

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. 185 del 13/03/2024

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 licenza software a diverse Società. Fondi PNRR POS “CAL.HUB.RIA” cod. IFO 23/01/R/20, responsabile Dr.ssa P. Nisticò - CUP H13C22000490001. Fondi Ministero della Salute cod. IFO 22/01/G/28, responsabile Dr.ssa A. Latini - CUP H53C22000890001. Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08, responsabile Dr.ssa P. Nisticò - CUP H85F22000310007. Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/18, responsabile Dr.ssa A. Bagnato - CUP H89C21000330001. Fondi Ricerca Corrente ISG 2024, responsabile Direttore Scientifico ISG - CUP H53C23001520001. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/08, responsabile Prof. F. Cappuzzo - CUP H83C23000110007. Fondi IIT cod. IFO 18/09/R/35, responsabile Dr. M. Fanciulli - CUP F87H18000400007. Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/20, responsabile Dr.ssa I. Falcone - CUP H89C21000320001. Fondi MUR-PNRR HEAL ITALIA cod. IFO 22/15/R/37, responsabile Prof. G. Ciliberto - CUP H83C22000550006. Fondi PNC INNOVA cod. IFO 23/01/R/48, responsabile Dr. G. Blandino - CUP H83C22000910001. Fondi PNRR-POC-2022-12376580 cod. IFO 23/01/R/34, responsabile Dr. G. Blandino - CUP H53C22001150001. Fondi 23/30/Fondo e 24/30/Fondo, responsabile Direttore Scientifico IRE - NO CUP.

Esercizio e conto 2024 - 501010393 - 501010394 - 501010395 - 501010893 - 501010894 - 502020197
Centri/o di costo 1102000 – 3051250 – 1100050 – 3020150 – 3051550 - 3051450

- **Importo presente Atto: € 35.866,24**

- **Importo esercizio corrente: € 35.866,24**

Budget

- **Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2024/ABS-SAR 31

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

N°7Allegati (Richieste Protocollate + Dichiarazione 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;
- 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 lo svolgimento dell’insieme di n. 12 progetti, ivi compreso quello dal titolo: *“ECM, CAFs and immune cells: Role in NSCLC progression and drug-resistance”*, cod. IFO 22/30/R/08, responsabile Dr.ssa P. Nisticò;

con deliberazione n. 881 del 18.08.2021, è stato accettato il finanziamento concesso dal Ministero della Salute, a favore dell’Istituto Regina Elena per lo svolgimento del progetto di Ricerca dal titolo: *“Platinum/PARP inhibitor resistance and acquired vulnerabilities in ovarian cancer”*, cod. IFO 21/01/R/18, responsabile Dr.ssa A. Bagnato;

con deliberazione n. 121 del 08/02/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR-POS T4, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *“CAL.HUB.RIA”*, cod. IFO 23/01/R/20, responsabile Dr.ssa P. Nisticò;

con protocollo n. 16070 del 15 dicembre 2023 del Direttore Scientifico ff. ISG, munito di Nulla Osta del Direttore Generale f.f. IFO, è stato autorizzato l'appostamento della Ricerca Corrente 2024 ISG per un importo pari a € 966.909,34;

con deliberazione n. 995 del 29/12/2022, è stato accettato il finanziamento concesso dal A.I.R.C, per lo svolgimento del progetto di Ricerca dal titolo: *“Biomarker assessment in ROS1 positive or MET deregulated NSCLC”*, cod. IFO 23/30/R/08, responsabile Dr. F. Cappuzzo;

con deliberazione n. 2 del 07/01/2021, è stato accettato il contributo dall’Associazione Italiana per la ricerca sul cancro (A.I.R.C.), per lo svolgimento del seguente progetto di Ricerca dal titolo: *“Role of Che-1 in transcriptional addiction of multiple myeloma”*, cod. IFO 21/30/R/08, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli;

in esecuzione alla deliberazione n. 662 del 09/06/2021 è in corso di svolgimento il progetto finanziato dal Ministero della Salute per un importo di € 450,00,00, dal titolo: “*SCD1 as a new target therapeutic and predictive biomaker for lipid metabolism in cancer stem cells*”, cod. IFO 21/01/R/20 di cui è responsabile la Dott.ssa Italia Falcone;

con deliberazione n. 1020 del 30.12.2022, è stata stipulata una Convenzione con il MUR-PNRR, “finanziato dall’Unione europea – Next Generation EU”, per lo svolgimento del Progetto di Ricerca dal titolo: "HEAL ITALIA - Health Extended Alliance for Innovative Therapies, Advanced Lab-research, and Integrated Approaches of Precision Medicine", cod. IFO 22/15/R/37, responsabile Prof. G. Ciliberto;

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

con nota prot. del Direttore Scientifico n.1059 del 22/01/2019, è stata definita la quota sul 50% dell’importo complessivo degli overhead finanziato da A.I.R.C. per il 2022 relativa ai Progetti individuali e i rinnovi (IG) delibera n.1331 del 23/12/2021 e s.s., Fondo 23/30 e 24/30, responsabile Direttore Scientifico, Prof. Gennaro Ciliberto;

Considerato che

la Dr.ssa A. Latini, la Dr.ssa P. Nisticò, la Dr.ssa A. Bagnato, la Dr.ssa M. Teoli, il Prof. F. Cappuzzo, il Dr. M. Fanciulli, la Dr.ssa I. Falcone, il Dr. G. Blandino e il Dr. L. Fattore, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l’acquisto di reagenti, distribuiti in esclusiva dalle Società Abbott-Alere S.r.l., Euroclone S.p.A., Life Technologies Italia Fil. Life, Becton Dickinson Italia S.p.A., Bio-Techne S.r.l., Astra Formedic S.r.l., Negedia S.r.l., D.B.A. Italia S.r.l. e Beckman Coulter 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 M. P. Gentileschi, con nota protocollo n. 2648 del 21.02.2024, che si allega e forma parte integrante e sostanziale della presente determinazione, ha richiesto l'acquisto di materiale monouso da laboratorio non avente il carattere dell'esclusività, allegando le offerte delle società distributrici dei prodotti necessari allo svolgimento del progetto di ricerca, dall'analisi dei preventivi pervenuti, quello presentato dalla Società Smeg S.p.A. è risultato economicamente il più vantaggioso;

Visto il parere favorevole del Direttore Scientifico IRE e ff. 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:

- Abbott-Alere S.r.l. € 2.745,00 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. € 1.314,86 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life € 2.211,46 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life € 4.907,43 Iva compresa;
- Becton Dickinson Italia S.p.A. € 823,50 Iva compresa;
- Bio-Techne S.r.l. € 2.037,40 Iva compresa;
- Becton Dickinson Italia S.p.A. € 5.258,69 Iva compresa;
- Astra Formedic S.r.l. € 1.342,00 Iva compresa;
- Negedia S.r.l. € 1.171,20 Iva compresa;
- D.B.A. Italia S.r.l. € 2.498,56 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life € 3.125,38 Iva compresa;
- Beckman Coulter S.r.l. € 3.440,86 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life € 4.593,76 Iva compresa;
- Smeg S.p.A. € 396,14 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 35.866,24 Iva compresa, graverà sui Fondi PNRR POS "CAL.HUB.RIA" cod. IFO 23/01/R/20 per € 2.860,90, responsabile Dr.ssa P. Nisticò, sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 22/01/G/28 per € 2.745,00, responsabile Dr.ssa A. Latini, sui Fondi AIRC

cod. IFO 22/30/R/08 per € 3.526,32, responsabile Dr.ssa P. Nisticò, sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/18 per € 4.907,43, responsabile Dr.ssa A. Bagnato, sui Fondi Ricerca Corrente ISG 2024 per € 5.258,69, responsabile Direttore Scientifico ISG, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/08 per € 1.342,00, responsabile Prof. F. Cappuzzo, sui Fondi IIT cod. IFO 18/09/R/35 per € 1.171,20, responsabile Dr. M. Fanciulli, sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/20 per € 2.498,56, responsabile Dr.ssa I. Falcone, sui Fondi MUR-PNRR HEAL ITALIA cod. IFO 22/15/R/37 per € 3.125,38, responsabile Prof. G. Ciliberto, sui Fondi PNC INNOVA cod. IFO 23/01/R/48 per € 3.440,86, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi PNRR-POC-2022-12376580 cod. IFO 23/01/R/34 per € 4.593,76, responsabile Dr. G. Blandino e sui Fondi 23/30/Fondo e 24/30/Fondo per € 396,14, responsabile Direttore Scientifico IRE, che presentano la necessaria disponibilità;

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

Determina

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

1) affidare, ai sensi degli artt. 50 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:

- Abbott-Alere S.r.l. € 2.745,00 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. € 1.314,86 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life € 2.211,46 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life € 4.907,43 Iva compresa;
- Becton Dickinson Italia S.p.A. € 823,50 Iva compresa;
- Bio-Techne S.r.l. € 2.037,40 Iva compresa;
- Becton Dickinson Italia S.p.A. € 5.258,69 Iva compresa;
- Astra Formedic S.r.l. € 1.342,00 Iva compresa;
- Negedia S.r.l. € 1.171,20 Iva compresa;
- D.B.A. Italia S.r.l. € 2.498,56 Iva compresa;

- Life Technologies Italia Fil. Life compresa; € 3.125,38 Iva
- Beckman Coulter S.r.l. compresa; € 3.440,86 Iva
- Life Technologies Italia Fil. Life compresa; € 4.593,76 Iva
- Smeg S.p.A. compresa; € 396,14 Iva

2) far gravare la spesa complessiva di € 35.866,24 Iva compresa, sui Fondi PNRR POS “CAL.HUB.RIA” cod. IFO 23/01/R/20 per € 2.860,90, responsabile Dr.ssa P. Nisticò, sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 22/01/G/28 per € 2.745,00, responsabile Dr.ssa A. Latini, sui Fondi AIRC cod. IFO 22/30/R/08 per € 3.526,32, responsabile Dr.ssa P. Nisticò, sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/18 per € 4.907,43, responsabile Dr.ssa A. Bagnato, sui Fondi Ricerca Corrente ISG 2024 per € 5.258,69, responsabile Direttore Scientifico ISG, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/08 per € 1.342,00, responsabile Prof. F. Cappuzzo, sui Fondi IIT cod. IFO 18/09/R/35 per € 1.171,20, responsabile Dr. M. Fanciulli, sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/20 per € 2.498,56, responsabile Dr.ssa I. Falcone, sui Fondi MUR-PNRR HEAL ITALIA cod. IFO 22/15/R/37 per € 3.125,38, responsabile Prof. G. Ciliberto, sui Fondi PNC INNOVA cod. IFO 23/01/R/48 per € 3.440,86, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi PNRR-POC-2022-12376580 cod. IFO 23/01/R/34 per € 4.593,76, responsabile Dr. G. Blandino e sui Fondi 23/30/Fondo e 24/30/Fondo per € 396,14, responsabile Direttore Scientifico IRE, che presentano la necessaria disponibilità;

cod. IFO 22/01/G/28

- assegnato: € 120.000,00
 - utilizzato: € 65.306,62
 - presente atto: € 2.745,00
 - residuo: € 51.948,38

cod. IFO 22/30/R/08

- assegnato: € 153.900,00
 - utilizzato: € 150.352,11
 - presente atto: € 3.526,32
 - residuo: € 21,57

cod. IFO 21/01/R/18

- assegnato: € 424.710,00
 - utilizzato: € 28.933,83
 - presente atto: € 4.907,43
 - residuo: € 390.868,74

cod. IFO 23/01/R/20

- assegnato: € 2.910.000,00
 - utilizzato: € 86.981,70
 - presente atto: € 2.860,90
 - residuo: € 2.820.157,40

Ric. Corrente ISG 2024

- assegnato: € 966.909,34
 - utilizzato: € 126.870,89
 - presente atto: € 5.258,69
 - residuo: € 834.779,76

cod. IFO 23/30/R/08

- assegnato: € 230.000,00
 - utilizzato: € 134.755,38
 - presente atto: € 1.342,00
 - residuo: € 93.902,62

cod. IFO 18/09/R/35

- assegnato:	€	31.000,00
- utilizzato:	€	17.875,78
- presente atto:	€	1.171,20
- residuo:	€	11.953,02

cod. IFO 22/15/R/37

- assegnato:	€	390.113,75
- utilizzato:	€	80.188,29
- presente atto:	€	3.125,38
- residuo:	€	306.799,66

cod. IFO 23/01/R/34

- assegnato:	€	1.000.000,00
- utilizzato:	€	391.773,20
- presente atto:	€	4.593,76
- residuo:	€	607.323,10

cod. IFO 24/30 Fondo

- assegnato:	€	46.998,57
- utilizzato:	€	0,00
- presente atto:	€	344,29
- residuo:	€	46.654,28

cod. IFO 21/01/R/20

- assegnato:	€	450.000,00
- utilizzato:	€	108.736,39
- presente atto:	€	2.498,56
- residuo:	€	338.765,05

cod. IFO 23/01/R/48

- assegnato:	€	2.000.000,00
- utilizzato:	€	776.239,97
- presente atto:	€	3.440,86
- residuo:	€	1.220.319,17

cod. IFO 23/30 Fondo

- assegnato:	€	55.081,67
- utilizzato:	€	55.029,82
- presente atto:	€	51,85
- residuo:	€	0,00

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 1102000 – 3051250 – 1100050 – 3020150 – 3051550 - 3051450 – Conto 501010393 x € 4.697,52 - 501010394 x € 20.603,39 - 501010395 x € 5.258,69 - 501010893 x € 1.738,14 - 501010894 x € 2.745,00 - 502020197 x € 823,50.

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



BD Italia SpA
offerta n° X251953
del 16/2/2024

Roma 21/02/2024

UC. S.

B09B50BA8E

COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1 663762	1	SW FLOWJO ACADPORTAL LIC (5-10 SEATS)	€ 640,00	€ 640,00
		SPESE VARIE		€ 35,00
		Totale imponibile		€ 675,00
		IVA 5%		€ 148,50
		TOTALE		€ 823,50

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

PNRR - POS
CAL.HUB.RIA

COD. 23/01/R/20
Resp.le Dr.ssa Paola Nistico'

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

NB:


MERCE DA CONSEGNARE
ALLA DR.SSA PAOLA NISTICO'

UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori
piano -2 **CENTRO DI COSTO: 3051250**

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

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

Gianro Ciliberto

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	19/02/2024	
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nistico

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

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"

Paola Nistico

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 19/02/2024

Al fine di ottimizzare l'efficienza dello strumento BD FACSMelody già in Istituto dal 2018 necessitiamo del rinnovo della licenza del software di elaborazione analisi (Flowjo licenza seriale). Tale software valuta in modo qualitativo e quantitativo le molecole espresse sulla superficie o all'interno della cellula, consentendo un'identificazione precisa del tipo cellulare in esame. Inoltre permette di creare dei cluster di sottopopolazioni di cellule colorate simultaneamente con anticorpi fluorescinati. In particolare permetterà una analisi di cellule del sistema immunitario sortate da linfociti infiltranti il tumore e dal sangue periferico di pazienti sottoposti a terapia con blocco dei checkpoint immunitari.

Inoltre il prodotto è distribuito in esclusivamente dalla ditta BD, casa madre.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

R.

BIO-TECHNE
OFF-59997-WOW8C6

Roma 21/02/2024

309B5C1002

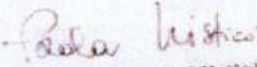
COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1 D6050B	1	Human IL-6 Quantikine ELISA Kit	€ 810,00	€ 810,00
2 DB100C	1	Human/Mouse/Rat/Porcine/Canine TGF-beta 1 Quantikine ELISA	€ 810,00	€ 810,00
	1	SPESE GESTIONE ORDINE		€ 50,00
Totale imponibile				€ 1.670,00
IVA 5%				€ 367,40
TOTALE				€ 2.037,40

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

PNRR - POS
CAL.HUB.RIA

COD. 23/01/R/20

Resp.le Dr.ssa Paola Nistico'


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

NB:

MERCE DA CONSEGNARE
ALLA DR.SSA PAOLA NISTICO'

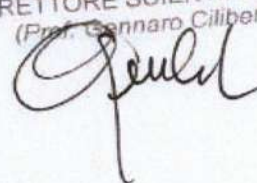
UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori


piano -2

CENTRO DI COSTO: 3051250

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

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



MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	21/02/2024	
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nistico

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

Gennaro Coberto

D) Valutazione Direz.ne 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

Roma, 19/02/2024

I prodotti richiesti sono necessari per l'analisi della produzione di TGFbeta1 e IL-6 in fibroblasti associati al tumore derivati da paziente. In particolare consentirà lo studio del ruolo delle isoforme di hMENA nella produzione di queste citochine in fibroblasti associati al tumore in cui le isoforme siano state iper espresse o silenziate.

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

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'



Prot. n. 23 MST

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

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

ISTITUTO DERMATOLOGICO
SAN GALLICANO

Parere favorevole
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

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

IFO-ISTITUTO SAN GALLICANO

Timbro/firma Ricercatore Richiedente
90811020152 Alessandra LATINI

Alessandra Latini

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

IFO-ISTITUTO SAN GALLICANO
Dr.ssa Alessandra LATINI
9081102015204018

Alessandra Latini

ISTIT. Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Qualità

R.

EUROCLONE
OFFERTA N° 447712/2024
 del 13/2/2024

Roma 14/02/2024

B09A923745

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
4708	1 BK8173SCST	1	Acetyl-Histone H3 (Lys27) (D5E4) XP@Rabbit mAb. 100 µl	€ 610,50	€ 610,50
4709	2 BK23214SCST	1	SQSTM1/p62 (D6M5X) Rabbit mAb (Rodent Specific). 100 µl	€ 467,25	€ 467,25
	3				
	4				
	5				
				Totale imponibile	€ 1.077,75
				IVA	€ 237,11
				TOTALE	€ 1.314,86

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

AIRC
 Fondo in scadenza

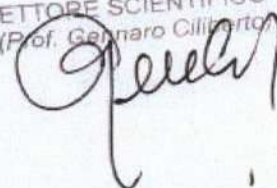
COD. 22/30/R/08
 Resp. Dr.ssa P. Nistico'

NB:
MERCE DA CONSEGNARE
ALLA DR.SSA PAOLA NISTICO'
UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori
 piano -2 **CENTRO DI COSTO: 3051250**

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

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

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



N.Richiesta		MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		
(Spazio Riservato)		Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile		
Data		14/02/2024		
Dipartimento		DIPARTIMENTO RIDAIT		
U.O. / Servizio richiedente		UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nistico

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Gennaro Ciliberto

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 14/02/2024

Nel nostro laboratorio, attraverso la procedura sperimentale del Western blotting e dell'immunofluorescenza, analizziamo l'espressione di proteine coinvolte nei pathway del segnale attivi nelle linee cellulari di carcinoma polmonare e fibroblasti. Gli anticorpi anti SQSTM1/p62 e anti Acetyl-Histone H3 (Lys27) verranno utilizzati per studiare l'autofagia e lo stato della cromatina in cellule di carcinoma polmonare e fibroblasti associati al tumore derivanti da paziente silenziati o over-esprimenti hMENA e le sue isoforme, proteina oggetto di studio nel nostro laboratorio.

La ditta Euroclone ha già in passato fornito al nostro laboratorio tale prodotto. Inoltre è il distributore esclusivo sul territorio nazionale del prodotto in offerta.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

R.

BO9A9FH46

LIFE TECHNOLOGY
OFFERTE E5266578 e D5367223
 ANNUALE

Roma 19/02/2024

CAMBIO PRODOTTO (VEDI MAPL ALLEGATA)

4703
4704
4705
4706
4707

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	13778075	1	LIPOFECTAMINE RNAIMAX, 0.75ML	€ 741,52	€ 741,52
2	PA5104176	1	TBC1D2 ANTIBODY 100UL	€ 396,88	€ 396,88
3	750024	2	DEPC TREATED H2O 4X100ML	€ 42,28	€ 84,56
4			SPESE GHIACCIO		€ 48,00
5			SPESE TRASPORTO		€ 48,00
Totale imponibile					€ 1.318,96
IVA					€ 290,17
TOTALE					€ 1.609,13

Ⓝ

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

AIRC
 Fondo in scadenza


COD. 22/30/R/08
 Resp. Dr.ssa P. Nistico'

NB:
MERCE DA CONSEGNARE
ALLA DR.SSA PAOLA NISTICO'
UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori
 piano -2 **CENTRO DI COSTO: 3051250**

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

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena
[Signature]

N.Richiesta		MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)			
Data		19/02/2024	
Dipartimento		DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente		UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nisticò

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

FONDO IN SCADENZA

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"
Paola Nisticò

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 19/02/2024

L'anticorpo anti-TBC1D2 verrà utilizzato per seguire la maturazione degli autofagosomi destinati a degradazione e di quelli invece destinati a secrezione sia nelle linee cellulari di carcinoma polmonare che fibroblasti associati al tumore derivanti da paziente, silenziati o over-esprimenti hMENA e le sue isoforme, proteina oggetto di studio nel nostro laboratorio.

La Lipo RNAI max è necessaria per lo svolgimento degli esperimenti di silenziamento genico e di trasfezione genica. Tali esperimenti di trasfezione cellulare consentiranno di ampliare le nostre conoscenze attuali sulla funzione della proteina hMENA e delle sue isoforme nella progressione tumorale.

Il prodotto DEPC viene utilizzato in procedure per tecniche di biologia molecolare che coinvolgono estrazione di DNA e RNA.

I prodotti richiesti sono distribuiti in via esclusiva dalla ditta Life Technologies, parte del gruppo Thermo Fisher Scientific.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

22/02/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA: E5266578 / 2024

Prot.n. RTO/36/2024

B09B6078F5

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
3	13778150	4	Lipofectamine RNAimax	1.005,62	4.022,48
			OFFERTA GENERALE LIFE TECHNOLOGIES PER IFO DEPOSITATA PRESSO GLI UFFICI ABS		
			CONSEGNARE MERCE DR.SSA FEDERICA GANCI		
			Lab Ricerca Traslazionale Oncologica PIANO -1 Dr. BLANDINO		
			Totale imponibile		4.022,48 €
			IVA al 22%		884,95 €
			TOTALE Euro		4.907,43 €


Fondi su cui far gravare la spesa: Ministero della Salute
Codice 21/01/R/18
Scadenza: 31/05/2024
Responsabile: Dr.ssa Anna Bagnato
CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

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

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

Gennaro Ciliberto

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA		IRE  ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI		
Data	27/02/2024		
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		
U.O. / Servizio richiedente			

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti verranno utilizzati per esperimenti di biologia molecolare, in particolare per l'estrazione di RNA da materiale biologico proveniente da pazienti oncologici, per l'analisi di espressione su questi tassi campioni di miRNA oncogenici. Al riguardo, fra i prodotti dello stesso genere, compatibili con la nostra macchina di qRT-PCR (AB 7500; step one, Q5), sono gli unici ad avere una qualità tale da

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

Prodotto distribuito in esclusiva

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: vai

Produttore: LIFE TECHNOLOGIES

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

Anna Bagnato

.....
 D.ssa Anna Bagnato
 Responsabile UOSD
 "Nicola Pizzardi e Nazario Agosti Tossicologia"
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Anna Bagnato

.....
 D.ssa Anna Bagnato
 Responsabile UOSD
 "Nicola Pizzardi e Nazario Agosti Tossicologia"
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

Gennaro Siliberto

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 27/02/2024

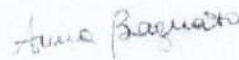
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti Life Technologies

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

Al riguardo, fra i prodotti dello stesso genere, compatibili con la nostra macchina di qRT-PCR (AB 7500; step one, Q5), sono gli unici ad avere una qualità tale da permetterci un'ottima amplificazione anche partendo da bassissime quantità di template. Inoltre la ditta distributrice presso la quale noi stiamo acquistando tali prodotti è anche la ditta produttrice.

Dr.ssa Anna Bagnato



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



R.

BO9AF4 334B.

Roma 30/01/2024

Alla Direzione Scientifica ISG
All'ufficio UOC ABS SAR
LORO SEDI

OFFERTA: BD Italy S.p.A

CDC 30.40.600 Centro Porfirie e Malattie Rare


n.	Codice Prodotto	Descrizione	Prezzo Unitario di Listino Iva esclusa	% Sconto	Prezzo Unitario Netto Iva esclusa	Prezzo Netto per quantità minima ordinabile IVA esclusa	IVA %	TOTALE
4689	1	332773 CD7 FITC M-T701CE	400,00	20,00	320,00000	320,00000	22,00	
4690	2	340423 CD26 PE L272 50 Tests	484,00	20,00	387,20000	387,20000	22,00	
4691	3	341111 CD3 PE-Cy7 CE	1.015,00	20,00	812,00000	812,00000	22,00	
4692	4	345771 CD4 APC SK3 CE	970,00	20,00	776,00000	776,00000	22,00	
4693	5	348813 CD8 APC-Cy7 CE	1.014,00	20,00	811,20000	811,20000	22,00	
4694	6	655873 CD45 V500-C CE	1.050,00	20,00	840,00000	840,00000	22,00	
4695	7	349202 BD FACS Lysing Solution 10X 100ML IVD	136,00	20,00	108,00000	108,00000	22,00	
4696	8	554657 Stain Buffer BSA 500mL	320,000	20,00	256,00000	256,00000	22,00	
IMPORTO TOTALE					4310,4	4310,4	948.29	5.258,69

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

Fondo RC 2024
Resp. Prof. G. Ciliberto



ISTITUTO DERMATOLOGICO
SAN GALLICANO
Prestare favorevole
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta		
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data 30/01/2024		
Dipartimento	CLINICO SPERIMENTALE DERMATOLOGIA	
U.O. / Servizio richiedente	CENTRO PORFIRIE E MALATTIE RARE	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

anticorpi specifici e materiale per citofluorimetria

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 centro Porfirie e malattie rare dispone di uno strumento il cui funzionamento è limitato all'utilizzo del materiale richiesto

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: DISPOSITIVI MEDICO-DIAGNOSTICI IN VITRO

Produttore: BECTON DICKINSON ITALIA S.p.A.

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa): 4310,4

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

Caterina Aurizi

Caterina Aurizi

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Miriam Teoli

Miriam Teoli

Timbro/firma Direttore Scientifico

ISTITUTO SAN GALLICIANO
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

[Signature]

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Alla Direzione Scientifica ISG
All'ufficio UOC ABS SAR
LORO SEDI

Roma 30/01/2024

RELAZIONE

OGGETTO: ordine

I prodotti elencati nella tabella allegata sono necessari per la messa a punto di un metodo diagnostico secondo la letteratura (Olsen et al., 2011; Scarisbrick et al., 2017) per la micosi fungoide, malattia seguita presso il nostro centro.

Firma del Richiedente

Dott.ssa Miriam Teoli

ISTITUTO OSPEDALIERO ITALIANO
DEI SANITARI
9081102015203602



05/02/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

ASTRAFORMEDIC S.R.L.

OFFERTA: A_NS 241/2023/MR

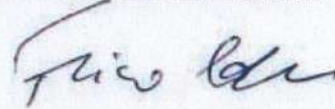
MAT. DA LAB.
BO9A5F2510,

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	218997	1	PROVETTE SANGUE CELL-FREE DNA BCT CE (100 tubi)	1.100,00	1.100,00
2					-
3					-
4					-
5					-
			CONSEGNARE MERCE 3° PIANO, ASCENSORE K, STANZA 365		
				Totale imponibile	1.100,00
				IVA	242,00
				Totale	1.342,00 €

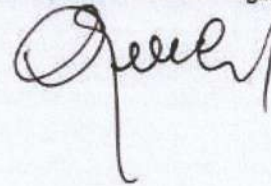
4712

Fondi su cui far gravare la spesa: AIRC
Codice IFO 23/30/R/08
Scadenza: 31/12/2024
Responsabile: Dr. Federico Cappuzzo
CDC: 3020150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"





MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile
(Spazio Riservato)	
Data	05/02/2024
Dipartimento	
U.O. / Servizio richiedente	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
 sono stati accuratamente selezionati poiché offrono una elevata qualità ed ottime rese di estrazione, come ampiamente documentato in letteratura o nei nostri esperimenti.
 In particolare, il prodotto cod. 218997 rappresentante un kit di estrazione dedicato, già in uso presso il nostro laboratorio e pienamente integrato nella routine estrattiva di sangue intero, per diversi progetti sia di ricerca che associati alla diagnostica, si è dimostrato affidabile e migliori di altri prodotti testati (es. Norgen kits, Magmax ThermoFisher, Promega Maxwell) sia in termini di rese che di tempistiche di estrazione, specialmente in tessuti istologici di matrice complicata (es. biopsie ossee). Esso rappresenta il gold standard al momento disponibile sul mercato ed il suo acquisto viene richiesto onde evitare cambiamenti o aggiustamenti nei protocolli ben avviati.
 Il prodotto cod. 218997 rappresentante una soluzione per l'eliminazione del mezzo utilizzato per l'inclusione del pezzo in esame. Tale reagente risulta essere unico e compatibile con il prodotto sopra citato e viene richiesto per la prosecuzione degli attuali esperimenti.

Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:
 Tali prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta ASTRAFORMEDIC come da dichiarazione allegata

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

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

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente
[Firma]
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)
[Firma]
 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"

Roma 05/2/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI ASTRAFORMEDIC

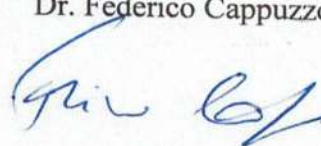
I seguenti prodotti di cui richiediamo l'acquisto:

- Provette CELL FREE DNA STRECK, cod. 218997, n° prodotti 1

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

In particolare, il prodotto cod. 218997 rappresentante un kit di estrazione dedicato, già in uso presso il nostro laboratorio e pienamente integrato nella routine estrattiva di campioni tessutali FFPE, per diversi progetti sia di ricerca che associati alla diagnostica, si è dimostrato affidabile e migliori di altri prodotti testati (es. Norgen kits, Magmax ThermoFisher, Promega Maxwell) sia in termini di rese che di tempistiche di estrazione, specialmente in materiale fresco come il sangue intero. Esso rappresenta il gold standard al momento disponibile sul mercato ed il suo acquisto viene richiesto onde evitare cambiamenti o aggiustamenti nei protocolli ben avviati. Tale reagente risulta essere unico e compatibile con il prodotto sopra citato e viene richiesto per la prosecuzione degli attuali esperimenti. Tali prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta ASTRAFORMEDIC come riportato in calce all'offerta allegata.

Dr. Federico Cappuzzo





R.

BO9AAE9D5A

NEGEDIA
OFFERTA NGD_QSQ_515_22/W_4

Roma 2/02/2024

4565

COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	8	NEGEDIA Digital mRNAseq - clinical grade	€ 120,00	€ 960,00
Totale imponibile				€ 960,00
IVA				€ 211,20
TOTALE				€ 1.171,20

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

fondo IIT cod. 18.09.R.35


Resp. Maurizio Fanciulli

NB:
MERCE DA CONSEGNARE
DR. GIANLUCA BOSSI
UOC ONCOLOGIA TRASLAZIONALE
piano -1 **CENTRO DI COSTO: 3051550**

Handwritten signature
UCSD "SAFU"
Dep. di Ricerca Diagnostica, Assistenza e Innovazione Tecnologica
Area Diagnostica Funzionale di Ricerca Traslazionale
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"
Handwritten signature

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	02/02/2024	
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


UOSD "SAFU"
De. di Ricerca Diagnostica, Anziana e Innovativa Tecnologica
Area Operativa Funzionale di Ricerca Transazionale
Responsabile: Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)


UOSD "SAFU"
De. di Ricerca Diagnostica, Anziana e Innovativa Tecnologica
Area Operativa Funzionale di Ricerca Transazionale
Responsabile: Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Responsabile UOSD


UOSD "SAFU"
De. di Ricerca Diagnostica, Anziana e Innovativa Tecnologica
Area Operativa Funzionale di Ricerca Transazionale
Responsabile: Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Direttore Scientifico

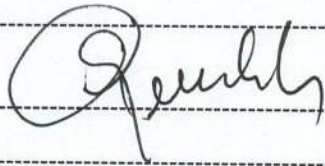
D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile


IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



Roma 02/02/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE SERVIZI NEGEDIA

Si richiede ordine di servizio per analisi NGS di tessuto tumorale da pazienti e xenograft p0 e p1 derivati dagli stessi pazienti CRC. Le analisi richieste rientrano in una collaborazione di rete tra differenti istituti e la ditta NEGEDIA è stata selezionata come esclusiva esecutrice ai fini di ridurre le variabilità sperimentali e rendere i risultati confrontabili tra i differenti modelli in studio.

Il Richiedente

UOSD "S.A.F."
Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Transazionale
Responsabile Dr. Mariapia Farnetelli



B09ABC093F.

Prot.
DITTA: DBA Italia S.r.l.
PRE2024-826-
OFFERTA N PRE2024-583
FONDI: 21.01.R.20

Roma, 08/02/2024

del
Cod. IFO: 21.01.R.20

CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
HY-50709-1g	1	A939572	€ 1.920,00	€ 1.920,00
HY-10999-10mg	1	Trametinib	€ 59,00	€ 59,00
HY-14660-10mg	1	Dabrafenib	€ 69,00	€ 69,00
			Totale imponibile	€ 2.048,00
			IVA al 22%	€ 2.498,56
			TOTALE Euro	€ 2.498,56

4560
4561
4563

Indirizzo di Consegna:
SAFU Laboratori piano -1 dr.ssa Italia Falcone

IL RESPONSABILE DEI FONDI

Dott.ssa Italia Falcone

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

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	08/02/2024	
Dipartimento	Department of Research, Advanced Diagnostics and Technological Innovation	
U.O. / Servizio richiedente	SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
 Materiale necessario per lo studio in vivo dell'inibizione farmacologica di SCD1

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 tratta di prodotti già precedentemente testati per l'elevata qualità e funzionalità

I prodotti richiesti sono distribuiti dalla ditta DBA Italia s.r.l. a socio unico sul territorio nazionale vedi allegato

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

[Handwritten signature]

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Handwritten signature]

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

[Handwritten signature]

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Responsabile: Dr.ssa Italia Falcone

Prot.
Roma, 08/02/2024

Al Direttore Scientifico
 Prof. Gennaro Ciliberto

Oggetto: offerta prodotti DBA Italia S.r.l.

La Dr.ssa Italia Falcone, PI del progetto giovani ricercatori del Ministero dal titolo "SCD1 as a new target therapeutic and predictive biomarker for lipid metabolism in cancer stem cells" richiede l'acquisto, come da offerta allegata, del materiale necessario per lo studio in vivo dell'inibizione di SCD1 in diversi contesti tumorali. I prodotti inclusi nell'offerta sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Cordialmente

Il Responsabile della ricerca

Italia Falcone
A handwritten signature in black ink, appearing to read 'Italia Falcone' with a large, stylized flourish below it.

R.

Prot.
 Ditta: Thermo Scientific
 Offerta: n. D5299775 del 12/12/2023

BOPIA058669

4567
 4568
 4569
 4570

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A28007	1	TAQMAN ADV MICRORNA CDNA SYN 50 RXN	294,72	294,72
2	A25576	5	TQMN ADV MIRNA ASSY INV SM 10	208,26	1.041,30
3	A53301	1	QS ABS Q MAP16 PLATE MMIX KIT 1 EA	991,90	991,90
4	A52490	1	ABSOLUTE Q DNA DIGITAL PCR MIX 360 UL	233,87	233,87
				Totale imponibile	7.414,20
				IVA	563,59
				TOTALE Euro	3.125,38


L'importo potrà gravare sul progetto HEAL ITALIA finanziato dal Ministero della Salute, codice progetto: 22/15/R/37 responsabile Prof. Gennaro Ciliberto. Centro di costo: 3051550.

(CILIBERTO - GIACOMINI).


NB: I prodotti vanno consegnati presso la UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici, Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, piano -2, via Elio Chianesi 53.

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

Il Responsabile del Progetto



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

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta		
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
15.12.23		
Dipartimento		Direzione Scientifica
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE
<p>Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:</p> <p>vedi tabella allegata</p> <hr/> <p>Nel nostro laboratorio di ricerca studiamo il coinvolgimento dei microRNA, considerati come i principali modulatori dell'espressione genica post-trascrizionale, nello sviluppo di resistenza alle attuali terapie utilizzate in clinica contro il melanoma metastatico. A tal fine effettuiamo principalmente esperimenti di biologia molecolare; nello specifico effettuiamo saggi di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione in modo da modulare l'espressione di specifici microRNA di interesse e di conseguenza specifiche molecole e pathways che riguardano proliferazione cellulare, apoptosi e alterazione di meccanismi che promuovono la resistenza farmacologica. In quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti: TAQMAN ADV MICRORNA CDNA SYN 50 RXN, TQMN ADV MIRNA ASSY INV SM10, QS ABS Q MAP16 PLATE MMIX KIT 1 EA e ABSOLUTE Q DNA DIGITAL PCR MIX 360 UL presentano le migliori caratteristiche in termini di affidabilità e riproducibilità per i nostri risultati.</p> <hr/> <p>Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:</p> <p>Il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare esperimenti ricompresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione.</p>

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

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

Prot.

Ditta: Thermo Scientific


Offerta: n. D5299775 del 12/12/2023

Nelle nostre indagini di laboratorio effettuiamo spesso metodiche di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione che prevedono l'utilizzo di piccoli frammenti di acidi nucleici in grado di interferire in maniera specifica con precisi microRNA umani di interesse. Questi esperimenti ci permettono di modulare l'espressione di specifiche molecole e di pathway molecolari che riguardano fenomeni cellulari come la proliferazione, l'apoptosi e molti altri. In dettaglio, questi frammenti di RNA inibitori legheranno le loro sequenze riconosciute all'interno della cellula ospite impedendo la corretta maturazione del microRNA bersaglio da parte del macchinario di processo della cellula ospite, costituito da Drosha, poi da Dicer e infine dal complesso RISC che creeranno la molecola matura. Dopo 48 o 72 ore di trasfezione andremo a valutare l'effetto della forzata espressione di queste molecole inibitorie di specifici microRNA sulla proliferazione cellulare e sulla apoptosi tramite saggi di MTT e sull'induzione di apoptosi tramite saggi di Annessina V al FACS. Per verificare l'avvenuta trasfezione di queste molecole inibitorie e più in generale di molteplici fenomeni cellulari una delle più importanti tecniche di laboratorio prevede la valutazione degli RNA messaggeri delle cellule tramite Real Time PCR quantitativa. Questa metodica prevede una fase di retro-trascrizione da cui dall'intero RNA cellulare di partenza si genera uno stampo complementare di DNA, detto cDNA che viene poi utilizzato per la successiva fase di rilevazione. In questa fase successiva, il cDNA viene amplificato grazie all'utilizzo di specifiche sonde che riconoscono all'interno dell'intera miscela delle sequenze specifiche e che verranno poi rilevate tramite fluorescenza in misura proporzionale alla loro espressione nella cellula di partenza. In aggiunta in questa metodiche tutte le soluzioni vengono preparate mediante l'utilizzo di acqua che è stata purificata in modo da non contenere alcun tipo di contaminante che possa inficiare con le nostre analisi. In quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti: TAQMAN ADV MICRORNA CDNA SYN 50 RXN, TQMN ADV MIRNA ASSY INV SM10, QS ABS Q MAP16 PLATE MMIX KIT 1 EA e ABSOLUTE Q DNA DIGITAL PCR MIX 360 UL presentano le migliori caratteristiche in termini di affidabilità e riproducibilità per i nostri risultati.

I prodotti in questione della ditta Thermo Scientific sono necessari per ultimare esperimenti di un progetto di ricerca già in corso (avviato da almeno 60 gg) e il cui cambio comporterebbe l'effettuazione di altri test che potrebbero compromettere la durata degli studi.

Si attesta, come da dichiarazione allegata, che la Thermo Scientific è esclusiva distributrice in Italia di questi prodotti.

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



16/02/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

Beckman Coulter

OFFERTA: 04692460.0 - Prot.n. RTO/31/2024

BOIADDD C9

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO	
4697	1	C65719	2	CYTOFLEX READY TO USE DAILY	608,20	1.216,40
4698	2	B51503	10	CytoFLEX Sheath Fluid	57,00	570,00
4699	3	81911	5	CONTRAD 70, 1 X 1 LITER	69,42	347,10
4700	4	C48093	10	FLOW CLEAN IVD, 500ML - EU	166,00	1.660,00
4701	5	B22804	2	VersaComp Antibody Capture Bead Kit	411,90	823,80
4702	6		1	SPESE DI SPEDIZIONE	50,00	50,00
	7					
	8					
				Totale imponibile		4.667,30 €
				SCONTO 40%		1.846,92 €
				IVA al 22%		620,48 €
				TOTALE Euro		3.440,86 €

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 TRASLazionale
Giovanni Blandino
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Gianroberto Caliper)

Caliper

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	16/02/2024	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti di cui richiediamo l'acquisto sono stati selezionati per le loro caratteristiche di unicità e compatibilità con la strumentazione citofluorimetrica CytoFlex S in arrivo presso i nostri laboratori.

In particolare, i prodotti cods. B51503, 81911 e C48093, rappresentati delle soluzioni di avvio e lavaggio della strumentazione di cui sopra, possiedono una formulazione particolare e patentata che consente l'ottimizzazione di tutti i processi di lettura nonché il mantenimento nel tempo della giusta lubrificazione del sistema di tubing della macchina.

Parallelamente, i prodotti cods. C65719 e B22804, rappresentanti delle biglie magnetiche funzionalizzate con anticorpi in grado di emettere fluorescenza, vengono richiesti per eseguire il controllo di qualità giornaliero e sistemare la compensazione negli esperimenti di marcatura multipla.

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

Tali prodotti hanno una formulazione particolare, compatibile con i laser della nostra macchina, e non possono essere sostituiti con altri similari presenti sul mercato poiché i settaggi della stessa sono definiti dalla ditta produttrice e non è possibile alterarli pena l'invalidamento delle procedure analitiche. PRODOTTI DISTRIBUITI IN ESCLUSIVA

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: vari

Produttore: BECMAN & 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 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


 Dr. Giovanni Blandino
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

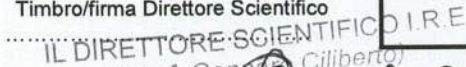
Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno _____

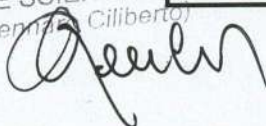
Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico


 (Prof. Genaro Ciliberto)



UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 16/2/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti BECKMAN COULTER

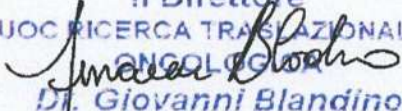
I seguenti prodotti di cui richiediamo l'acquisto sono stati selezionati per le loro caratteristiche di unicità e compatibilità con la strumentazione citofluorimetrica CytoFlex S in arrivo presso i nostri laboratori.

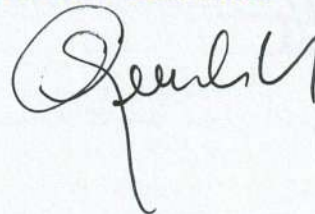
In particolare, i prodotti cods. B51503, 81911 e C48093, rappresentati delle soluzioni di avvio e lavaggio della strumentazione di cui sopra, possiedono una formulazione particolare e patentata che consente l'ottimizzazione di tutti i processi di lettura nonché il mantenimento nel tempo della giusta lubrificazione del sistema di tubing della macchina.

Parallelamente, i prodotti cods. C65719 e B22804, rappresentanti delle biglie magnetiche funzionalizzate con anticorpi in grado di emettere fluorescenza, vengono richiesti per eseguire il controllo di qualità giornaliero e sistemare la compensazione negli esperimenti di marcatura multipla. Tali prodotti hanno una formulazione particolare, compatibile con i laser della nostra macchina, e non possono essere sostituiti con altri similari presenti sul mercato poiché i settaggi della stessa sono definiti dalla ditta produttrice e non è possibile alterarli pena l'invalidamento delle procedure analitiche.

Prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino



20/02/2024

Alla Direzione Scientifica
IRE Alla UOC
ABS

LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA: E5266578 / 2024

Prot.n. RTO/35/2024

B09B#1540.

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	4464066	1	MIRNA MIMIC 2.0, let 7c5 p	348,08	348,08
2	A25576	8	Taqman miRNA assay advanced	218,70	1.749,60
3	A28007	3	Taqman advanced miRNA cDNA syntesis	232,14	696,42
4	A27828	2	Magmax miRvana 96 preps	485,64	971,28
			OFFERTA GENERALE LIFE TECHNOLOGIES PER IFO DEPOSITATA PRESSO GLI UFFICI ABS		
				Totale imponibile	3.765,38 €
				IVA al 22%	828,38 €
				TOTALE Euro	4.593,76 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR - POC

Codice 23/01/R/34

Scadenza: 10/05/2025

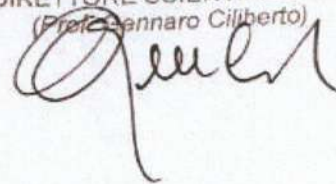
Responsabile: Dr.Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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



N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	IRE 
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	20/02/2024	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti verranno utilizzati per esperimenti di biologia molecolare, in particolare per l'estrazione di RNA da materiale biologico proveniente da pazienti oncologici, per l'analisi di espressione su questi tessuti campioni di miRNA oncogenici. Al riguardo, fra i prodotti dello stesso genere, compatibili con la nostra macchina di qRT-PCR (AB 7500; step one, Q5), sono gli unici ad avere una qualità tale da

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

Prodotto distribuito in esclusiva

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: vai

Produttore: LIFE TECHNOLOGIES

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

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.E.
(Prof. Gennaro Ciliberto)



UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 20/02/2024

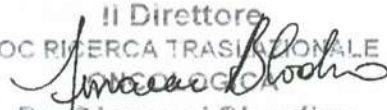
UOC Acquisizione Beni e Servizi


Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti Life Technologies

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

Al riguardo, fra i prodotti dello stesso genere, compatibili con la nostra macchina di qRT-PCR (AB 7500; step one, Q5), sono gli unici ad avere una qualità tale da permetterci un'ottima amplificazione anche partendo da bassissime quantità di template. Inoltre la ditta distributrice presso la quale noi stiamo acquistando tali prodotti è anche la ditta produttrice.

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino



MAT. DA LAB

Roma 19/02/2024

Ditta: SmegS.p.a

Offerta n. FGIO-2024-02-09-004 Regina Elena del 09/02/2024

BORRATA 15/2/24

*4710
4711*

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	UN 1805	2	Acidglass P2	90,10	180,20
2	UN 1719	2	Deterliquid 12	72,25	144,50
				Totale imponibile	324,70
				IVA	71,44
				TOTALE Euro	396,14

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca *AIRC OV4 23/30/FORNO AD ESAMPIRE* cod. IFO (CdC), responsabile Dr. *AIRC OV4 24/20/FORNO*

NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr. ...Maria Pia Gentileschi....., UOSD... , piano -2, via Elio Chianesi 53.

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: ...Maria Pia Gentileschi....

Il Richiedente

COORDINATORE LABORATORI DI
 RICERCA IRE E FISIOPATOLOGIA
 SUTANEA ISG
 Maria Pia Gentileschi

IL DIRETTORE SCIENTIFICO IFO
 (Prof. Gennaro Ciliberto)
[Signature]