

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. 1182 del 15/12/2023

OGGETTO: Affidamento, ai sensi degli artt. 50 comma 1, lett. b) e 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, fornitura reagenti, animali da stabulazione e software a diverse Società. Fondi Ricerca Corrente IRE 2023 “Bandi Interni Ricerca Corrente 2023 – III Anno”, responsabile Direttore Scientifico IRE, Prof. G. Ciliberto - CUP H83C22000680001.

Esercizi/o e conto 2023 - Conto 501010705 – 101010901 – 501010395 Centri/o di costo 3051550 – 3051350 – 1100050

- Importo presente Atto: € 164.102,78

- Importo esercizio corrente: € 164.102,78

Budget

- Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2023/2370

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-1211-2023

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

N°65Allegati (Richieste Protocollate + Dichiarazioni di Infungibilità)

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto il decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502;
- Visto il decreto legislativo 16 ottobre 2003, n. 288;
- Vista la legge regionale 23 gennaio 2006, n. 2;
- Visto il decreto legislativo del 18 aprile 2016, n. 50;
- Visto l'Atto Aziendale adottato con deliberazione n. 153 del 19.02.2019 ed approvato dalla Regione Lazio con DCA n. U00248 del 2.07.2019, modificato e integrato con la delibera 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. 1177 del 22 novembre 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.542 del 30.04.2021, è stato indetto un bando interno per il finanziamento di progetti di Ricerca in oncologia per il biennio 2021-2022;
- con deliberazione n. 1177 del 22.11.21 è stato assegnato il budget relativo ai bandi interni della Ricerca Corrente IRE 2021, e ripartito come da graduatoria redatta dal Comitato Tecnico Scientifico CTS;

che per consentire ai PI vincitori di bando, indicati nella delibera n. 1177/2021, di proseguire eventuali attività descritte nei summenzionati progetti, e in attesa dell'erogazione totale della terza annualità prevista a seguito della rendicontazione scientifica del secondo anno da parte di ciascun PI, il Direttore Scientifico IRE, con nota prot. 14985 del 24/11/2023, ha autorizzato l'appostamento sul finanziamento della Ricerca Corrente IRE 2023, per un importo pari a euro 499.500,00;

con deliberazione n. 1060 dell'11.12.2023, è stato autorizzato l'appostamento, sul finanziamento della Ricerca Corrente IRE 2023, per i seguenti progetti di Ricerca (Bandi Interni III Anno) in oncologia di cui sopra dal titolo:

“Investigating the predictive and prognostic role of circulating semaphorins in melanoma patients treated with therapy or immunotherapy and evaluation of semaphorin 5a as druggable target for melanoma therapy”, P.I. Dr.ssa S. D'Aguanno, per un importo pari a € 37.500,00;

“Interleukin-8 in colorectal cancer: tumor microenvironment profiling according to tumor genetic background”, P.I. Dr.ssa F. Conciatori, per un importo pari a € 37.500,00;

“Prompting MKK3 as a therapeutic target in pancreatic ductal adenocarcinoma”, P.I. Dr. G. Bossi, per un importo pari a € 37.500,00;

“Multi-omics single celi characterization o/Multiple Myeloma drug resistance”, P.I. Dr. G. Corleone, per un importo pari a € 15.000,00;

“Mechanobiology of Endothelin-1 regulated antitumor immune response in Hight-grade serous ovarian cancer”, P.I. Dr.ssa P. Tocci, per un importo pari a € 20.250,00;

“Evaluation of the impact of neoadjuvant chemotherapy on Triple Negative Brast cancer heterogeneity by single-cell RNA seq”, P.I. Dr. G. Blandino, per un importo pari a € 37.500,00;

“Caratterizzazione molecolare e validazione di biomarcatori precoci delle mucositi orali indotte dal trattamento antineoplastico nei pazienti con tumore della testa e del collo”, P.I. Dr. C. Pulito, per un importo pari a € 20.250,00;

“Deciphering the role of endothelin-1/ZEB1 axis in gasdermin E-dependent inflammatory pyroptosis in high-grade serous ovarian cancer”, P.I. Dr.ssa R. Sestito, per un importo pari a € 20.250,00;

“Micrometastasi linfonodali nei tumori testa collo: la profilazione molecolare come innovativo strumento per l'indagine di linfonodi istologicamente negativi”, P.I. Dr.ssa F. Ganci, per un importo pari a € 20.250,00;

Considerato che la Dr.ssa S. D'Aguanno, la Dr.ssa F. Conciatori, il Dr. Giovanni Blandino, il Dr. G. Bossi, la Dr.ssa P. Tocci, Dr. C. Pulito, la Dr.ssa R. Sestito e Dr.ssa F. Ganci, con diverse note, hanno richiesto l'acquisto di reagenti, distribuiti in esclusiva dalla società SIAL S.r.l., Phoenix Biolife Science S.r.l., DBA Italia S.r.l., Unimed Scientifica S.r.l., Illumina Italy S.r.l., Bio-Rad Laboratories S.r.l., Clinisciences S.r.l., Lab Creator S.r.l., Vetro Scientifica S.r.l., Aurogene S.r.l. ed Euroclone S.p.A., allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera n. 358/2019 controfirmata dal Direttore Scientifico e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi;

la Dr.ssa S. D'Aguanno, con nota protocollo n. 15722 dell'11.12.2023, ha richiesto altresì l'acquisto di animali da stabulazione distribuiti dalla Società Charles Rivers Laboratories Italia S.r.l.;

il Dr. G. Corleone, con nota protocollo n. 15568 del 06.12.2023, ha richiesto l'acquisto di un software ipa analysis match 100 data set Inul cat. 830022 distribuiti dalla Società Qiagen S.p.A.;

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

Accertata la disponibilità sul Fondo citato 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) del D. Lgs. 36/2023, i prodotti indicati nelle allegate lettere di ordine, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, che forma parte integrante e sostanziale della presente determinazione, alle Società:

- Charles Rivers Laboratories Italia S.r.l. € 1.224,91 Iva compresa;
- SIAL S.r.l. € 8.493,64 Iva compresa;

• Phoenix Biolife Science S.r.l.	€	1.644,56	Iva
compresa;			
• DBA Italia S.r.l.	€	9.331,78	Iva
compresa;			
• Unimed Scientifica S.r.l.	€	17.499,61	Iva
compresa;			
• SIAL S.r.l.	€	20.058,02	Iva compresa;
• Illumina Italy S.r.l.	€	11.775,44	Iva compresa;
• Unimed Scientifica S.r.l.	€	4.999,56	Iva
compresa;			
• Bio-Rad Laboratories S.r.l.	€	10.216,65	Iva compresa;
• Phoenix Biolife Science S.r.l.	€	4.995,90	Iva
compresa;			
• DBA Italia S.r.l.	€	17.497,24	Iva
compresa;			
• Clinisciences S.r.l.	€	7.001,58	Iva compresa;
• SIAL S.r.l.	€	9.999,12	Iva compresa;
• Unimed Scientifica S.r.l.	€	5.999,89	Iva
compresa;			
• Lab Creator S.r.l.	€	2.250,00	Iva
compresa;			
• Vetro Scientifica S.r.l.	€	5.999,96	Iva compresa;
• Aurogene S.r.l.	€	5.999,96	Iva
compresa;			
• Euroclone S.p.A.	€	10.212,62	Iva
compresa;			
• Qiagen S.p.A.	€	8.902,34	Iva compresa;

Considerato che la spesa complessiva di € 164.102,78 Iva compresa graverà sui Fondi Ricerca Corrente IRE 2023 “Bandi Interni Ricerca Corrente 2023 – III Anno”, responsabile Direttore Scientifico IRE, Prof. G. Ciliberto, che presentano 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) del D. Lgs. 36/2023, i prodotti indicati nelle allegate lettere di ordine, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, che forma parte integrante e sostanziale della presente determinazione, alle Società:

• Charles Rivers Laboratories Italia S.r.l.	€
1.224,91 Iva compresa;	
• SIAL S.r.l.	€
8.493,64 Iva compresa;	
• Phoenix Biolife Science S.r.l.	€
1.644,56 Iva compresa;	
• DBA Italia S.r.l.	€
9.331,78 Iva compresa;	
• Unimed Scientifica S.r.l.	€
17.499,61 Iva compresa;	
• SIAL S.r.l.	€
20.058,02 Iva compresa;	
• Illumina Italy S.r.l.	€
11.775,44 Iva compresa;	
• Unimed Scientifica S.r.l.	€
4.999,56 Iva compresa;	
• Bio-Rad Laboratories S.r.l.	€
10.216,65 Iva compresa;	
• Phoenix Biolife Science S.r.l.	€
4.995,90 Iva compresa;	
• DBA Italia S.r.l.	€
17.497,24 Iva compresa;	
• Clinisciences S.r.l.	€
7.001,58 Iva compresa;	
• SIAL S.r.l.	€
9.999,12 Iva compresa;	
• Unimed Scientifica S.r.l.	€
5.999,89 Iva compresa;	
• Lab Creator S.r.l.	€
2.250,00 Iva compresa;	
• Vetro Scientifica S.r.l.	€
5.999,96 Iva compresa;	

- Aurogene S.r.l. €
5.999,96 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. €
10.212,62 Iva compresa;
- Qiagen S.p.A. €
8.902,34 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 164.102,78 Iva compresa sui Fondi Ricerca Corrente IRE 2023 “Bandi Interni Ricerca Corrente 2023 – III Anno”, responsabile Direttore Scientifico IRE, Prof. G. Ciliberto, che presentano la necessaria disponibilità;

Ricerca Corrente IRE 2023 (Quota Bandi Interni)

- assegnato:	€	499.500,00
- utilizzato:	€	-----
- presente atto:	€	164.102,78
- residuo:	€	335.397,22

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione ai relativi Centro di Costo 3051550 – 3051350 – 1100050 - Conto 501010705 x € 1.224,91 – 101010901 x € 8.902,34 – 501010395 x € 153.975,53.

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

(Spazio riservato alla Direzione Scientifica)

Data:

Prot.:

AL S.A.R.

SEDE

PROPOSTA DI ACQUISTO DI APPARECCHIATURA SCIENTIFICA SOFTWARE

Ricerca Finalizzata (Ente Finanziatore)	BANDI INTERNI	Codice Ricerca IFO	RC 2023
N° Impegno		Cap	
Responsabile Ricerca	DR. GIACOMO CORLEONE	Struttura	UOSD SAFU
Scadenza del Progetto		C.d.c	

Tipo di Apparecchiatura Richiesta (precisare il modello e gli accessori necessari):**COD. 07611918 - SOFTWARE IPA ANALYSIS MATCH 100 DATA SET LNUL CAT. 830022**Finalità' scientifiche (indicare approssimativamente le percentuali di utilizzazione in tal senso):**Il software è ritenuto fondamentale per il prosieguo dei vari progetti di ricerca.**

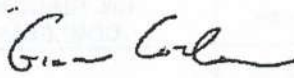
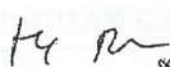
IPA è il software più completo nella ricerca di pathways and ontologie con dati curati manualmente a cui sono associati migliaia esperimenti farmacologici con ligandi di proprietà QIAGEN. IPA permette da una analisi differenziale di risalire ai singoli pathway modificati e può identificare regolatori upstream e downstream di ogni pathway in maniera tale da definire eventuali target sperimentali che possano inibire o attivare il singolo pathway. In aggiunta, una innovazione importante appena aggiunta al tool è la possibilità di confrontare il proprio output di analisi con migliaia di dataset curati manualmente in maniera efficiente e semplice.

Esistono apparecchi del genere nella struttura? NO SI (indicare numero e caratteristiche di efficienza):**software scaduto**Motivi della richiesta (specificare se si tratta di sostituzione o di necessità di potenziare il settore):**nuovo acquisto software**Ditte produttrici (indicare almeno tre o segnalare il caso in cui ve ne sia una sola; segnalare eventuali preferenze motivando le ragioni):**QIAGEN offerta n° 231130IT01727416BM (vedi lettera di esclusività)**Costo indicativo**7.297,00 + IVA**

Ambiente di utilizzo apparecchiatura (segnalare eventuali problemi organizzativi; precisare se necessità di altro personale specificando qualifica e numero):

UOSD SAFU

Materiali di consumo apparecchiatura (indicare se prodotti dalla casa costruttrice o se sostituibili con prodotti di altra società indicando quali):

Data inoltro proposta	30/11/2023
Firma del responsabile della Ricerca	Dr. Giacomo Corleone 
Firma del responsabile della Struttura	 UOSD "SAFU" Dip. di Ricerca Diagnostica, Assistenza e Innovazione Tecnologica Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca (Tecnologica) Responsabile: Dr. Maurizio Ruffini Dipartimento di Ricerca e Diagnostica Avanzata Direttore dott. Antonello Vidini

Parere del Direttore Scientifico	
Firma del Direttore Scientifico	IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E. (Prof. Gianroberto Ciliberto)
Roma, il	

Roma, 05/12/2023

Ditta: Charles River Laboratories Italia Srl

Offerta: n. ORPA0049/22 del 11/01/2022

ZDC 3DBGAOF

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	#027	48	topi C57BL/6N femmine di 4-5 settimane	16,46	790,08
2					-
		2	Imballi Europa	35,00	70,00
					-
		2	trasporto	52,50	105,00
			con aumento del 4%		1.003,68
				Totale imponibile	1.003,68
				IVA	220,81
				TOTALE	1.224,49

L'importo potrà gravare sui fondi Bando Interno RC 2023 III anno, responsabile Dr.ssa Simona D'Aguanno.

NB: Gli animali vanno consegnati allo stabulario IFO a Castel Romano.
 autorizzazione Allegato 6 n° 235/2023-PR (Risp. a prot. AC0DD.46), responsabile Dr.ssa D'Aguanno.

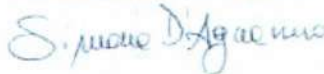
Si richiede la consegna in 2 tranches:

- n. 16 topi C57BL/6N l'11 gennaio 2024
- n. 32 topi C57BL/6N il 25 gennaio 2024

Centro di Costo: 3051350

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

Il Responsabile del Progetto
 Dr.ssa Simona D'Aguanno



IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



Calco, 27/01/2022

CHARLES RIVER LABORATORIES Italia Srl

Via indipendenza, 11
23885 CALCO (Lecco)
Tel : (039) 509.915 - Fax (039) 508.219
CAPITALE SOCIALE : 156 000 Euro
Partita IVA : 00887630150

Vs. Rif. OFFERTA N° ORPA0049/22

VALIDITA' 31/12/2023

MODALITA' DI PAGAMENTO

A 30 giorni data fattura con bonifico
bancario valuta fissa

Dati Richiedente

ISTITUTI FISIOTERAPICI OSPITALIERI
Via Elio Chianesi, 53
00128 ROMA

OGGETTO: Richiesta offerta animali selezionati da laboratorio per stabulazione, occorrenti al S.A.F.U. (Stabilimento
Allevatore Fornitore Utilizzatore) degli IFO per il periodo di 24 mesi.
Prot. ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.U.0000399.11-01-2022

Ceppo	Descrizione	Età	Quantità annuale	Prezzo unitario	Importo totale
#028	BALB/cAnNCrI	4 wo	200	€ 18,69	€ 3.738,00
#025	C3H/HeNCrI	4 wo	100	€ 24,28	€ 2.428,00
#026	DBA/2NCrI	4 wo	100	€ 25,61	€ 2.561,00
#490	athymic nude*	4 wo		€ 43,48	
#662	C57BL/6j	4 wo		€ 24,48	
#626	C3H/HeOuJ	3/4 wo		€ 26,03	
#027	C57BL/6N	3/4 wo	500	€ 16,46	€ 8.230,00
#086	Cd1 nude	4 wo	1000	€ 51,52	€ 51.520,00
#614	NSG	3-5 wo	600	€ 141,72	€ 85.031,44
#634	NOD SCID J	4/5 wo	1200	€ 121,82	€ 146.179,35
#236	SCID	4 wo	400	€ 73,69	€ 29.476,00
#022	CD-1 IGS (Swiss)	20-22 gr	200	€ 7,03	€ 1.406,00
#000665	C57BL10***	4 wo	140		JAX LINE - ON DEMAND
Materiali**	Imballi ITALIA			€ 28,00	
	Imballi Immunodef mini			€ 46,50	
	Imballi Immunodef large			€ 30,00	
	Imballi EUROPA			€ 35,00	
	Costo Trasporto/Imballo			€ 52,50	

* Proposta Valutazione Nuovo Modello Nudo - Model Evaluation Program Link:
<https://www.criver.com/products-services/research-models-services/animal-model-evaluation-program?region=27>

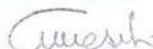
** Escluso Import US linea Jax 000665; prezzo soggetto ad aumento causa rincaro carburante

*** Contattare jackson-it@crl.com per disponibilità e prezzi

IVA 22% su animali, imballi e trasporto

Charles River Laboratories Italia s.r.l.

Dr. Giuseppe Mesiti
(Procuratore Legale)



Roma, 05/12/2023
Ditta: Sial Srl
Offerta: n. 00041031 del 22/11/2023

2063 DBGA3A

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	SO-EA-4002	2	Human Cytokine ELISA Plate Array I	716,00	1.432,00
2	SO-EA-4010	2	Human Cytokine ELISA Plate Array II	716,00	1.432,00
3	SO-EA-4015	2	Human Cytokine ELISA Plate Array IV	716,00	1.432,00
4	SO-EA-4011	2	Human IL Family ELISA Plate Array	617,00	1.234,00
5	SO-EA-4012	2	Human Angiogenesis ELISA Plate Array	716,00	1.432,00
				Totale imponibile	6.962,00
				IVA	1.531,64
				TOTALE	8.493,64

L'importo potrà gravare sui fondi Bando Interno RC 2023 III anno, responsabile Dr.ssa Simona D'Aguanno.

NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr.ssa Simona D'Aguanno / Dr.ssa Del Bufalo, UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano -2, via Elio Chianesi 53.

Centro di Costo: 3051350

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

Il Responsabile del Progetto
Dr.ssa Simona D'Aguanno

Simona D'Aguanno

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Quilici

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	05/12/2023	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella 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:

Acquistiamo da SIAL poiché questa società è l'unica autorizzata alla distribuzione dei prodotti SIGNOSIS in Italia, come da documentazione allegata.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: -----

Produttore: -----

Fabbisogno presunto in UM: -----

Spesa presunta (IVA esclusa): -----

Durata proposta del contratto di fornitura: -----

Informazioni aggiuntive: -----

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Simone D'Agostino

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Simone D'Agostino

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Quaranta

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, 05/12/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

Le semaforine (SEMA), una famiglia di 20 proteine secrete o trans-membrana con dominio extracellulare, inizialmente identificate per il loro ruolo fondamentale nella plasticità neuronale, sono segnalate per essere coinvolte in vari aspetti dello sviluppo, della progressione e della risposta alla terapia del tumore, talvolta inducendo effetti antagonisti sulla crescita tumorale, angiogenesi e metastasi. Recentemente, è stato riportato il loro ruolo anche nella produzioni di fattori che potrebbero essere coinvolti nella regolazione di cellule immunitarie infiltranti del tumore come cellule T e NK e macrofagi di tipo M2. Pertanto, nel progetto dal titolo "Investigating the predictive and prognostic role of circulating semaphorins in melanoma patients treated with target therapy or immunotherapy and evaluation of semaporin 5A as druggable target for melanoma therapy" andremo a valutare l'espressione di questi fattori di secrezione in linee di melanoma umano iperesprimenti o silenziate per differenti semaforine, SEMA3A, SEMA3E, SEMA3F, SEMA4D, SEMA5A and SEMA7A. Per questa caratterizzazione verranno usati kit ELISA commerciali, aventi pannelli diversi di sostanze da saggiare (Human Cytokine ELISA Plate Array I, Human Cytokine ELISA Plate Array II, Human Cytokine ELISA Plate Array IV, Human IL Family ELISA Plate Array). Andremo a valutare anche fattori angiogenici (Human Angiogenesis ELISA Plate Array) e fattori di secrezione associati all'aggressività tumorale (Human Cancer Cytokine ELISA Plate Array).

Utilizziamo prodotti SIGNOSIS per la loro specificità di segnale e sensibilità.

Acquistiamo da SIAL poiché questa società è l'unica autorizzata alla distribuzione dei prodotti SIGNOSIS in Italia, come da documentazione allegata.

Dr.ssa Simona D'Aguzzo

Roma, 05/12/2023
Ditta: Phoenix Biolife Science
Offerta: n. 11-05/2023 del 24/11/2023

2AE3DB6A68

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	PBS930058	1	Cell Counting Kit 8	820,00	820,00
2	PBS24015	1	Oxidative stress detection kit	528,00	528,00
3					-
					-
				Totale imponibile	1.348,00
				IVA	296,56
				TOTALE	1.644,56

L'importo potrà gravare sui fondi Bando Interno RC 2023 III anno, responsabile Dr.ssa Simona D'Aguanno.

NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr.ssa Simona D'Aguanno / Dr.ssa Del Bufalo, UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano -2, via Elio Chianesi 53.

Centro di Costo: 3051350

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

Il Responsabile del Progetto
Dr.ssa Simona D'Aguanno

Simona D'Aguanno

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Genelli

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	05/12/2023	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella 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:

Acquistiamo da Phoenix Biolife Science poiché questa società è l'unica autorizzata alla distribuzione dei prodotti indicati, come indicato in offerta.

.....

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

Simone D'Agostino

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Simone D'Agostino

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"



Roma, 05/12/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

Le semaforine (SEMA), una famiglia di 20 proteine secrete o trans-membrana con dominio extracellulare, inizialmente identificate per il loro ruolo fondamentale nella plasticità neuronale, sono segnalate per essere coinvolte in vari aspetti dello sviluppo, della progressione e della risposta alla terapia del tumore, talvolta inducendo effetti antagonisti sulla crescita tumorale, angiogenesi e metastasi. Recentemente, è stato riportato il loro ruolo anche nella produzione di fattori che potrebbero essere coinvolti nella regolazione di cellule immunitarie infiltranti del tumore come cellule T e NK e macrofagi di tipo M2. L'interleuchina 8 è una chemochina prodotta dai macrofagi e da altri tipi cellulare come le cellule epiteliali, cellule endoteliali ma anche dalle cellule di melanoma. Pertanto, nel progetto dal titolo "Investigating the predictive and prognostic role of circulating semaphorins in melanoma patients treated with target therapy or immunotherapy and evaluation of semaporin 5A as druggable target for melanoma therapy" andremo a valutare l'effetto della iperespressione o del silenziamento di differenti semaforine, SEMA3A, SEMA3E, SEMA3F, SEMA4D, SEMA5A and SEMA7A in linee di melanoma umano sulla proliferazione cellulare (Cell Counting Kit 8) e sullo stress ossidativo (mediante il kit Oxidative stress detection). I prodotti sono ottimizzato per sensibilità e coerenza, facilità di rilevamento e quantificazione.

Acquistiamo da Phoenix Biolife Science poiché questa società è l'unica autorizzata alla distribuzione dei prodotti indicati, come indicato in offerta.

Dr.ssa Simona D'Aguianno

Roma, 05/12/2023
 Ditta: DBA Italia Srl
 Offerta: n. PRE2023-12409 del 21/11/2023

2283DBA91

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	BE0146-25MG	1	InVivoMab anti-mouse PD-1 (CD279) (RMP1-14)	1.841,00	1.841,00
2	BE0164-25MG	1	InVivoMab anti-mouse CTLA-4 (CD152) (9D9)	1.712,00	1.712,00
3	BE0086-25MG	1	InVivoMab mouse IgG2b isotype control (MPC-11)	1.712,00	1.712,00
4	BE0089-25MG	1	InVivoMab rat IgG2a isotype control (2A3)	1.712,00	1.712,00
5	IP0070-50ML	3	InVivoPure pH 7.0 Dilution Buffer	112,00	336,00
6	IP0065-50ML	3	InVivoPure pH 6.5 Dilution Buffer	112,00	336,00
				Totale imponibile	7.649,00
				IVA	1.682,78
				TOTALE	9.331,78

L'importo potrà gravare sui fondi Bando Interno RC 2023 III anno, responsabile Dr.ssa Simona D'Aguanno.

NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr.ssa Simona D'Aguanno / Dr.ssa Del Bufalo, UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano -2, via Elio Chianesi 53.

Centro di Costo: 3051350


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

Il Responsabile del Progetto
 Dr.ssa Simona D'Aguanno

Simona D'Aguanno

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena*

A. Petricca

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		
N.Richiesta		
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	05/12/2023	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella 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:

Acquistiamo dalla DBA, in quanto distributori esclusivi MedChemExpress e BioXCell come indicato in offerta.

.....

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

Simone D'Agostino

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Simone D'Agostino

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"



Roma, 05/12/2023


Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

Le semaforine (SEMA), una famiglia di 20 proteine secrete o trans-membrana con dominio extracellulare, inizialmente identificate per il loro ruolo fondamentale nella plasticità neuronale, sono segnalate per essere coinvolte in vari aspetti dello sviluppo, della progressione e della risposta alla terapia del tumore, talvolta inducendo effetti antagonisti sulla crescita tumorale, angiogenesi e metastasi. Recentemente, è stato riportato il loro ruolo anche nella produzione di fattori che potrebbero essere coinvolti nella regolazione di cellule immunitarie infiltranti del tumore come cellule T e NK e macrofagi di tipo M2. Pertanto, nel progetto dal titolo "Investigating the predictive and prognostic role of circulating semaphorins in melanoma patients treated with target therapy or immunotherapy and evaluation of semaporin 5A as druggable target for melanoma therapy" andremo a valutare in vivo l'effetto di anti-PD1 o antiCTLA4 su topi inoculati con linee cellulari di melanoma murino in cui l'espressione della Semaforina 5A è stata depletata (mediante knockdown genetico) o iperespressa. A tal fine, ordiniamo i due anticorpi anti-PD1 e anti-CTLA4 con i relativi controlli di IgG.

Acquistiamo dalla DBA, in quanto distributori esclusivi MedChemExpress e BioXCell come indicato in offerta.

Dr.ssa Simona D'Aguzzo

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	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca, Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per il silenziamento di geni target di interesse nello studio e loro analisi. Specifici reagenti per l'estrazione di acidi nucleici DNA e RNA da cellule coltivate in vitro, al fine di caratterizzare il background genetico e l'espressione di specifici target molecolari di rilevanza ai fini dello svolgimento del progetto.

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 materiale in oggetto è necessario per l'analisi di espressione genica. Inoltre è presente un kit necessario per la quantificazione dell'espressione di un fattore pro-angiogenico di rilevanza ai fini dello studio. Tali prodotti sono i migliori in termini di performance, in accordo con le strumentazioni già presenti in laboratorio e in Istituto. La sostituzione dei prodotti con altri renderebbe necessario ulteriori spese.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

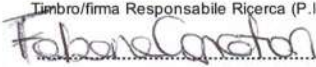
Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente	D) Valutazione Direzione Scientifica:  IL DIRETTORE SCIENTIFICO Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"	<input type="checkbox"/> Massima urgenza Priorità piano acquisti anno
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.) 		<input checked="" type="checkbox"/> Urgente
Timbro/firma Direttore Scientifico		<input type="checkbox"/> Non urgente
		<input type="checkbox"/> Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 07/12/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio ABS

LORO SEDI**RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N.....UNIMED.....**

La sottoscritta Dott.ssa Fabiana Conciatori responsabile del progetto di ricerca "Interleukin-8 in colorectal cancer: tumor microenvironment profiling according to the tumor genetic background" Cod. IFO Bando Interno Ricerca Corrente 2023 (Centro di Costo 3051350), dichiara che i prodotti richiesti, sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

I prodotti a marchio Nzytech saranno utilizzati per il silenziamento di specifici geni di interesse oggetto dello studio e la loro analisi. Inoltre, i prodotti a marchio Geneaid sono necessari anche per l'isolamento e l'analisi di acidi nucleici e sono altamente compatibili con gli strumenti presenti nel nostro Istituto. Il prodotto a marchio ELKBiotech si rende necessario per la quantificazione di fattori solubili prodotti da cellule tumorali e stromali nel mezzo di coltura.

Inoltre, i prodotti sono distribuiti esclusivamente dalla ditta Unimed Scientifica sul territorio nazionale (vedi schede allegate).

Firma del responsabile progetto

Dr.ssa Fabiana Conciatori


IRE

 ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Prot. Roma, 06/12/2023
 DITTA: S.I.A.L.
 OFFERTA N. : 41782 del 05/12/23
 FONDI: Bando Interno Ricerca Corrente 2023 (Centro di Costo: 3051350)

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	AC-A317257-100	2	Recombinant Human IL-8	€ 550,00	€ 1.100,00
2	AC-A270359-96	4	Human IL-8 ELISA Kit	€ 500,00	€ 2.000,00
3	SO-EA-0401	3	Human VEGF ELISA 96 Samples	€ 510,00	€ 1.530,00
4	Signosis EA-1011	3	Human Angiogenesis ELISA Strip I	€ 550,00	€ 1.650,00
5	Signosis EA-1311	3	Human Interleukin ELISA Strip (Colorimetric)	€ 550,00	€ 1.650,00
6	BD555937	5	CD181 (CD128a; CXCR1; IL-8RA) 0.5 mg	€ 723,00	€ 3.615,00
7	BD555932	2	CXCR2 (IL-8RB) 0.5 mg	€ 723,00	€ 1.446,00
8	AC-A54652-100	1	Anti-CXCR1 Antibody 100 ug	€ 460,00	€ 460,00
9	AC-A55688-250	2	CXCR1 Blocking Peptide	€ 265,00	€ 530,00
10	AC-A43338-100	3	Anti-CXCR2 Antibody 100 ug	€ 350,00	€ 1.050,00
11	AC-A55801-150	2	CXCR2 Blocking Peptide	€ 255,00	€ 510,00
12	AC-A53652-100	2	Anti-CXCR2 Antibody (FITC)	€ 450,00	€ 900,00
				Totale imponibile	€ 16.441,00
				IVA al 22%	€ 3.617,02
				TOTALE Euro	€ 20.058,02

Recapito della consegna:

Dott. ssa Fabiana Conciatori/Dott.ssa Chiara Bazzichetto
 Area di Medicina Molecolare
 IRCCS-Istituto Nazionale Tumori Regina Elena
 Via Elio Chianesi 53, 00144 Roma

IL RICHIEDENTE


Dott. ssa Fabiana Conciatori

IL RESPONSABILE U.O.S.D

Dr.ssa Anna Bagnato

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


IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

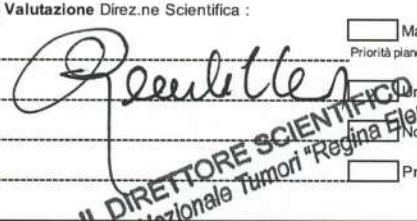
N. Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data		
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca, Diagnostica Avanzata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

A) INFORMAZIONI SANITARIE
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo: <p>I reagenti sono necessari per l'analisi dell'espressione dei recettori di membrana CXCR1 e CXCR2, al fine di analizzare attività e modulazione, per studiare come l'interleuchina 8 (di interesse nello studio) moduli l'interazione tra tumore e stroma mediante il signaling CXCR1-CXCR2-dipendente. Questi materiali sono già stati utilizzati e settati per esperimenti già condotti in passato.</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>I reagenti permettono di analizzare/inibire l'attività delle molecole in esame in maniera accurata, data l'elevata sensibilità e purezza di estrazione, al fine di migliorare la resa dei reagenti e la riproducibilità degli esperimenti. Il materiale è adatto con strumentazione già presente in laboratorio e in Istituto.</p>

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'
<p>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:</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> 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.</p> <p><input type="checkbox"/> 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.</p> <p><input type="checkbox"/> 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.</p> <p><input type="checkbox"/> 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</p>

Timbro/firma Ricercatore Richiedente
.....
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

.....
Timbro/firma Direttore Scientifico
.....

D) Valutazione Direzione Scientifica :  IL DIRETTORE SCIENTIFICO Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"	<input type="checkbox"/> Massima urgenza <input type="checkbox"/> Priorità piano acquisti anno <input checked="" type="checkbox"/> Urgente <input type="checkbox"/> Non urgente <input type="checkbox"/> Programmabile
--	--



Roma, 06/12/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N°.....SIAL.....

La sottoscritta Dott.ssa Fabiana Conciatori responsabile del progetto di ricerca "Interleukin-8 in colorectal cancer: tumor microenvironment profiling according to the tumor genetic background" Cod. IFO Bando Interno Ricerca Corrente 2023 (Centro di Costo 3051350), dichiara che i prodotti richiesti, sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Si tratta di prodotti che utilizzeremo per l'analisi di espressione dei recettori di superficie dell'interleuchina IL-8, CXCR1 e CXCR2, tramite metodiche di laboratorio già standardizzate (come saggi Elisa, western blot e citofluorimetria). I prodotti sono già stati testati per purezza e performance in accordo con le strumentazioni già in utilizzo presso il nostro Istituto, pertanto un cambio di reagenti altererebbe la riproducibilità degli esperimenti.

Inoltre, i prodotti sono distribuiti esclusivamente dalla ditta SIAL sul territorio nazionale (vedi schede allegate).

Firma del responsabile progetto

Dr.ssa Fabiana Conciatori

Roma li 30/11/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI**SOCIETA' Illumina Italy S.r.l.****ordine UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA**
OFFERTA Preventivo n.4564534 del 15-11-2023

CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
20028315	1	NovaSeq 6000 S2 Reagent Kit v1.5 (200 cycles)	9341,35	9341,35
20043130	1	NovaSeq XP 2-Lane Kit v1.5	310,65	310,65
				2.123,44
				11.775,44

Fondi su cui far gravare la spesa: **Bando interno RC 2023 - iii anno - Dott. Bossi**
PROMPTING MKK3 AS A THERAPEUTIC
TITOLO: TARGET IN PANCREATIC DUCTAL
ADENOCARCINOMA

Cod. Ricerca: Bando Interno RC 2023
 Centro di Costo: 1100050
 Responsabile: Dott Gianluca Bossi
 Note: VOCE "consumabili"

Si richiede la consegna del materiale in oggetto presso: I prodotti in oggetto dovranno essere consegnati alla cortese attenzione del Dr Fanciulli/Dr. DeNicola., tel 0652662578 presso la Farmacia dell'Istituto al piano-3, Via Fermo Ognibene 23a, 00144 Roma

Firma del Responsabile della Ricerca

Gianluca Bossi
 TRANSLATIONAL ONCOLOGY RESEARCH UNIT
 IRCCS REGINA ELENA
 NATIONAL CANCER INSTITUTE

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

Il Direttore
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE
 ONCOLOGICA
 Dr. Giovanni Blandino

Giliberto

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	30/11/2023	
Dipartimento	Area Dipartimentale Funzionale Alte Tecnologie	
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Le caratteristiche tecniche della cartuccia presente nell'ordine permette il sequenziamento delle librerie di NGS generate con l'aggiunta de adattatori Illumina. Il Dna legato agli adattatori Illumina può essere sequenziato mediante fluorofori che sono contenuti solo nelle cartucce Illumina.

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 kit presenti nell'ordine sono prodotti dalla ditta Illumina e sono gli unici compatibili con lo strumento di sequenziamento presente in istituto. Si allega l'offerta relativa ai suddetti prodotti.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: **ILLUMINA**

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

la ricerca appartiene ad una rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di ricerca (progetto multicentro), ed il direttore/responsabile del "progetto rete" ha dichiarato esplicitamente che ciascun centro di ricerca deve necessariamente dotarsi di un particolare prodotto commercializzato da determinato unico operatore economico, al fine di non compromettere le finalità della ricerca.

il prodotto è stato già utilizzato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi a quello per il quale se ne richiede l'acquisto e, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.

la ricerca preveda necessariamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (già stabilmente di proprietà degli IFO) ed il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti da utilizzare con l'apparecchiatura in questione, debba essere necessariamente fornito da un unico operatore economico determinato in quanto il produttore dell'apparecchiatura ha certificato sul manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura.

<p>Timbro/firma Ricercatore Richiedente UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA REGINA ELENA NATIONAL CANCER INSTITUTE Il Direttore Timbro/firma Responsabile Ricerca (R.R.) Dr. Giovanni Blandino Timbro/firma Direttore Scientifico</p>	<p>D) Valutazione Direzione Scientifica:</p> <p><i>G. Blandino</i></p> <p><input checked="" type="checkbox"/> Massima urgenza Priorità piano acquisti anno <input type="checkbox"/> Urgente <input type="checkbox"/> Non urgente <input type="checkbox"/> Programmabile</p>
---	---

Area
Dipartimentale
Funzionale Alte Tecnologie
UOC Ricerca Traslazionale Oncologica

Roma, 30.11.2023
Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR – IFO
LORO SEDI

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO REAGENTI ILLUMINA

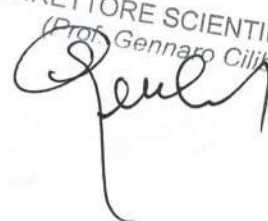
I reagenti di cui si richiede acquisto alla Società Illumina Italy S.r.l. (offerta n. 4564534 del 15.11.2023) sono richiesti per il raggiungimento degli obiettivi previsti nel progetto dal titolo "PROMPTING MKK3 AS A THERAPEUTIC TARGET IN PANCREATIC DUCTAL ADENOCARCINOMA" sul quale graverà la spesa. Nel dettaglio, i reagenti contenuti nell'ordine sono necessari per il sequenziamento di librerie di campioni di tumore pancreatico in risposta ai trattamenti farmacologici. Tali reagenti genereranno librerie che saranno poi sequenziate sullo strumento Novaseq6000 Illumina presente in istituto.

La ditta Illumina è esclusivista nella produzione di tali reagenti.

Il Responsabili della Ricerca

Gianluca Bossi
TRANSLATIONAL ONCOLOGY RESEARCH UNIT
IRCCS REGINA ELENA
NATIONAL CANCER INSTITUTE

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





UNIMED
1914/03
DEL 5/12/2023

Roma 6/12/2023

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	URO CAD.	IMPORTO
1	RR047B-24	1	TAKARA - PrimeScript [®] RT Reagent Kit with gDNA Eraser (Perfect Real Time) - 400rxn	€ 1.659,00	€ 1.659,00
2	RR420W-24	1	TAKARA - TB Green Premix Ex Taq (Tli RNaseH Plus) 5x5ml bulk kit - kit	€ 1.916,00	€ 1.916,00
3	635721-24	1	CLONTECH - Capturem [™] IP & Co-IP Kit - 12rxn	€ 505,00	€ 505,00
			SPESE DI SPEDIZIONE		€ 18,00
			Totale imponibile		€ 4.098,00
			IVA		€ 901,56
			TOTALE		€ 4.999,56

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

BANDO INTERNO RC 2023 PI DR.SSA PIERA TOCCI

Piera Tocci

Anna Bagnato

Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD

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


NB:

MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA PIERA TOCCI
UOSD MODELLI PRECLINICI E NUOVI AGENTI TERAPEUTICI
PIANO -2 centro di costo: 3051350

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Vincenza Sarcone

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	06/12/2023
Dipartimento	RIDAIT - Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici

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 non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

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

Piera Tucci

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Piera Tucci

Timbro/firma Responsabile UOSD

Anna Bagnato

Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

fondo in scadenza

Quilici

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, 6/12/2023

I prodotti PrimeScript™ RT Reagent Kit with gDNA Eraser KIT (Perfect Real Time) (TAKARA), Green Premix Ex Taq (Tli RNaseH Plus) bulk kit (TAKARA) e Capturem™ IP & Co-IP Kit 3 x 12 rxn (CLONOTECH) sono stati utilizzati in precedenza nel nostro laboratorio rispettivamente per esperimenti di retro trascrizione dell'RNA in cDNA di campioni da processare per real-time RT-PCR e per esperimenti di immunoprecipitazione. Attraverso il primo e il secondo kit è possibile procedere alla retro trascrizione in maniera molto veloce ed efficiente e alla sua amplificazione mediate real-time RT-PCR. In particolare il primo kit è dotato di un gDNA Eraser che è in grado di degradare in maniera molto efficace il DNA genomico garantendo così la sintesi di cDNA. Il cDNA ottenuto può essere usato anche per esperimenti di real-time RT-PCR che richiedono l'utilizzo di una probe. Entrambi i kit sono compatibili con le apparecchiature per retro trascrizione in dotazione e con i reagenti per real-time RT-PCR presenti nel nostro laboratorio. Attraverso il terzo kit è possibile lisare le cellule di partenza isolando singole proteine e/o complessi proteici. L'alta efficienza di questo kit dipende dal fatto che esso contiene speciali colonnine con proteina A capaci di catturare in maniera molto efficace gli anticorpi che hanno legato le proteine o i complessi proteici di interesse. Inoltre il sistema su colonnina permette di avere nell'eluato finale un'elevata concentrazione delle proteine o dei complessi proteici immunoprecipitati. In aggiunta questo kit è compatibile con i buffer di lisi cellulare comunemente utilizzati nel nostro laboratorio, sia per ottenere lisati cellulari totali, che per ottenere lisati di frazioni cellulari nucleari o citoplasmatici. Il sistema su colonnine riduce inoltre il rischio di contaminazione. Pertanto ci siamo rivolti all'UNIMED per l'ordine di tali prodotti, perché tale ditta è il rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia.

Cordialmente.

Dr.ssa Piera Tocci

BIORAD
OFFERTA QQ469368-CPQ23
DEL 5/12/2023

Roma 6/12/2023

COD.	Q.	DESCRIZIONE	URO CAD.	IMPORTO
1	4561034	20	10% Mini-PROTEAN TGX Precast Protein Gels, 10-well, 50 µl Pkg of 10, 10% precast polyacrylamide gel, 8.6 × 6.7 cm (W × L), for use with Mini-PROTEAN Electrophoresis Cells	€ 136,00 € 2.720,00
2	12010020	10	EveryBlot Blocking Buffer, 500 ml Bottle of blocking buffer, 500 ml. Requires only 5 minutes of blocking for all western blots	€ 105,75 € 1.057,50
3	1706531	3	Tween 20, 100% Nonionic Detergent 100 ml, enzyme immunoassay grade polysorbate surfactant (detergent)	€ 65,60 € 196,80
4	1705062	6	Clarity Max Western ECL Substrate, 100 ml Pkg of 1, contains 50 ml Clarity Max Western Peroxide Reagent and 50 ml Clarity Max Western Luminol/Enhancer Reagent	€ 262,40 € 1.574,40
5	1706435	10	10x Tris Buffered Saline (TBS) 1 L, 10x TBS	€ 65,60 € 656,00
6	1706516	4	Goat Anti-Mouse IgG (H + L)-HRP Conjugate 2 ml, blotting-grade horseradish peroxidase secondary antibody conjugate	€ 271,20 € 1.084,80
7	1706515	4	Goat Anti-Rabbit IgG (H + L)-HRP Conjugate 2 ml, blotting-grade horseradish peroxidase secondary antibody conjugate	€ 271,20 € 1.084,80
			Totale imponibile	€ 8.374,30
			IVA	€ 1.842,35
			TOTALE	€ 10.216,65

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

BANDO INTERNO RC 2023 PI DR.SSA PIERA TOCCI

Piera Tocci

Anna Bagnato

NB:
MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA PIERA TOCCI
UOSD MODELLI PRECLINICI E NUOVI AGENTI TERAPEUTIC
PIANO -2 centro di costo: 3051350

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

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

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

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	06/12/2023
Dipartimento	RIDAIT - Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici

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 non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

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

Piera Tucci

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Piera Tucci

Timbro/firma Responsabile UOSD

Anna Bagnato

Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

fondo in scadenza

Quadrato

Massima urgenza

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, 6/12/2023

I prodotti BIO-RAD, impiegati da molto tempo nel nostro laboratorio, mostrano performances superiori rispetto ad altri prodotti in commercio. Inoltre, nel nostro laboratorio abbiamo in dotazione diverse apparecchiature della BIO-RAD, che richiedono i prodotti e i reagenti della medesima casa per garantire risultati migliori. Le apparecchiature e i prodotti BIO-RAD vengono in particolare impiegati per condurre esperimenti di western blot. Li adoperiamo sia per preparare il campione per l'esperimento, che per la corsa elettroforetica, il trasferimento delle proteine sulle membrane di nitrocellulosa, che per lo sviluppo, step per il quale abbiamo a disposizione lo strumento BIO-RAD "Chemidoc Touch", che ci consente non solo di visualizzare i risultati generati ma anche di analizzarli. Pertanto ci siamo rivolti alla BIO-RAD per l'ordine di tali prodotti, perché tale ditta è il rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia.

Cordialmente.

Dr.ssa Piera Tocci

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	07/12/2023
Dipartimento	RIDAIT - Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici

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 non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

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

Piera Tucci

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Piera Tucci

Timbro/firma Responsabile UOSD

Anna Bagnato

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

fondo in scadenza

Massima urgenza

Urgente

Non urgente

Programmabile

Anna Bagnato
IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 7/12/2023

Il sistema di coltura 3D Cell Culture System kit: 3D reagents (PBS011610) e la Fibronectin for cell culture (PBS500000538) della Phoenix Biolife Science, sono stati precedentemente testati nel nostro laboratorio per mettere a punto sistemi di coltura in vitro 3D multicellulari organotipici che possano incorporare cellule tumorali e stromali derivanti dalle pazienti affette da carcinoma ovarico sieroso ad alto grado, all'interno di una matrice costituita da diverse combinazioni di componenti che mimano la matrice extracellulare presente nelle pazienti, come ad esempio la fibronectina. Tali modelli verranno utilizzati per valutare come le forze meccaniche, largamente presenti durante la progressione tumorale, possano influenzare la cooperazione tra la componente tumorale e quella stromale, favorendo processi infiammatori. Inoltre questi modelli verranno utilizzati per testare l'efficacia di nuove combinazioni terapeutiche in grado di bloccare la cooperazione tra tumore e stroma. In particolare il kit per colture 3D, costituito da una piastra a low attachment, evita l'adesione cellulare al fondo della piastra, favorendo la formazione di co-culture 3D, generate dalla naturale aggregazione cellula-cellula, in grado di ricapitolare l'architettura di un tessuto, l'organizzazione cellulare, i contatti tra le cellule e cellule e la matrice, rappresentando quindi un modello che integra e ricapitola diversi aspetti dello sviluppo tumorale in vivo, producendo risultati altamente riproducibili.

Il sistema di coltura su Plate 6w coating poly-L-lysine (PBS039856) della Phoenix Biolife Science, promuove la crescita in coltura in adesione. La lisina è infatti un polimero che rafforza il legame della cellula su una superficie solida favorendo le interazioni elettrostatiche tra la superficie della coltura e la membrana cellulare. Questo speciale sistema di coltura è stato precedentemente testato nel nostro laboratorio per valutare come superfici di coltura più "soft" o più "stiff" possano influenzare il comportamento delle cellule tumorali, così come di quelle stromali, favorendone o sfavorendone la cooperazione tra le loro funzioni. Tutti i prodotti citati hanno mostrato performances superiori ad altri in commercio, pertanto ci siamo rivolti alla Phoenix Biolife Science per l'ordine di questi prodotti in quanto tale ditta è il rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia.

Cordialmente.

Dr.ssa Piera Tocci

07/12/2023

Alla Direzione Scientifica
IRE
Alla UOC ABS

DBA

OFFERTA: PRE2023-13028 Prot.n. RTO/210/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	HZ-1328	2	recombinant human R-Spondin-I protein, AF 1000UG	1.950,00	3.900,00
2	HZ-1118	2	recombinant human Noggin protein, AF 1000UG	2.524,00	5.048,00
3	HZ-1100	1	recombinant human FGF-7 (KGF) protein, AF -100UG	675,00	675,00
4	Qk045	2	recombinant human/bovine/porcine NRG-1 protein 100UG	260,00	520,00
5	S7692	1	A-83-01 -25mg	331,00	331,00
6	HY-10583	1	Y-27632 dihydrochloride -10mg	69,00	69,00
7	HZ-1084	1	recombinant human HGF protein, AF -100 UG	1.950,00	1.950,00
8	Qk003-0050	2	AF recombinant human/rat/bovine/porcine FGF-10 p	234,00	468,00
9	HZ-1285	1	recombinant human FGFbasic-TS protein, AF 100UG	143,00	143,00
10	HZ-1326	1	recombinant human EGF protein, AF -1000UG	154,00	154,00
11	HZ-1019	1	recombinant human IL-6 protein, AF -100UG	390,00	390,00
12	HZ-1296	2	HumanKine® recombinant human Wnt3A protein 2-10UG	270,00	540,00
13	HZ-1322	1	HumanKine® recombinant human IGF-I protein - 1000 ug	154,00	154,00
				Totale imponibile	14.342,00 €
				IVA al 22%	3.155,24 €
				TOTALE Euro	17.497,24 €

Fondi su cui far gravare la spesa: BANDO INTERNO RC 2023

Codice

Scadenza: 31/12/2023

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050


IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

G. P. ...

CONFIRMARE PER IL...
...
...
...
...
...

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	07/12/2023		
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		
U.O. / Servizio richiedente			

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I reagenti richiesti sono fattori di crescita necessari per il mantenimento in coltura di organoidi tumorali.

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

Prodotti usati da tempo nel nostro laboratorio e testati per qualità e affidabilità perciò indispensabili per la riproducibilità degli esperimenti. Prodotti distribuiti in esclusiva dalla ditta DBA

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: vari

Produttore: DBA

Fabbisogno presunto in UM:

NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa):

NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

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

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 07/12/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti DBA

I reagenti richiesti sono fattori di crescita necessari per il mantenimento in coltura di organoidi tumorali.

Prodotti usati da tempo nel nostro laboratorio e testati per qualità e affidabilità perciò indispensabili per la riproducibilità degli esperimenti.

Prodotti distribuiti in esclusiva dalla ditta DBA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino



07/12/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

Clinisciences

OFFERTA:04122023-65 - Prot.n. RTO/206/2023

26€3 DBGFB5

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	2620-SC	1	Human Gingival Fibroblasts (HGnF)	1.257,00	1.257,00
2	2910-SC	2	Human Intestinal Smooth Muscle Cells (HISMC)	1.342,00	2.684,00
3	2301-SC	2	Fibroblast Medium - 500ml	213,00	426,00
4	8000-SC	1	Human Umbilical Vein Endothelial Cells (HUVEC)	480,00	480,00
5	1001-SC	2	Endothelial Cell Medium - 500ml	234,00	468,00
6	1101-SC	2	Smooth Muscle Cell Medium - 500ml	212,00	424,00
				Totale imponibile	5.739,00 €
				IVA al 22%	1.262,58 €
				TOTALE Euro	7.001,58 €

Fondi su cui far gravare la spesa: BANDO INTERNO RC 2023

Codice

Scadenza: 31/12/2023

Responsabile: Dr. Claudio Pulito

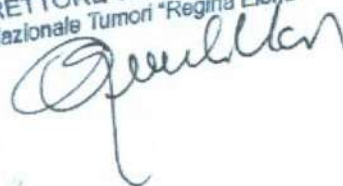
CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



Il Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	IRE 
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	07/12/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Le linee cellulari oggetto di offerta verranno utilizzate per validare i dati fino ora ottenuti relativi al progetto mucositi. In particolare si tratta di linee primarie necessarie per studiare processi infiammatori in maniera più dettagliata e simile a ciò che accade fisiologicamente.

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

Per continuità sperimentale richiediamo l'acquisto di queste specifiche linee della Sciencell di cui la ditta Clinisciences è il distributore esclusiva in Italia.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: CLINISCIENCES

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

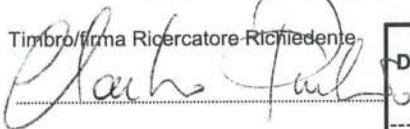
Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

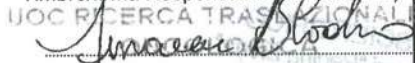
Il sottoscritto, consapevole delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)


UOC RICERCA TRASLAZIONALE

Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

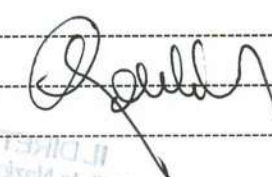
Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile


IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

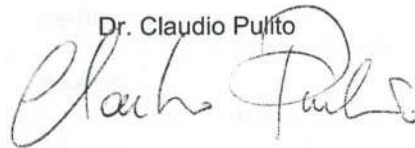
Roma 07/12/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti CLINISCIENCES

Le linee cellulari oggetto di offerta verranno utilizzate per validare i dati fino ora ottenuti relativi al progetto mucositi. In particolare si tratta di linee primarie necessarie per studiare processi infiammatori in maniera più dettagliata e simile a ciò che accade fisiologicamente. Per continuità sperimentale richiediamo l'acquisto di queste specifiche linee della Sciencell di cui la ditta Clinisciences è il distributore esclusiva in Italia.

Dr. Claudio Pulito



07/12/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

SIAL

OFFERTA:41812 - Prot.n. RTO/207/2023

27637865=7

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	NR17200	5	Total RNA Purification Kit 50 Preps	260,00	1.300,00
2	NR35300	4	Total RNA Purification Micro Kit 50 Preps	410,00	1.640,00
3	NR25300	2	FFPE RNA Purification Kit 5Q Preps	410,00	820,00
4	NR24700	2	Genomic DNA Isolation Kit 50 Preps	168,00	336,00
5	NR47400	3	FFPE DNA Purification Kit 50 Preps	291,00	873,00
6	NR23600	2	RNA Clean-Up and Concentration Kit 50 Pr	260,00	520,00
7	NR54420	4	TruScript First Strand cDNA Synthesis Ki	378,00	1.512,00
8	SIAL-yGreen	4	yourSIAL Green Mix - Plus ROX 100rxn	60,00	240,00
9	SIAL-yLadder	4	yourSIAL DNA Ladder 100 test	65,00	260,00
10	SIAL-yTaq	2	yourSIAL Taq DNA Polymerase 500 U	115,00	230,00
11	SIAL-yHSTaq	3	yourSIAL Taq HS DNA Polymerase 250 U	155,00	465,00
				Totale imponibile	8.196,00 €
				IVA al 22%	1.803,12 €
				TOTALE Euro	9.999,12 €

Fondi su cui far gravare la spesa: BANDO INTERNO RC 2023

Codice

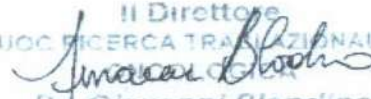
Scadenza: 31/12/2023

Responsabile: Dr. Claudio Pulito

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE

 Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	07/12/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti oggetto di offerta vengono utilizzati di routine nel nostro laboratorio per l'estrazione e la determinazione dell'espressione di miRNA, mRNA e DNA genomico. I prodotti in questione offrono un'ottima resa ad un prezzo competitivo e sono distribuiti in esclusiva dalla ditta SIAL. Verranno utilizzati per la rilevazione dell'espressione di miRNA e mRNA coinvolti nella risposta infiammatoria scaturita dal processo patogenetico della mucosite.

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 SIAL

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: **VARI**

Produttore: **SIAL**

Fabbisogno presunto in UM: **NON QUANTIFICABILE**

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

Durata proposta del contratto di fornitura:

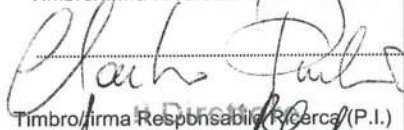
Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore/Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Direttore Scientifico

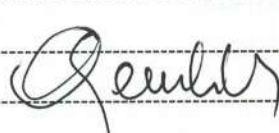
D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile


IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

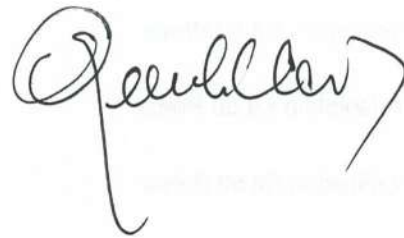
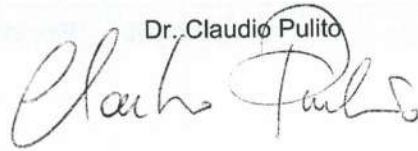
Roma 07/12/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti SIAL

I prodotti oggetto di offerta vengono utilizzati di routine nel nostro laboratorio per l'estrazione e la determinazione dell'espressione di miRNA, mRNA e DNA genomico. I prodotti in questione offrono un'ottima resa ad un prezzo competitivo e sono distribuiti in esclusiva dalla ditta SIAL. Verranno utilizzati per la rilevazione dell'espressione di miRNA e mRNA coinvolti nella risposta infiammatoria scaturita dal processo patogenetico della mucosite.

Dr. Claudio Pulito



UNIMED
1895/03
del 5/12/2023

Roma 06/12/2023

24A3DB6D0F

COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1 MB44305	1	NZYTECH - Lyo NZYSupreme Multiplex One-step RT-qPCR Probe Master Mix (2x)	€ 966,24	€ 966,24
2 631340_23	1	CLONTECH - Tet-On 3G Bidirectional Inducible Expression System (EF1alpha)	€ 1.713,15	€ 1.713,15
3 MK400_B	1	TAKARA - Premix WST-1 proliferation kit - 3500 tests	€ 1.166,84	€ 1.166,84
4 MB411025	1	NZYTECH - Lyo NZY Ribonuclease Inhibitor	€ 1.053,71	€ 1.053,71
5	1	Spese di spedizione	€ 18,00	€ 18,00
			Totale imponibile	€ 4.917,94
			IVA	€ 1.081,95
			TOTALE	€ 5.999,89

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

BANDO INTERNO RC 2023 PI DR.SSA ROSANNA SESTITO

NB:
MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA ROSANNA SESTITO
UOSD MODELLI PRECLINICI E NUOVI AGENTI TERAPEUTICI
PIANO -2 centro di costo: 3051350

Rosanna Sestito


Anna Bagnato

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

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Signature]

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	06/12/2023
Dipartimento	RIDAIT - Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici

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 non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

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

Rosanne Sirtis

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Rosanne Sirtis

Timbro/firma Responsabile UOSD

Anna Bagnato

Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

fondo in scadenza

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 6/12/2023

La richiesta dei reagenti in allegato si rende necessaria per le loro elevate prestazioni necessarie per lo svolgimento di esperimenti di Biologia Molecolare svolti nel nostro laboratorio al fine di comprendere i meccanismi di progressione tumorale nel carcinoma ovarico. Il kit Lyo NZYSupreme Multiplex One-step RT-qPCR Probe Master Mix e Lyo NZY Ribonuclease Inhibitor della ditta NZYTECH consentono la sintesi e l'amplificazione del cDNA con un flusso di lavoro semplificato garantendo alte prestazioni e maggiore sensibilità, specificità e riproducibilità degli esperimenti rispetto ad analoghi distribuiti da altre ditte. Tet-On 3G Bidirectional Inducible Expression System della CLONTECH è un sistema di espressione inducibile già adottato nel nostro laboratorio per la sua eccezionale precisione ed efficienza. Infine, per lo studio della proliferazione cellulare ci siamo rivolti alla TAKARA per l'acquisto di un kit specifico in quanto ha mostrato di avere prezzi più competitivi rispetto ad altre ditte. La UNIMED Scientifica è risultata essere la ditta più concorrenziale tra le varie ditte e pertanto ci siamo rivolti ad essa per l'ordine in oggetto.

Cordialmente.

Dr.ssa Rosanna Sestito

LAB CREATOR
OFFERTA N°833
DEL 6/12/2023

Roma 06/12/2023

2103DB6D34

COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	1	500 g Agarose Ideal for everyday analysis of nucleic acids by gel electrophoresis or blotting.	€ 227,19	€ 227,19
2	2	100 preps GeneMATRIX UNIVERSAL RNA Purification Kit Kit for isolation of total RNA from various sample (animal and plant tissue, bacteria, yeast, cell culture) and for purification of RNA after enzymatic reactions.	€ 295,91	€ 591,82
3	1	150 preps GeneMATRIX AGAROSE - OUT DNA Purification Kit Universal Kit for purification of DNA from agarose gels.	€ 140,14	€ 140,14
4	2	150 preps GeneMATRIX PLASMID MINIPREP DNA Purification Ki Kit for isolation of high-purity plasmid DNA (1.5-4 ml bacterial culture).	€ 188,69	€ 377,38
5	1	100 reactions OneStep RT-PCR Kit For amplification of DNA from any RNA with high specificity and sensitivity in single tube.	€ 348,46	€ 348,46
6	1	10 000 u smART First Strand cDNA Synthesis Kit cDNA synthesis Kit based on thermostabile and highly processive smART reverse transcriptase.	€ 159,27	€ 159,27
			Totale imponibile	€ 1.844,26
			IVA	€ 405,74
			TOTALE	€ 2.250,00

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

Rosanna Sestito

BANDO INTERNO RC 2023 PI DR.SSA ROSANNA SESTITO

NB:


MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA ROSANNA SESTITO
UOSD MODELLI PRECLINICI E NUOVI AGENTI TERAPEUTICI
PIANO -2 centro di costo: 3051350

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

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Seubler

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	06/12/2023
Dipartimento	RIDAIT - Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici

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 non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

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

Rosanne Sirlho

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Rosanne Sirlho

Timbro/firma Responsabile UOSD

Anna Bagnato

Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza

Urgente

Non urgente

Programmabile

fondo in scadenza

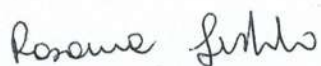
Rosanne Sirlho

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 6/12/2023

La richiesta dei reagenti in allegato si rende necessaria per le loro elevate prestazioni necessarie per lo svolgimento di esperimenti di Biologia Molecolare svolti nel nostro laboratorio al fine di comprendere i meccanismi che regolano il processo di metastatizzazione nel carcinoma ovarico. L'agarosio (E0301-500), il kit di purificazione da agarosio (E3540-02), il kit di purificazione di RNA (E3598-02) e il kit di purificazione per miniprep (E3500-02) della ditta EurX sono stati ampiamente utilizzati nel nostro laboratorio in quanto assicurano estrazioni di acidi nucleici con elevata purezza. I kit dell'EurX per la sintesi (E0804-02) e l'amplificazione del cDNA (E0803-02) garantiscono un flusso di lavoro semplificato, alte prestazioni e maggiore sensibilità, specificità e riproducibilità degli esperimenti rispetto ad analoghi distribuiti da altre ditte. Lab Creator è esclusivista nella distribuzione dei prodotti EurX e pertanto ci siamo rivolti ad essa per l'ordine in oggetto.

Cordialmente.



Dr.ssa Rosanna Sestito





VETROSCIENTIFICA
OFFERTA N° UC-2023-1201
DEL 6/12/2023

Roma 7/12/2023

2863DB6D8B

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	VS-9991515C	1	APOPTOSIS ANTIBODY KIT CASPASE ANTIBODY	€ 1.760,00	€ 1.760,00
2	VS-633396	1	ZEB1 antibody	€ 523,50	€ 523,50
3	VS-61840	1	Gasdermin E Antibody	€ 538,50	€ 538,50
4	VS-85469	1	Gasdermin D Antibody	€ 458,50	€ 458,50
5	VS-26045	1	p300 Antibody	€ 446,50	€ 446,50
6	VS-0439	1	Phospho Stat3 antibody monoclonal	€ 652,50	€ 652,50
7	VS-0438	1	Stat3 antibody monoclonal	€ 538,50	€ 538,50
				Totale imponibile	€ 4.918,00
				IVA	€ 1.081,96
				TOTALE	€ 5.999,96

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

Rosanna Sestito

BANDO INTERNO RC 2023 PI DR.SSA ROSANNA SESTITO

NB:
MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA ROSANNA SESTITO
UOSD MODELLI PRECLINICI E NUOVI AGENTI TERAPEUTICI
PIANO -2 centro di costo: 3051350

Anna Bagnato

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

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

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

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

Data	07/12/2023
Dipartimento	RIDAIT - Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici

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 non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

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

Rosanne Sirkko

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Rosanne Sirkko

Timbro/firma Responsabile UOSD

Anna Bagnato

Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

fondo in scadenza

Urgente

Non urgente

Programmabile

Anna Bagnato
IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 7/12/2023

La richiesta dei reagenti in allegato si rende necessaria per le loro elevate prestazioni necessarie per lo svolgimento di esperimenti di Biologia Molecolare svolti nel nostro laboratorio al fine di comprendere i meccanismi alla base della progressione metastatica del carcinoma ovarico. Gli anticorpi anti-ZEB1, anti-gasdermin E/D, anti-p300, anti-STAT3 e anti-phospho-STAT3, prodotti e distribuiti dalla ditta Vetro Scientifica, garantiscono un'elevata specificità a costi competitivi rispetto ad altre ditte. Pertanto ci siamo rivolti a Vetro Scientifica per l'ordine in oggetto.

Cordialmente.

A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Rosanna Sestito'.

Dr.ssa Rosanna Sestito

A large, stylized handwritten signature in black ink, possibly reading 'G. Sestito'.



AUROGENE
offerta 2749/G
07/12/2023

Roma 7/12/2023

2293DB6DC4

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	GFH167-100	1	Recombinant Human IL-1 β 100 µg	€ 550,00	€ 550,00
2	BSM-52610R	1	CD68 (3B7) Monoclonal Antibody 100µl	€ 530,00	€ 530,00
3	BSM-52556R	1	CD14 (31G4) Monoclonal Antibody 100µl	€ 530,00	€ 530,00
4	GFH10-1000	1	REcombinant Human IL-6 1mg	€ 3.308,00	€ 3.308,00
				Totale imponibile	€ 4.918,00
				IVA	€ 1.081,96
				TOTALE	€ 5.999,96

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

BANDO INTERNO RC 2023 PI DR.SSA ROSANNA SESTITO

NB:
MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA ROSANNA SESTITO
UOSD MODELLI PRECLINICI E NUOVI AGENTI TERAPEUTICI
PIANO -2 centro di costo: 3051350

Rosanna Sestito

Anna Bagnato

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

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Handwritten signature]

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	07/12/2023
Dipartimento	RIDAIT - Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici

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 non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

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

Rosanne Sirbu

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Rosanne Sirbu

Timbro/firma Responsabile UOSD

Anna Bagnato

Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

Urgente

Non urgente

Programmabile

fondo in scadenza
Anna Bagnato

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 7/12/2023

La richiesta dei reagenti in allegato si rende necessaria per le loro elevate prestazioni necessarie per lo svolgimento di esperimenti di Biologia Molecolare svolti nel nostro laboratorio al fine di comprendere i meccanismi alla base metastatizzazione del carcinoma ovarico. Gli anticorpi anti-CD68 e CD14 prodotti dalla ditta BIOSS garantiscono un'elevata specificità a costi competitivi e per questo sono stati preferiti rispetto ad altri per caratterizzare cellule macrofagiche. La scelta dell'interleuchina-1b e dell'interleuchina-6 della ditta CellGS è dettata dal fatto che tali proteine ricombinanti sono inglobate in nanoparticelle PODS® che forniscono un maggiore controllo nella manipolazione di cellule in vitro e in vivo. Aurogene è risultata essere la ditta più concorrenziale tra le varie ditte nonché esclusivista dei prodotti BIOSS, Invivogen e CellGS, e pertanto ci siamo rivolti ad essa per l'ordine in oggetto.

Cordialmente.

Dr.ssa Rosanna Sestito

07/12/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

EUROCLONE

OFFERTA: 12-03/2023 - Prot.n. RTO/205/2023

2AB3DB6B8F

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	PBS0102	3	Total RNA Miniprep Kit	360,00	1.080,00
2	PBS03304	1	qPCR Master Mix	1.341,00	1.341,00
3	PBS05304	1	RT-PCR one-step	2.760,00	2.760,00
4	PBS8001	5	Isolation RNA FFPE Miniprep	340,00	1.700,00
5	PBS7030	2	RNase Inhibitor 2	490,00	980,00
6	PBS6009	2	qPCR plates clear 96 wells	255,00	510,00
					-
				Totale imponibile	8.371,00 €
				IVA al 22%	1.841,62 €
				TOTALE Euro	10.212,62 €

Fondi su cui far gravare la spesa: BANDO INTERNO RC 2023

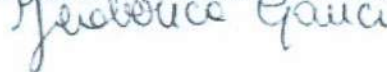
Codice

Scadenza: 31/12/2023

Responsabile: Dr. ssa Federica Ganci

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



Il Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	IRE 
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	07/12/2023	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti verranno utilizzati per esperimenti di biologia molecolare, in particolare per l'estrazione di RNA da materiale biologico di pazienti oncologici, per l'analisi del profilo mutazionale e l'espressione su questi stessi campioni di miRNA oncogenici.

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

Tali prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta Euroclone come riportato nella dichiarazione in calce all'offerta

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

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

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Giroluca Gauca

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Immacolata Biondi

Dr. Giovanni Blandino

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 07/12/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti EUROCLONE

I prodotti richiesti verranno utilizzati per esperimenti di biologia molecolare, in particolare per l'estrazione di RNA da materiale biologico di pazienti oncologici, per l'analisi del profilo mutazionale e l'espressione su questi stessi campioni di miRNA oncogenici.

Tali prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta Euroclone come riportato nella dichiarazione in calce all'offerta

Dr. ssa Federica Ganci

Federica Ganci

Ganci