

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. 1169 del 12/12/2023

OGGETTO: Affidamento, ai sensi dell'art. 76 comma 2, lett. b) n. 2 del D. Lgs. 36/2023, forniture reagenti e materiale monouso da laboratorio a diverse Società. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/03, responsabile Prof. G. Ciliberto - CUP H85F22000000007. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/05, responsabile Dr. O. Segatto - CUP H83C23000040007. Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/32, responsabile Prof. E. Pescarmona - CUP H89C21000260001. Fondi Ricerca Corrente ISG 2023, responsabile Direttore Scientifico ISG - CUP H53C22000910001.

Esercizi/o e conto 2023 - Conto 501010395 - 501010394- 501010393 - 501010893 Centri/o di costo 3040550
- 3041050 - 3051550 - 1100050

- **Importo presente Atto: € 112.102,79**

- **Importo esercizio corrente: € 112.102,79**

Budget

- **Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2023/2352

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-1183-2023

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

N°32Allegati (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. 1331 del 23 dicembre 2021 è stato accettato il finanziamento disposto dall’Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (AIRC), a favore dell’Istituto Nazionale Tumori Regina Elena per lo svolgimento di n°12 progetti di Ricerca, tra cui quello dal titolo “*MicroRNA-based approach to advanced diagnosis and therapy of metastatic melanoma*”, cod. IFO 22/30/R/03, responsabile Prof. G. Ciliberto;

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. 657 del 09/06/2021, è stato accettato il contributo dal Ministero della Salute, per la realizzazione del progetto di ricerca dal titolo: *“Inhibition of Che-1/AATF as a new tool in multiple myeloma treatment”*, cod. IFO 21/01/R/32, responsabile Prof. E. Pescarmona;

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;

Considerato che la Dr.ssa E. Camera, la Dr.ssa F. Pimpinelli, Prof. E. Pescarmona, il Dr. O. Segatto ed il Dr. L. Fattore, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l'acquisto di reagenti e materiale monouso da laboratorio, distribuiti in esclusiva dalle Società Gilson Italia S.r.l., Life Technologies Italia Fil. Life, Miltenyi Biotec S.r.l., S.I.A.L. S.r.l., Elettrobiochimica S.r.l., Clinisciences S.r.l. ed Eurofins Genomics Italy 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;

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 dell'art. 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:

- Gilson Italia S.r.l. € 5.563,20 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life € 193,59 Iva compresa;

- Miltenyi Biotec S.r.l. € 450,18 Iva compresa;
- Miltenyi Biotec S.r.l. € 1.664,32 Iva compresa;
- S.I.A.L. S.r.l. € 39.997,70 Iva compresa;
- Elettrobiochimica S.r.l. € 60.808,70 Iva
compresa;
- Clinisciences S.r.l. € 1.139,70 Iva compresa;
- Eurofins Genomics Italy S.r.l. € 3.013,40 Iva
compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 112.102,79 Iva compresa, graverà sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/03 per € 5.563,20, responsabile Prof. G. Ciliberto, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/05 per € 643,77, responsabile Dr. O. Segatto, sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/32 per € 1.664,32, responsabile Prof. E. Pescarmona e sui Fondi Ricerca Corrente ISG 2023 per € 104.231,50, 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 dell'art. 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:

- Gilson Italia S.r.l. €
5.563,20 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life € 193,59
Iva compresa;
- Miltenyi Biotec S.r.l. €
450,18 Iva compresa;
- Miltenyi Biotec S.r.l. €
1.664,32 Iva compresa;
- S.I.A.L. S.r.l. € 39.997,70
Iva compresa;
- Elettrobiochimica S.r.l. €
60.808,70 Iva compresa;

- Clinisciences S.r.l. €
1.139,70 Iva compresa;
- Eurofins Genomics Italy S.r.l. €
3.013,40 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 112.102,79 Iva compresa, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/03 per € 5.563,20, responsabile Prof. G. Ciliberto, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/05 per € 643,77, responsabile Dr. O. Segatto, sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/32 per € 1.664,32, responsabile Prof. E. Pescarmona e sui Fondi Ricerca Corrente ISG 2023 per € 104.231,50, responsabile Direttore Scientifico ISG, che presenta la necessaria disponibilità;

cod. IFO 22/30/R/03

- assegnato:	€	124.450,00
- utilizzato:	€	85.008,22
- presente atto:	€	5.563,20
- residuo:	€	33.878,58

cod. IFO 23/30/R/05

- assegnato:	€	166.000,00
- utilizzato:	€	90.962,97
- presente atto:	€	643,77
- residuo:	€	74.393,26

cod. IFO 21/01/R/32

- assegnato:	€	66.666,00
- utilizzato:	€	27.719,47
- presente atto:	€	1.664,32
- residuo:	€	37.282,21

Ricerca Corrente ISG 2023

- assegnato:	€	1.381.299,06
- utilizzato:	€	807.515,29
- presente atto:	€	104.231,50
- residuo:	€	469.552,27

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3040550 – 3041050 – 3051550 – 1100050 - Conto 501010395 x € 104.231,50 - 501010394 x € 1.664,32 - 501010393 x € 643,77 - 501010893 x € 5.563,20.

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

**ISG**

ISTITUTO DERMATOLOGICO

SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

N° GARA 9444863
CIG A 0389 F81DDAlla Direzione Scientifica ISG
All'Ufficio UOC ABS-SAR
Loro sedi

OFFERTA: ELETTOBIOCHIMICA

CDC: 3040550 UOSD MICROBIOLOGIA E VIROLOGIA

CODICE	DESCRIZIONE	QUANTITA'	PREZZO UNITARIO	PREZZO TOTALE	IVA	PREZZO TOTALE CON IVA
RH1130L-16	MICROBIOME PLUS panel LONG 16RXN	12	1 664.00 €	19 968.00 €	22%	24 360.96 €
RC3170-16	MICROBIOME WHOLE GENOME METAGENOMICA	10	1 760.00 €	17 600.00 €	22%	21 472.00 €
DC3000-16X	RIDS PRO PANEL	2	2 560.00 €	5 120.00 €	22%	6 246.40 €
AS1060-DC3000-16X	4eVAR data analysis	2	640.00 €	1 280.00 €	22%	1 561.60 €
M1050-6	Nanoadapter 6	3	576.00 €	1 728.00 €	22%	2 108.16 €
R8001-16	Barcode Ont Set 16	27	153.60 €	4 147.20 €	22%	5 059.58 €
TOTALE				49 843.20 €	22%	60 808.70 €

Si allega: offerta economica dell'azienda che comprende la dichiarazione di infungibilità, relazione e dichiarazione di infungibilità

Fondi su cui far gravare la spesa:

Ricerca Corrente 2023

Responsabile fondo:

Direttore Scientifico ISG Prof. Gennaro Ciliberto

Roma 22/11/2023

Dott.ssa Fulvia Pimpinelli

Responsabile UOSD Microbiologia e Virologia ISG

Parere favorevole
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

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	22/11/2023	
Dipartimento	CLINICA E RICERCA DERMATOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD MICROBIOLOGIA E VIROLOGIA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE
<p>Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:</p> <p>Reagenti necessari per lo studio del Microbioma con tecnologia NGS Nanopore</p> <p>-----</p> <p>-----</p> <p>-----</p>
<p>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:</p> <p>I reagenti richiesti hanno carattere di infungibilità per due motivazioni: I codici RH1130L-16 e RC3270-16 sono da ritenersi infungibili in quanto presentano tecnologie che permettono la preparazione di library per il sequenziamento su strumentazione ONT a long reads. Il codice DC3000-16X è da considerarsi infungibile in quanto la tecnologia si basa su un brevetto di proprietà del Fabbriante</p> <p>-----</p>

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE
<p>Codice di repertorio nazionale: -----</p> <p>Produttore: 4BASES -----</p> <p>Fabbisogno presunto in UM: -----</p> <p>Spesa presunta (IVA esclusa): EURO 50000 -----</p> <p>Durata proposta del contratto di fornitura: -----</p> <p>Informazioni aggiuntive: -----</p> <p>-----</p> <p>-----</p> <p>-----</p>

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
Il Responsabile
UOSD Microbiologia e Virologia

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)
Il Responsabile
UOSD Microbiologia e Virologia

Timbro/firma Direttore Scientifico

ISTITUTO SAN CARLO
H. DIRETTORE SCIENTIFICO

D) Valutazione Direzione Scientifica :

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

Roma 21/11/2023

DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

La sottoscritta Fulvia Pimpinelli Responsabile UOSD Microbiologia e Microbiologia dichiara che i seguenti reagenti sono necessari per i progetti di ricerca infettivologica in corso presso la UOSD Microbiologia e Virologia:

- 1) MICROBIOME PLUS panel LONG 16RXN
- 2) MICROBIOME WHOLE GENOME METAGENOMICA
- 3) RIDS PRO PANEL
- 4) 4eVAR data analysis

Tali reagenti presentano caratteristiche di infungibilità in termini di prestazioni o requisiti funzionali in relazione alla possibilità di essere utilizzato in complementarietà con il Gridion Nanopore già in comodato presso il nostro ente.

Il Responsabile della UOSD Microbiologia e Virologia

Dott.ssa Fulvia Pimpinelli





ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Alla Direzione Scientifica ISG
All'Ufficio UOC ABS-SAR
LORO SEDI

OFFERTE: SIAL

CDC:3040550 UOSD MICROBIOLOGIA E VIROLOGIA

20B 3D9 DBS4

Codice	Descrizione	Q.tà	€/cadauno	Importo	I.V.A. 22%	Totale
NR64100 NORGEN BIOTEK	Microbiome DNA Isolation Kit 50 Preps	22	€ 223.00	€ 4 906.00	€ 1 079.32	€ 5 985.32
NR48700 NORGEN BIOTEK	RNA/DNA Purification Kit 50 Preps	19	€ 521.00	€ 9 899.00	€ 2 177.78	€ 12 076.78
NR17200 NORGEN BIOTEK	Total RNA Purification Kit 50 Preps	19	€ 293.00	€ 5 567.00	€ 1 224.74	€ 6 791.74
NR61600 NORGEN BIOTEK	GS Library Quantification Kit RNA- Seq)	12	€ 115.00	€ 1 380.00	€ 303.60	€ 1 683.60
NR54420 NORGEN BIOTEK	TruScript First Strand cDNA Synthesis Kit 50 Reactions	20	€ 370.00	€ 7 400.00	€ 1 628.00	€ 9 028.00
NR28340 NORGEN BIOTEK	TaqMan 2X PCR Master Mix 100 Reactions	21	€ 173.00	€ 3 633.00	€ 799.26	€ 4 432.26
	IMPORTI TOTALI			€ 32 785.00	€ 7 212.70	€ 39 997.70

Si allega: offerta economica azienda, relazione e dichiarazione infungibilità.

Fondi su cui far gravare la spesa:

Resp.le Fondo:

Responsabile UOSD
MICROBIOLOGIA E
VIROLOGIA

Dr. Fulvia Pimpinelli

Ricerca Corrente 2023 ISG

Direttore Scientifico ISG

Roma, 24/11/2023

ISG
ISTITUTO DERMATOLOGICO
SAN GALLICANO
Parco Favorevole
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

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	24/11/2023	
Dipartimento	CLINICA E RICERCA DERAMATOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Microbiologia e Virologia	

A) INFORMAZIONI SANITARIE	
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:	
Kit per l'estrazione, la purificazione e l'analisi del DNA dell'RNA batterico da campioni cutanei per lo studio del microbioma.	

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 ditta SIAL spa è distributore esclusivo per l'IFO dei prodotti della NORGEN BIOTEK	

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE	
Codice di repertorio nazionale:	-----
Produttore:	-----
Fabbisogno presunto in UM:	-----
Spesa presunta (IVA esclusa):	EURO 33000
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

Il Responsabile
UOSD Microbiologia e Virologia

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Il Responsabile
UOSD Microbiologia e Virologia

Timbro/firma Direttore Scientifico

ISTITUTO SAN GALICANO - IFO
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno -----

Urgente

Non urgente

Programmabile

Roma 24/11/2023

DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

La sottoscritta Fulvia Pimpinelli Responsabile UOSD Microbiologia e Microbiologia dichiara che i seguenti reagenti sono necessari per i progetti di ricerca infettivologica in corso presso la UOSD Microbiologia e Virologia:

NR64100	Microbiome DNA Isolation kit
NR48700	RNA/DNA Purification Kit
NR17200	Total RNA Purification Kit
NR61600	GS Library Quantification Kit
NR54420	TruScript First Strand cDNA Synthesis Kit
NR28340	TaqMan 2X PCR Master Mix

Attualmente, nel nostro laboratorio, sono in corso diversi studi focalizzati sull'identificazione dei fattori microbici e sulle dinamiche intercorrenti tra ospite e patogeno che possono influenzare il microambiente cutaneo in condizioni patologiche. I prodotti della Norgen Biotek, si sono rivelati particolarmente efficaci per l'estrazione e la purificazione del DNA genomico e dell'RNA, garantendo l'isolamento di materiale di alta qualità da una vasta gamma di campioni biologici. Il loro vantaggio principale risiede nella semplicità e nell'efficienza del processo, che si svolge senza l'uso di reagenti nocivi quali il fenolo. I kit di estrazione della Norgen Biotek si adattano perfettamente all'estrazione di DNA da campioni cutanei per analisi del microbioma, assicurando risultati ottimali in abbinamento ai kit per la Real-Time PCR.

I prodotti riportati nell'offerta, sono stati attentamente valutati e dopo confronto con i dati presenti in letteratura, ritenuti i più idonei alle specifiche esigenze sperimentali. Su tali basi, per garantire l'accuratezza metodologica necessaria e una piena riproducibilità di dati storici, si rende necessario l'acquisto di tali prodotti che vengono distribuiti in esclusiva per l'Italia dalla ditta SIAL s.r.l.

Tali reagenti presentano pertanto caratteristiche di infungibilità

Il Responsabile della UOSD Microbiologia e Virologia

Dott.ssa Fulvia Pimpinelli



SOCIETA': CliniSciences
 OFFERTA: n°14112023-105
 CDC: 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

250319DB83

N	Codice	Descrizione	Formato	Prezzo Un/conf.	Sconto %	Prezzo scontato	Q.tà	Prezzo finale	IVA 22 %
1	E-BC-K352-M-96T	Cysteine (Cys) Colorimetric Assay Kit - 96T		346,00 €	10	311,40 €	3	934,20 €	1.139,72 €
2								0,00 €	0,00 €
3						0,00 €		0,00 €	0,00 €
4						0,00 €		0,00 €	0,00 €
6						0,00 €		0,00 €	0,00 €
6						0,00 €		0,00 €	0,00 €
						0,00 €		0,00 €	0,00 €
						0,00 €		0,00 €	0,00 €
		IMPORTO TOTALE		346,0 €		311,4 €		934,2 €	1.139,7 €

Si allegano:

Offerta società
 Condizioni di vendita società XX
 Relazione
 Infungibilità
 Esclusività

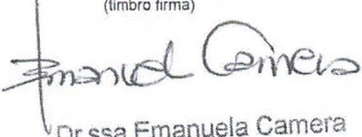
si
 si
 si
 si

Fondo su cui Ricerca Corrente
 Responsabili Direttore Scientifico

RC 2023

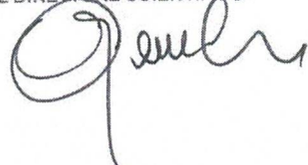
Richiedente
 Dott. Federica Papaccio
 (nome timbro firma)

Responsabile UOC ff
 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea
 Dr.ssa Emanuela Camera
 (timbro firma)



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

Roma, 23/11/2023



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	23/11/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Kit Cysteine Colorimetric Assay

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:

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 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

Emmanuel Camera

Dr.ssa Emanuela Camera

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

LAB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRIM

Timbro/firma Direttore Scientifico

ISTITUTO SAN GALLICIANO - IFO

IL DIRETTORE SCIENTIFICO

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Emmanuel Camera

Roma, 23-11-2023

Alla Direzione Scientifica ISG

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

OGGETTO: Ordine CliniSciences

RELAZIONE

Il materiale di consumo richiesto è necessario per ultimare le analisi all'interno di progetti di ricerca in corso. Tale materiale, il quale è utilizzato da diverso tempo, presenta caratteristiche tecniche adattabili alla strumentazione presente in laboratorio. I distributori italiani sono soltanto due, pertanto le offerte allegate sono due.

Ricercatore richiedente



Dr.ssa Emanuela Camera
Dirigente I Livello
1^B. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRM



2423D9DBA9



A Direzione Scientifica ISG
UOC ABS SAR
LORO SEDI

SOCIETA' Eurofins Genomics
OFFERTA EGI-EVO-2023/1295-ms
CDC 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

N	CODICE	DESCRIZIONE	FORMATO	PREZZO UN/CONF	SCONTO %	PREZZO SCONTATO	Q.TA'	PREZZO FINALE	IVA 22%
1		Base di oligonucleotide sintetico scala di sintesi 0,01 umol purificazione HPSF		0,38			6500	2470	543,4
		IMPORTO TOTALE						3013,4	

Si allegano:
Offerta società Eurofins Genomics
Condizioni di vendita società Eurofins Genomics
Relazione
Infungibilità
Esclusività

Fondo su cui far gravare la spesa: Ricerca corrente
Responsabile Fondo:

ISG
ISTITUTO DERMATOLOGICO
SAN GALLICANO
Parere favorevole
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

Emanuela Bastonini

Richiedente
Dr.ssa Emanuela Bastonini
(nome timbro firma)

Responsabile UOC ff
Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea
Dr.ssa Emanuela Camera
(timbro firma)

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

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	20/11/2023	
Dipartimento	Dipartimento clinico-sperimentale dermatologia	
U.O. / Servizio richiedente	Lab. di Fisiopatologia Cutanea e CIRM -ISG	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Basi di oligonucleotidi sintetici, scala di sintesi 0,01 umol purificazione HPSF

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 sono stati già utilizzati dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi e quindi sono considerati necessari ai fini della comparabilità dei risultati.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Emanuela Camera
.....
Dr.ssa Emanuela Camera
Dirigente Livello 1
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)
LAB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRM

Timbro/firma Direttore Scientifico

ISTITUTO SAN GALLIZANO IFO
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

**ISG**

ISTITUTO DERMATOLOGICO

SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 20/11/2023

Alla Direzione Scientifica ISG

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE

Si dichiara che i prodotti sono stati testati e risultano avere performance migliori rispetto ad altri in commercio. Inoltre servono a terminare alcuni esperimenti di progetti di ricerca in corso quindi non possono essere sostituiti con altri prodotti che non garantirebbero caratteristiche equivalenti.

Firma del richiedente

Dr.ssa Emanuela Camera
Dirigente I Livello

LAB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRIM

Miltenyi Biotec
offerta n° 7008218-00
27/11/2023

Roma 29/11/2023

2533D9DD4D

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	130-111-744	1	MACSprep Multiple Myeloma CD138 MB, human	€ 784,70	€ 784,70
2	130-093-545	3	Whole Blood Column Kit	€ 157,70	€ 473,10
3	130-098-462	1	MACS SmartStrainer, 70 µM	€ 106,40	€ 106,40
			Totale imponibile	€	1.364,20
				IVA	€ 300,12
			TOTALE	€	1.664,32

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

Ministero della salute c/

21/01/R/32

Resp. Edoardo Pescarmona

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
 "REGINA ELENA"
 S.C. ANATOMIA PATOLOGICA
 E DIAGNOSTICA
 DIRETTORE PROF. Edoardo Pescarmona

NB:

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

CENTRO DI COSTO: 3051550

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

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

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	29/11/2023	
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od 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

fy r
UOSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Analitica e Innovazione Tecnologica
Area Diagnostica Funzionale di Ricerca Traslazionale
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

ISTITUTO NAZIONALE
"REGINA ELENA"
S.C. ANATOMIA ISTOLOGIA PATOLOGICA
E TISSUOPATologica
DIRETTORE PROF. Edoardo Pescarmona

Timbro/firma Responsabile UOSD

fy r
UOSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Analitica e Innovazione Tecnologica
Area Diagnostica Funzionale di Ricerca Traslazionale
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

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"

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

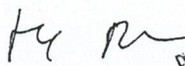
Roma, 28-11-2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO MATERIALE MILTENYI BIOTEC

Il kit della Miltenyi del quale si richiede l'acquisto per lo studio del Mieloma Multiplo, è già in uso in laboratorio ed è necessario per il proseguimento delle ricerche in corso ed indispensabile al fine di garantire la riproducibilità dei risultati ottenuti. Un cambiamento con dei prodotti qualitativamente meno specifici renderebbe necessario ripetere esperimenti effettuati in precedenza, compromettendo così i tempi per la realizzazione del progetto, ma soprattutto richiederebbe un nuovo prelievo di midollo da paziente. La società Miltenyi Biotech è distributore unico nazionale del marchio Miltenyi Biotech GmbH come da dichiarazione allegata.

Il Responsabile della Ricerca


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

Dott. Maurizio Fanciulli



Prot.RTO2-117/23-OS del 23/11/2023

Ditta: Miltenyi Biotec Srl

Offerta n. 7007268-00 del 21/11/2023

23E3D9DF4C

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	130-048-602	1	Anti-Rabbit IgG(H+L)-Microbeads, 1 ml	334,00	334,00
2					-
3		1	spese di spedizione	35,00	35,00
				Totale imponibile	369,00
				IVA	81,18
				TOTALE Euro	450,18

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

Si richiede il prodotto inviato con la più lunga scadenza disponibile.

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

Oreste Segatto

Miltenyi Biotec
UOC Ricerca Traslazionale Oncologica
Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate
Via Elio Chianesi 53
00144 Roma

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Antonio Di Biase

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	23/11/2023	
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 Miltenyi Biotec S.r.l. U. è l'unica Azienda autorizzata a commercializzare in Italia tutti i prodotti amarchio Miltenyi Biotec presenti nel Catalogo Miltenyi Biotec B.V. & Co. KG (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: -----

DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori, Regione Emilia-Romagna

[Handwritten signature]

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

[Firma]

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Firma]

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

[Firma]
UCC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

Roma, 23/11/2023

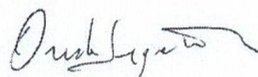
Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

Il prodotto specificato nella richiesta d'ordine sarà utilizzato per colture cellulari e organoidi. In particolare, il prodotto verrà impiegato per la separazione in colonna di cellule over-esprimenti proteine di membrana. Questo prodotto è già in utilizzo nel nostro laboratorio.

In fede

Oreste Segatto



Prot.RTO2-116/23-OS del 17/11/2023

Ditta: Life Technologies Italia

Offerta n. E4893803 del 08/09/2023

2623D9DF62

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	23209	2	ALBUMIN STANDARD, 10 X 1ML	79,34	158,68
2					-
3					-
				Totale imponibile	158,68
				IVA	34,91
				TOTALE Euro	193,59

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		
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	17/11/2023	
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:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

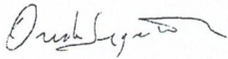
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erranee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale 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 operatore economico, al fine di non compromettere le finalità della ricerca.
- il prodotto è stato già utilizzato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi a quello per il quale se ne richiede l'acquisto e, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.
- la ricerca preveda necessariamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (già stabilmente di proprietà degli IFO) ed il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti da utilizzare con l'apparecchiatura in questione, debba essere necessariamente fornito da un unico operatore economico determinato in quanto il produttore dell'apparecchiatura ha certificato sul manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

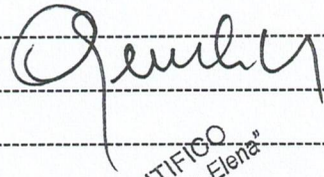
D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

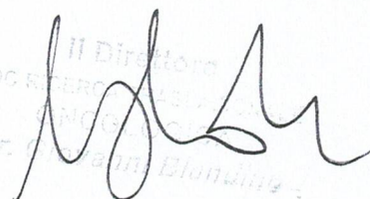
Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile


IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"


Il Direttore
UOC Ricerca
ONCOLOGIA
Dr. Marina Blonvina



IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 17/11/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

Il prodotto richiesto, viene utilizzato come standard di riferimento per la quantizzazione di lisati proteici e proteine ricombinanti. Viene utilizzato da anni nel nostro laboratorio da vari operatori e ha un ottimo riscontro in termini di affidabilità.

In fede

Oreste Segatto

Prot.
 Ditta: Gilson Italia S.r.L.
 Offerta: n. Q-85304 del 13-10-2023

2113D9E8ED.

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	F144054M	4	PIPETMAN P2, METAL EJECTOR	120,00	480,00
2	F144056M	4	PIPETMAN P20, METAL EJECTOR	120,00	480,00
3	F144058M	4	PIPETMAN P200, METAL EJECTOR	120,00	480,00
4	F144059M	4	PIPETMAN P1000, METAL EJECTOR	120,00	480,00
5	F144055M	4	PIPETMAN P10, METAL EJECTOR	120,00	480,00
6	F171103	10	DIAMOND TIPS, DF10ST,TIPACK, BOX OF 960	45,00	450,00
7	F171703	10	DIAMOND TIPS,DF1000ST,TIPACK,BOX OF 960	45,00	450,00
8	S-BUONO	20	BUONO DI MANUTENZIONE	63,00	1.260,00
				Totale imponibile	4.560,00
				IVA	1.003,20
				TOTALE Euro	5.563,20

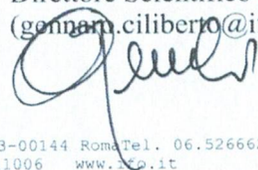
L'importo potrà gravare sul progetto di **AIRC IG 2017 Id.19865 codice progetto: 22/30/R/03** dal titolo: "A microRNA-based approach to advanced diagnosis and therapy of metastatic melanoma" responsabile Prof. Gennaro Ciliberto.

NB: I prodotti vanno consegnati al Dr. Luigi Fattore presso il Dipartimento di Chirurgia "P. Valdoni", lab 6-8, Sapienza Università di Roma, Via Antonio Scarpa 14, 00161 Roma.

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

Il Responsabile del Progetto

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



MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
20.11.23		
Dipartimento	Direzione Scientifica	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella allegata

Nel nostro laboratorio di ricerca studiamo il coinvolgimento dei microRNA, considerati come i principali modulatori dell'espressione genica post-trascrizionale, nello sviluppo di resistenza alle attuali terapie utilizzate in clinica contro il melanoma metastatico. A tal fine effettuiamo principalmente esperimenti di biologia molecolare; nello specifico effettuiamo saggi di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione in modo da modulare l'espressione di specifici microRNA di interesse e di conseguenza specifiche molecole e pathways che riguardano proliferazione cellulare, apoptosi e alterazione di meccanismi che promuovono la resistenza farmacologica. In quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti F144054M PIPETMAN P2, METAL EJECTOR, F144056M PIPETMAN P20, METAL EJECTOR, F144058M PIPETMAN P200 METAL EJECTOR, F144059M PIPETMAN P1000 METAL EJECTOR, F144055M PIPETMAN P10, METAL EJECTOR, F171103 DIAMOND TIPS, DF10ST,TIPACK, BOX OF 960, F171703 DIAMOND TIPS,DF1000ST,TIPACK,BOX OF 960 e S-BUONO BUONO DI MANUTENZIONE presentano le migliori caratteristiche in termini di affidabilità e riproducibilità per i nostri risultati.

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

Il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare esperimenti ricompresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od 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 SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Prot.

Ditta: Gilson Italia S.r.L.

Offerta: n. Q-85304 del 13-10-2023

Nelle nostre indagini di laboratorio effettuiamo spesso metodiche di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione che prevedono l'utilizzo di piccoli frammenti di acidi nucleici in grado di interferire in maniera specifica con precisi microRNA umani di interesse. Questi esperimenti ci permettono di modulare l'espressione di specifiche molecole e di pathway molecolari che riguardano fenomeni cellulari come la proliferazione, l'apoptosi e molti altri. In dettaglio, questi frammenti di RNA inibitori legheranno le loro sequenze riconosciute all'interno della cellula ospite impedendo la corretta maturazione del microRNA bersaglio da parte del macchinario di processo della cellula ospite, costituito da Drosha, poi da Dicer e infine dal complesso RISC che creeranno la molecola matura. Dopo 48 o 72 ore di trasfezione andremo a valutare l'effetto della forzata espressione di queste molecole inibitorie di specifici microRNA sulla proliferazione cellulare e sulla apoptosi tramite saggi di MTT e sull'induzione di apoptosi tramite saggi di Annexina V al FACS. Per verificare l'avvenuta trasfezione di queste molecole inibitorie e più in generale di molteplici fenomeni cellulari una delle più importanti tecniche di laboratorio prevede la valutazione degli RNA messaggeri delle cellule tramite Real Time PCR quantitativa. Questa metodica prevede una fase di retro-trascrizione da cui dall'intero RNA cellulare di partenza si genera uno stampo complementare di DNA, detto cDNA che viene poi utilizzato per la successiva fase di rilevazione. In questa fase successiva, il cDNA viene amplificato grazie all'utilizzo di specifiche sonde che riconoscono all'interno dell'intera miscela delle sequenze specifiche e che verranno poi rilevate tramite fluorescenza in misura proporzionale alla loro espressione nella cellula di partenza. In aggiunta in questa metodiche tutte le soluzioni vengono preparate mediante l'utilizzo di acqua che è stata purificata in modo da non contenere alcun tipo di contaminante che possa inficiare con le nostre analisi. In quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti F144054M PIPETMAN P2, METAL EJECTOR, F144056M PIPETMAN P20, METAL EJECTOR, F144058M PIPETMAN P200 METAL EJECTOR, F144059M PIPETMAN P1000 METAL EJECTOR, F144055M PIPETMAN P10, METAL EJECTOR, F171103 DIAMOND TIPS, DF10ST,TIPACK, BOX OF 960, F171703 DIAMOND TIPS,DF1000ST,TIPACK,BOX OF 960 e S-BUONO BUONO DI MANUTENZIONE presentano le migliori caratteristiche in termini di affidabilità e riproducibilità per i nostri risultati. Questi prodotti sono della ditta Gilson ed è necessario per ultimare esperimenti di un progetto di ricerca già in corso (avviato da almeno 60 gg) e il cui cambio comporterebbe l'effettuazione di altri test che potrebbero compromettere la durata degli studi. Si attesta, come da dichiarazione allegata, che la ditta Gilson Italia S.r.L. è esclusiva distributrice in Italia della suddetta ditta.

