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

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

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

Prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: **A53301**

Produttore: **LIFE TECHNOLOGIES**

Fabbisogno presunto in UM:

NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa):

NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 8/11/2023

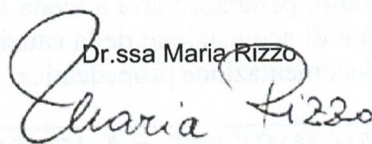
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LIFE TECHNOLOGIES

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

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

Dr.ssa Maria Rizzo





ZD93D346BC

IRE

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0013744.27-10-2023

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Reg.

Roma, 25/10/2023


**Al Direttore Scientifico IRE
SEDE**

Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, Dr.ssa **Rossella Loria** è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sui fondi **Ale con Noi Onlus, cod. IFO 20/09/R/24, CdC: 3051450**, di cui il prof. Gennaro Ciliberto è responsabile.

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	4568104	5	8-16% Mini-PROTEAN TGX Stain-Free Protein Gels, 10 well, 50 µl Pkg of 10, 8-16% precast polyacrylamide gel, 8.6 × 6.7 cm (W × L)	114,80	574,00
2	4568034	2	10% Mini-PROTEAN TGX Stain-Free Protein Gels, 10 well, 50 µl Pkg of 10, 10% precast polyacrylamide gel, 8.6 × 6.7 cm (W × L)	114,80	229,60
3	1704158	2	Trans-Blot Turbo Mini 0.2 µm Nitrocellulose Transfer Packs Pkg of 10, 7 x 8.5 cm, precut blotting transfer pack, includes filter paper, buffer, 0.2 µm nitrocellulose membrane	93,60	187,20
4	1704159	5	Trans-Blot Turbo Midi 0.2 µm Nitrocellulose Transfer Packs Pkg of 10, 8.5 x 13.5 cm, precut blotting transfer pack, includes filter paper, buffer, 0.2 µm nitrocellulose membrane	98,70	493,50
5	5000006	1	Bio-Rad Protein Assay Dye Reagent Concentrate, 450 ml, colorimetric assay dye, concentrate, for use with Bio-Rad Protein Assay Kits I and II	171,70	171,70
6	12010020	1	EveryBlot Blocking Buffer, 500 ml Bottle of blocking buffer	112,80	112,80
7	1610772	1	10x Tris/Glycine/SDS Pkg of 1, 5 L cube, 10x premixed electrophoresis buffer, contains 25 mM Tris, 192 mM glycine, 0.1% SDS, pH 8.3	116,00	116,00
				Totale imponibile	1884,80
				IVA	414,66
				TOTALE Euro	2299,46

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta n. **QQ453150-CPQ23** del 24/10/2023 trasmessa in allegato.

Si richiede la consegna del materiale in oggetto presso:

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	25/10/23	
Dipartimento	Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD NCBTM	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per western blot analysis

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Rosello Du

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Rosello Du

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Gennaro

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Ciliberto)

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

Roma, 25/10/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

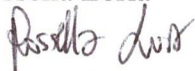
RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N45/RL/NCBTM

Nell'ambito del progetto "Nuove terapie a bersaglio molecolare nei sarcomi pediatrici e dell'adulto", i reagenti prodotti dalla Bio-Rad Laboratories di cui si richiede l'acquisto sono stati scelti per poter effettuare esperimenti di biochimica in seguito a saggi funzionali condotti *in vitro* utilizzando linee cellulari di osteosarcoma.

L'utilizzo di questi reagenti prodotti dalla Bio-Rad Laboratories risulta pertanto indispensabile per lo svolgimento di esperimenti che ci permetteranno di esaminare l'espressione delle molecole oggetto del nostro studio e per valutare l'attivazione della via di segnale a valle in diverse condizioni sperimentali.

In fede

Rossella Loria



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



Prot. 48-MPNAT/23 del 09/11/2023

Ditta: CARLO ERBA Reagents S.r.l

Offerta n. 2123527230 del 23/10/2023

A83D6BE63

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	414605	3	Etanolo assoluto anidro-RPE-ACS-Per analisi-Reag. Ph.Eur.-Reag. USP-Flacone in plastica Conf : 2.5 L	37,80	113,40
2	415158	6	Propan-2-olo-RPE-ACS-Per analisi-Reag. Ph.Eur.-Reag. USP- flacone di plastica Conf : 2.5 L	12,90	77,40
3	A00XBBB59	1	Contributo spese gestione ordini	45,00	45,00
				Totale imponibile	235,80
				IVA	51,88
				TOTALE	287,68

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

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

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

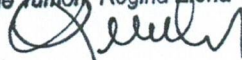



Il Responsabile del Progetto
 Dr.ssa Donatella Del Bufalo
 (donatella.delbufalo@ifo.it)



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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	06/11/2023	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella

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

La scelta del venditore è ricaduta sulla ditta Carlo Erba perché l'unica autorizzata a fornire questo tipo di prodotto al nostro Istituto (certificazione UTIF).

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

..... *Del Bufalo*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

..... *Del Bufalo*

Timbro/firma Direttore Scientifico

.....

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Quarta

Anna Bagnato
Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD

"Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



Roma, 06/11/2023

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

L'Etanolo 414605 richiesto in questo ordine è essenziale per il fissaggio delle cellule. In particolare, nel nostro laboratorio conduciamo diverse tecniche in cui è necessaria la fissazione, tra queste l'analisi del ciclo cellulare attraverso citofluorimetria, che richiede un'incubazione a 4°C tutta la notte, delle cellule da studiare. Per fare questo è fondamentale avere un prodotto altamente puro. Allo stesso modo, l'Isopropanolo 4151568 richiesto in questo ordine è un alcool utilizzato principalmente nel fissaggio di precipitati cellulari durante il saggio di proliferazione cellulare (MTT). Anche in questo caso, è necessario utilizzare un prodotto altamente puro per evitare eventuali contaminazioni.

La scelta del venditore è ricaduta sulla ditta Carlo Erba perché l'unica autorizzata a fornire questo tipo di prodotto al nostro Istituto.

Dr.ssa Donatella Del Bufalo

**IRE**

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0014712.20-11-2023

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 10/11/2023

**Al Direttore Scientifico IRE
SEDE**

2043 DGAC 46

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	G9243	6	CellTiter-Glo® 2.0 Assay 500ml	2.102,00	9.459,00
				Totale imponibile	9.459,00€
				IVA 22%	2080,98 €
				TOTALE Euro	11.539,98€

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta *Promega n 202302284* del 10 Novembre 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"

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	10/11/2023	
Dipartimento	Clinica e Ricerca Oncologica	
U.O. / Servizio richiedente	Oncologia Medica 2	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per condurre esperimenti di Biologia Cellulare e 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 naziona:

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

A. Mollo

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

A. Mollo

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

A. Mollo

Urgente

Non urgente

Timbro/firma Direttore Scientifico

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 10/11/23

Alla Direzione Scientifica IRE

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N. 202302284

Il prodotto Promega di cui si richiede l'acquisto permetterà di svolgere esperimenti di vulnerabilità farmacologica per l'identificazione di vulnerabilità in cellule di tumore gastrico. Il suddetto prodotto è distribuito in maniera esclusiva da Promega.

In fede

Marcello Maugeri-Saccà



28D3D68F1A

LIFE TECHNOLOGY
offerta n° D5258555
del 10/11/2023

Roma 13/11/2023

COD.	Q.		Euro CAD.	IMPORTO
1	1	ANTI-MO CXCL13 DS8CX13 APC 100 UG	€ 283,86	€ 283,86
		SPESE TRASPORTO		€ 48,00
		SPESE GHIACCIO		€ 48,00
		Totale imponibile		€ 379,86
		IVA		€ 83,57
		TOTALE		€ 463,43

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

fondo AIRC 22/30/R/08
 FONDO IN SCADENZA
 Resp.le Dr.ssa Paola Nistico'

NB:


MERCE DA CONSEGNARE
ALLA DR.SSA PAOLA NISTICO'

UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori

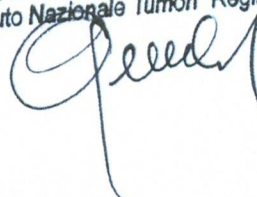
piano -2


CENTRO DI COSTO: 3051250

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


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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



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	13/11/2023	
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 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

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"

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

FONDO IN SCADENZA

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile



Roma, 13/11/2023

Il reagente richiesto, fornito dalla ditta Life Technologies Italia, è necessario per lo svolgimento dei progetti in corso e, in particolare, per effettuare gli esperimenti richiesti da un reviewer per un nostro lavoro sottomesso. Il prodotto BCA1/CXCL13 100 tests (cod 17-7981-82) è un anticorpo monoclonale fluoresceinato utilizzato in esperimenti di citometria a flusso multiparametrica intracellulare per la visualizzazione di sottopopolazioni linfocitarie CD8+ tumore-specifiche importanti per il reclutamento di altre cellule del sistema immunitario.

Il prodotto richiesto è distribuito in via esclusiva dalla ditta Life Technologies, parte del gruppo Thermo Fisher Scientific.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 7/11/2023

Il prodotto richiesto è necessario per effettuare analisi di trascrittomica a singola cellula (scRNAseq) su linfociti del sangue periferico o infiltranti il tessuto polmonare reciso da pazienti affetti da NSCLC. In particolare, le camerette Countess permettono di contare il numero di cellule da analizzare e sono compatibili con lo strumento, il BD Rhapsody, essenziale per ottenere le informazioni di trascrittomica. Questa tecnologia d'avanguardia è fondamentale per la nostra progettualità perchè ci permette di identificare, con risoluzione a singola cellula, i meccanismi alla base della risposta antitumorale e marcatori cellulari e molecolari prognostici e predittivi di risposta all'immunoterapia nel NSCLC.

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

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

CIG Z603DAB77



LIFE TECHNOLOGY
offerta n° D5253108
del 6/11/2023

Roma 7/11/2023

	COD.	Q.		Euro CAD.	IMPORTO
1	EHCL25	1	HUMAN TECK (CCL25) ELISA 96 ASSAYS	€ 518,40	€ 518,40
			SPESE TRASPORTO		€ 48,00
			SPESE GHIACCIO		€ 48,00
				Totale imponibile	€ 614,40
				IVA	€ 135,17
				TOTALE	€ 749,57

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

fondo AIRC 22/30/R/08
FONDO IN SCADENZA
Resp.le Dr.ssa Paola Nistico'

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

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

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

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	07/11/2023FO	
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 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

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nisticò

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

FONDO IN SCADENZA

Paola Nisticò

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 7/11/2023

Human TecK/CCL25 ELISA Kit della Thermofisher è in grado di rilevare la chemochina di nostro interesse anche in piccole quantità presenti nei campioni biologici di cui disponiamo e permette di ottenere risultati chiari e valutabili.

Il prodotto richiesto è distribuito in via esclusiva dalla ditta Life Technologies, parte del gruppo Thermo Fisher Scientific.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'



ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

A Direzione Scientifica ISG
Ufficio UOC ABS-SAR
LORO SEDI

CDC: 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

N	Codice	Descrizione	Prezzo Un/conf.	Sconto %	Prezzo Un/conf	Q.tà	Prezzo totale	IVA 22 %
1	94403	Hoechst 33258 solution	176,00 €	13,8	151,71 €	1	151,71 €	185,09 €
2	81381	Mowiol 4-88	45,60 €	0	45,60 €	1	45,60 €	55,63 €
		Spese di Trasporto	40,00 €				40,00 €	48,80 €
		IMPORTO TOTALE	261,60 €		197,31 €		237,31 €	289,52 €

Si allegano offerta:

Merck, Sial, Biosigmaeu

Fondi su cui far gravare la spesa: Ricerca corrente 2023

Richiedente Dr.ssa Giorgia Cardinali

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

Responsabile UOC FF
Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea

Dr.ssa Emanuela Camera

Dr.ssa Emanuela Camera
Dirigente I Livello

LAB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRIM

21231738290



Parete favorevole

IL DIRETTORE SCIENTIFICO

[Signature]

Roma, 10/10/2023



ISG

ISTITUTO DERMATOLOGICO

SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 10/10/23

Alla Direzione Scientifica ISG
All'Ufficio ABS
LORO SEDI

RELAZIONE

Si dichiara che i prodotti richiesti (Hoechst, Mowiol) vengono usati da tempo nel nostro laboratorio. In base alle offerte allegate (Merck, Sial) si segnala che la ditta Merck offre i prodotti a prezzo più vantaggioso.

Firma del richiedente


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