

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. 1166 del 12/12/2023

OGGETTO: Affidamento, ai sensi degli artt. 50 comma 1, lett. b) e 76 comma 2, lett. b) n. 2 del D. Lgs. 36/2023, fornitura reagenti e materiale monouso da laboratorio a diverse Società. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò - CUP Fondi Ministero della Salute PNRR-MAD-2022-12376707 cod. IFO 23/01/R/36, responsabile Dr.ssa Maria Rizzo - CUP Fondi Ministero della Salute PNRR-POS T4 "CAL.HUB.RIA" cod. IFO. 23/01/R/20, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò - CUP Fondi Ministero della Salute PNRR-POC-2022-12376580 cod. IFO 23/01/R/34, responsabile Dr. Giovanni Blandino - CUP

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

- **Importo presente Atto: € 20.120,05**

- **Importo esercizio corrente: € 20.120,05**

Budget

- **Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2023/2356

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-1172-2023

L'estensore

Barbara Filipponi

Il Responsabile del Procedimento

Andrea Scotti

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

La presente determinazione si compone di n° 6 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

N°22Allegati (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. 121 del 08/02/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR-POS T4, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "CAL.HUB.RIA", cod. IFO 23/01/R/20, responsabile Dr.ssa P. Nisticò;
- 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 Paola Nisticò;

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

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

Considerato che la Dr.ssa P. Nisticò, il Dr. G. Blandino e la Dr.ssa Rizzo, 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 Bio-Techne S.r.l., Aurogene S.r.l., Merck Life Science S.r.l., D.B.A. Italia S.r.l. ed Life Technologies Italia Fil. Life, 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 il Dr. G. Blandino, con diverse note protocollo, che si allega e forma parte integrante e sostanziale della presente determinazione, ha richiesto altresì l'acquisto di reagenti e materiale monouso da laboratorio non avente il carattere dell'esclusività, allegando le offerte delle società distributrici dei prodotti necessari allo svolgimento del progetto di ricerca, dall'analisi dei preventivi pervenuti, quelli presentati dalle Società S.I.A.L. S.r.l. ed Euroclone S.p.A. sono risultati economicamente i più vantaggiosi;

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

Accertata la disponibilità sui Fondi citati in premessa;

Esperiti i controlli sulle richieste presentate dai responsabili dei progetti;

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

- S.I.A.L. S.r.l. € 912,56 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. € 4.270,00 Iva compresa;
- Bio-Techne S.r.l. € 1.049,20 Iva compresa;
- Merck Life Science S.r.l. € 379,96 Iva compresa;
- D.B.A. Italia S.r.l. € 414,80 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life € 3.084,65 Iva compresa;
- Aurogene S.r.l. € 10.008,88 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 20.120,05 Iva compresa, graverà sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08 per € 794,76, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, sui Fondi Ministero della Salute PNRR-MAD-2022-12376707 cod. IFO 23/01/R/36 per € 3.084,65, responsabile Dr.ssa Maria Rizzo, sui Fondi Ministero della Salute PNRR-POS T4 “*CAL.HUB.RIA*” cod. IFO. 23/01/R/20 per € 1.961,76, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò e sui Fondi Ministero della Salute PNRR-POC-2022-12376580 cod. IFO 23/01/R/34 per € 14.278,88, responsabile Dr. Giovanni 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 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:

- S.I.A.L. S.r.l. € 912,56
Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. €
4.270,00 Iva compresa;
- Bio-Techne S.r.l. €
1.049,20 Iva compresa;

•Merck Life Science S.r.l.	€ 379,96
Iva compresa;	
•D.B.A. Italia S.r.l.	€
414,80 Iva compresa;	
•Life Technologies Italia Fil. Life	€ 3.084,65
Iva compresa;	
•Aurogene S.r.l.	€
10.008,88 Iva compresa;	

2) far gravare la spesa complessiva di € 20.120,05 Iva compresa, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08 per € 794,76, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, sui Fondi Ministero della Salute PNRR-MAD-2022-12376707 cod. IFO 23/01/R/36 per € 3.084,65, responsabile Dr.ssa Maria Rizzo, sui Fondi Ministero della Salute PNRR-POS T4 “*CAL.HUB.RIA*” cod. IFO. 23/01/R/20 per € 1.961,76, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò e sui Fondi Ministero della Salute PNRR-POC-2022-12376580 cod. IFO 23/01/R/34 per € 14.278,88, responsabile Dr. Giovanni Blandino, che presenta la necessaria disponibilità;

cod. IFO 22/30/R/08

- assegnato:	€	153.900,00
- utilizzato:	€	134.320,58
- presente atto:	€	794,76
- residuo:	€	18.784,66

cod. IFO 23/01/R/36

- assegnato:	€	290.000,00
- utilizzato:	€	84.314,42
- presente atto:	€	3.084,65
- residuo:	€	202.600,93

cod. IFO 23/01/R/20

- assegnato:	€	2.910.000,00
- utilizzato:	€	77.011,20
- presente atto:	€	1.961,76
- residuo:	€	2.831.027,04

cod. IFO 23/01/R/34

- assegnato:	€	1.000.000,00
- utilizzato:	€	111.988,65
- presente atto:	€	14.278,88
- residuo:	€	924.234,34

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051250 - 1100050 - Conto 501010394 x € 18.412,73 - 501010393 x € 794,76 - 501010894 x € 912,56.

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

20/11/2023

Alla Direzione Scientifica
IRE
Alla UOC ABS

LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA D5201555 - Prot.n. RTO/174/2023

2623D91663

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	4427975	2	TaqMan MicroRNA Assay hsa-miR-421 (ID: 002700)	252,84 €	505,68
2	4427975	1	TaqMan MicroRNA Assay hsa-miR-22-3p (ID: 000398)	252,84 €	252,84
3	4427975	3	TaqMan MicroRNA Assay RNU44 (ID: 001094)	252,84 €	758,52
4	4427975	1	TaqMan MicroRNA Assay hsa-miR-200c-3p (ID: 002300)	252,84 €	252,84
5	4427975	1	TaqMan MicroRNA Assay hsa-miR-1-3p (ID: 002222)	252,84 €	252,84
6	4427975	1	TaqMan MicroRNA Assay hsa-miR-26a-1-3p (ID: 002443)	252,84 €	252,84
7	4427975	1	TaqMan MicroRNA Assay hsa-miR-487b-3p (ID: 001285)	252,84 €	252,84
8			OFFERTA ANNUALE LIFE TECHNOLOGIES DEPOSITATA PRESSO UFFICI ABS		
				Totale imponibile	2.528,40 €
				IVA al 22%	556,25 €
				TOTALE Euro	3.084,65 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR

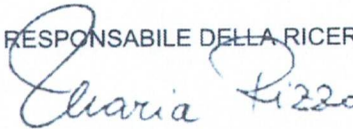
Codice 23/01/R/36

Scadenza: 30/11/2025

Responsabile: Dr.ssa Maria Rizzo

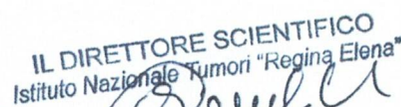
CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

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	
(Spazio Riservato)		
Data	05/10/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti Taqman microRNA Assays sono reagenti necessari al rilevamento dei livelli dei microRNA di interesse in campioni biologici di diversa origine (estratti da tessuti tumorali, colture cellulari, fluidi biologici). Questi saggi sono applicabili sia a metodiche di real time PCR che di digital PCR e sono compatibili con gli altri reagenti e con i macchinari disponibili in laboratorio.

Negli ultimi anni l'utilizzo di tali reagenti ci ha permesso di ottenere risultati affidabili anche a partire da ridotte quantità di materiale biologico di partenza. Il loro acquisto è necessario per poter ottenere dati di buona qualità e confrontabili con quelli ottenuti in passato.

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

Il loro acquisto è necessario per poter ottenere dati di buona qualità e confrontabili con quelli ottenuti in passato. Prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: vari

Produttore: LIFE TECHNOLOGIES

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

Il sottoscritto, consapevole delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronее, 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

Clara Rizzo

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Anna Biondi

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 20/11/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

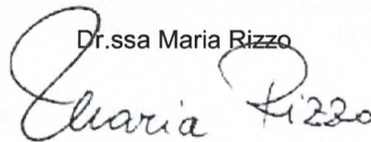
Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LIFE TECHNOLOGIES

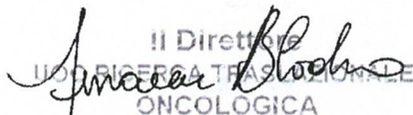
I prodotti Taqman microRNA Assays sono reagenti necessari al rilevamento dei livelli dei microRNA di interesse in campioni biologici di diversa origine (estratti da tessuti tumorali, colture cellulari, fluidi biologici). Questi saggi sono applicabili sia a metodiche di real time PCR che di digital PCR e sono compatibili con gli altri reagenti e con i macchinari disponibili in laboratorio.

Negli ultimi anni l'utilizzo di tali reagenti ci ha permesso di ottenere risultati affidabili anche a partire da ridotte quantità di materiale biologico di partenza. Il loro acquisto è necessario per poter ottenere dati di buona qualità e confrontabili con quelli ottenuti in passato.

Prodotti distribuiti in esclusiva

Dr.ssa Maria Rizzo




Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	23/11/2023	
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 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 :

FONDO IN SCADENZA

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Paola Nistico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 23/11/2023

L'anticorpo richiesto sarà utilizzato in saggi di immunofluorescenza e western blot per studiare l'autofagia secretoria, nei cefs derivanti da tessuto biotico di paziente e nelle linee di tumore al polmone over-esprimenti o silenziate per la proteina hMENA, oggetto di studio nel nostro laboratorio.

Il prodotto richiesto è distribuito in via esclusiva dalla ditta DBA.

Cordialmente.

Dr.ssa 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		21/11/2023	
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 erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale DM prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il prodotto richiesto:

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nisticò

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

FONDO IN SCADENZA

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, 21/11/2023

Si richiede l'acquisto del seguente prodotto, PKH26 RED FLUORESCENT CELL LINKER, per effettuare esperimenti di immunofluorescenza ed analisi di internalizzazione di vescicole extracellulari.

La Merck è rivenditore esclusivo del prodotto richiesto.

Cordialmente.

Dr.ssa 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		22/11/2023	
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 erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale DM prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il prodotto richiesto:

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nisticò

Dr.ssa Paola Nisticò
Responsabile UOSD

"Immunologia e Immunoterapia dei Tumori"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

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, 22/11/2023

Il prodotto richiesto è necessario per l'analisi della produzione di TGFbeta1 in fibroblasti associati al tumore derivati da paziente. In particolare consentirà lo studio del ruolo delle isoforme di hMENA nella produzione di tale citochina in fibroblasti associati al tumore in cui le isoforme siano state iper espresse o silenziate.

La ditta BIO-TECHNE dichiara di essere la distributrice in esclusiva del prodotto in offerta (vedi dichiarazione allegata).

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

SIAL
OFFERTA ANNUALE N° 1300

Roma 21/11/2023

2603D9A0D4.

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	353004	1	PIASTRE COLT.CEL.60X15 CF.500 FALCON	€ 111,00	€ 111,00
2	431096	1	SISTEMA FILTR.250ML 0,22UM PES CF12 CORNING	€ 59,00	€ 59,00
3	431097	1	SISTEMA FILTR 500ML 0,22UM PES CF12 CORNING	€ 77,00	€ 77,00
4	357543	10	PIPETTE 5 ML 1/10 CONF.200 FALCON	€ 25,00	€ 250,00
5	430720U	2	FLASK 75CM CANT PLG PS S CF.100 CORNING	€ 85,00	€ 170,00
6	430165	1	DISH 35X10MM TCT PS S BK 20/500 CORNING	€ 81,00	€ 81,00
			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'**

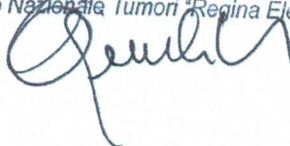

Dr.ssa Paola Nistico
 Responsabile UOSD
 "Immunologia e Immunoterapia dei Tumori"
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

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"





IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 21/11/2023

Il materiale monouso Corning e Falcon è necessario per ultimare esperimenti inerenti a progetti di ricerca in corso, già avviati, e già utilizzati ai fini della riproducibilità dei risultati. Inoltre tale materiale è compatibile con le apparecchiature esistenti nei laboratori di ricerca.

Dopo una indagine di mercato, sono state richieste tre offerte per i prodotti di interesse. Da tale indagine i prodotti distribuiti dalla ditta Sial risultano più vantaggiosi.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

20/11/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

Euroclone**OFFERTA: 443054 /2023****Prot.n. RTO/175/2023**

2043091628

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	ECB4004LX10	100	Dulbecco's Phosphate Buffer Saline 100 BTG	35,00 €	3.500,00 €
2					
3					
4					
				Totale imponibile	3.500,00 €
				IVA al 22%	770,00 €
				TOTALE Euro	4.270,00 €

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 TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 20/11/2023

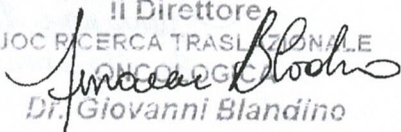
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti MILTENYI Biotec

Si richiede l'acquisto di 100 bottiglie da 500 ml di Dulbecco's Phosphate Buffer Saline w/o Calcium w/o Magnesium necessarie per i nostri esperimenti di routine con le colture cellulari.

L'offerta della ditta Euroclone è quella più vantaggiosa economicamente come si evince dal confronto con i tre preventivi allegati

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino



Il DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"


22/11/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

AUROGENE**OFFERTA: 135/00 Prot.n. RTO/177/2023**

2653D91634

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	BIO-11060	2	SensiFAST Lyo-Ready No-ROX Mix	360,00 €	720,00 €
2	BIO-21060	1	BIOTAQ DNA Polymerase 2500 Units	220,00 €	220,00 €
3	BIO-21107	1	MyTaq DNA Polymerase 5000 units	680,00 €	680,00 €
4	BIO-21127	2	MyTaq Extract-PCR Kit 500 Reactions	385,00 €	770,00 €
5	BIO-25028	4	ACCUZYME Mix, 2x 500 Reactions	525,00 €	2.100,00 €
6	BIO-32020	3	SensiFAST HRM 2000 rxns (20 ml)	1.035,00 €	3.105,00 €
7	BIO-33026	3	HyperLadder 1kb, formally HyperLadder	203,00 €	609,00 €
				Totale imponibile	8.204,00 €
				IVA al 22%	1.804,88 €
				TOTALE Euro	10.008,88 €

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 TRASLAZIONALE
MOLTOREONICA
Giovanni Blandino
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

G. Rulli

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI "REGINA ELENA"
PUBBLICITÀ E RELAZIONI ESTERNE

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	22/11/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti sono usati di routine per l'estrazione e la determinazione tramite PCR, RT-PCR e digitalPCR dell'espressione di mRNA e non coding RNA, tra cui i microRNA.

Nello specifico i prodotti Bioline garantiscono un'ottima riproducibilità del dato ed hanno prezzi più contenuti rispetto ai competitors. I prodotti sono garantiti e compatibili con gli strumenti Thermo e Qiagen attualmente presenti presso la UOC ricerca traslazionale oncologica.

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

Prodotti. distribuiti in esclusiva dalla ditta Aurogene come dichiarazione di unita allegato

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: vari

Produttore: AUROGENE

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

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

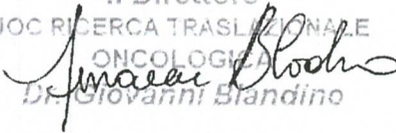
Roma 22/11/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti Aurogene

I prodotti oggetto di offerta sono usati di routine per l'estrazione e la determinazione tramite PCR, RT-PCR e digitalPCR dell'espressione di mRNA e non coding RNA, tra cui i microRNA. Nello specifico i prodotti Bioline garantiscono un'ottima riproducibilità del dato ed hanno prezzi più contenuti rispetto ai competitors. I prodotti sono garantiti e compatibili con gli strumenti Thermo e Qiagen attualmente presenti presso la UOC Ricerca Traslazionale Oncologica.

Prodotti distribuiti in esclusiva

Dr. Giovanni Blandino
Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

