

**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. 84 del 16/02/2024**

**OGGETTO: Affidamento, ai sensi degli artt. 50 e 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, fornitura reagenti, materiale monouso da laboratorio e animali da stabulazione a diverse Società. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/02, responsabile Dr.ssa A. Biroccio - CUP H83C23000000007. Fondi SPID cod. IFO 23/18/R/62, responsabile Dr.ssa M. Rizzo - CUP C88H23000720002. Fondi Ministero della Salute PNRR D3 FOR HEALTH cod. IFO 23/01/R/46, responsabile Prof. G. Ciliberto - CUP B53C22006010001. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/42, responsabile Dr. G. Blandino - CUP H83C23000280007. Fondi Ministero Salute cod. IFO 22/30/R/01, responsabile Dr.ssa A. Bagnato - CUP H85F22000090007. Fondi Ministero Salute PNC INNOVA cod. IFO 23/01/R/48, responsabile Dr. G. Blandino - CUP H83C22000910001. Fondi PNRR MAD-2022-12375670 cod. IFO 23/01/R/35, responsabile Dr.ssa S. Soddu - CUP H53C22001160001. Fondi Ale con Noi Onlus cod. IFO 23/09/R/10, responsabile Dr.ssa R. Loria - CUP H83C23000120007. Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/32, responsabile Prof. E. Pescarmona - CUP H89C21000260001. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/05, responsabile Dr. O. Segatto - CUP H83C23000040007. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/07, responsabile Dr. M. Maugeri Saccà - CUP H85F22000100007. Fondi Ministero Salute cod. IFO 22/01/G/28, responsabile Dr.ssa A. Latini - CUP H53C22000890001.**

Esercizi/o e conto 2024 - Conto 501010394 - 501010393 - 501010894 - 501010705      Centri/o di costo 3051150 - 1100050 - 3051350 - 3051450 - 3051550 - 1102000

**- Importo presente Atto: € 36.027,15**

**- Importo esercizio corrente: € 36.027,15**

Budget

**- Assegnato: € Dettaglio Interno**

**- Utilizzato: € -**

**- Residuo: € -**

**Autorizzazione n°: 2024/ABS-SAR 6**

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

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

N°62Allegati (Richieste Protocollate + Dichiarazioni di Infungibilità)

***Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi***

- Visto                      il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e ss.mm.ii.;
- Visto                      il Decreto Legislativo 16 ottobre 2003, n. 288 e ss.mm.ii.;
- Vista                      la Legge Regionale 23 gennaio 2006, n. 2;
- Visto                      il decreto legislativo 31.03.2023, n. 36 e ss.mm.ii.;
- Visto                      l'Atto Aziendale adottato con deliberazione IFO n. 153 del 19.02.2019, ed approvato dalla Regione Lazio con DCA n. U00248 del 02.07.2019, modificato ed integrato con deliberazioni n. 1254 del 02.12.2020, n. 46 del 21/01/2021 e n. 380 del 25.03.2021, approvate dalla Direzione Salute ed Integrazione Sociosanitaria della Regione Lazio, con Determinazione n. G03488 del 30.03.2021;
- Vista                      la deliberazione n. 358 dell'8 maggio 2019 di approvazione del Regolamento Aziendale in materia di acquisti di lavori, servizi e forniture ritenuti infungibili;
- Tenuto Presente        il concetto di infungibilità viene collegato agli obiettivi della ricerca, individuati dal responsabile scientifico della stessa;

Premesso che

con deliberazione n. 58 del 20.01.2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *“Studio dell’impatto della pandemia da covid-19 sull’epidemiologia delle infezioni sessualmente trasmissibili e sui comportamenti sessuali di alcune popolazioni chiave”*, cod. IFO 22/01/G/28, responsabile Dr.ssa A. Latini;

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

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

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

con deliberazione n. 112 del 30/01/2023 è stato accettato il finanziamento disposto dall’Associazione Ale con NOI Onlus per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *“Nuove terapie a bersaglio molecolare nei sarcomi pediatrici e dell’adulto condotto”*, cod. IFO 23/09/R/10, responsabile Dr.ssa R. Loria;

con deliberazione n. 140 del 08/02/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR- MAD-2022-12375670, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *“Addressing liver fibrosis prevention and treatment: an unbiased query on the hepatic microenvironment with a perspective targeting of the pro-fibrotic kinase HIPK2”*, cod. IFO 23/01/R/35, responsabile Dr.ssa S. Soddu;

con deliberazione n. 623 del 14/07/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNC-E3-2022-23683266 PNCHLS-DA,

per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “*Ecosistema innovativo della Salute*”, cod. IFO 23/01/R/48, responsabile Dr. G. Blandino;

con deliberazione n. 995 del 29/12/2022, è stato accettato il finanziamento disposto dall’Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell’Istituto Regina Elena per lo svolgimento dell’insieme di n. 11 progetti, ivi compreso quello dal titolo: ““*TRF2 oncogenic functions: from mechanistic insights to therapeutic targetin*” cod. IFO 23/30/R/02, responsabile Dr.ssa A. Biroccio;

con deliberazione n. 1331 del 23/12/2021, è stato accettato il finanziamento concesso dal A.I.R.C. per lo svolgimento del progetto di Ricerca dal titolo: “*Targeting Endothelin-1/ $\beta$ -arrestin1 network at the tumorstoma interface in high grade serous ovarian cancer*”, cod. IFO 22/30/R/01, responsabile Dr.ssa A. Bagnato;

con deliberazione n. 585 del 30/06/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal dall’Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.), per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “*Metastasis as mechanodisease*”, cod. IFO 23/30/R/42, responsabile Dr. G. Blandino;

con deliberazione n. 507 del 07/06/2023 è stato accettato il finanziamento di euro 1.411.200,00, a valere sulle risorse previste dal fondo complementare al piano nazionale di ripresa e resilienza, disposto dal Ministero dell’Università e della Ricerca per lo svolgimento del progetto di ricerca codice pnc0000001 dal titolo: “*Digital driven diagnostic, prognostics and therapeutics for sustainable health care*” acronimo *d3 4 health*”, cod. IFO 23/01/R/46, responsabile Prof. G. Ciliberto;

con deliberazione n. 996 del 16/11/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal MIMIT per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “*MiRNA per il trattamento e per la diagnosi in vitro dei tumori farmacoresistenti - SPID*”, cod. IFO 23/18/R/62, responsabile Dr.ssa M. Rizzo;

Considerato che

la Dr.ssa A. Latini, il Dr. M. Maugeri Saccà, la Dr.ssa R. Loria, Prof. E. Pescarmona, il Dr. O. Segatto, la Dr.ssa S. Soddu, il Dr. G. Blandino, la Dr.ssa A. Biroccio, la Dr.ssa A. Bagnato e la Dr.ssa M. Rizzo, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l’acquisto di reagenti e materiale monouso da laboratorio, distribuiti in esclusiva dalle Società Unimed Scientifica S.r.l., Life Technologies Italia Fil. Life, Vetro Scientifica S.r.l.,

Bio-Cell S.r.l., Revvity Italia S.P.A., Envigo RMS S.r.l., Agilent Technologies Italia S.p.A., Beckman Coulter S.r.l., Voden Medical Instruments S.p.A., Miltenyi Biotec S.r.l., Carlo Erba Reagents S.r.l., Bio-Rad Laboratories S.r.l., Labospace S.r.l. ed Abbott Alere S.r.l., allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera n.358/2019 e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi controfirmate dal Direttore Scientifico;

la Dr.ssa A. Biroccio, con nota protocollo n. 816 del 17.01.2024, che si allega e forma parte integrante e sostanziale della presente determinazione, ha richiesto altresì l'acquisto di reagenti non avente il carattere dell'esclusività, allegando le offerte delle società distributrici dei prodotti necessari allo svolgimento del progetto di ricerca, dall'analisi dei preventivi pervenuti, quello presentato dalla Società Bioclarma S.r.l. è risultato economicamente il più vantaggioso;

la Dr.ssa A. Bagnato, con nota protocollo n. 639 del 15.01.2024, che si allega e forma parte integrante e sostanziale della presente determinazione, ha richiesto l'acquisto di animali da stabulazione non avente il carattere dell'esclusività, allegando l'offerta della società distributtrice dei prodotti necessari allo svolgimento del progetto di ricerca;

Visto	il parere favorevole del Direttore Scientifico 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 e 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, i prodotti indicati nelle allegate lettere protocollo, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

- |                                     |                          |
|-------------------------------------|--------------------------|
| •Unimed Scientifica S.r.l.          | € 1.251,72 Iva compresa; |
| •Life Technologies Italia Fil. Life | € 1.304,71 Iva compresa; |
| •Vetro Scientifica S.r.l.           | € 4.999,56 Iva compresa; |
| •Bio-Cell S.r.l.                    | € 4.167,52 Iva compresa; |
| •Revvity Italia S.P.A.              | € 3.539,40 Iva compresa; |
| •Envigo RMS S.r.l.                  | € 5.696,52 Iva compresa; |
| •Agilent Technologies Italia S.p.A. | € 1.348,34 Iva compresa; |
| •Agilent Technologies Italia S.p.A. | € 2.249,80 Iva compresa; |

• Beckman Coulter S.r.l.	€ 2.284,83	Iva compresa;
• Voden Medical Instruments S.p.A.	€ 1.911,74	Iva compresa;
• Miltenyi Biotec S.r.l.	€ 372,10	Iva compresa;
• Carlo Erba Reagents S.r.l.	€ 167,14	Iva compresa;
• Bio-Rad Laboratories S.r.l.	€ 2.024,71	Iva compresa;
• Labospace S.r.l.	€ 1.183,40	Iva compresa;
• Abbott Alere S.r.l.	€ 1.306,62	Iva compresa;
• Life Technologies Italia Fil. Life	€ 449,70	Iva compresa;
• Life Technologies Italia Fil. Life	€ 268,64	Iva compresa;
• Bioclarma S.r.l.	€ 1.500,60	Iva compresa;

Considerato

che la relativa spesa complessiva di € 36.027,15 Iva compresa, graverà sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/02 per € 2.752,32, responsabile Dr.ssa A. Biroccio, sui Fondi SPID cod. IFO 23/18/R/62 per € 4.999,56, responsabile Dr.ssa M. Rizzo, sui Fondi Ministero della Salute PNRR D3 FOR HEALTH cod. IFO 23/01/R/46 per € 3.539,40, responsabile Prof. G. Ciliberto, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/42 per € 4.167,52, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 22/30/R/01 per € 5.696,52, responsabile Dr.ssa A. Bagnato, sui Fondi Ministero Salute PNC INNOVA cod. IFO 23/01/R/48 per € 5.883,07, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi PNRR MAD-2022-12375670 cod. IFO 23/01/R/35 per € 2.612,48, responsabile Dr.ssa S. Soddu, sui Fondi Ale con Noi Onlus cod. IFO 23/09/R/10 per € 1.304,71, responsabile Dr.ssa R. Loria, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/32 per € 167,14, responsabile Prof. E. Pescarmona, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/05 per € 3.208,11, responsabile Dr. O. Segatto, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/07 per € 449,70, responsabile Dr. M. Maugeri Saccà e sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 22/01/G/28 per € 1.306,62, responsabile Dr.ssa A. Latini, che presenta la necessaria disponibilità;

Attestato

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

### Determina

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

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

- Unimed Scientifica S.r.l.  
€ 1.251,72 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life €  
1.304,71 Iva compresa;
- Vetro Scientifica S.r.l.  
€ 4.999,56 Iva compresa;
- Bio-Cell S.r.l. €  
4.167,52 Iva compresa;
- Revvity Italia S.P.A.  
€ 3.539,40 Iva compresa;
- Envigo RMS S.r.l.  
€ 5.696,52 Iva compresa;
- Agilent Technologies Italia S.p.A. €  
1.348,34 Iva compresa;
- Agilent Technologies Italia S.p.A. €  
2.249,80 Iva compresa;
- Beckman Coulter S.r.l.  
€ 2.284,83 Iva compresa;
- Voden Medical Instruments S.p.A. €  
1.911,74 Iva compresa;
- Miltenyi Biotec S.r.l.  
€ 372,10 Iva compresa;
- Carlo Erba Reagents S.r.l. €  
167,14 Iva compresa;
- Bio-Rad Laboratories S.r.l. €  
2.024,71 Iva compresa;
- Labospace S.r.l.  
€ 1.183,40 Iva compresa;
- Abbott Alere S.r.l.  
€ 1.306,62 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life €  
449,70 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life €  
268,64 Iva compresa;

- Bioclarma S.r.l.  
 € 1.500,60 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 36.027,15 Iva compresa, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/02 per € 2.752,32, responsabile Dr.ssa A. Biroccio, sui Fondi SPID cod. IFO 23/18/R/62 per € 4.999,56, responsabile Dr.ssa M. Rizzo, sui Fondi Ministero della Salute PNRR D3 FOR HEALTH cod. IFO 23/01/R/46 per € 3.539,40, responsabile Prof. G. Ciliberto, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/42 per € 4.167,52, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 22/30/R/01 per € 5.696,52, responsabile Dr.ssa A. Bagnato, sui Fondi Ministero Salute PNC INNOVA cod. IFO 23/01/R/48 per € 5.883,07, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi PNRR MAD-2022-12375670 cod. IFO 23/01/R/35 per € 2.552,48, responsabile Dr.ssa S. Soddu, sui Fondi Ale con Noi Onlus cod. IFO 23/09/R/10 per € 1.304,71, responsabile Dr.ssa R. Loria, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/32 per € 167,14, responsabile Prof. E. Pescarmona, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/05 per € 3.208,11, responsabile Dr. O. Segatto, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/07 per € 449,70, responsabile Dr. M. Maugeri Saccà e sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 22/01/G/28 per € 1.306,62, responsabile Dr.ssa A. Latini, che presenta la necessaria disponibilità;

**cod. IFO 22/01/G/28**

- assegnato: € 120.000,00  
 - utilizzato: € 64.000,00  
 - presente atto: € 1.306,62  
 - residuo: € 54.693,38

**cod. IFO 22/30/R/07**

- assegnato: € 99.081,00  
 - utilizzato: € 77.323,27  
 - presente atto: € 449,70  
 - residuo: € 21.308,03

**cod. IFO 21/01/R/32**

- assegnato: € 66.666,00  
 - utilizzato: € 29.383,79  
 - presente atto: € 167,14  
 - residuo: € 37.115,07

**cod. IFO 23/30/R/05**

- assegnato: € 166.000,00  
 - utilizzato: € 91.606,74  
 - presente atto: € 3.208,11  
 - residuo: € 71.185,15

**cod. IFO 23/01/R/35**

- assegnato: € 1.000.000,00  
 - utilizzato: € 132.039,59  
 - presente atto: € 2.552,48  
 - residuo: € 865.347,93

**cod. IFO 23/09/R/10**

- assegnato: € 50.000,00  
 - utilizzato: € 37.160,88  
 - presente atto: € 1.304,71  
 - residuo: € 11.534,41

**cod. IFO 23/01/R/48**

- assegnato: € 2.000.000,00  
 - utilizzato: € 579.176,38  
 - presente atto: € 5.883,07  
 - residuo: € 1.414.490,55

**cod. IFO 23/30/R/02**

- assegnato: € 130.150,00  
 - utilizzato: € 40.817,53  
 - presente atto: € 2.752,32  
 - residuo: € 86.580,15

**cod. IFO 22/30/R/01**

**cod. IFO 23/30/R/42**



- assegnato: € 165.000,00  
- utilizzato: € 156.308,22  
- presente atto: € 5.696,52  
- residuo: € 2.995,26

- assegnato: € 86.000,00  
- utilizzato: € 51.294,38  
- presente atto: € 4.167,52  
- residuo: € 30.538,10

**cod. IFO 23/01/R/46**

- assegnato: € 1.411.200,00  
- utilizzato: € 327.061,86  
- presente atto: € 3.539,40  
- residuo: € 1.080.598,74

**cod. IFO 23/18/R/62**

- assegnato: € 66.666,67  
- utilizzato: € 6.100,00  
- presente atto: € 4.999,56  
- residuo: € 55.567,11

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051150 – 1100050 – 3051350 – 3051450 – 3051550 - 1102000 - Conto 501010394 x € 17.141,65 - 501010393 x € 11.882,36 - 501010894 x € 1.306,62 – 501010705 x € 5.696,52.

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

R.

Prot.RTO2 121/23-AB del 13/12/2023  
Ditta: Unimed Scientifica Srl  
Offerta: n. 1930/03 del 05/12/2023

B02616A92A.

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	MB44103	1	NZYTECH - NZYSupreme qPCR Green Master Mix (2x), ROX	548,00	548,00
2	RR047A	1	TAKARA - PrimeScript RT Reagent Kit with gDNA Eraser	460,00	460,00
3					-
4		1	spese di spedizione	18,00	18,00
				Totale imponibile	1.026,00
				IVA	225,72
				<b>TOTALE</b>	<b>1.251,72</b>

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca AIRC 2023 "TRF2 oncogenic functions: from mechanistic insights to therapeutic targeting" cod. IFO 23/30/R/02 (CdC 3051150), responsabile Dr.ssa Biroccio.

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

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: [adele.petricca@ifo.it](mailto:adele.petricca@ifo.it)

Il Responsabile del Progetto  
Dr.ssa Annamaria Biroccio  
Dirigente Biologo  
([annamaria.biroccio@ifo.it](mailto:annamaria.biroccio@ifo.it))

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
<b>Data</b>	12/12/2023	
<b>Dipartimento</b>	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>	Ricerca Traslazionale Oncologica	

**A) INFORMAZIONI SANITARIE**

**Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:**

vedi tabella allegata

-----

-----

-----

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

La UNIMED SCIENTIFICA ha l'esclusività della distribuzione (vedi dichiarazioni allegate).

-----

-----

**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 :

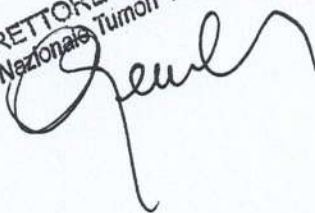
Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 12/12/2023

*Oggetto: richiesta prodotti*

Il prodotto con codice MB44103 è una mix di SYBR GREEN, necessaria per l'esecuzione di real time PCR.

Il prodotto con codice RR047A è un kit per esecuzione di retrotrascrizione da RNA a cDNA in presenza di enzima DNasi.

I prodotti sopraelencati sono stati scelti per la loro elevata qualità e poiché assicurano la riproducibilità degli esperimenti già effettuati garantendo la continuità delle linee di ricerca in corso presso il laboratorio.

Dr.ssa Annamaria Biroccio

R.

Prot.RTO2-02/24-AB dell'08/01/2024  
 Ditta: Bioclarma srl  
 Offerta: n. 78/23 del 14/12/2023

B026E1408P

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1		1	Custom FITC-labeled HSat2 PNA probe: FITC-TCGAGTCCATTTCGATGAT	1.200,00	1.200,00
2					-
3		1	trasporto	30,00	30,00
4					-
				Totale imponibile	1.230,00
				IVA	270,60
				<b>TOTALE</b>	<b>1.500,60</b>

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca AIRC 2023 "TRF2 oncogenic functions: from mechanistic insights to therapeutic targeting" cod. IFO 23/30/R/02 (CdC 3051150), responsabile Dr.ssa Biroccio.

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

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: [adele.petricca@ifo.it](mailto:adele.petricca@ifo.it)



Il Responsabile del Progetto  
 Dr.ssa Annamaria Biroccio  
 Dirigente Biologo  
[annamaria.biroccio@ifo.it](mailto:annamaria.biroccio@ifo.it)

Il Direttore  
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE  
 ONCOLOGICA  
 Dr. Giovanni Brindino



IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.F.  
 (Prof. Giancarlo Ciliberto)



**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 28/12/2023

*Oggetto: richiesta prodotti*

Il prodotto FITC-labelled SatII PNA probe è una sonda fluorescente con sequenza complementare al DNA pericentromerico delle regioni SatII. Tale sonda viene utilizzata in esperimenti di DNA-FISH (Fluorescent in situ Hybridization) su cellule in interfase o in metafase per visualizzare i pericentromeri.

L'offerta della Bioclarma risulta essere la più conveniente per questi prodotti.

Dr.ssa Annamaria Biroccio



ISTITUTO NAZIONALE TUMORI  
**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 13/12/2023

R

**Al Direttore Scientifico IRE  
SEDE**

B 026 488549.

Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, **Dr. Marcello Maugeri-Saccà**, è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sul fondo 22/30/R/07, di cui lo scrivente è responsabile. Centro di costo della ricerca: 3051450

	<b>CODICE</b>	<b>Q.TÀ</b>	<b>DESCRIZIONE</b>	<b>Euro Cad.</b>	<b>IMPORTO</b>
1	2198065	2	ISCOVE'S MOD DULBECCO'S MEDIUM 10X500ML	150,48	300,96
2	21885025	5	DMEM W/GLUTAMAX-I PYR,IG/L, GLU 500 ML	13,53	67,65
				Totale imponibile	368,61€
				IVA 22%	81,09€
				<b>TOTALE Euro</b>	<b>449,70€</b>

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta *Life Technologies Italia (Thermo Fisher Scientific) n E4893803* del 1 Gennaio 2023 **trasmessa in allegato nelle pagine di interesse.**

Si richiede la consegna del materiale in oggetto presso: Nuovi Laboratori di ricerca, UOSD NCBTM, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, piano -2, via Fermo Ognibene 23, 00144 Roma (all'attenzione della **Dr.ssa Giulia Bon**).


**Dr. Marcello Maugeri-Saccà**

*Dr. Maugeri-Saccà*

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

*Dr. Maugeri-Saccà*



<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
N.Richiesta		
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
<b>Data</b>	13/12/23	
<b>Dipartimento</b>	Clinica e Ricerca Oncologica	
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>	Oncologia Medica 2	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per condurre esperimenti di Biologia Cellulare e Molecolare

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

Si allegata la lettera di esclusività

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio 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

*A. Mollo*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*A. Mollo*

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"

*Giulio*

Roma, 13/12/23

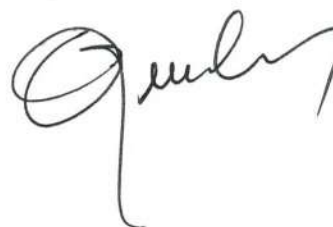
Alla Direzione Scientifica IRE

**RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N. E4893803**

I prodotti Life Technologies Italia (ThermoFisher Scientific) di cui si richiede l'acquisto permetteranno di attuare la crescita in vitro di colture cellulari il cui impiego è previsto all'interno del progetto. I suddetti prodotti sono distribuiti in maniera esclusiva da Life Technologies Italia (ThermoFisher Scientific).

In fede

Marcello Maugeri-Sacca



R.

Prot.RTO2-01/24-OS del 05/01/2024  
 Ditta: LABOSPACE Srl  
 Offerta n. 3 del 04/01/2024

B026D09039.

4227

4228

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	LS-B2833-50	1	IHC-plus™ Monoclonal Mouse anti-Human FGFR /FGF Receptor Antibody (phospho-Tyr653/Tyr654, IHC, WB) - Size: 50µl	940,00	940,00
2					-
3		1	spese di spedizione	30,00	30,00
				Totale imponibile	970,00
				IVA	213,40
				<b>TOTALE Euro</b>	<b>1.183,40</b>

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

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

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: [adele.petricca@ifo.it](mailto:adele.petricca@ifo.it)

Il Responsabile del Progetto  
 Dr. Oreste Segatto  
 ([oreste.segatto@ifo.it](mailto:oreste.segatto@ifo.it))

Il Direttore  
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE  
 ONCOLOGICA  
 Dr. Giovanni Blandino

*[Handwritten signature]*

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.F.  
 (Prof. Romano Chiapparini)  
*[Handwritten signature]*

<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	05/01/2024	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Ricerca Traslazionale Oncologica	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella allegata

-----

-----

-----

-----

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

Il materiale è commercializzato in esclusiva da Labospace ed è l'unico disponibile che si adatta perfettamente alle nostre esigenze sperimentali.

-----

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: -----

Produttore: -----

Fabbisogno presunto in UM: -----

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

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

Informazioni aggiuntive: -----

-----

-----

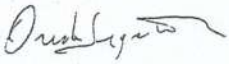
-----

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'


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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

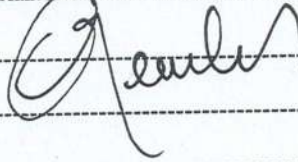


Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :



Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

  
DIRETTORE SCIENTIFICO  
UFFICIO RICERCA  
DIRETTORE SCIENTIFICO I.R. F.  
D. Gennaro Ciliberto

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 05/01/2024

Alla Direzione Scientifica IRE

*Oggetto: richiesta prodotti*

Il prodotto in oggetto è un anticorpo monoclonale validato per Immunoistochimica e Western Blot, utilizzabile anche su tessuti inclusi in paraffina.

Riconoscendo specificamente l'attivazione in Tirosina 653\654 del recettore FGF (FGFR), ci servirà per valutare lo stato di attivazione delle oncoproteine di fusione di FGFR2 nei tessuti tumorali di nostro interesse.

Il materiale è commercializzato in esclusiva da Labospace ed è l'unico disponibile che si adatta perfettamente alle nostre esigenze sperimentali.

In allegato la dichiarazione di esclusività.

In fede

Oreste Segatto

R.

Prot.RTO2-03/24-OS dell'11/01/2024  
 Ditta: Bio-Rad Laboratories S.r.l.  
 Offerta n. QQ474461-CPQ23 del 10/01/2024

B026D845B8

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
4224	1 5671084	10	4--15% Criterion™ TGX™ Precast Midi Protein Gel, 18 well, 30 µl Pkg of 1, 4--15% precast polyacrylamide gel, 13.3 × 8.7 cm	22,16	221,60
4225	2 4568084	7	4--15% Mini-PROTEAN® TGX Stain-Free™ Protein Gels, 10 well, 50 µl Pkg of 10, 4--15% precast polyacrylamide gel, 8.6 × 6.7 cm	119,70	837,90
4226	3 1704272	2	Trans-Blot Turbo RTA Mini 0.2 µm PVDF Transfer Kit, for 40 blots Ready-to-assemble transfer kit includes 40 mini-sized 0.2 µm PVDF membranes	300,05	600,10
				Totale imponibile	1.659,60
				IVA	365,11
				<b>TOTALE Euro</b>	<b>2.024,71</b>

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

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


Per chiarimenti sulla richiesta contattare: [adele.petricca@ifo.it](mailto:adele.petricca@ifo.it)

*M. Blandino*  
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA  
 Dr. Giovanni Blandino

Il Responsabile del Progetto  
 Dr. Oreste Segatto  
[oreste.segatto@ifo.it](mailto:oreste.segatto@ifo.it)

*Oreste Segatto*  
 IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
<b>Data</b>	11/01/2024	
<b>Dipartimento</b>	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>	Ricerca Traslazionale Oncologica	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella allegata

-----

-----

-----

-----

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

Tutto il materiale è prodotto e commercializzato da BioRad ed è l'unico disponibile e/o compatibile con i macchinari presenti nel nostro laboratorio, anche questi ultimi sono a marchio BioRad.

-----

### 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

*Orlando Ligato*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*Orlando Ligato*

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"

Il Direttore  
UOC RICERCA TRASLATIONALE  
ONCOLOGICA  
Dr. Giovanni Bianchini

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 11/01/2024

Alla Direzione Scientifica IRE

*Oggetto: richiesta prodotti*

I prodotti del seguente ordine sono utilizzati per la corsa elettroforetica delle proteine in base al loro peso molecolare e per il successivo trasferimento su membrane di nitrocellulosa per permetterne la visualizzazione.

In particolare i prodotti **#4568084** (4-15% MP TGX Stain-Free 10W 50µl, pkg 10) e **#5671084** (4-15% Criterion TGX Gel 18W), sono gel pre-assemblati e pronti all'uso di poliacrilammide usati per la separazione elettroforetica delle proteine, che verranno successivamente trasferite su membrana per le analisi di Western Blotting. I prodotti **#1704272** (Trans-Blot Turbo RTA Mini NC Kt 40 blots) sono necessari per il trasferimento delle proteine separate elettroforeticamente su membrana di PVDF per le successive analisi di Western Blotting

Tutto il materiale è prodotto e commercializzato da BioRad ed è l'unico disponibile e/o compatibile con i macchinari presenti nel nostro laboratorio, anche questi ultimi sono a marchio BioRad.

In fede

Oreste Segatto



R.

CARLO ERBA  
OFFERTA 2123532260

Roma 20/12/2023

B026B4398F

COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	415154	10 Propan-2-olo-RPE-ACS-Per analisi-Reag. Ph. Eur.-Reag. USP - Flacone di vetro	€ 7,70	€ 77,00
2		SPESE GESTIONE ORDINE		€ 60,00
Totale imponibile				€ 137,00
IVA				€ 30,14
<b>TOTALE</b>				<b>€ 167,14</b>

222  
223

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

Ministero della salute c/

21/01/R/32

Resp. Edoardo Pescarmona

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

*fy m*

UOSD "SAFU"  
Dip. di Ricerca Oncologica, Assistenza e Innovazione Tecnologica  
Area Diagnostica Patologica e Ricerca Traslazionale  
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

CENTRO DI COSTO: 3051550

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

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I R E  
(Prof. *Carlo Erba*)

*Carlo Erba*



**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: 20/12/2023  
Dipartimento: DIPARTIMENTO RIDAIT  
U.O. / Servizio richiedente: UOSD SAFU

**A) INFORMAZIONI SANITARIE**

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

**B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE**

Codice di repertorio nazionale: \_\_\_\_\_  
Produttore: \_\_\_\_\_  
Fabbisogno presunto in UM: \_\_\_\_\_  
Spesa presunta (IVA esclusa): \_\_\_\_\_  
Durata proposta del contratto di fornitura: \_\_\_\_\_  
Informazioni aggiuntive: \_\_\_\_\_

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

*ky m*  
UOSO "SAFU"  
Dip. di Ricerca Diagnostica, Ingegneria e Informatica Tecnologie  
Area Diagnostica e Tecnologie di Ricerca Translazionale  
Responsabile (Dr. Maurizio Fornaciari)

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Prof. Edoardo Pescarmona

Timbro/firma Responsabile UOSO

*ky m*  
UOSO "SAFU"  
Dip. di Ricerca Diagnostica, Ingegneria e Informatica Tecnologie  
Area Diagnostica e Tecnologie di Ricerca Translazionale  
Responsabile (Dr. Maurizio Fornaciari)

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI  
"PIRINA ELENA"  
S.C. ANATOMIA E ISTOLOGIA PATOLOGICA  
E CITODIAGNOSTICA  
DIRETTORE PROF. Edoardo Pescarmona

*ky m*

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno .....

Urgente

Non urgente

Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

**Area Medicina Molecolare  
Epigenetica Traslazionale**

**Roma, 20 Dicembre 2023  
Alla Direzione Scientifica IRE  
All'Ufficio SAR – IFO  
LORO SEDI**

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO REAGENTI CARLO ERBA

I reagenti di cui si richiede l'acquisto sono già impiegati all'interno del laboratorio, e vengono utilizzati per il proseguimento delle ricerche in corso, volte alla comprensione dei meccanismi che sono alla base dei processi tumorali.

La ditta CARLO ERBA è esclusivista dei prodotti in oggetto, come da dichiarazione allegata.

Il Responsabile della Ricerca

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

Dott. Maurizio Fanciulli

**IRE**

ifo\_058.IFO\_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0000171.02-01-2024

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

R

Roma, 30/11/2023

**Al Direttore Scientifico IRE  
SEDE**

B0259B2A84.

Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, Dr.ssa **Rossella Loria** è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sui fondi **Ale con Noi Onlus**, cod. **IFO 23/09/R/10**, CdC: **3051450**, di cui la Dr.ssa Rossella Loria è responsabile.

	<b>CODICE</b>	<b>Q.TÀ</b>	<b>DESCRIZIONE</b>	<b>Euro Cad.</b>	<b>IMPORTO</b>
<b>1</b>	15140122	5	PENICILLIN STREPTOMYCIN SOL 100ML	18,16	90,8
<b>2</b>	21885108	1	DMEM W/GLUTAMAX-I PYR,IG/L,GLU 10X500ML	113,02	113,02
<b>3</b>	25300054	10	TRYP SIN .05% EDTA 100ML	13,25	132,5
<b>4</b>	PA5-118755	1	Phospho-EphA5 (Tyr650) Polyclonal Antibody	368,46	368,46
<b>5</b>	PA5-105654	1	Phospho-EphA7 (Tyr614) Polyclonal Antibody	364,65	364,65
				Totale imponibile	1.069,43
				IVA	235,28
				<b>TOTALE Euro</b>	<b>1304,71</b>

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta n. **D5281096** del 29/11/2023 trasmessa in allegato.

Si richiede la consegna del materiale in oggetto presso:

Nuovi Laboratori di ricerca, UOSD Network cellulari e bersagli terapeutici, Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, piano -2, via Fermo Ognibene 23, 00144 Roma (all'attenzione della Dr.ssa **Rossella Loria**).

Dr.ssa *Rossella Loria*.....

*Rossella Loria*  
IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

*Silvia Soddu*  
responsabile UOSD  
Bersagli Terapeutici  
Molecolari



<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
<b>Data</b>	30/11/23	
<b>Dipartimento</b>	Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>	UOSD NCBTM	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Anticorpi e reagenti per colture cellulari

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

L'utilizzo dei reagenti prodotti dalla Thermo Fisher Scientific risulta indispensabile per poter effettuare degli esperimenti in vitro, di validazione dei risultati dell'RNA-seq, utilizzando linee cellulari di osteosarcoma.

### 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

*Rossini du*

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno \_\_\_\_\_

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*Rossini du*

*Quelli*

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

*Silvia Soddù*  
Dr.ssa Silvia Soddù  
Responsabile UOSD  
Network Cellulari Bersagli Terapeutici  
Molecolari

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 30/11/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

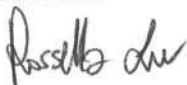
### **RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N48/RL/NCBTM**

I reagenti della Thermo Fisher Scientific di cui si richiede l'acquisto sono stati scelti per lo svolgimento di esperimenti fondamentali nell'ambito del progetto "Nuove terapie a bersaglio molecolare nei sarcomi pediatrici e dell'adulto". Lo studio si propone di analizzare lesioni di osteosarcoma tramite esperimenti di RNAseq con lo scopo di identificare nuovi bersagli terapeutici di superficie da utilizzare nell'ambito della terapia con le CAR-T.

L'utilizzo dei reagenti per colture cellulari e degli anticorpi prodotti dalla Thermo Fisher Scientific risulta indispensabile per poter validare i dati ottenuti dagli esperimenti di RNA-seq ed effettuare saggi funzionali tramite esperimenti *in vitro* utilizzando linee cellulari di osteosarcoma.

In fede

Rossella Loria





R.

B0268DAC64

Roma, 14.12.2023

Alla Direzione  
Scientifica IRE  
All'Ufficio SAR  
LORO SEDE

SOCIETA' Life Technologies Italia

Prot.n. 59/SS-NCBTM/23

OFFERTA N: E4893803

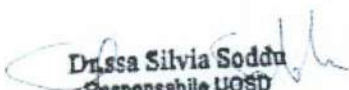
CODICE	Q.TA'	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
21331046	1	DMEM/F12 (1:1) W/O L-GLUT 10X500ML	€ 112.56	€ 112.56
16050122	1	HORSE SERUM 500 ML	€ 107.64	€ 107.64
				€ 0.00
				€ 0.00
			Totale imponibile	€ 220.20
			IVA	€ 48.44
			<b>TOTALE</b>	<b>€ 268.64</b>

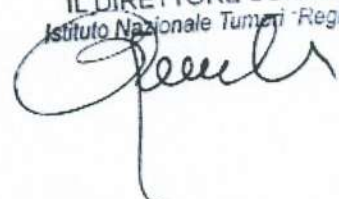
Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR-MAD-2022-12375670 cod. IFO 23/01/R/35 int. a Silvia Soddu  
CdC: 3051450

La ditta Life Technologies Italia distribuisce in esclusiva i suddetti prodotti

NB: la merce dovrà essere consegnata c/o Silvia Soddu VIA ELIO CHIANESI 53 00144 ROMA LABORATORI AREA DIP. E FUNZ. DI RICERCA TRASLAZIONALE PIANO -2

Firma del Responsabile della Ricerca

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"  


<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	14/12/23	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca, Diagnostica avanzata e Innovazione tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per colture cellulari

-----

-----

-----

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

L'acquisto del prodotti in oggetto nasce dall'esigenza di mantenere in coltura linee cellulari. I prodotti in oggetto sono stati già utilizzati all'interno del laboratorio di ricerca della Dr.ssa Silvia Soddu, per cui il loro acquisto garantisce l'appropriatezza e la riproducibilità delle procedure sperimentali.

-----

-----

-----

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: -----

Produttore: -----

Fabbisogno presunto in UM: -----

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

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

Informazioni aggiuntive: -----

-----

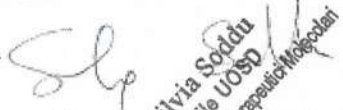
-----

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

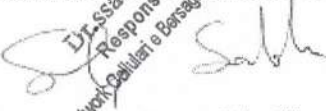
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

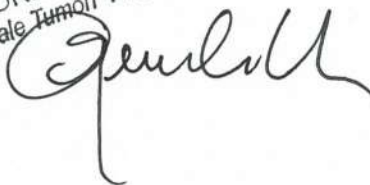
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



Roma, 14.12.2023

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

**RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 59/SS-NCBTM/23**

La sottoscritta Silvia Soddu, dichiara che i prodotti sottoelencati

21331046 DMEM/F12 (1:1) W/O L-GLUT 10X500ML  
16050122 HORSE SERUM 500 ML

sono reagenti necessari per mantenere in coltura linee cellulari.

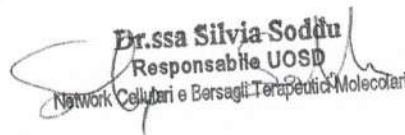
I prodotti in oggetto sono stati scelti e precedentemente testati, all'interno del laboratorio di ricerca della Dr.ssa Silvia Soddu, per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

La ditta **Life Technologies Italia** è **distributore ufficiale** di questi prodotti sul territorio Italiano.

Tale acquisto alla ditta è necessario al fine di garantire la massima specificità e affidabilità dei risultati sperimentali.

Si allega il preventivo della ditta Thermo Fisher Scientific, distributrice esclusiva dei prodotti richiesti.


FIRMA DEL RESPONSABILE

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







N.Richiesta	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>	<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
(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

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: .....

Produttore: .....

Fabbisogno presunto in UM: .....

Spesa presunta (IVA esclusa): .....

Durata proposta del contratto di fornitura: .....

Informazioni aggiuntive: .....

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

*Selp Sabh*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*Selp Sabh*

Timbro/firma Responsabile UOSD

*Selp Sabh*

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

*[Handwritten Signature]*

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

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

Rome, 07 December 2023

**OGGETTO: OFFERTA Hepaticult e reagenti VODEN**


Il progetto PNRR "Addressing liver fibrosis prevention and treatment: an unbiased query on the hepatic microenvironment with a perspective targeting of the pro-fibrotic kinase HIPK2" coordinato dalla dott.ssa Silvia Soddu prevede l'utilizzo di modelli sperimentali per lo studio della fibrosi. A tale scopo è necessario l'utilizzo di terreni e reagenti specifici per rendere possibile la generazione e il mantenimento di colture di cellule epatiche.

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

Cordialmente,

Dr.ssa Silvia Soddu



N.Richiesta		<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b> Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
(Spazio Riservato)			
Data		07/12/2023	
Dipartimento		RTA	
U.O. / Servizio richiedente		NETWORK CELLULARI E BERSAGLI 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 richiesti sono essenziali per il completamento del progetto in corso e la validazione di risultati sperimentali. In particolare i reagenti richiesti non possono essere sostituiti in quanto sono impiegati in procedure sperimentali standardizzate nel laboratorio la cui riproducibilità si è dimostrata ottimale solamente con i prodotti richiesti.

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: .....

Produttore: .....

Fabbisogno presunto in UM: .....

Spesa presunta (IVA esclusa): .....

Durata proposta del contratto di fornitura: .....

Informazioni aggiuntive: .....

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

*Slp Sallh*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*Slp Sallh*

Timbro/firma Responsabile UOSD

*Slp Sallh*

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

*Quelley*

**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 Miltenyi**

Il progetto PNRR "Addressing liver fibrosis prevention and treatment: an unbiased query on the hepatic microenvironment with a perspective targeting of the pro-fibrotic kinase HIPK2" coordinato dalla dott.ssa Silvia Soddu prevede l'utilizzo di reagenti per la conservazione di tessuti di origine animale.

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

Cordialmente,

Dr.ssa Silvia Soddu

R.

30/11/2023

Alla Direzione Scientifica  
IRE  
All'Ufficio SAR

Beckman Coulter

OFFERTA: 04692304.1 - Prot.n. RTO/187/2023

B02504426E

4914  
4915

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A63881	1	Agencourt AMPure XP - 60 ml	1.070,15 €	1.070,15
2	A63987	1	Agencourt RNAClean XP 40 MI	802,66 €	802,66
3					-
4					-
5					-
6					-
7					-
8					-
				Totale imponibile	1.872,81 €
				IVA al 22%	412,02 €
				TOTALE Euro	2.284,83 €

Fondi su cui far gravare la spesa: Min.Salute PNC INNOVA

Codice 23/01/R/48

Scadenza: 01/01/2027

Responsabile: Dr.Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore  
UOC RICERCA TRASLATIONALE  
EMATOLOGICA  
*Giovanni Blandino*  
Dr. Giovanni Blandino

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

*Gennaro Gilberti*

IN AD.



N.Richiesta	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA</b> Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
(Spazio Riservato)		
Data	30/11/2023	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

**A) INFORMAZIONI SANITARIE**

**Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:**  
 I prodotti sono stati selezionati perché presentano caratteristiche di compatibilità con i protocolli richiesti per eseguire un'analisi genomica/trascrittomica mirata in campioni di fluidi biologici o cellulari tramite il sequenziatore Nanopore recentemente arrivato presso i nostri laboratori.  
 Nel dettaglio, tali prodotti rappresentano biglie magnetiche funzionalizzate per la cattura di acidi nucleici in soluzione (DNA ed RNA, rispettivamente), consentono una purifica selettiva di frammenti di taglia definita. Questi, a loro volta, sono necessari per preparare in maniera appropriata le librerie genomiche e trascrittomiche, e facilitano la successiva corsa a valle nel sequenziatore evitando il blocco delle flow cell per presenza di materiale contaminante. I prodotti selezionati inoltre sono uniformemente riconosciuti come gold standard per la purifica e potranno essere utilizzati in tutti i protocolli di library prep NGS in uso nei nostri progetti.

**Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di**  
 Prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata

**B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE**

Codice di repertorio nazionale: vari  
 Produttore: Beckman & Coulter  
 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  
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA  
 Dr. Giovanni Blandino  
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

**D) Valutazione Direz.ne Scientifica :**

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

Massima urgenza  
 Priorità piano acquisti anno \_\_\_\_\_

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

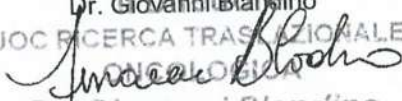
Roma 30/11/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi


**Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti Beckman & Coulter**

I prodotti sono stati selezionati perché presentano caratteristiche di compatibilità con i protocolli richiesti per eseguire un'analisi genomica/trascrittomica mirata in campioni di fluidi biologici o cellulari tramite il sequenziatore Nanopore recentemente arrivato presso i nostri laboratori.

Nel dettaglio, tali prodotti rappresentanti biglie magnetiche funzionalizzate per la cattura di acidi nucleici in soluzione (DNA ed RNA, rispettivamente), consentono una purifica selettiva di frammenti di taglia definita. Questi, a loro volta, sono necessari per preparare in maniera appropriata le librerie genomiche e trascrittomiche, e facilitano la successiva corsa a valle nel sequenziatore evitando il blocco delle flow cell per presenza di materiale contaminante. I prodotti selezionati inoltre sono uniformemente riconosciuti come gold standard per la purifica e potranno essere utilizzati in tutti i protocolli di library prep NGS in uso nei nostri progetti.

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

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



13/12/2023

Alla Direzione  
Scientifica IRE  
Alla UOC ABS

R

AGILENT

B025 4E6525

OFFERTA:4614867 - Prot.n. RTO/217/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO	
4242	1	5067-5365	1	Screen Tape DNA genomico, parte dei sistemi TapeStation	247,50	247,50
4243	2	5067-5366	1	Reagenti DNA genomico con tampone e marcatore ladder	171,00	171,00
4244	3	5067-5576	1	ScreenTape per RNA, parte dei sistemi Tape Station	181,80	181,80
4245	4	5067-5577	1	Tampone del campione ScreenTape RNA	63,00	63,00
4246	5	5067-5578	1	Marcatore ladder ScreenTape RNA	75,60	75,60
4247	6	5067-5630	1	Cell-free DNA ScreenTape, parte dei sistemi TapeStation	308,70	308,70
4248	7	5067-5633	1	Tampone del campione per DNA senza cellule,	52,20	52,20
4249	8	5067-5631	1	Reagenti per DNA senza cellule con tampone campione ..	105,30	105,30
4250	5	5067-5632	1	Marcatore ladder per DNA senza cellule.	63,90	63,90
4251	6	5067-5598	3	112 puntali	37,80	113,40
4252	7	401428	3	Mx3000P Strip Tubes	108,00	324,00
4253	8	401425	3	Mx3000P Optical Strip Caps (120 count)	45,90	137,70
				Totale imponibile		1.844,10 €
				IVA al 22%		405,70 €
				TOTALE Euro		2.249,80 €

Fondi su cui far gravare la spesa: Min.Salute PNC INNOVA

Codice 23/01/R/48

Scadenza: 01/01/2027

Responsabile: Dr.Giovanni Blandino

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	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA</b> Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
(Spazio Riservato)		
Data	02/11/2023	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

#### Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti sono: un kit per la corsa elettroforetica di DNA tumorale circolante (cod. 5067-5630) e relativi reagenti per la titolazione della taglia dei frammenti estratti (cods. 5067-5633, 5067-5631 e 5067-5632), e consumabili per il loro caricamento automatico in macchina (cods. 5067-5598, 401428 e 401425), sono necessari per poter valutare la qualità degli acidi nucleici ottenuti da pazienti oncologici e da sottoporre a sequenziamento tramite piattaforma Nanopore. I prodotti indicati non possono essere sostituiti con altri presenti sul mercato perché hanno caratteristiche biochimiche (kit) o fisiche (plastiche) uniche.

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

I kit presenti nell'ordine sono prodotti dalla ditta Agilent e sono dedicati per lo strumento TapeStation (Agilent) presente nei nostri laboratori.

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: AGILENT

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE


Durata proposta del contratto di fornitura: \_\_\_\_\_

Informazioni aggiuntive: \_\_\_\_\_

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente  
  
 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  
 \_\_\_\_\_

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 2/11/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

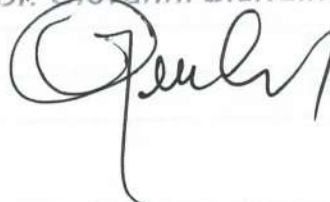
**Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti AGILENT**

I prodotti richiesti sono: un kit per la corsa elettroforetica di DNA tumorale circolante (cod. 5067-5630) e relativi reagenti per la titolazione della taglia dei frammenti estratti (cods. 5067-5633, 5067-5631 e 5067-5632), e consumabili per il loro caricamento automatico in macchina (cods. 5067-5598, 401428 e 401425), sono necessari per poter valutare la qualità degli acidi nucleici ottenuti da pazienti oncologici e da sottoporre a sequenziamento tramite piattaforma Nanopore. I prodotti indicati non possono essere sostituiti con altri presenti sul mercato perché hanno caratteristiche biochimiche (kit) o fisiche (plastiche) uniche. I kit sono prodotti e distribuiti in esclusiva dalla ditta Agilent e sono dedicati per lo strumento TapeStation (Agilent) presente nei nostri laboratori.

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore  
UOC RICERCA TRASLAZIONALE  
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino



13/12/2023

Alla Direzione  
Scientifica IRE  
Alla UOC ABS

AGILENT

OFFERTA:4614867 - Prot.n. RTO/217/2023

~~BOZGHI R.~~  
BOZGHI R.

254  
255  
256  
257  
258  
259  
260

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	5067-5630	1	Cell-free DNA ScreenTape, parte dei sistemi TapeStation	308,70	308,70
2	5067-5633	1	Tampone del campione per DNA senza cellule.	52,20	52,20
3	5067-5631	1	Reagenti per DNA senza cellule con tampone campione ..	105,30	105,30
4	5067-5632	1	Marcatore ladder per DNA senza cellule.	63,90	63,90
5	5067-5598	3	Puntali per caricamento (1 confezione), 112 puntali	37,80	113,40
6	401428	3	Mx3000P Strip Tubes	108,00	324,00
7	401425	3	Mx3000P Optical Strip Caps (120 count)	45,90	137,70
5					
6					
7					
8					
				Totale imponibile	1.105,20 €
				IVA al 22%	243,14 €
				TOTALE Euro	1.348,34 €

Fondi su cui far gravare la spesa: Min.Salute PNC INNOVA

Codice 23/01/R/48  
Scadenza: 01/01/2027  
Responsabile: Dr.Giovanni Blandino  
CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore  
UOC RICERCA TRAS  
ONCOLOGICA  
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

*[Signature]*

N.Richiesta	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA</b>	<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	02/11/2023	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

#### Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti sono: un kit per la corsa elettroforetica di DNA tumorale circolante (cod. 5067-5630) e relativi reagenti per la titolazione della taglia dei frammenti estratti (cods. 5067-5633, 5067-5631 e 5067-5632), e consumabili per il loro caricamento automatico in macchina (cods. 5067-5598, 401428 e 401425), sono necessari per poter valutare la qualità degli acidi nucleici ottenuti da pazienti oncologici e da sottoporre a sequenziamento tramite piattaforma Nanopore. I prodotti indicati non possono essere sostituiti con altri presenti sul mercato perché hanno caratteristiche biochimiche (kit) o fisiche (plastiche) uniche.

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

I kit presenti nell'ordine sono prodotti dalla ditta Agilent e sono dedicati per lo strumento TapeStation (Agilent) presente nei nostri laboratori.

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: **VARI**

Produttore: **AGILENT**

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.)

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

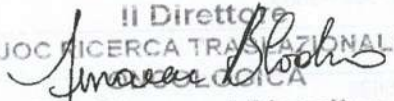
Roma 13/12/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

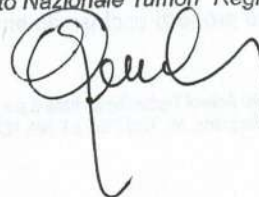
**Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti AGILENT**

I prodotti richiesti sono: un kit per la corsa elettroforetica di DNA tumorale circolante (cod. 5067-5630) e relativi reagenti per la titolazione della taglia dei frammenti estratti (cods. 5067-5633, 5067-5631 e 5067-5632), e consumabili per il loro caricamento automatico in macchina (cods. 5067-5598, 401428 e 401425), sono necessari per poter valutare la qualità degli acidi nucleici ottenuti da pazienti oncologici e da sottoporre a sequenziamento tramite piattaforma Nanopore. I prodotti indicati non possono essere sostituiti con altri presenti sul mercato perché hanno caratteristiche biochimiche (kit) o fisiche (plasticheria) uniche. I kit sono prodotti e distribuiti in esclusiva dalla ditta Agilent e sono dedicati per lo strumento TapeStation (Agilent) presente nei nostri laboratori.

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore  
UOC RICERCA TRASLAZIONALE  
ONCOLOGICA  
  
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"





R.

11/01/2024

Alla Direzione Scientifica  
IRE  
Alla UOC ABS

BIO CELL

OFFERTA:BC005M - Prot.n. RTO/6/2024

B026E450QH.

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	BCGS01.03	2	Xpert Green DNA Stain (20.000X) Grisp	220,00	440,00
2	BCGB23.203	2	TripleXtractor reagent for RNA isolation Grisp	490,00	980,00
3	BCTQ1201-50	2	Excel-Taq FAST qPCR SybrGreen (no ROX) SMOBIO	998,00	1.996,00
4					-
5					-
6					-
7					-
8					-
9					-
10					-
11					-
				Totale imponibile	3.416,00 €
				IVA al 22%	751,52 €
				TOTALE Euro	4.167,52 €

Fondi su cui far gravare la spesa: AIRC 5X1000

Codice 23/30/R/42

Scadenza: 30/06/2024

Responsabile: Dr.Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I<sup>o</sup>  
(Prof. Gennaro Giliberto)

*Gennaro Giliberto*

N.Richiesta	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA</b> Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
(Spazio Riservato)		
Data	11/01/2024	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

#### Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti sono reagenti utilizzati per esperimenti di biologia molecolare, quali l'estrazione dell'RNA, l'analisi dei trascritti tramite real time PCR e l'elettroforesi su gel di agarosio.

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

Sono stati scelti i prodotti Grip e SMOBIO, in quanto, da prove effettuate in laboratorio, sono risultati essere i migliori in termini di efficienza e resa. Prodotti distribuiti in esclusiva

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: BIO CELL

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

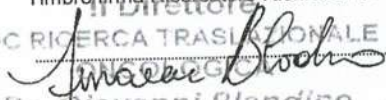
Durata proposta del contratto di fornitura: \_\_\_\_\_

Informazioni aggiuntive: \_\_\_\_\_

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

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

#### D) Valutazione Direzione Scientifica:

Massima urgenza  
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
 (Prof. Gennaro Carrara)

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 11/01/2024


UOC Acquisizione Beni e Servizi

**Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti BIO CELL**

I prodotti richiesti sono reagenti utilizzati per esperimenti di biologia molecolare, quali l'estrazione dell'RNA, l'analisi dei trascritti tramite real time PCR e l'elettroforesi su gel di agarosio.

Sono stati scelti i prodotti Grisp e SMOBIO, in quanto, da prove effettuate in laboratorio, sono risultati essere i migliori in termini di efficienza e resa.

Tali prodotti inoltre sono distribuiti in esclusiva dalla ditta Bio Cell come si evince dalla dichiarazione di unicità in calce all'offerta

Il Direttore  
UOC RICERCA TRASLAZIONALE  
ONCOLOGICA  
  
Dr. Giovanni Blandino



20/11/2023

Alla Direzione Scientifica IRE  
Alla UOC ABS  
LORO SEDI

Revity Italia SpA

OFFERTA: Q-250701 - Prot.n. RTO/173/2023

6025082594

R.

238  
4239  
4240  
4241

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	6016731	5	ATP LITE 1-STEP, 100ML	453,90	2.269,50
2	6055300	1	PhenoPlate-96 TC +lid /case 50x1B	400,35	400,35
3	PING11	1	PhenoVue cell painting kit 1 x 384	151,30	151,30
4		1	spedizione	80,00	80,00
5					-
6					-
				Totale imponibile	2.901,15 €
				IVA al 22%	638,25 €
				TOTALE Euro	3.539,40 €

Fondi su cui far gravare la spesa: Min.Salute PNRR D3 for Health

Codice 23/01/R/46

Scadenza: 01/01/2027

Responsabile: Prof- Gennaro Ciliberto

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore  
UOC RICERCA TRASLAZIONALE  
MIOLOGICA  
*Giovanni Blandino*  
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO IRE  
(Prof. Gennaro Ciliberto)

*Gennaro Ciliberto*

IN LAV.

N.Richiesta (Spazio Riservato)	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA</b> Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	<b>IRE</b> 
Data	20/11/2023	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

#### Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il materiale oggetto dell'offerta verrà utilizzato per i test di vitalità su organoidi derivati da pazienti.  
Il materiale in questione è l'originale consigliato per l'utilizzo del lettore enspire PerkinElmer (in dotazione alla UOC Ricerca Traslazionale Oncologica) e per la tecnologia Opera Revvity (ex PerkinElmer).

#### 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 Revvity Italia spa come da dichiarazione di unicità allegata

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

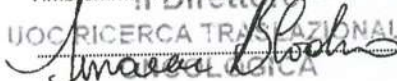
Codice di repertorio nazionale: VARI  
 Produttore: REVVITY ITALIA SPA  
 Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE  
 Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE  
 Durata proposta del contratto di fornitura: \_\_\_\_\_  
 Informazioni aggiuntive: \_\_\_\_\_

### 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 esperienze 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

  
 Dr. Giovanni Blandino

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  
 (Prof. Gerardo)

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 20/11/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

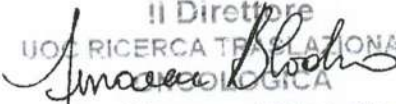
**Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti REVVITY ITALIA Spa**

Il materiale oggetto dell'offerta verrà utilizzato per i test di vitalità su organoidi derivati da pazienti.

Il materiale in questione è l'originale consigliato per l'utilizzo del lettore enspire Perkinelmer (in dotazione alla UOC Ricerca Traslazionale Oncologica) e per la tecnologia Opera Revvity (ex PerkinElmer).

Tali prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta REVVITY ITALIA SpA come da dichiarazione di unicità allegata

Prof. Gennaro Ciliberto

Il Direttore  
UOC RICERCA TRASLAZIONALE  
ONCOLOGICA  
  
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.C.C.S.  
(Prof. Gennaro Ciliberto)



08/01/2024

Alla Direzione Scientifica  
IRE  
Alla UOC ABS

R.

VETRO SCIENTIFICA

OFFERTA: UC-2023-1205 Prot.n. RTO/2/2024

B026F48256.

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	VS-044012	1	PROBE qPCR MASTER MIX	1.822,00	1.822,00
2	VS-031021	2	RNA Isolation Kit	586,00	1.172,00
3	VS-029505	2	Control primer set	182,00	364,00
4	VS-021111	4	primer universal RT microRNA PC set;	185,00	740,00
				Totale imponibile	4.098,00 €
				IVA al 22%	901,56 €
				TOTALE Euro	4.999,56 €

Fondi su cui far gravare la spesa: SPID

Codice 23/18/R/62

Scadenza:

Responsabile: Dr. ssa Maria Rizzo

CDC 1100050


IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

*Maria Rizzo*

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

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

*Gennaro Ciliberto*

N.Richiesta (Spazio Riservato)	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA</b> Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	08/01/2024	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

#### Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I Prodotti vetro scientifica sono stati testati nel nostro gruppo di ricerca per isolamento di RNA e amplificazioni. L'RNA Isolation Kit permette di ottenere quantità apprezzabili di RNA anche partendo da piccole quantità di campione e può essere utilizzato in tutte le procedure di sequenziamento o retro-trascrizione. I Primer Universal RT microRNA PCR set e CONTROL PRIMER SET sono ideali per le retrotrascrizioni ed un singolo cDNA consente la quantificazione di più miRNA utile alle linee di ricerca del nostro gruppo. Probe qPCR Master Mix possiede resistenza ad un'ampia gamma di inibitori della PCR ottenendo così un buon risultato ed inoltre è compatibile con gli strumenti presenti nel nostro laboratorio.

#### 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

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: vari  
 Produttore: VETROSCIENTIFICA  
 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

*Chiara Lizzo*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*Mauro Bodo*

Timbro/firma Direttore Scientifico

*Dr. Giovanni Blandino*

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza  
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

*Gennaro*  
 DIRETTORE SCIENTIFICO  
 (Prof. Gennaro Lupo)



UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 08/01/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

**Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti VETRO SCIENTIFICA**

I Prodotti vetro scientifica sono stati testati nel nostro gruppo di ricerca per isolamento di RNA e amplificazioni. L'RNA Isolation Kit permette di ottenere quantità apprezzabili di RNA anche partendo da piccole quantità di campione e può essere utilizzato in tutte le procedure di sequenziamento o retro-trascrizione. I Primer Universal RT microRNA PCR set e CONTROL PRIMER SET sono ideali per le retrotrascrizioni ed un singolo cDNA consente la quantificazione di più miRNA utile alle linee di ricerca del nostro gruppo. Probe qPCR Master Mix possiede resistenza ad un'ampia gamma di inibitori della PCR ottenendo così un buon risultato ed inoltre è compatibile con gli strumenti presenti nel nostro laboratorio. Questi prodotti, già utilizzati nel nostro gruppo di ricerca, permettono la riproducibilità dei dati.

*Chiara Pizzo*  
*[Signature]*



M. LAB.

Prot. n. 23 MST

Alla Direzione Scientifica  
Istituto Dermatologico S. Gallicano (IRCCS)  
Prof. Gennaro CILIBERTO  
SEDE

B0250A9506

**Oggetto:** Richiesta di fornitura di test rapidi per i POC del progetto "STUDIO DELL'IMPATTO DELLA PANDEMIA DA COVID-19 SULL'EPIDEMIOLOGIA DELLE INFEZIONI SESSUALMENTE TRASMISSIBILI E SUI COMPORTAMENTI SESSUALI DI ALCUNE POPOLAZIONI CHIAVE".

Gentile Direttore,  
si invia la documentazione relativa alla richiesta di acquisto di beni consumabili per garantire l'avvio delle attività previste nel disegno dello studio in oggetto. In particolare la richiesta di acquisto riguarda la fornitura da parte della azienda di diagnostici ABBOTT di test rapidi anticorpali basati su striscia cromatografica per la diagnosi in ambienti extra-ospedalieri dell'infezione da HIV-1 e della sifilide. I test saranno utilizzati in POC diagnostici allestiti sul territorio della città di Roma.

Le spese relative potranno gravare sul finanziamento del Progetto stesso identificato dal codice IFO: 22/01/G/28

Cordiali saluti.

Roma, 10 novembre 2023

Firma del Responsabile del fondo

Alessandra Latini

ISG  
ISTITUTO DERMATOLOGICO  
SAN GALLICANO

Parere favorevole  
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

Gennaro Ciliberto

JN LV.

<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	23/04/21	
Dipartimento	Dermatologia Clinica ISG	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Dermatologia MST e Medicina Tropicale	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

**Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:**

Sistema diagnostico rapido per la diagnosi di sifilide basato su strisce reattive cromatografiche per goccia di sangue capillare. Il Sistema è composto da un kit di strisce reattive (n.100), da dispositivi di captazione capillare e da una sostanza tampone (buffer) per la fissazione del sangue sulla striscia.

**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:**

E' uno dei pochissimi sistemi di diagnosi rapida della sifilide da sangue capillare;  
 E' quello che ha mostrato la migliore sensibilità e specificità per tutti gli stadi della sifilide;  
 Si presta ad essere efficacemente riproducibile anche nel paziente con deficit immunologico (pazienti con infezione da HIV-1);  
 Può essere utilizzato soprattutto in ambienti extraospedalieri con un minimo corredo sanitario e in accordo con le esigenze del

**Progetto:** L'uso di una rete di Point-Of-Care (POC) urbani per la prevenzione e la diagnosi rapida delle infezioni sessualmente trasmissibili emergenti e ri-emergenti in maschi che fanno sesso con maschi (MSM) CUP H56C18000620001

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: 7D2443    7D2243    7D2227    7245

Produttore: ABBOTT-Aiere srl ®

Fabbisogno presunto in UM: 300

Spesa presunta (IVA esclusa): 1050

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  
IFO-ISTITUTO SANGALLI  
Alessandra LATINI  
Dr.ssa Alessandra LATINI  
9081102015204018

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)  
IFO-ISTITUTO SANGALLI  
Alessandra LATINI  
Dr.ssa Alessandra LATINI  
9081102015204018

Timbro/firma Direttore Scientifico  
ISTITUTO SANGALLI - IFO  
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

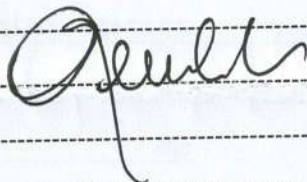
### D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile





Topi.  
B026 Fol023.

**ENVIGO**  
**OFFERTA 212-2020-700**

**Roma 11/01/2024**

COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro cad.	IMPORTO
1	106	TOPI NUDI HSD: ATHYMIC NUDE-FOXN1 NU FEMMINE 5 SETTIMANE	€ 40,38	€ 4.280,28
2	8	BOX GRANDE	€ 25,50	€ 204,00
3	1	TRASPORTO	€ 185,00	€ 185,00
			Totale imponibile	€ 4.669,28
			IVA	€ 1.027,24
			<b>TOTALE</b>	<b>€ 5.696,52</b>

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

MINISTERO SALUTE cod. <sup>22</sup>21/30/R/01

RESP. Dr.ssa Anna Bagnato

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

CENTRO DI COSTO 3051350

NB:

MERCE DA CONSEGNARE A:  
STABULARIO CASTEL ROMANO

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.F.  
(Prof. Genaro Giliberto)  
*Giliberto*



Ministero della Salute

DIREZIONE GENERALE DELLA SANITÀ ANIMALE E DEI  
FARMACI VETERINARI

0013000-16/05/2023-DGSAF-MDS-  
P

<Spazio riservato per l'apposizione  
dell'etichetta di protocollo>

**IRCCS IFO - IRE - Roma**  
pec: [oba@cert.ifo.it](mailto:oba@cert.ifo.it)

**c.a. Dr. Maurizio FANCIULLI**  
email: [maurizio.fanciulli@ifo.gov.it](mailto:maurizio.fanciulli@ifo.gov.it)

e, per conoscenza  
**ASL Roma 2**  
**Servizi Veterinari**  
[dipartimento.prevenzione@pec.aslroma2.it](mailto:dipartimento.prevenzione@pec.aslroma2.it)

**OGGETTO:** D.lgs. 26/2014 in materia di protezione degli animali utilizzati a fini scientifici.  
Trasmissione autorizzazione ai sensi dell'art. 31.  
Integrazione dell'autorizzazione n. **1083/2020-PR del 06/11/2020**  
(Risp. a prot. **AC0DD.36.EXT.28 del 22/02/2023**)

Si trasmette l'integrazione all'autorizzazione n. **1083/2020-PR rilasciato in data 06/11/2020**, ai sensi dell'art. 31 del D.lgs. 26/2014.

**IL DIRETTORE DELL'UFFICIO 6**  
F.to Dr. Vincenzo Ugo Santucci



# Ministero della Salute

IL DIRETTORE DELL'UFFICIO

Vista la nota, acquisita in BDNS con prot. **AC0DD.36.EXT.28 del 22/02/2023**, con cui **IRCCS IFO – Istituto Nazionale Tumori Regina Elena (IRE)**, sede legale in Roma, Via Elio Chianesi, 53, invia la valutazione intermedia per la prosecuzione delle procedure con i restanti 208 topi nell'ambito del progetto di ricerca autorizzato con n. **1083/2020-PR del 06/11/2020** con protocollo **DGSAF 0023962** dal titolo **“Il targeting del network di segnale dell'endotelina-1 / $\beta$ -arrestina1 nell'interazione tumore-stroma e nel trattamento della resistenza al platino ed ai PARP-inibitori del carcinoma ovarico sieroso di alto grado”**, scadenza **06/11/2022**, responsabile **Dr.ssa Anna BAGNATO**;

Vista l'autorizzazione n. **1083/2020-PR** rilasciato in data **06/11/2020**, ex articolo 31 del decreto legislativo 4 marzo 2014, n. 26, all' **IRCCS IFO – Istituto Nazionale Tumori Regina Elena (IRE)**, finalizzata all'esecuzione di un progetto di ricerca come descritto nella documentazione allegata alla domanda;

Tenuto conto del pagamento della Tariffa E come previsto dal decreto ministeriale 27 marzo 2019 per le attività contemplate negli articoli 20, 31, 32 e 33 del d.lgs. 4 marzo 2014, n. 26;

Vista la nota n. **0018926 del 19/04/2023**, con cui l'Istituto Superiore di Sanità ha comunicato l'esito positivo della valutazione tecnico-scientifica;

Visto l'articolo 4, comma 2 e l'articolo 16 del decreto legislativo 30 marzo 2001, n. 165 e successive modifiche, recanti le funzioni dei dirigenti di uffici dirigenziali;

AUTORIZZA

**IRCCS IFO – Istituto Nazionale Tumori Regina Elena (IRE)**, sede legale in Roma, Via Elio Chianesi, 53, a proseguire la sperimentazione con i restanti 208 topi e per i successivi 24 mesi, decorrenti dalla data di ricevimento della presente, nell'ambito del progetto di ricerca autorizzato con n. **1083/2020-PR** rilasciato in data **06/11/2020**.

IL DIRETTORE DELL'UFFICIO 6  
F.to Dr. Vincenzo Ugo Santucci