

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. 1220 del 27/12/2023

OGGETTO: Affidamento, ai sensi degli artt. 50 comma 1, lett. b) e 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, fornitura reagenti ed autorizzazione liquidazione fattura pubblicazione articolo scientifico a diverse Società. Fondi Ricerca Corrente IRE 2023, sui Fondi Ricerca Corrente IRE 2023 – Bandi Interni III Anno, Fondi Ricerca Corrente ISG 2023, responsabile Direttore Scientifico IRE - ISG. CUP H83C22000680001 - H53C22000910001. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/11, responsabile Dr.ssa S. Soddu - CUP H85F22000010007.

Esercizi/o e conto 2023 - Conto 501010395 - 501010393 - 502020198 Centri/o di costo 3051450 – 3051250 – 3051550 – 1100050 – 1102000 - 3040550

- **Importo presente Atto: € 209.192,61**

- **Importo esercizio corrente: € 209.192,61**

Budget

- **Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2023/2393

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-1251-2023

L'estensore

Barbara Filipponi

Il Responsabile del Procedimento

Andrea Scotti

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

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

N°46Allegati (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 31 marzo 2023, n. 36;
- 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:

“Definition and implementation of the clinical settings for the use of active scanning proton therapy in the treatment of non-small cell lung cancer”, P.I. Prof. G. Sanguineti, per un importo pari a € 37.500,00;

“Impact of P53 mutations in sensitivity to target therapies in oncogenic addicted non-small cell lung cancer”, P.I. Prof. F. Cappuzzo, per un importo pari a € 22.500,00;

“Searching for metastasis specific druggable pathways: role of NF-Yimutp53 complex in liver metastasis from colon cancer”, P.I. Dr.ssa G. Piaggio, per un importo pari a € 22.500,00;

con nota workflow n. 2023023128 del 28/11/2023 del Ministero della Salute, è stato autorizzato l'appostamento definitivo della Ricerca Corrente 2023 ISG, di cui è responsabile il Direttore Scientifico ISG;

con protocollo del 16/09/2019 n. 12642 del Direttore Scientifico IRE, autorizzato dal Direttore Generale, è stato appostato il contributo preventivo alla Ricerca Corrente 2020, per l'IRCCS Regina Elena;

in esecuzione alla deliberazione n. 1331 del 23/12/2021, è in corso di svolgimento presso la UOSD Network cellulari e bersagli terapeutici molecolari il progetto di Ricerca dal titolo: *“p53 mitotic centrosome localization as a functional test to predict pathogenicity of ATM VUS”*, cod. IFO 22/30/R/11, finanziato dall' AIRC, responsabile Dr.ssa S. Soddu;

Considerato che

la Dr.ssa F Pimpinelli, la Dr.ssa S. Soddu, il Dr. M. Fanciulli, il Prof. F. Cappuzzo, il Prof. G. Sanguineti e Dr.ssa G. Piaggio, con diverse note, hanno richiesto l'acquisto di reagenti, distribuiti in esclusiva dalla società Merck Life Science S.r.l., Bio-Rad Laboratories S.r.l., SIAL S.r.l., Qiagen S.p.A., Aurogene S.r.l., Clinisciences S.r.l., Life Technologies Italia Fil. Life, CPS

Analitica S.r.l., Becton Dickinson Italia S.r.l., Chebios S.r.l., Molecular Horizon S.r.l., 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 G. Cardinali, con nota protocollo n. 16024 del 15.12.2023, che si allega e forma parte integrante e sostanziale della presente determinazione, ha richiesto la liquidazione della fattura n. ijms-2760948 dell'08.12.2023 della Società MDPI per Euro 1.871,83 per la pubblicazione di un articolo scientifico dal titolo: *“Targeting fatty acid amide hydrolase counteracts the epithelial-to-mesenchymal transition in keratiocyte-derived tumors.”*;

- Visto il parere favorevole dei Direttori Scientifici IRE - ISG, apposto in calce alle richieste citate;
- Accertata la disponibilità sui Fondi citati in premessa;
- Esperiti i controlli sulle richieste presentate dai responsabili dei progetti;
- Ritenuto necessario e opportuno affidare, ai sensi degli artt. 50 comma 1, lett. b) e 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, i prodotti indicati nelle allegate richieste protocollate, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, che forma parte integrante e sostanziale della presente determinazione, alle Società:
- S.I.A.L. S.r.l. € 10.617,66 Iva compresa;
 - S.I.A.L. S.r.l. € 16.529,78 Iva compresa;
 - Aurogene S.r.l. € 969,90 Iva compresa;
 - Eurofins Genomics S.r.l. € 4.999,20 Iva compresa;
 - Lab Creator S.r.l. € 9.407,99 Iva compresa;
 - Microtec S.r.l. € 37.999,95 Iva compresa;
 - Servizi Diagnostici S.r.l. € 39.937,92 Iva compresa;
 - Eurospital S.p.A. € 14.997,50 Iva compresa;
 - Illumina Italy S.r.l. € 20.511,43 Iva compresa;
 - Euroclone S.p.A. € 25.264,59 Iva compresa;
 - Oxford Nanopore Technologies € 14.154,44 Iva compresa;
 - Charles River Laboratories S.r.l. € 1.947,92 Iva compresa;
 - MDPI € 1.871,83 Iva compresa;
- Considerato che la spesa complessiva di € 209.192,61 Iva compresa graverà sui Fondi Ricerca Corrente IRE 2023 per € 54.930,46, sui Fondi Ricerca Corrente IRE

2023 – Bandi Interni III Anno per € 42.524,53, Fondi Ricerca Corrente ISG 2023 per € 109.789,70, responsabile Direttore Scientifico IRE - ISG, e sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/11 per € 1.947,92, responsabile Dr.ssa S. Soddu, 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 richieste protocollate, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, che forma parte integrante e sostanziale della presente determinazione, alle Società:

• S.I.A.L. S.r.l.	€ 10.617,66 Iva compresa;
• S.I.A.L. S.r.l.	€ 16.529,78 Iva compresa;
• Aurogene S.r.l.	€ 969,90 Iva compresa;
• Eurofins Genomics S.r.l.	€ 4.999,20 Iva compresa;
• Lab Creator S.r.l.	€ 9.407,99 Iva compresa;
• Microtec S.r.l.	€ 37.999,95 Iva compresa;
• Servizi Diagnostici S.r.l.	€ 39.937,92 Iva compresa;
• Eurospital S.p.A.	€ 14.997,50 Iva compresa;
• Illumina Italy S.r.l.	€ 20.511,43 Iva compresa;
• Euroclone S.p.A.	€ 25.264,59 Iva compresa;
• Oxford Nanopore Technologies	€ 14.154,44 Iva compresa;
• Charles River Laboratories S.r.l.	€ 1.947,92 Iva compresa;
• MDPI	€ 1.871,83 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 209.192,61 Iva compresa sui Fondi Ricerca Corrente IRE 2023 per € 54.930,46, sui Fondi Ricerca Corrente IRE 2023 – Bandi Interni III Anno per € 42.524,53, Fondi Ricerca Corrente ISG 2023 per € 109.789,70, responsabile Direttore Scientifico IRE - ISG, e sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/11 per € 1.947,92, responsabile Dr.ssa S. Soddu, che presentano la necessaria disponibilità;

Ricerca Corrente IRE 2023

- assegnato: € 3.559.629,82
 - utilizzato: € 3.106.540,46
 - presente atto: € 54.930,46
 - residuo: € 398.158,90

Ricerca Corrente IRE 2023 – Bandi Interni

- assegnato: € 499.500,00
 - utilizzato: € 456.975,47
 - presente atto: € 42.524,53
 - residuo: € -----

cod. IFO 22/30/R/11

- assegnato: € 162.000,00
 - utilizzato: € 154.358,44
 - presente atto: € 1.947,92
 - residuo: € 5.693,64

Ricerca Corrente ISG 2023

- assegnato: € 1.381.299,06
 - utilizzato: € 1.188.010,62
 - presente atto: € 109.789,70
 - residuo: € 83.498,74


3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione ai relativi Centro di Costo 3051450 – 3051250 – 3051550 – 1100050 – 1102000 - 3040550 - Conto 501010395 x € 205.372,86 – 501010393 x € 1.947,92 – 502020198 x € 1.871,83.

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

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	RTA	
U.O. / Servizio richiedente	NETWORK CELLULARI E BERSAGLI TERAPEUTICI	

A) INFORMAZIONI SANITARIE
<p>Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:</p> <p>-----</p> <p align="center">VEDI ALLEGATO</p> <p>-----</p>
<p>Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:</p> <p>I prodotti richiesti sono essenziali per il completamento del progetto in corso e la validazione di risultati sperimentali. In particolare i reagenti richiesti non possono essere sostituiti in quanto sono impiegati in procedure sperimentali standardizzate nel laboratorio la cui riproducibilità si è dimostrata ottimale solamente con i prodotti richiesti.</p>

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

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

S. S. S.

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

S. S. S.

Timbro/firma Responsabile UOSD

S. S. S.

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

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

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

Rome, 07 December 2023

OGGETTO: OFFERTA Dieta CDAA

Per il completamento di procedure sperimentali animali in corso, inerenti a progetti di cui è responsabile la dott.ssa Silvia Soddu, si rende necessario l'acquisto di una DIETA CDAA + 1% colesterolo dalla ditta Charles River Italia s.r.l..

La ditta risulta avere l'esclusività sulla distribuzione del prodotto.

Cordialmente,

Dr.ssa Silvia Soddu

7673DE846C

SIAL
OFFERTA N° 00042219
DEL 15/12/2023

Roma 15/12/2023

COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	565192	2	CD8 APCR700 clone SK1	308,00 € € 616,00
2	557938	1	CD127 PE clone HL-7R-M21	311,00 € € 311,00
3	563692	1	CD16 BV650 clone 3G8	359,00 € € 359,00
4	564058	1	CD56 BV786 clone NCAM16.2	331,00 € € 331,00
5	561272	1	PD1 PECy7 clone EH12.1	559,00 € € 559,00
6	747846	2	TIGIT BB700 clone 741182	353,00 € € 706,00
7	565568	1	TIM3 BB515 clone 7D3	438,00 € € 438,00
8	566670	1	VISTA Alexa647 clone MIH65.rMAb	453,00 € € 453,00
9	562886	2	CD45RA BV605 clone HI100	260,00 € € 520,00
10	551062	1	IgM APC clone G20-127	338,00 € € 338,00
11	740394	2	CD19 BV605 clone HIB19	327,00 € € 654,00
12	740596	1	IgG BV650 clone G18-145	327,00 € € 327,00
13	740969	2	CD21 BV786 clone B-ly4	327,00 € € 654,00
14	568056	1	BAFF BV421 clone H32-411	393,00 € € 393,00
15	580609	2	CD27 PeCy7 clone M-T271	316,00 € € 632,00
16	742283	2	CD38 BB700 clone HB7	353,00 € € 706,00
17	751999	2	CD307c R718 clone H5	353,00 € € 706,00
			Totale imponibile	€ 8.703,00
			IVA	€ 1.914,66
			TOTALE	€ 10.617,66

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

BANDO INTERNO RC 2023 PI PROF. GIUSEPPE SANGUINETI

NB:

MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA PAOLA NISTICO'

UOSD IMMUNOLOGIA E IMMUNOTERAPIA DEI TUMORI

PIANO -2

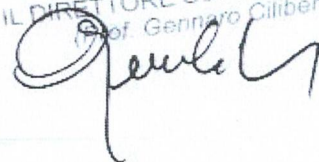
CENTRO DI COSTO: 3051250


IFO - ISTITUTO REGINA ELENA
 DIREZIONE IMMUNOLOGIA E IMMUNOTERAPIA
 Prof. Giuseppe Sanguineti

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

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

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



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	15/12/2023	
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

Handwritten signature and stamp:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

ISTITUTO REGINA ELENA
DIRETTORE RADIOTERAPIA
 Prof. Giuseppa Sanguineti

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nisticò

Dz.ssa Paola Nisticò
 Responsabile UOSD
 "Tramontolo e Immunologia dei Tumori"
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

fondo in scadenza

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Gennaro Ciliberto

DIRETTORE SCIENTIFICO
 Dr. Gennaro Ciliberto

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 19/12/2023

I prodotti richiesti, forniti in esclusiva dalla ditta BECTON DICKINSON ITALIA S.p.A. sono indispensabili per l'esecuzione della progettualità.

Si tratta di anticorpi monoclonali fluoresceinati utilizzati in esperimenti di citometria a flusso multiparametrica, sia di superficie che intracellulare, per la visualizzazione di sottopopolazioni linfocitarie T (CD8+, CD4+, Treg), NK e B cells, sia nel sangue periferico che nei distretti tissutali di pazienti oncologici sottoposti a radioterapia.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

Roma, 11/12/2023

Ditta: Eurofins Genomics

Offerta: EGI-EVO-2023/1408bis-ms del 7/12/2023

70130=8208.

CODICE	QUANTITA'	PREZZO UNITARIO	IMPORTO	DESCRIZIONE
Non applicabile	9106	€ 0,45	€ 4.097,70	Base di oligonucleotide sintetico, scala di sintesi 0,01umol Purificazione HPSF, purezza min. >70%, resa media garantita 5 OD

Totale € 4.097,70

Spese di trasporto

Spese di incasso

Spese di imballo

Totale offerta I.V.A. esclusa € 4.097,70

IVA 901,494

Totale offerta I.V.A. inclusa € 4999,194

QDA. 3051950

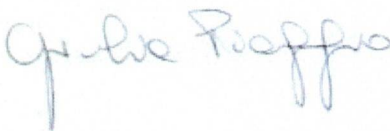
NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr.ssa Aymone Gurtner/Dr.ssa Giulia Piaggio, UOSD SAFU, Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, PIANO -2, via Elio Chianesi 53.

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: giulia.piaggio@ifo.itaymone.gurtner@ifo.it

L'importo potrà gravare sulla Ricerca Corrente 2023, bando interno per progetti di ricerca in oncologia

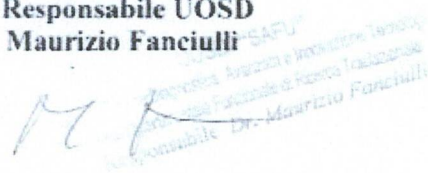
Responsabile del progetto

Giulia Piaggio



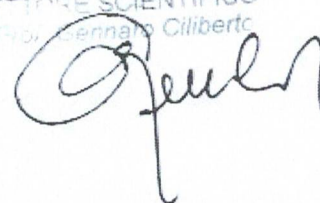
Responsabile UOSD


Maurizio Fanciulli



Area Funzionale di Ricerca Traslazionale
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

IL DIRETTORE SCIENTIFICO IFO
(Dr. Renata Ciliberto)



MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	11/12/2023	
Dipartimento	Ricerca, Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Base di oligonucleotide sintetico, scala di sintesi 0,01umol
 Purificazione HPSF, purezza min. >70%, resa media garantita 5 OD*

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:

Eurofins Genomics è esclusivista della vendita dei prodotti esposti 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:

Roma, 11/12/2023

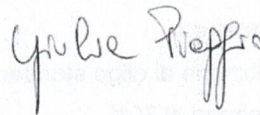
Il prodotto richiesto alla ditta Genomics consiste di sequenze oligonucleotidiche, scala di sintesi 0,01umol e purezza min. >70%, necessarie per gli esperimenti di ChIP e RIP descritti nel 3° aim del progetto.

Si dichiara che il prodotto cui si richiede l'acquisto è insostituibile perchè già utilizzato nell'ambito dello stesso progetto.

Genomics è esclusivista della sintesi e vendita dei prodotti esposti in offerta.

Il Richiedente

Dr.ssa Giulia Piaggio



Roma, 11/12/2023
 Ditta: Aurogene
 Offerta: 2780/G del 7/12/2023

2FA3D58285

CODICE	QUANTITA'	PREZZO UNITARIO	IMPORTO	DESCRIZIONE
ANT-PC	3	€ 265	€ 795	Plasmocure-Alternative Mycoplasma Removal Agent 100 mg, 1 ml

Totale € 795
 Spese di trasporto
 Spese di incasso
 Spese di imballo
Totale offerta I.V.A. esclusa € 795
 IVA 174,9
Totale offerta I.V.A. inclusa € 969,9

NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr.ssa Aymone Gurtner/Dr.ssa Giulia Piaggio, UOSD SAFU, Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, PIANO -2, via Elio Chianesi 53.

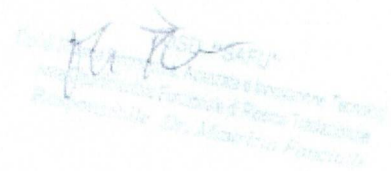
Per chiarimenti sulla richiesta contattare: giulia.piaggio@ifo.it
aymone.gurtner@ifo.it

L'importo potrà gravare sulla Ricerca Corrente 2023, bando interno per progetti di ricerca in oncologia

Responsabile del progetto
 Giulia Piaggio

Giulia Piaggio

Responsabile UOSD
 Maurizio Fanciulli



 UOSD SAFU

 Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale

 Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

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

Gennaro Ciliberto

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	11/12/2023	
Dipartimento	Ricerca, Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Plasmocure™ - Mycoplasma Elimination Reagent

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:

Aurogene è esclusivista della vendita dei prodotti esposti 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

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

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

II. DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
Prof. *Giuseppe Ciliberto*

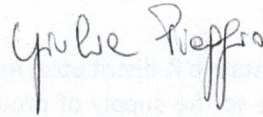
Dr. Maurizio Fanciulli
UCSD "SAFU"
Area di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Tradizionale
Responsabile *Dr. Maurizio Fanciulli*

Roma, 11/12/2023

Il prodotto richiesto alla ditta Aurogene, Plasmocur, è un reagente anti-micoplasma di seconda generazione contenente due antibiotici per l'eliminazione dei micoplasmi dalle colture cellulari. Si dichiara che il prodotto cui si richiede l'acquisto è insostituibile perchè già utilizzato nell'ambito dello stesso progetto. Aurogene è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

Il Richiedente

Dr.ssa Giulia Piaggio



Roma, 11/12/2023
 Ditta: Sial
 Offerta: 10273 del 11/12/2023

2353 DE 825E

CODICE	QUANTITA'	PREZZO	IMPORTO	DESCRIZIONE
NR17200	6	228,00 €	1.368,00 €	Total RNA Purification Kit 50 Preps
NR35300	4	364,00 €	1.456,00 €	Total RNA Purification Micro Kit 50 Preps
NR23600	6	225,00 €	1.350,00 €	RNA Clean-Up and Concentration Kit 50 Preps
NR54420	6	312,00 €	1.872,00 €	TruScript First Strand cDNA Synthesis Kit 50 reactions
NR53100	3	137,00 €	411,00 €	Cells and Tissue DNA Isolation Kit 50 Preps
NR48700	7	457,00 €	3.199,00 €	RNA/DNA Purification Kit 50 Preps
NR28114	6	402,00 €	2.412,00 €	2X One-Step RT-PCR Master Mix 200 Reactions
NR28014	6	31,00 €	186,00 €	Nuclease-Free Water 100 mL
NR21205	5	98,00 €	490,00 €	RBC Lysis Solution 500 mL
SIAL-yTaq	7	115,00 €	805,00 €	yourSIAL Taq DNA Polymerase 500 U

Totale € 13.549,00

Spese di trasporto

Spese di incasso

Spese di imballo

IVA

2980,78

Totale offerta I.V.A. inclusa

€ 16.529,78

NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr.ssa Aymone Gurtner/Dr.ssa Giulia Piaggio, UOSD SAFU, Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, PIANO -2, via Elio Chianesi 53.

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: giulia.piaggio@ifo.it
aymone.gurtner@ifo.it

L'importo potrà gravare sulla Ricerca Corrente 2023, bando interno per progetti di ricerca in oncologia

Responsabile del progetto
 Giulia Piaggio

Giulia Piaggio

Responsabile UOSD
 Maurizio Fanciulli

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

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	11/12/2023	
Dipartimento	Ricerca, Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Total RNA Purification Kit 50 Preps, Total RNA Purification Micro Kit 50 Preps, RNA Clean-Up and Concentration Kit 50 Preps, TruScript First Strand cDNA Synthesis Kit 50 reactions, Cells and Tissue DNA Isolation Kit 50 Preps, RNA/DNA Purification Kit 50 Preps, 2X One-Step RT-PCR Master Mix 200 Reactions, Nuclease-Free Water 100 mL, RBC Lysis Solution 500 mL, yourSIAL Taq DNA Polymerase 500 U.
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:

Sial è esclusivista della vendita dei prodotti esposti 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 erranee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale DM prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il prodotto richiesto:

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

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

DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.F.
Prof. Gennaro Ciberto

[Handwritten signature]

UOSD "SAFU"

Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Trasazionale
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

[Faint blue stamp]

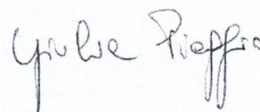
Roma, 11/12/2023

I prodotti richiesti alla ditta Sial saranno utilizzati per esperimenti di biologia cellulare e molecolare. In particolare i reagenti saranno utilizzati per lo studio del ruolo dei miRNA nelle metastasi epatiche di adenocarcinoma del colon e sulle forme di mRNA-splicing del fattore proteico NF- κ B. Per tutte le caratteristiche sopra riportate si dichiara che i prodotti cui si richiede acquisto sono insostituibili e pertanto necessari per il buon esito sperimentale del progetto.

Sial è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

Il Richiedente

Dr.ssa Giulia Piaggio



18/12/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

LABCREATOR

OFFERTA: 848

2543058300

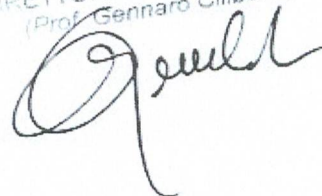
CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1		Kit per estrazione , purificazione e amplificazione in Realtime di RNA comprensivo dei codici (E3598-02, E3572-02, MY43T)	2.300,00	2.300,00
2		Kit per estrazione , purificazione e amplificazione di DNA comprensivo dei codici (E0403-03, B0CGDM361)	2.587,28	2.587,28
3		Kit amplificazione in Realtime di DNA Genomico comprensivo dei codici (E0401-03; E0400-03;B0BJJZ2XV)	1.231,19	1.231,19
4		Kit retrotrascrizione e amplificazione in Realtime di DNA comprensivo dei codici (E0402-03; E0803-02; B0BXJBJ1T; B0BQVWYHT)	1.593,00	1.593,00
5		CONSEGNARE MERCE LAB. DR. BLANDINO PIANO -1		
			Totale imponibile	7.711,47
			IVA	1.696,52
			Totale	9.407,99 €

Fondi su cui far gravare la spesa: Bando Interno RC 2023
Codice IFO
Scadenza: 31/12/2023
Responsabile: Dr. Federico Cappuzzo
CDC: 1100060

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

I.F.O. Istituto Regina Elisabetta
Prof. FEDERICO CAPPUZZO
908310016403603

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



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	18/12/2023	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

sono stati accuratamente selezionati poiché offrono una elevata qualità ed ottime rese di estrazione, come ampiamente documentato in letteratura o nei nostri esperimenti.
 In particolare, il prodotto cod. 80234 rappresentante un kit di estrazione dedicato, già in uso presso il nostro laboratorio e pienamente integrato nella routine estrattiva di campioni tessutali FFPE, per diversi progetti sia di ricerca che associati alla diagnostica, si è dimostrato affidabile e migliori di altri prodotti testati (es. Norgen kits, Magmax ThermoFisher, Promega Maxwell) sia in termini di rese che di tempistiche di estrazione, specialmente in tessuti istologici di matrice complicata (es. biopsie ossee). Esso rappresenta il gold standard al momento disponibile sul mercato ed il suo acquisto viene richiesto onde evitare cambiamenti o aggiustamenti nei protocolli ben avviati.
 Il prodotto cod. 939018 rappresentante una soluzione per l'eliminazione del mezzo utilizzato per l'inclusione del pezzo in esame. Tale reagente risulta essere unico e compatibile con il prodotto sopra citato e viene richiesto per la prosecuzione degli attuali esperimenti.

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:

Tali prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta QIAGEN come da dichiarazione allegata

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: LABCREATOR

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 ultime 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.)
 I.F.O. Istituto Regina Elena
 Prof. FEDERICO CAPPUZZO
 9083102016403603

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

Gennaro Ciliberto

Roma, 18/12/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI LABCREATOR

I seguenti prodotti di cui richiediamo l'acquisto:

- Kit per estrazione , purificazione e amplificazione in Realttime di RNA comprensivo dei codici (E3598-02, E3572-02, MY43T), n°articoli, 1
- Kit per estrazione , purificazione e amplificazione di DNA comprensivo dei codici (E0403-03, B0CGDM361), n°articoli, 1
- Kit amplificazione in Realttime di DNA Genomico comprensivo dei codici (E0401-03; E0400-03;B0BJJZ2XV), n°articoli, 1
- Kit retrotrascrizione e amplificazione in Realttime di DNA comprensivo dei codici (E0402-03; E0803-02; B0BXJBJ1T; B0BQVWYHT), n°articoli, 1

sono stati accuratamente selezionati poiché offrono una elevata qualità ed ottime rese di estrazione, come ampiamente documentato in letteratura o nei nostri esperimenti.

In particolare, i prodotti cod. E0403-03, B0CGDM361 rappresentante un kit di estrazione dedicato, già in uso presso il nostro laboratorio e pienamente integrato nella routine estrattiva di campioni tessutali FFPE, per diversi progetti sia di ricerca che associati alla diagnostica, si è dimostrato affidabile e migliori di altri prodotti testati (es. Norgen kits, Magmax ThermoFisher, Promega Maxwell) sia in termini di rese che di tempistiche di estrazione, specialmente in tessuti istologici di matrice complicata (es. biopsie ossee). Esso rappresenta il gold standard al momento disponibile sul mercato ed il suo acquisto viene richiesto onde evitare cambiamenti o aggiustamenti nei protocolli ben avviati.



Il prodotto cod. 939018 rappresentante una soluzione per l'eliminazione del mezzo utilizzato per l'inclusione del pezzo in esame. Tale reagente risulta essere unico e compatibile con il prodotto sopra citato e viene richiesto per la prosecuzione degli attuali esperimenti.

Tali prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta LABCREATOR come riportato in calce all'offerta allegata.

Dr. Federico Cappuzzo

I.F.O. Istituto Regina Elena
Prof. FEDERICO CAPPUZZO
9085107016403603

2B63DEYHBF5.

Prof.
 DITTA: Oxford Nanopore Technologies
 OFFERTA N.: ONT-046605
 FONDI: Ricerca Corrente Ministero della salute 2023

Roma 14/12/23

del 13/12/2023

Cod. IFO:

Centro di costo della ricerca: 3051550

CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
FLO-PRO114M	1	PromethION Flow Cell Packs (R10.4.1) 3 packs of 4 flow cells	€ 9.750,00	€ 9.750,00
SQK-NBD114.24	1	Native Barcoding Kit 24 V14	€ 665,00	€ 665,00
SQK-LSK114	2	Ligation Sequencing Kit V14	€ 570,00	€ 1.140,00
				€ -
	1	Spese di spedizione	€ 47,00	€ 47,00
			Totale imponibile	€ 11.602,00
			IVA al 22%	€ 2.552,44
			TOTALE Euro	€ 14.154,44

Indirizzo di Consegna:


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

Il Richiedente
 Dr. Maurizio Fanciulli

Maurizio Fanciulli
 UOSD "SAFU"
 Unità Operativa Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
 Area Operativa Funzionale di Ricerca Traslazionale
 Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

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

Gennaro Ciliberto

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

Data	14/12/23
Dipartimento	RIDAIT
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Le caratteristiche tecniche dei reagenti presenti nell'ordine permettono il sequenziamento delle librerie NGS generate con la tecnologia Nanopore
 Il DNA legato ai nanopori sulle cartucce verrà sequenziato mediante la tecnologia Nanopore basata sulla differenza di potenziale

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 Nanopore e sono gli unici compatibili con gli strumenti Nanopore presenti in istituto

Si allega l'offerta relativa ai suddetti prodotti.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: Nanopore

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente _____

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.) _____

Timbro/firma Direttore Scientifico _____

D) Valutazione Direzione Scientifica

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

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno _____

Urgente

Non urgente

Programmabile

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



IRE
ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI NANOPORE

I reagenti contenuti nei kit sono necessari per lo studio del Metiloma di pazienti affetti da patologie oncologiche inseriti in progetti attivi in istituto. Tali reagenti sono necessari per la generazione ed il sequenziamento di librerie di DNA. Il sequenziamento sarà effettuato mediante l'utilizzo di strumenti Nanopore presenti in istituto.

La ditta Nanopore è esclusivista nella produzione e distribuzione di tali reagenti come riportato nella dichiarazione di esclusività.

Il richiedente

Dott. Maurizio Fanciulli

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

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

73D30E7BB3

Prof.
 DITTA: EUROCLONE
 OFFERTA N.: 444629/2023
 OFFERTA N.: 444557/2023
 OFFERTA N.: 444643/2023

Roma 14/12/23

del 12/12/2023

del 11/12/2023

del 12/12/2023

FONDI: Ricerca corrente Ministero della salute 2023

Cod. IFO:

Centro di costo della ricerca: 3051550

CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
10X10002B5 10X Genomics	1	Chromium Next GEM Single Cell Multiome ATAC + Gene Expression Reagent Bundle. 4 reaz	€ 17.322,00	€ 17.322,00
10X1000230 10X Genomics	2	Chromium Next GEM Chip J Single Cell Kit. 16 reaz	€ 850,00	€ 1.700,00
BE7180S NEB NGS	1	NEBNext Companion Module for Oxford Nanopore Ligation Seq 24 rxns	€ 1.205,40	€ 1.205,40
COV520079 COVARIS	1	g-TUBE (10) 1pc	€ 481,28	€ 481,28
			Totale imponibile	€ 20.708,68
			IVA al 22%	€ 4.555,91
			TOTALE Euro	€ 25.264,59

Indirizzo di Consegna:


I prodotti in oggetto dovranno essere consegnati alla cortese attenzione del Dr. Maurizio Fanciulli, tel 0652662576 presso la Farmacia dell'Istituto al piano-3, Via Fermo Ognibene 23a, 00144 Roma

IL Richiedente
 Dr. Maurizio Fanciulli

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 (Prof. Gennaro Ciardi)



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	14/12/23
Dipartimento	RIDAIT
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

i prodotti richiesti hanno caratteristiche specifiche per poter generare delle labreire per il sequenziamento di acidi nucleici estratti da singole cellule provenienti da cellule neoplastiche

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 10X Genomics e sono gli unici compatibili con lo strumento Chromium 10X presente in istituto.

Si allega l'offerta relativa ai suddetti prodotti.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: **10X Genomics**

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

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

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente: _____

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.): _____

Timbro/firma Direttore Scientifico: _____

D) Valutazione Direzione Scientifica:

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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



IRE
ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 14/12/23

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI 10X GENOMICS

I reagenti contenuti nell'ordine consentono di studiare contemporaneamente sia il trascrittoma che i cambiamenti epigenetici di una singola cellula. I prodotti sono gli unici compatibili con lo strumento 10X Chromium. I campioni utilizzati sono inseriti in progetti attivi in istituto sia nell'ambito clinico che in quello della ricerca.

La ditta 10X Genomics dichiara che EUROCLONE è distributore unico dei suoi prodotti come dichiarato sul documento allegato.

Il Richiedente

Dott. Maurizio Fanciulli

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

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

2 AD 30 DEF B/E

Prot.
DITTA: ILLUMINA
OFFERTA N.: 4572379

Roma 14/12/23

del 14/12/2023

FONDI: Ricerca Corrente Ministero della Salute 2023

Cod. IFO:

Centro di costo della ricerca: 3051550

CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
20028318	1	NovaSeq 6000 S1 Reagent Kit v1.5 (200 cycles)	€ 5.035,95	€ 5.035,95
20028401	2	NovaSeq 6000 SP Reagent Kit v1.5 (100 cycles)	€ 2.179,30	€ 4.358,60
20043130	2	NovaSeq XP 2-Lane Kit v1.5	€ 310,65	€ 621,30
20040529	1	Illumina® Stranded Total RNA Prep, Ligation with Ribo-Zero Plus (96 Samples)	€ 6.417,60	€ 6.417,60
20091655	1	Illumina® RNA UD Indexes Set A, Ligation (96 Indexes, 96 Samples)	€ 379,20	€ 379,20
Totale imponibile				€ 16.812,65
			IVA al 22%	€ 3.698,78
			TOTALE Euro	€ 20.511,43

Indirizzo di Consegna:

I prodotti in oggetto dovranno essere consegnati alla cortese attenzione del Dr.
Maurizio Fanciulli, tel 0652662578 presso la Farmacia dell'Istituto al piano 3,
Via Fermo Ognibene 23a, 00144 Roma

Il Richiedente
Dott. Maurizio Fanciulli

[Signature]
UOSO "SAFU"
Dip. di Ricerca in Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale Oncologica
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

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

[Signature]

- 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		14/12/2023	
Dipartimento		RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente		UOSD SAFU	

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 degli 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 MiSeq 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 esperimenti ricompresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione.

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

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente _____

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.) _____

Timbro/firma Direttore Scientifico _____

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

D) Valutazione Direzione Scientifica:

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno _____

Urgente

Non urgente

Programmabile

Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslationale
Responsabile Dr. Maurizio Fanculli

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 14/12/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI ILLUMINA

I reagenti contenuti nell'ordine sono necessari per il sequenziamento di librerie di campioni che fanno parte di progetti attivi in istituto sia nell'ambito clinico che in quello della ricerca. Tali reagenti genereranno librerie che saranno poi sequenziate sullo strumento Novaseq Illumina presente in istituto.

La ditta Illumina è esclusivista nella produzione di tali reagenti.

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

Il Richiedente

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



ISG
ISTITUTO DERMATOLOGICO
SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO



Parere favorevole
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

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

OFFERTE: MICROTEC s.r.l.

20E3DE6E0D


CDC:3040550 UOSD MICROBIOLOGIA E VIROLOGIA

Codice	Descrizione	Q.tà	€/cadauno	Importo	I.V.A. 22%	Totale
Z-OnDeman d-Dev	Primerdesign - Design & development of a real-time PCR detection kit	4	€ 3 500.00	€ 14 000.00	€ 3 080.00	€ 17 080.00
Z-genesigEA SY-LIAB	Primerdesign - genesig lab in a box - DNA/RNA extraction equipment	6	€ 1 005.00	€ 6 030.00	€ 1 326.60	€ 7 356.60
Z-oasig- onestep- 150	Primerdesign - 150 test oasig lyophilised OneStep RT-qPCR MasterMix	10	€ 420.00	€ 4 200.00	€ 924.00	€ 5 124.00
Z-genesigEA SY-MR	Primerdesign - genesig magnetic separation rack	10	€ 400.00	€ 4 000.00	€ 880.00	€ 4 880.00
Z-RT- premix2- 48	Primerdesign - 48 reaction RT premix with nanoscript 2, 48 reactions 48 reactions	5	€ 515.00	€ 2 575.00	€ 566.50	€ 3 141.50
Z-DNASE- 50	Primerdesign - Precision DNase kit. 50 reactions 50 reactions	1	€ 342.50	€ 342.50	€ 75.35	€ 417.85
IMPORTI TOTALI				€ 31 147.50	€ 6 852.45	€ 37 999.95

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

Fondi su cui far gravare la spesa:

RICERCA CORRENTE ISG 2023

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	18/12/2023	
Dipartimento	CLINICA E RICERCA DERMATOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Microbiologia e Virologia	

A) INFORMAZIONI SANITARIE
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo: Sistemi per l'estrazione, purificazione e analisi del DNA ed RNA batterico.
Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità: La ditta MICROTEC s.r.l. è distributore esclusivo per l'IFO dei prodotti della PRIMERDESIGN

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE
Codice di repertorio nazionale: Produttore: Fabbisogno presunto in UM: Spesa presunta (IVA esclusa): € 32 000.00 Durata proposta del contratto di fornitura: Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Dott.ssa Fulvia Pimpinelli

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Dott.ssa Fulvia Pimpinelli

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

ISTITUTO SAN GALICANO - IFO
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

UOSD MICROBIOLOGIA E VIROLOGIA

Responsabile Dott.ssa Fulvia Pimpinelli

Relazione Prodotti Ditta Microtec s.r.l.

Il nostro gruppo di ricerca è da anni in prima linea nello studio del microbiota cutaneo e delle dinamiche ospite-patogeno in relazione a importanti condizioni dermatologiche come la dermatite seborroica, l'acne vulgaris, la dermatite atopica e le ulcere cutanee. La comprensione approfondita di queste interazioni è cruciale per lo sviluppo di terapie innovative e mirate.

Nel corso di questi studi, è emersa la necessità di acquisire kit per l'analisi del trascrittoma da colture batteriche sia in forma planctonica sia in biofilm. I kit della "Primerdesign" rappresentano dei dispositivi *in-vitro* altamente sensibili e accurati per l'analisi dell'espressione genica tramite RNA-Seq in grado di favorire l'identificazione di specifiche vie metaboliche e fattori di virulenza microbici associati alle diverse patologie cutanee oggetto dei nostri studi.

Dopo un'attenta valutazione delle opzioni disponibili e un confronto con i dati di letteratura, abbiamo identificato i prodotti di "Primerdesign" come i più adatti per soddisfare le nostre esigenze sperimentali. Per assicurare la metodologia più accurata e garantire la completa riproducibilità dei risultati, abbiamo stabilito che l'acquisto di questi prodotti è essenziale. La distribuzione esclusiva per l'IFO è affidata alla ditta Microtec S.r.l., che garantisce la fornitura di prodotti all'avanguardia.

Roma 18/12/2023

Dott.ssa Fulvia Pimpinelli





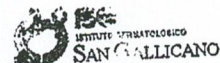
ISTITUTO DERMATOLOGICO
SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

24B3DEGDD3

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

OFFERTE: Servizi Diagnostici



Parere favorevole
IL DIRETTORE SCIENTIFICO


CDC:3040550 UOSD MICROBIOLOGIA E VIROLOGIA

Codice	Descrizione	Q.tà	€/cadauno	Importo	I.V.A. 22%	Totale
42-E1-085-040	MICRONAUT-S Anaerobier MHK	12	€ 640.00	€ 7 680.00	€ 1 689.60	€ 9 369.60
42-E2-330-020	MICRONAUT-Wilkins Chalgren Medium	20	€ 80.00	€ 1 600.00	€ 352.00	€ 1 952.00
42-UM-COL-040	UMIC Colistin	12	€ 496.00	€ 5 952.00	€ 1 309.44	€ 7 261.44
42-UM-MH-020	Mueller Hinton II (UMIC)	20	€ 104.00	€ 2 080.00	€ 457.60	€ 2 537.60
42-UM-BOX-COL	UMIC Box Colistin (riutilizzabile)	3	€ 80.00	€ 240.00	€ 52.80	€ 292.80
42-UM-BOX-PIT	UMIC Box Piperacilline/Tazobactam (riutilizzabile)	3	€ 80.00	€ 240.00	€ 52.80	€ 292.80
42-UM-CID-040	UMIC Cefiderocol	12	€ 496.00	€ 5 952.00	€ 1 309.44	€ 7 261.44
42-E2-333-020	Iron Depleted CAMHB	20	€ 144.00	€ 2 880.00	€ 633.60	€ 3 513.60
42-UM-BOX-CID	UMIC Box Cefiderocol (riutilizzabile)	2	€ 80.00	€ 160.00	€ 35.20	€ 195.20
42-UM-PIT-040	UMIC Piperacilline/Tazobactam	12	€ 496.00	€ 5 952.00	€ 1 309.44	€ 7 261.44
IMPORTI TOTALI				€ 32 736.00	€ 7 201.92	€ 39 937.92

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

Fondi su cui far gravare la spesa:
Resp.le Fondo:

Ricerca Corrente ISG 2023
Direttore Scientifico ISG

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	18/12/2023	
Dipartimento	CLINICA E RICERCA DERMATOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente	Microbiologia e Virologia San Gallicano	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Terreni di coltura e sistemi per test di sensibilità antimicrobica per lo studio dei microrganismi isolati da campioni cutanei per lo studio del microbioma.

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

La ditta Servizi Diagnostici srl è distributore esclusivo per l'IFO dei prodotti della BIOMEDICAL SERVICE Srl

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa): € 33 000.00

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 erronée, 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

Dott.ssa Fulvia Pimpinelli



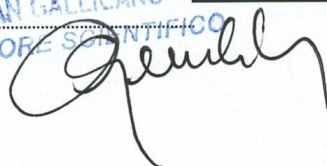
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Dott.ssa Fulvia Pimpinelli



Timbro/firma Direttore Scientifico

ISTITUTO SAN GALLICANO - FO
IL DIRETTORE SCIENTIFICO



D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

UOSD MICROBIOLOGIA E VIROLOGIA

Responsabile Dott.ssa Fulvia Pimpinelli

Relazione Prodotti Ditta Servizi Diagnostici srl

I batteri multiresistenti (MDR) rappresentano una sfida significativa nel campo della medicina, influenzando una vasta gamma di trattamenti e risultati clinici. Il loro ruolo è particolarmente preoccupante in relazione alle patologie cutanee, dove possono ostacolare la guarigione delle ferite, esacerbare le infezioni e complicare gli interventi terapeutici.

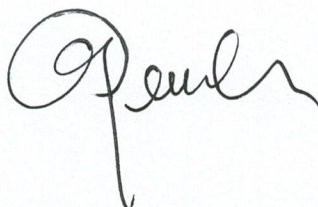
Nel nostro laboratorio, stiamo conducendo diversi studi incentrati sulla resistenza agli antibiotici e sulle dinamiche ospite-patogeno che possono influenzare l'ambiente microbico cutaneo in condizioni patologiche. Questi studi sono fondamentali per comprendere come i batteri MDR interagiscono con la risposta immunitaria dell'ospite e come impattano sull'equilibrio del microbioma cutaneo, influenzando la salute e la progressione delle malattie della pelle.

Per supportare questa ricerca, abbiamo scelto di utilizzare i prodotti distribuiti da Servizi Diagnostici srl. Attraverso un'attenta analisi, questi prodotti si sono dimostrati i migliori e i più accurati nel definire la resistenza agli antibiotici di vari microrganismi, sia Gram-positivi che Gram-negativi, in fase planktonica e di biofilm. I loro principali vantaggi risiedono nella semplicità, accuratezza e riproducibilità dei test.

I prodotti dettagliati nell'offerta sono stati attentamente valutati e, dopo un confronto con i dati disponibili in letteratura, sono stati considerati i più adatti alle nostre specifiche esigenze sperimentali. Basandoci su queste considerazioni, per garantire l'accuratezza metodologica necessaria e la piena riproducibilità dei dati storici, è necessario l'acquisto di questi prodotti, che vengono distribuiti in esclusiva per l'IFO da Servizi Diagnostici srl.

Roma 13/12/2023

Dott.ssa Fulvia Pimpinelli





ISG
ISTITUTO DERMATOLOGICO
SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

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

OFFERTE: EUROSPIRAL S.p.A.

CDC:3040550 UOSD MICROBIOLOGIA E VIROLOGIA

216305635

Codice	Descrizione	Q.tà	€/cadauno	Importo	I.V.A. 22%	Totale
Cod. 100C	24-MDR CHIPS	25	€ 420.00	€ 10 500.00	€ 2 310.00	€ 12 810.00
Cod. 100P	24-MDR PCR	25	€ 420.00	€ 10 500.00	€ 2 310.00	€ 12 810.00
Cod. 99HYB	24-HYBRIDIZATION REAGENT	25	€ 120.00	€ 3 000.00	€ 660.00	€ 3 660.00
	IMPORTI TOTALI			€ 24 000.00	€ 5 280.00	€ 29 280.00

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

Fondi su cui far gravare la spesa:

Ricerca Corrente 2023

Resp.le Fondo:

Direttore Scientifico ISG


Responsabile UOSD
MICROBIOLOGIA E
VIROLOGIA

Dr. Fulvia Pimpinelli

Roma, 14/12/2023



Parere favorevole
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	14/12/2023	
Dipartimento	Clinica e Ricerca Dermatologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Microbiologia e Virologia	

A) INFORMAZIONI SANITARIE
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
Kit per Rilevamento simultaneo di 56 marcatori di antibiotico resistenza e 5 specie batteriche. Analisi diretta da tampone rettale, tampone nasofaringeo, emocoltura e colonia batterica

Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:
La ditta EUROSPIRAL S.p.A. è distributore esclusivo per l'IFO dei prodotti Vitro

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE
Codice di repertorio nazionale:
Produttore:
Fabbisogno presunto in UM:
Spesa presunta (IVA esclusa): Euro 24000
Durata proposta del contratto di fornitura:
Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Dott.ssa Fulvia Pimpinelli



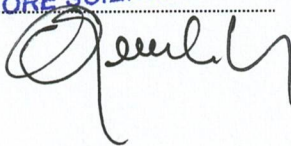
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Dott.ssa Fulvia Pimpinelli



Timbro/firma Direttore Scientifico

ISTITUTO SAN GALICIANO IFO
IL DIRETTORE SCIENTIFICO



D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Roma 14/12/2023

Infungibilità Ditta EUROSPITAL S.p.A.

I batteri multiresistenti rappresentano una sfida importante in medicina, influenzando il trattamento delle patologie cutanee e l'equilibrio del microbioma della pelle. La loro capacità di eludere gli antibiotici rende le infezioni più complesse da curare.

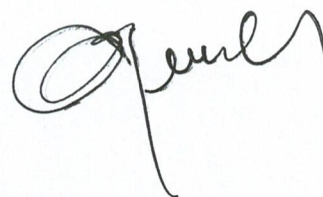
Nei nostri studi in laboratorio, indaghiamo l'interazione tra resistenza antibiotica e le dinamiche ospite-patogeno, essenziali per comprendere e gestire numerose condizioni patologiche cutanee, prevenire la diffusione dei germi MDR e per sviluppare strategie di sorveglianza ospedaliera più efficaci.

Per supportare e avanzare in questa ricerca, abbiamo selezionato i prodotti distribuiti *Vitro* commercializzati in esclusiva in Italia da EUROSPITAL S.p.A. Questi test, frutto di un'attenta analisi, si sono dimostrati estremamente accurati nell'identificare i fino a 56 marker di resistenza agli antibiotici, inclusi i principali meccanismi enzimatici per le nove classi di antibiotici menzionate, oltre a mutazioni specifiche frequentemente osservate in ceppi di *E. coli* e *P. aeruginosa* resistenti ai fluorochinoloni, lavorando direttamente con campioni clinici come tamponi rettali, tamponi nasofaringei, emocolture e colonie batteriche. Sono utilizzabili inoltre con DNA purificato da tamponi rettali, sia per batteri Gram-positivi che per quelli Gram-negativi.

Dopo un confronto approfondito con i dati presenti in letteratura, abbiamo ritenuto questi test i più adatti alle nostre esigenze sperimentali. Di conseguenza, per garantire l'accuratezza metodologica e la riproducibilità dei dati, abbiamo deciso di procedere con l'acquisto di questi prodotti *Vitro*, disponibili in esclusiva per l'IFO tramite EUROSPITAL S.p.A.

Il Responsabile UOSD Microbiologia e Virologia

Dott.ssa Fulvia Pimpinelli





ISG

ISTITUTO DERMATOLOGICO

SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

2333057037

Al Direttore ABS – SAR
SEDE

OGGETTO: RICHIESTA PAGAMENTO ARTICOLO SCIENTIFICO

Con la presente si richiede il pagamento dell'articolo dal titolo "Targeting fatty acid amide hydrolase counteracts the epithelial-to-mesenchymal transition in keratinocyte-derived tumors", accettato dalla rivista Open Access "International Journal of Molecular Sciences" (IF 5,6).

Il costo è di 1.534,29 euro e dovrà gravare sul fondo RC 2023 ISG.

Si allega:

- Invoice
- Manoscritto accettato dalla Rivista.

CDC 110200

Dr.ssa Giorgia Cardinali
UOC Fisiopatologia Cutanea
Istituto Dermatologico San Gallicano IRCCS

Dr.ssa **GIORGIA CARDINALI**

Dirigente I Livello

Lab. di Fisiopatologia Cutanea

Letto ed approvato
Prof. Gennaro Ciliberto
Direttore Scientifico IRE-ISG (ad interim)



San Gallicano Dermatological Institute
Via Elio Chianesi
Roma 00144
Italy

INVOICE

MDPI
St. Alban-Anlage 66
4052 Basel
Switzerland
Tel.: +41 61 683 77 34
E-Mail: billing@mdpi.com
Website: www.mdpi.com
VAT nr. CHE-115.694.943

Date of Invoice: 8 December 2023
Manuscript ID: ijms-2760948
Invoice Number: 2760948
Your Order: by e-mail (giorgia.cardinali@ifo.it) on 22 November 2023
Article Title: "Targeting fatty acid amide hydrolase counteracts the epithelial-to-mesenchymal transition in keratinocyte-derived tumors"
Name of co-authors: Daniela Kovacs, Enrica Flori, Emanuela Bastonini, Sarah Mosca, Emilia Migliano, Carlo Cota, Marco Zaccarini, Stefania Briganti and Giorgia Cardinali
[Additional Author Information](#)
Terms of payment: 10 days
Due Date: 18 December 2023
VAT: VAT reversed
License: CC BY

Description	Currency	Amount
Article Processing Charges	EUR	3 068.58
Author Voucher discount code (52965db791d1f9d3)	EUR	(1 534.29)
Subtotal without VAT	EUR	1 534.29
VAT (0%)	EUR	0.00
Total with VAT	EUR	1 534.29

Accepted Payment Methods

1. Online Payment by Credit Card in Euros (EUR)

Please visit <https://payment.mdpi.com/2697034> to pay by credit card. We accept payments in Euros (EUR) made through VISA, MasterCard, Maestro, American Express, Diners Club and Discover.

2. Paypal in Euros (EUR)

Please visit <https://payment.mdpi.com/payment/paypal> and enter the payment details. Note that the fee for using Paypal is 5% of the invoiced amount.

3. Wire Transfer in Euros (EUR)

Important: **Please provide the Manuscript ID (ijms-2760948) when transferring the payment**

Payment in EUR must be made by wire transfer to the MDPI bank account. Banks fees must be paid by the customer for both payer and payee so that MDPI can receive the full invoiced amount.

IBAN: CH06 0023 3233 2227 2160 E
SWIFT Code / BIC (Wire Transfer Address): UBSWCHZH80A
Beneficiary's Name: MDPI AG
Beneficiary's Address: St. Alban-Anlage 66, 4052 Basel, Switzerland
Bank Account Number (EUR, Euro Account for MDPI): 0233 00222721.60E
Bank Name: UBS Switzerland AG
Bank Address:

UBS Switzerland AG
Bahnhofstrasse 45
8001 Zürich
Switzerland

For detailed payment instruction, or for more alternative payment methods, visit the website at <https://www.mdpi.com/about/payment>.