

## **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.

Esercizi/o 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 nº: 2024/ABS-SAR 31

Servizio Risorse Economiche: Giovanna Evangelista



#### L'estensore

## Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

## Barbara Filipponi

#### Andrea Scotti

## Il Responsabile del Procedimento

Andrea Scotti

Visto

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

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

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

Integrazione Sociosanitaria della Regione Lazio, con Determinazione n.

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;	
	<ul> <li>Life Technologies Italia Fil. Life</li> </ul>	€ 2.211,46 Iva compresa;
	<ul> <li>Life Technologies Italia Fil. Life</li> </ul>	€ 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;		

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/2	8	cod. IFO 22/30	cod. IFO 22/30/R/08		
- assegnato:	€	120.000,00	- assegnato:	€	153.900,00	
- utilizzato:	€	65.306,62	- utilizzato:	€	150.352,11	
- presente atto:	€	2.745,00	- presente atto:	€	3.526,32	
- residuo:	€	51.948,38	- residuo:	€	21,57	
cod. IFO 21/01	/R/18	3	cod. IFO 23/01	/ <b>R</b> /	/20	
- assegnato:	€	424.710,00	- assegnato:	€	2.910.000,00	
- utilizzato:	€	28.933,83	- utilizzato:	€	86.981,70	
- presente atto:	€	4.907,43	- presente atto:	€	2.860,90	
- residuo:	€	390.868,74	- residuo:	€	2.820.157,40	
Ric. Corrente	ISG 2	2024	cod. IFO 23/30	)/R	/08	
- assegnato:	€	966.909,34	- assegnato:	€	230.000,00	
- utilizzato:	€	126.870,89	- utilizzato:	€	134.755,38	
- presente atto:	€	5.258,69	- presente atto:	€	1.342,00	
- residuo:	€	834.779,76	- residuo:	€	93.902,62	



	TEA	10/00	/D /2 =
COU	IHC	18/09	/K/35

1 100 00/4	/D /0=	
- residuo:	€	11.953,02
- presente atto:	€	1.171,20
- utilizzato:	€	17.875,78
- assegnato:	€	31.000,00

#### 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

<ul><li>assegnato:</li></ul>	€	450.000,00
- utilizzato:	€	108.736,39
- presente atto:	€	2.498,56
- residuo:	€	338.765,05
1 170 000		

#### 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

<ul><li>assegnato:</li></ul>	€	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



ISTITUTI DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

BD Italia SpA offerta n° X251953 del 16/2/2024 Roma 21/02/2024

40.5. B09B50BA8€

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

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

PNRR - POS

COD. 23/01/R/20

CAL.HUB.RIA

Resp.le Dr.ssa Paola Nistico'

Dr.ssa Paola Nistico Responsabile UOSO munologie e immunotorapia dei Tumori munologie e immunotorapia dei Tumori

NB:

MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA PAOLA NISTICO'

UOSD Immununologia 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.

N.Richiesta		ESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE AS ISG		
(Spazio Rise vato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile				
l Data		19/02/2024			
Dipartimento		DIPARTIMENTO RIDAIT			
J.O. / Servizio	richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori			
		A) INFORMAZIONI SANITARIE			
Tipologia, des	crizione e caratteristich	e tecniche del dispositivo:			
Fipologia, des	crizione e caratteristich	e tecniche del dispositivo:  VEDI ALLEGATO			
Fipologia, des	crizione e caratteristich				
	ura tocnica correlate a s		o che non consentono l'impiego di		

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

C) DICHIA	ARAZIONE DI INFUNGIBILITA'
	sabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di iarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio stiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il prodotto
	periale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per esi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha odotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali evisti per la sperimentazione.
in the second se	rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di ricerca (progetto multicentro), ed il ogetto rete" ha dichiarato esplicitamente che ciascun centro di ricerca deve n particolare prodotto commercializzato da determinato unico operatore economico, le finalità della ricerca.
quale se ne richiede l'acquist	o dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi a quello per il o e, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.
prodotto, consistente in mate	amente l'utilizzo di un'apparecchiatura (già stabilmente di proprietà degli IFO) ed il briale di consumo o reagenti da utilizzare con l'apparecchiatura in questione, debba brito da un unico operatore economico determinato in quanto il produttore dell'apparec_ inuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura
Timbro/firma Ricercatore Richiedente	D) Valutazione Direz.ne Scientifica :  X Massima urgenza Priorità piano acquisti anno
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)	Urgente
· Roka listico	Non urgente  Programmabile
Timbro/firma Responsabile UOSD	

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO Regina Elena"

Out of the property of

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.

Deulik

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'



100

BIO-TECHNE OFF-59997-WOW8C6 Roma 21/02/2024

B0985C10C2

		Q.	DESCRIZIONE	EL	ro CAD.	IM	PORTO
	COD.	Q.	Human IL-6 Quantikine ELISA Kit	€	810,00	€	810,00
1	D6050B	1		.6			47.00
2	DB100C	1	Human/Mouse/Rat/Porcine/Canine TGF-beta 1 Quantikine ELISA	€	810,00	€	810,00
		1	SPESE GESTIONE ORDINE	-		€	50,00
				-	V.		
			To	tale i	mponibile	€	1.670,00
	THE LET				IVA 5%	€	367,40
					TOTALE	€	2.037,40

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

PNRR - POS

COD. 23/01/R/20

CAL.HUB.RIA

Resp.le Dr.ssa Paola Nistico'

Dr.ssa Paola Nistico Responsabile UOSD "Immunologia e immunolerspia dei Tumori"

NB:

MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA PAOLA NISTICO'

UOSD Immununologia e Immunoterapia dei Tumori

niano -2

CENTRO DI COSTO: 3051250

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

N.Richiesta		SCIENTIFICA	IRE AL ISG		
(Spazio Riservato)	Valido per acquis chirurgico, dispositi	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile			
Data		21/02/2024			
Pipartimento		DIPARTIMENTO RIDAIT			
U.O. / Servizio	richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori			

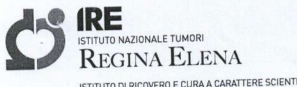
	COMAZIONI CANITADIE
	FORMAZIONI SANITARIE
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dis	positivo:
VEDI ALLEGA	ATO
*LDI/LEES	
Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazi prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificar	ioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di no la dichiarazione di infungibilità:
and the second s	progetto in corso e la validazione di risultati sperimentali.In particolare i reagenti gati in procedure sperimentali standardizzate nel laboratorio
la cui riproducibilità si è dimostrata ottimale solamente con	, ,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,
B) INFORMAZION	I ORGANIZZATIVE
Codice di repertorio nazionale:	
Produttore:	
Fabbisogno presunto in UM:	
Spesa presunta (IVA esclusa):	
Durata proposta del contratto di fornitura:	
Informazioni aggiuntive:	

8/	C) DICH	IARAZIONE DI INFUNGIBILITA'	
ttoscritti, cor rmazioni fal onale DM p iesto:	se, inesatte od erronee, die prodotti alternativi con caratte	ristiche equivalenti, sia in termini prestazio	e e amministrativo-contabile in merito all'attestazione d sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nali che funzionali. A tal fine dichiarano che il prodotto
X	ultimare esperimenti ricomp	ateriale di consumo o reagenti (non appare presi in un progetto di ricerca in corso (avviz prodotto renderebbe necessario ripetere tes previsti per la sperimentazione.	cchiature), è necessario per ato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha at già effettuati in precedenza, in quantità tali
	la ricerca appartiene ad un direttore/responsabile del " necessariamente dotarsi d al fine di non compromette	a rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centi progetto rete" ha dichiarato esplicitamente d i un particolare prodotto commercializzato d re le finalità della ricerca.	la determinato unico operatore economico,
	quale se ne richiede l'acqu	zato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di iisto e, quindi, considerato necessario ai fini	
	prodotto, consistente in m	ariamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (gi ateriale di consumo o reagenti da utilizzare ornito da un unico operatore economico det manuale d'uso che tale prodotto è l'unico co	rerminato in quanto il produttore dell'apparec_
Timbro/firm	na Ricercatore Richiedente	D) Valutazione Direz.ne Scientifica :	X Massima urgenza
.0	da histor		Priorità piano acquisti anno
Timbro/firm	na Responsabile Ricerca (P.I.	.)	Urgente
			Non urgente
- (sol	a lustico		Programmabile
Timbro/firn	na Responsabile UOSD		

DT.SSA PAOIA NISTICO Responsabile UOSD "Immunologia e Immunoterapia dei Tumori" Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E (Prof. Genny o Coberto)



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).

Pleule (CM)

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

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

SAN GALLICANO Parere favorevo

Firma del Responsabile del fondo

	MODULO DI RICHIESTA	DISPOSITIVI	MEDICI PER	LA RICERO	A IRE	63	SG
N.Richiesta	Valido per acquisizione		modico pres	idio medico			mile of
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione chirurgico, dispositivo dia	infungibile		tico IVR e Di			
		23/04/21					
)ata		. 0	linica ISG				
Dipartimento	111	OSD Dermato	logia MST e N	Medicina Tro	picale		
J.O. / Servizio	richiedente O	JOD Bennar		FADIE			
	scrizione e caratteristiche tecn	A) INFORMA	AZIONI SANIT	ARIE			
	1 (2 1 1 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2						Wnic ac di
prodotti cor	natura tecnica correlate a specif n caratteristiche equivalenti e ci ochissimi sistemi di diagnosi rapic	la della sifilide da	a sangue capillare	e; ella sifilide;		Seriono da HIV	 
E' uno dei po E' quello che Si presta ad	ochissimi sistemi di diagnosi rapio e ha mostrato la migliore sensibili l essere efficacemente riproducibi	da della sifilide da là e specificità pe le anche nel paz extraospedalieri d	a sangue capillare er tutti gli stadi de cente con deficit i con un minimo co	e; ella sifilide; immunologico prredo sanitario	(pazienti con in	fezione da HIV on le esigenze zioni sessualm	-1); del
E' uno dei pr E' quello che Si presta ad	ochissimi sistemi di diagnosi rapio e ha mostrato la migliore sensibili essere efficacemente riproducibi utilizzato soprattutto in ambienti e 'uso di una rete di Point-Of-Care	da della sifilide da là e specificità pe lle anche nel paz extraospedalieri c (POC) urbani pe	a sangue capillare er tutti gli stadi de liente con deficit i con un minimo co er la prevenzione so con maschi (N	e: ella sifilide; immunologico orredo sanitario e la diagnosi r MSM) CUP H5	(pazienti con in	fezione da HIV on le esigenze zioni sessualm	-1); del
E' uno dei pr E' quello che Si presta ad	ochissimi sistemi di diagnosi rapio e ha mostrato la migliore sensibili essere efficacemente riproducibi utilizzato soprattutto in ambienti e 'uso di una rete di Point-Of-Care	da della sifilide da la e specificità pe lle anche nel paz extraospedalieri c (POC) urbani pe	a sangue capillare er tutti gli stadi de cente con deficit i con un minimo co	e: ella sifilide; immunologico orredo sanitario e la diagnosi r MSM) CUP H5	(pazienti con in	fezione da HIV on le esigenze zioni sessualm	-1); del
E' uno dei pr E' quello che Si presta ad	ochissimi sistemi di diagnosi rapio e ha mostrato la migliore sensibili essere efficacemente riproducibi utilizzato soprattutto in ambienti e 'uso di una rete di Point-Of-Care	da della sifilide da tà e specificità pe lle anche nel paz extraospedalieri c (POC) urbani pe hi che fanno ses ORMAZIONI	a sangue capillare er tutti gli stadi de ilente con deficit i con un minimo co er la prevenzione so con maschi (N ORGANIZZA) 7D2243	e: illa sifilide; immunologico orredo sanitario e la diagnosi r MSM) CUP H5	(pazienti con in	fezione da HIV on le esigenze zioni sessualm	-1); del
E' uno dei pr E' quello che Si presta ad	ochissimi sistemi di diagnosi rapio e ha mostrato la migliore sensibili l'essere efficacemente riproducib utilizzato soprattutto in ambienti e uso di una rete di Point-Of-Care i emergentie ri-emergenti in masc	da della sifilide da tà e specificità pe lle anche nel paz extraospedalieri c (POC) urbani pe thi che fanno ses ORMAZIONI	a sangue capillare er tutti gli stadi de ilente con deficit i con un minimo co er la prevenzione so con maschi (N ORGANIZZA) 7D2243	e: illa sifilide; immunologico orredo sanitario e la diagnosi r MSM) CUP H5	(pazienti con in e in accordo d apida delle infe 6C1800062000	fezione da HIV on le esigenze zioni sessualm	-1); del
E' uno dei pr E' quello che Si presta ad	ochissimi sistemi di diagnosi rapio e ha mostrato la migliore sensibili l essere efficacemente riproducib utilizzato soprattutto in ambienti e 'uso di una rete di Point-Of-Care i emergentie ri-emergenti in maso B) INF	da della sifilide da tà e specificità pe lle anche nel paz extraospedalieri c (POC) urbani pe hi che fanno ses ORMAZIONI	a sangue capillare er tutti gli stadi de ilente con deficit i con un minimo co er la prevenzione so con maschi (N ORGANIZZA) 7D2243	e: illa sifilide; immunologico orredo sanitario e la diagnosi r MSM) CUP H5	(pazienti con in e in accordo d apida delle infe 6C1800062000	fezione da HIV on le esigenze zioni sessualm	-1); del
E' uno dei pr E' quello che Si presta ad	ochissimi sistemi di diagnosi rapio e ha mostrato la migliore sensibili l essere efficacemente riproducibi utilizzato soprattutto in ambienti e 'uso di una rete di Point-Of-Care i emergentie ri-emergenti in masc  B) INF  Codice di repertorio nazionale: Produttore:	da della sifilide da  à e specificità pe  le anche nel paz  extraospedalieri c  (POC) urbani pe  hi che fanno ses  ORMAZIONI  7D2443  ABBOTT-Alere	a sangue capillare er tutti gli stadi de iente con deficit i con un minimo co er la prevenzione so con maschi (N ORGANIZZA)  7D2243	e: illa sifilide; immunologico orredo sanitario e la diagnosi r MSM) CUP H5	(pazienti con in e in accordo d apida delle infe 6C1800062000	fezione da HIV on le esigenze zioni sessualm	-1); del

Informazioni aggiuntive:

C) DICI	HIARAZIONE DI INFUNGIBILI	TA'
all'attestazione di informazioni false, inesa	atte od erronee, dichiarano che, pe	nale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito er le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono uivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal
ultimare esperimenti ricom dichiarato che il cambio di	presi in un progetto di ricerca in corso	apparecchiature), è necessario per ultimare o (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha tere test già effettuati in precedenza, in quantità tali
direttore/responsabile del "	'progetto rete" ha dichiarato esplicitan li un particolare prodotto commercializ	tri centri di ricerca (progetto multicentro), ed il mente che ciascun centro di ricerca deve zzato da determinato unico operatore economico,
X il prodotto è stato già utilizz quale se ne richiede l'acqu	zato dall'Istituto o in altri centri nell'am iisto e, quindi, considerato necessario	nbito di progetti di ricerca analoghi a quello per il o ai fini della comparabilità dei risultati.
prodotto, consistente in ma	ateriale di consumo o reagenti da utili: ornito da un unico operatore economi	tura (già stabilmente di proprietà degli IFO) ed il izzare con l'apparecchiatura in questione, debba ico determinato in quanto il produttore dell'apparec_nico compatibile con l'apparecchiatura
Dimbre/litina Bidercatore Riphiedente	D) Valutazione-Direz,ne Scientifica	X Massima urgenza
IFT mbroffirma Responsabile Ricerca (P.I.)  Dr.sfa Nessandraji AUNI	Xould	Priorità piano acquisti anno Urgente Non urgente
ISTITIMBro/firma Diretto(el9cientifico		Programmabile



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

Roma 14/02/2024

B09A923445

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	BK8173SCST	-	Acetyl-Histone H3 (Lys27) (D5E4) XP®Rabbit mAb. 100 µl	€ 610,50	€ 610,50
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 Immununologia e Immunoterapia dei Tumori

piano -2

CENTRO DI COSTO: 3051250

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

N.Richiesta		ESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE AS ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acqui chirurgico, disposit	sizione di dispositivo medico, presidio medico tivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data		14/02/2024	
Dipartimento		DIPARTIMENTO RIDAIT	
J.O. / Servizio	richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori	
		A) INFORMAZIONI SANITARIE	
		VEDI ALLEGATO	
I prodotti richies	aratteristiche equivalent eti sono essenziali per il de essono essere sostituiti in	pecifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato ti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità: completamento del progetto in corso e la validazione di risul quanto sono impiegati in procedure sperimentali standardizz	tati sperimentali.In particolare i reagenti
la cui riproduci	bilità si è dimostrata ottim	ale solamente con i prodotti richiesti.	

B) INFORMAZION	NI ORGANIZZATIVE
Codice di repertorio nazionale:	
Oddice di repetterio maneriale	
Produttore:	
Fabbisogno presunto in UM:	
Spesa presunta (IVA esclusa):	
Durata proposta del contratto di fornitura:	
Informazioni aggiuntive:	

2	C) DICH	IARAZIONE DI II	NFUNGIBILITA'	
informazioni fals	se inesatte od erronee, did	chiarano che, per le	indicazioni cliniche so	e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di opra specificate, non sono disponibili nel repertorio ali che funzionali. A tal fine dichiarano che il prodotto
X	il prodotto, consistente in m ultimare esperimenti ricomp dichiarato che il cambio di p da compromettere i tempi p	resi in un progetto di prodotto renderebbe r	ricerca in corso (avviato necessario ripetere test	chiature), è necessario per o da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha già effettuati in precedenza, in quantità tali
	direttore/responsabile del "r	progetto rete" ha dich un particolare prodot	iarato esplicitamente ch tto commercializzato da	di ricerca (progetto multicentro), ed il le ciascun centro di ricerca deve determinato unico operatore economico,
	il prodotto è stato già utilizz quale se ne richiede l'acqui	ato dall'Istituto o in al sto e, quindi, conside	tri centri nell'ambito di p erato necessario ai fini d	rogetti di ricerca analoghi a quello per il ella comparabilità dei risultati.
	prodotto, consistente in ma essere necessariamente fo	teriale di consumo o rnito da un unico ope	reagenti da utilizzare co ratore economico deter	stabilmente di proprietà degli IFO) ed il n l'apparecchiatura in questione, debba minato in quanto il produttore dell'apparec_ patibile con l'apparecchiatura
Timbro/firma	Ricercatore Richiedente			
-Rol	Responsabile Ricerca (P.I.)	D) Valutazione Dire	ez.ne Scientifica :	X Massima urgenza Priorità piano acquisti anno Urgente
100	Responsabile UOSD			Non urgente  Programmabile
	ia histor			

Dr.ssa Paola Nisticò 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)

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 14/02/2024

Joule

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) verrano 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'



ISTITUTI DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

B09A9F446

# LIFE TECHNOLOGY OFFERTE E5266578 e D5367223

Roma 19/02/2024

ANNUACE

CAMARO PRODONO DESCRIZIONE COD. Q. 741,52 € LIPOFECTAMINE RNAIMAX, 0.75ML 741,52 13778075 396.88 € 396,88 TBC1D2 ANTIBODY 100UL PA5104176 DEPC TREATED H2O 4X100ML 42,28 € 84,56 750024 48,00 € SPESE GHIACCIO 48,00 € SPESE TRASPORTO 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 Immununologia e Immunoterapia dei Tumori

CENTRO DI COSTO: 3051250 piano -2

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO onale Tumog Regina Elena"

N.Richiesta	The state of the s	IESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE AS ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acqui chirurgico, disposi	isizione di dispositivo medico, presidio medico itivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
		19/02/2024	
Data		DIPARTIMENTO RIDAIT	
Dipartimento J.O. / Servizio	richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori	
J.O. / Get vizio		A) INFORMAZIONI SANITARIE	
Tipologia, des	crizione e caratterione.	he tecniche del dispositivo:	
		VEDI ALLEGATO	
Ragioni di na prodotti con d	tura tecnica correlate a caratteristiche equivale	VEDI ALLEGATO  specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risulta inti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità: il completamento del progetto in corso e la validazione di ris	ultati sperimentali.In particolare i reagenti
Ragioni di na prodotti con d	tura tecnica correlate a caratteristiche equivale	VEDI ALLEGATO  specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risulta nti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:	ultati sperimentali.In particolare i reagenti

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

C) DICH	IARAZIONE DI INFUNGIBILITA'	
nformazioni false inesatte od erronee did	chiarano che, per le indicazioni cliniche sop	e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di ra specificate, non sono disponibili nel repertorio li che funzionali. A tal fine dichiarano che il prodotto
ultimare esperimenti ricomp dichiarato che il cambio di p	ateriale di consumo o reagenti (non apparecch oresi in un progetto di ricerca in corso (avviato orodotto renderebbe necessario ripetere test gi revisti per la sperimentazione.	da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha
direttore/responsabile del "r	a rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di progetto rete" ha dichiarato esplicitamente che un particolare prodotto commercializzato da d e le finalità della ricerca.	ciascun centro di ricerca deve
il prodotto è stato già utilizz quale se ne richiede l'acqui	ato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di pro sto e, quindi, considerato necessario ai fini del	ogetti di ricerca analoghi a quello per il la comparabilità dei risultati.
prodotto, consistente in ma	riamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (già st teriale di consumo o reagenti da utilizzare con rnito da un unico operatore economico determ nanuale d'uso che tale prodotto è l'unico compa	l'apparecchiatura in questione, debba inato in quanto il produttore dell'apparec_
Timbro/firma Ricercatore Richiedente	D) Valutazione Direz.ne Scientifica : FONDO IN SCADENZA	X Massima urgenza Priorità piano acquisti anno
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)	TONDO IN GOADEINEN	Urgente
-Paola histico		Non urgente  Programmabile
Timbro/firma Pasnaneahila HOSD  Dr.ssa Paola Nistico Responsabile UOSD "Immunologia e Immunoterapia dei Tumon"	en C	
Inmunologia e Immunote della Elena Istituto Nazionale Tumori Regina Elena	CIENT	

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICATION PROSPINAL STITUTORE SCIENTIFICATION PROSPINAL P

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 19/02/2024

Quality

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 transfezione 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

B	09860488	75
o Cad.	IMPORTO	
5,62	4.022,48	

			DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
	CODICE	Q.TA		1.005,62	4.022,48
3	13778150	4	Lipofectamine RNAimax	1.000,02	
			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		4.022,48 €
_		+	To	tale imponibile	
		-		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

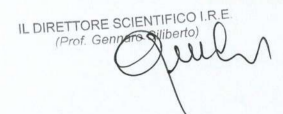
IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Dr. ssa Anns Bagnato

Dr.ssa Azha Bagnato Responsable UOSD "Model Pacified e Novi Apell Tesponsa" Istinio Hazierale Turrent Engine Elenu

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

Valido per acquisizio	TA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA ne di dispositivo medico, presidio medico  RE (SG)
(Spazio Riservato) Valido per acquisizio	diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI
Data	27/02/2024
Dipartimento U.O. / Servizio richiedente	JOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
	A) INFORMAZIONI SANITARIE
Tipologia, descrizione e caratteristiche teo	wishe del diagogitivo:
I prodotti richiesti verranno utilizzati per espe proveniente da pazienti oncologici, per l'anal	rimenti di biologia molecolare, in particolare per l'estrazione di RNA da materiale biologico rimenti di biologia molecolare, in particolare per l'estrazione di RNA da materiale biologico lisi di espressione su questi tessi campioni di miRNA oncogenici. Al riguardo, fra i prodotti dello china di qRT- PCR (AB 7500; step one, Q5), sono gli unici ad avere una qualità tale da ifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di
Prodotto distribuito in esclusiva	
B) INFO	DRMAZIONI ORGANIZZATIVE
Codice di repertorio nazionale:	
Produttore: Fabbisogno presunto in UM:	LIFE TECHNOLOGIES  NON QUANTIFICABILE
Spesa presunta (IVA esclusa):	NON QUANTIFICABILE
Durata proposta del contratto di	fornitura:
Informazioni aggiuntive:	
C) DICH	ARAZIONE DI INFUNGIBILITA'
prodotto richiesto:  il prodotto, consistente in multimare esperimenti ricomp dichiarato che il cambio di p da compromettere i tempi p  X la ricerca appartiene ad una direttore/responsabile del "pnecessariamente dotarsi di al fine di non comprometter  X il prodotto è stato già utilizz quale se ne richiede l'acqui  la ricerca preveda necessa prodotto, consistente in ma	con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare pressi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha conditionale di presentati in precedenza, in quantità tali previsti per la sperimentazione.  La rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di ricerca (progetto multicentro), ed il progetto rete" ha dichiarato esplicitamente che ciascun centro di ricerca deve un particolare prodotto commercializzato da determinato unico operatore economico, re le finalità della ricerca.  Lato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi a quello per il isto e, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.  Leriamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (già stabilmente di proprietà degli IFO) ed il teriale di consumo o reagenti da utilizzare con l'apparecchiatura in questione, debba rnito da un unico operatore economico determinato in quanto il produttore dell'apparec_nanuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura
Timbro/firma Ricercatore Richiedente	D) Valutazione Direz.ne Scientifica :  Massima urgenza Priorità piano acquisti anno
Rasponseble UOSD  "Model Prededict o Buzzl Agued Teographic" Intitudo Nacionale I Immire Rasjiha Elema  Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)	X Urgente
- Turk Saguette	Non urgente
DESSA Apple Beginsto Response to USB "Model Pacified of Apple Temporator" justice hazorania insent Regins Elemen Timbro/firma Direttore Scientifico	Programmabile



......





# 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 tessi 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 templato. 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

"Modell Precipici e Nuovi Agenti Terepeutici" Intitulo Nazionale Tumori Regina Elena

Tome Bagueto



K

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 30/01/2024

BO9AF4 254B.

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.	Prodott o	Descrizione	Prezzo Unitario di Listino Iva esclusa	% Sconto	Prezzo Unitario Netto Iva esclusa	per quantità minima ordinabile IVA esclusa	IVA %	TOTALE
89	1	332773	CD7 FITC M- T701CE	400,00	20,00	320,00000	320,00000	22,00	
530	2	340423	CD26 PE L272 50 Tests	484,00	20,00	387,20000	387,20000	22,00	
691	3	341111	CD3 PE-Cy7 CE	1.015,00	20,00	812,00000	812,00000	22,00	
692	4	345771	CD4 APC SK3 CE	970,00	20,00	776,00000	776,00000	22,00	
633	5	348813	CD8 APC-Cy7 CE	1.014,00	20,00	811,20000	811,20000	22,00	
694	6	655873	CD45 V500-C CE	1.050,00	20,00	840,00000	840,00000	22,00	
695	7	349202	BD FACS Lysing Solution 10X 100ML IVD	136,00	20,00	108,00000	108,00000	22,00	
1696	8	554657	Stain Buffer BSA 500mL	320,000	20,00	256,00000	256,00000	22,00	
	IMPOR	TO TOTALE				4310,4	4310,4	948.29	5.258,69

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

FOND RC 2024

Resp. Prof G. autonto



N.Richiesta	MODULO DI RICHI	ESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE A ISG				
(Spazio Riservato)	Valido per acquisiziono dispositivo diagnos						
Data 30/01/202	14						
Dipartimento		CLINICO SPERIMENTALE DERMATOLOGIA					
U.O. / Servizio	richiedente	CENTRO PORFIRIE E MALATTIE RARE					
		A) INFORMAZIONI SANITARIE					
100-2020-100-22-2	crizione e caratteristiche te						
prodotti con c	aratteristiche equivalenti e	cifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che n che giustificano la dichiarazione di infungibilità: no strumento il cui funzionamento è limitato all'utilizzo del mater					
prodotti con c	aratteristiche equivalenti e e e malattie rare dispone di ur	che giustificano la dichiarazione di infungibilità:					
prodotti con c	aratteristiche equivalenti e e e malattie rare dispone di ur	che giustificano la dichiarazione di infungibilità: no strumento il cui funzionamento è limitato all'utilizzo del mate					
prodotti con c	aratteristiche equivalenti e e e malattie rare dispone di ur	che giustificano la dichiarazione di infungibilità: no strumento il cui funzionamento è limitato all'utilizzo del mater					
Prodotti con c	e e malattie rare dispone di un  B) Il	che giustificano la dichiarazione di infungibilità: no strumento il cui funzionamento è limitato all'utilizzo del mater  NFORMAZIONI ORGANIZZATIVE  DISPOSITIVI MEDICO-DIAGNOSTICI IN VITRO					
prodotti con c Il centro Porfirie  Co Pr	B) II  odice di repertorio nazionale:	che giustificano la dichiarazione di infungibilità: no strumento il cui funzionamento è limitato all'utilizzo del mater  NFORMAZIONI ORGANIZZATIVE  DISPOSITIVI MEDICO-DIAGNOSTICI IN VITRO  BECTON DICKINSON ITALIA S.p.A.					
prodotti con c Il centro Porfirie  Co  Pr  Fa	B) II  codice di repertorio nazionale: roduttore:	che giustificano la dichiarazione di infungibilità: no strumento il cui funzionamento è limitato all'utilizzo del mater  NFORMAZIONI ORGANIZZATIVE  DISPOSITIVI MEDICO-DIAGNOSTICI IN VITRO  BECTON DICKINSON ITALIA S.p.A.	riale richiesto				

	C) D	ICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'	100
di informazioni	false, inesatte od erronee,	dichiarano che, per le indicazioni cliniche sop	e amministrativo-contabile in merito all'attestazione ra specificate, non sono disponibili nel repertorio che funzionali. A tal fine dichiarano che il prodotto
	ultimare esperimenti ricon dichiarato che il cambio di	materiale di consumo o reagenti (non apparecch npresi in un progetto di ricerca in corso (avviato o i prodotto renderebbe necessario ripetere test gia previsti per la sperimentazione.	la almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha
	direttore/responsabile del necessariamente dotarsi de necessariamente de necessariamente de necessariamente de necessariamente de necessariamente de necessariamente de necessariamente de necessariamente de necessariamente necessariamen	na rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di "progetto rete" ha dichiarato esplicitamente che di un particolare prodotto commercializzato da de ere le finalità della ricerca.	ciascun centro di ricerca deve
	il prodotto è stato già utiliz quale se ne richiede l'acq	zato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di pro uisto e, quindi, considerato necessario ai fini dell	getti di ricerca analoghi a quello per il a comparabilità dei risultati.
х	prodotto, consistente in m essere necessariamente	ariamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (già sta ateriale di consumo o reagenti da utilizzare con l fornito da un unico operatore economico determi manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compa	'apparecchiatura in questione, debba nato in quanto il produttore dell'apparec_
	a Ricercatore Richiedente a Aurizi	D) Valutazione Direz.ne Scientifica :	Massima urgenza Priorità piano acquisti anno
	Responsabile Ricerca (P.I.)	CANO EM	Urgente  Non urgente  Programmabile
	AN GALUCE Scientifico		

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 Tgoli

0081102015203602

Quell

ifo 058.IFO AOO.REGISTRO UFFICIALE.0002400.16-02-2024

05/02/2024

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio SAR

# ASTRAFORMEDIC S.R.L.

	ASTRAFOI OFFERTA:		DIC S.R.L. S 241/2023/MR	BO9A	MAT. DA 5F25/C	4 lAB.
	CODICE	Q.TÀ		Euro Cad.	IMPORTO	
1	218997	1	PROVETTE SANGUE CELL-FREE DNA BCT CE (100 tubi)	1.100,00	1.100,00	7/1
2					1.100,00	7,00
3	The Vita					
4						
5						
	SE STATE		CONSEGNARE MERCE 3° PIANO, ASCENSORE K, STANZA 365			
+				Totale imponibile	1.100,00	
+		-		IVA	242,00	Military El S
+				Totale	1.342,00 €	
_						

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

Tio le

IL DIRETTORE SCIENTIFICO Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE AR ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile		
Data		05/02/2024	
Dipartimento		A STATE OF THE STA	Ata a second to the second second
U.O. / Servizio	richiedente		HA-G
		A) INFORMAZIONI SANITARIE	
Tipologia, des	crizione e caratteristich	ne tecniche del dispositivo:	
In particolare, il integrato nella r migliori di altri p specialmente in mercato ed il su Il prodotto cod. risulta essere un Ragioni di natu	prodotto cod. 218997 raj outine estrattiva di sangu rodotti testati (es. Norgei tessuti istologici di matri lo acquisto viene richiest 218997 rappresentante u nico e compatibile con il j	ppresentante un kit di estrazione dedicato, già in uso presso de intero, per diversi progetti sia di ricerca che associati alla in kits, Magmax ThermoFisher, Promega Maxwell) sia in terri dice complicata (es. biopsie ossee). Esso rappresenta il gold do onde evitare cambiamenti o aggiustamenti nei protocolli b una soluzione per l'eliminazione del mezzo utilizzato per l'inc prodotto sopra citato e viene richiesto per la prosecuzione di especifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato	o il nostro laboratorio e pienamente diagnostica, si è dimostrato affidabile e nini di rese che di tempistiche di estrazione standard al momento disponibile sul en avviati. clusione del pezzo in esame. Tale reagente egli attuali esperimenti.
	and a day and a	de che giustificario la dichiarazione di infungibilità.	
Tali prodotti son	o distribuiti in esclusiva d	dalla ditta ASTRAFORMEDIC come da dichiarazione allegat	a
	B) II	NFORMAZIONI ORGANIZZATIVE	
Spe Dur	obisogno presunto in UM: esa presunta (IVA esclusi ata proposta del contratti rmazioni aggiuntive:	a): NON QUANTIFICABLE	
Bluitt 700	C) DIC	CHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'	ALL COMPANY OF STATE OF THE PARKETS
azionale DM prichiesto:	il prodotto, consistente in ultimare esperimenti rico dichiarato che il cambio o da compromettere i temp a ricerca appartiene ad u direttore/responsabile del necessariamente dotarsi al fine di non compromett	responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e ammin e, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specifiatteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzi materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è i mpresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno di prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati pi previsti per la sperimentazione.  Una rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di ricerca (pre l'progetto rete" ha dichiarato esplicitamente che ciascun ce di un particolare prodotto commercializzato da determinato dere le finalità della ricerca.	icate, non sono disponibili nel repertorio ionali. A tal fine dichiarano che il prodotto necessario per ultimare 60 gg.), ed il ricercatore ha in precedenza, in quantità tali ogetto multicentro), ed il ntro di ricerca deve unico operatore economico,
X ii	prodotto è stato già utilizzato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi a quello per il uale se ne richiede l'acquisto e, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.		
p e c	rodotto, consistente in m ssere necessariamente i	ariamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (già stabilmente di lateriale di consumo o reagenti da utilizzare con l'apparecchi ornito da un unico operatore economico determinato in qual manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'a	proprietà degli IFO) ed il
(1.	010	D) Valutazione Direz.ne Scientifica :	AND THE RESERVE OF THE PERSON
900		Mas	ssima urgenza
imbro/firm= D		Priorità piano	acquisti anno
	ponsabile Ricerca (P.I.)	X Urgo	ente

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

X Urgente

Non urgente

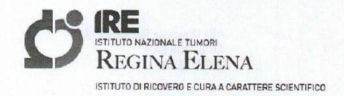
Timbro/firma Direttore Scientifico

Non urgente

DIRETTORE SCIENTIFICO

IL DIRECTORE SCIENTIFICO

IL DIR





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

gir 6/



BO9AAE9DEA

# NEGEDIA OFFERTA NGD\_QSQ\_515\_22/W\_4

Roma 2/02/2024

4565

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Eur	o CAD.	IM	PORTO
1	NGD0011R	8	NEGEDIA Digital mRNAseq - clinical grade	€	120,00	€	960,00
			To	otale in	nponibile	€	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

(1000 marizio Fanciulli

(1000 marizio Internationali I

NB:

MERCE DA CONSEGNARE DR. GIANLUCA BOSSI

UOC ONCOLOGIA TRASLAZIONALE

piano -1

CENTRO DI COSTO: 3051550

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO Istituto Nezionale Tumori "Regina Eleria"

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERC. SCIENTIFICA		IRE AR ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acque chirurgico, dispos	uisizione di dispositivo medico, presidio medico sitivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	D
Data		02/02/2024	
Dipartimento		DIPARTIMENTO RIDAIT	
J.O. / Servizio r	ichiedente	UOSD SAFU	
		A) INFORMAZIONI SANITARIE	
		VEDI ALLEGATO	
Ragioni di natur prodotti con car	a tecnica correlate a s atteristiche equivaler	specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato d nti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:	che non consentono l'impiego di
chiesti non poss	ono essere sostituiti in	completamento del progetto in corso e la validazione di risulta quanto sono impiegati in procedure sperimentali standardizza nale solamente con i prodotti richiesti.	ti sperimentali.In particolare i reagenti te nel laboratorio
		INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE	

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

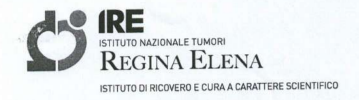
Informazioni aggiuntive:

Durata proposta del contratto di fornitura:

	C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'
informazioni f	consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazion false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repert Il prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il prod
X	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'apparec_chiatura ha certificato sul manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura
T. 1 17	
ty n	D) Valutazione Direz.ne Scientifica :    Valutazione Direz.ne Scientifica :   X   Massima urgenza
Timbro/firma	a Responsabile Ricerca (P.I.)  Urgente  Void and the state of the stat
Timbro/firma	a Responsabile UOSD Programmabile
	VSSD **SAFU**  VSSD **SAFU**  *** The same of the safuration of th

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRECTORE 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

# ifo\_058.IFO\_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0002013.09-02-2024





ISTITUTO DI RECOVERD E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

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.	11	MPORTO
HY-50709-1g	_	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
111-1-1-000-1-5116		Totale imponibile	€	2.048,00
		IVA al 22%	€	2,498,56
		TOTALE Euro	€	2.498,56

Indirizzo di Consegna:

SAFU Laboratori piano -1 dr. ssa Italia Falcone

IL RESPONSABILE DEI FONDI

Dott.ssa Italia Falcone

Hour Floame

IL DIRETTORE SCIENT. Istituto Nazionale Tumori "Ragiga eleru"

N,Richiesta (Spazio Riservato)	Valido per acquisiz	STA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA ione di dispositivo medico, presidio medico	IRE CO ISG
	chirurgico, dispositivo	o diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
a		08/02/2024	
artimento		Department of Research, Advanced Diagnostics and T	echnological Innovation
. / Servizio	richiedente	SAFU	ANITADIE
ologia, desc	crizione e caratteristiche to	A) INFORMAZIONI S ecniche del dispositivo:	ANITARIE
eriale neces	sario per lo studio in vivo d	ell'inibizione farmacologica di SCD1	
			che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e ch
stificano la	dichiarazione di infungibil	citiche indicazioni di natura disginositate e di naturalità: stati per l'elevata qualità e funzionalità	
	I pro	dotti richiesti sono distribuiti dalla ditta DBA Italia s.r.l. a	socio unico sul territorio nazionale vedi allegato
	B) INI	FORMAZIONI ORGANIZZATIVE	
Co	dice di repertorio nazionale		
Pro	oduttore:		
Fal	bbisogno presunto in UM:		
Sp	esa presunta (IVA esclusa)		
Du	rata proposta del contratto	di fornitura:	
Info	ormazioni aggiuntive;		
	C) DIC	HIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'	
			nistrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erro
	per le indicazioni cliniche s A tal fine dichiarano che il p		ionale DM prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazio
х	ultimare esperimenti ricon dichiarato che il cambio d	materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), presi in un progetto di ricerca in corso (avviato da alme prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettu previsti per la sperimentazione.	no 60 gg.), ed il ricercatore ha
	la ricerca appartiene ad u	na rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di ricerca "progetto rete" ha dichiarato esplicitamente che ciascur	
	al fine di non compromette	di un particolare prodotto commercializzato da determina ere le finalità della ricerca.	
×		zato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di uisto e, quindi, considerato necessario ai fini della comp	
	prodotto, consistente in m essere necessariamente i	ariamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (già stabilmen uateriale di consumo o reagenti da utilizzare con l'appare fornito da un unico operatore economico determinato in manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile co	ecchiatura in questione, debba quanto il produttore dell'apparec_
	Discount Principles		
tol	Ricercatore Richiedente	D) Valutazione Direz.ne Scientifica :	Massima urgenza piano acquisti anno
		X	Urgente
thely	Responsabile Ricerca (P.I.)	Maul ()	Non urgente
thely	a Folcone	IL DIRETTORE SCIENTIFIC Istituto Nazionale Tumori "Regina E	Programmabile



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





Prot.

Ditta: Thermo Scientific

Offerta: n. D5299775 del 12/12/2023

BO9ACD8669.

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
201				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.

(CIUBERTO - GIA COMINI).

Iodelli Preclinici e Nuovi Agenti
la Traslazionale. Dipartimento di

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

(gennard ciliberto@ifo.it)

N.Richiesta	MODULO	IRE 🖊 ISG	
(Spazio Riservato)	Valido per acc chirurgico, dispo	quisizione di dispositivo medico, presidio medico esitivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
15.12.23			
Dipartimento		Direzione Scientifica	
U.O. / Servizio	richiedente		
		A) INFORMAZIONI SANITARIE	

A) INFORMAZIONI SANITARIE
pologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
di tabella allegata
el nostro laboratorio di ricerca studiamo il coinvolgimento dei microRNA, considerati come i principali modulatori dell'espressionale principale principale principale principale principale principale principale, nello sviluppo di resistenza alle attuali terapie utilizzate in clinica contro il melanoma metastatico. A tal se inicipale principalmente esperimenti di biologia molecolare; nello specifico effettuiamo saggi di trasfezione transiente media coniche di lipofezione in modo da modulare l'espressione di specifici microRNA di interesse e di conseguenza specifiche molecolathways che riguardano proliferazione cellulare, apoptosi e alterazione di meccanismi che promuovono la resistenza farmacologi quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti: TAQMAN ADV MICRORNA CDNA SYN 50 RXN, TQMN ADV MIRNA ASSY INV SM SABS Q MAP16 PLATE MMIX KIT 1 EA e ABSOLUTE Q DNA DIGITAL PCR MIX 360 UL presentano le migliori caratteristiche rimini di affidabilità e riproducibilità per i nostri risultati.
agioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impieg prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità: prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare esperimenti ricompresi in progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe ecessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione.
TO THE PART OF THE
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) DICH	ARAZIONE DI INFUNGIBILITA'
" ' f folco incoct	sponsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito te od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono tti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal
esperimenti ricompresi in ur dichiarato che il cambio di p	ateriale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare n progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali revisti per la sperimentazione.
" " " " " " " " " " " " " " " " " " "	a rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di ricerca (progetto multicentro), ed il progetto rete" ha dichiarato esplicitamente che ciascun centro di ricerca deve un particolare prodotto commercializzato da determinato unico operatore economico, e le finalità della ricerca.
il prodotto è stato già utilizz quale se ne richiede l'acqui	ato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi a quello per il sto e, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.
prodotto, consistente in ma	riamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (già stabilmente di proprietà degli IFO) ed il teriale di consumo o reagenti da utilizzare con l'apparecchiatura in questione, debba rnito da un unico operatore economico determinato in quanto il produttore dell'apparec_nanuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura
Timbro/firma Ricercatore Richiedente	D) Valutazione Direz.ne Scientifica :  X Massima urgenza  Priorità piano acquisti anno
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)	Urgente  IL DIRETTORE SCIENTIFICO Non urgente
Timbro/firma Direttore Scientifico	tstituto Nazionale Tumori "Regina Elena" Programmabile



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 dal 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 inbitorie 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 stituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

R

16/02/2024

Alla Direzione Scientifica IRE Alla UOC ABS LORO SEDI

## **Beckman Coulter**

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

B09ADDD009.

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	C65719	2	CYTOFLEX READY TO USE DAILY	608,20	1.216,40
2	B51503	10	CytoFLEX Sheath Fluid	57,00	570,00
3	81911	5	CONTRAD 70, 1 X 1 LITER	69,42	347,10
4	C48093	10	FLOW CLEAN IVD, 500ML - EU	166,00	1.660,00
5	B22804	2	VersaComp Antibody Capture Bead Kit	411,90	823,80
6		1	SPESE DI SPEDIZIONE	50,00	50,00
7				SINGLE STORY	
8					
				Totale imponibile	4.667,30 €
				SCONTO 40%	1.846,92 €
				IVA al 22%	620,48 €
1111	N TO STATE			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

Dr. Giovanni Blandino

1

Volido por acquierzi	TA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	IRE A ISG				
(Opazio inicontato)	one di dispositivo medico, presidio medico diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	IKE 13G				
Data Official State of the Stat	16/02/2024					
Dipartimento	LIGO DICEDOS TRACISSTICNAS E ONICOLOCICA					
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA					
	A) INFORMAZIONI SANITARIE	HARRIST STREET, MANUAL PROPERTY OF THE PARTY				
Tipologia, descrizione e caratteristiche te						
I prodotti di cui richiediamo l'acquisto sono s	tati selezionati per le loro caratteristiche di unicità e con	npatibilità con la strumentazione				
citofluorimetrica CytoFlex S in arrivo presso	i nostri laboratori.					
In particolare, i prodotti cods. B51503, 8191	1 e C48093, rappresentati delle soluzioni di avvio e lava 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 B	22804, rappresentanti delle biglie magnetiche funzionalia il controllo di qualità giornaliero e sistemare la compens	zzate con anticorpi in grado di emettere				
multipla.	il controllo di qualita giornaliero e sistemare la compeni	sazione negli esperimenti di maroatara				
	cifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato	che non consentono l'impiego di				
	lare, compatibile con i laser della nostra macchina, e no					
presenti sul mercato poiché i settaggi della s	stessa sono definiti dalla ditta produttrice e non è possib	ile alterarli pena l'invalidamento delle				
procedure analitiche. PRODOTTI DISTRIBL	The program of the control of the co					
B) INF	ORMAZIONI ORGANIZZATIVE					
Codice di repertorio nazionale:	vari					
Produttore:	BECMAN & COULTER					
Fabbisogno presunto in UM:	NON QUANTIFICABILE NON QUANTIFICABILE					
Spesa presunta (IVA esclusa): Durata proposta del contratto d						
Informazioni aggiuntive:						
C) DICH	IARAZIONE DI INFUNGIBILITA'	THE STREET IN THE STREET STREET				
richiesto:  il prodotto, consistente in multimare esperimenti ricomi dichiarato che il cambio di da compromettere i tempi pi il la ricerca appartiene ad una direttore/responsabile del "necessariamente dotarsi di al fine di non compromette.  X il prodotto è stato già utilizz quale se ne richiede l'acqui il a ricerca preveda necessa prodotto, consistente in ma essere necessariamente fo	eristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che fun nateriale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è presi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almen prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettua previsti per la sperimentazione.  La rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di ricerca (progetto rete" ha dichiarato esplicitamente che ciascuno un particolare prodotto commercializzato da determinat re le finalità della ricerca.  Lato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ri listo e, quindi, considerato necessario ai fini della compa riamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (già stabilmente teriale di consumo o reagenti da utilizzare con l'apparece rinito da un unico operatore economico determinato in q nanuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con	e necessario per ultimare o 60 gg.), ed il ricercatore ha ti in precedenza, in quantità tali progetto multicentro), ed il centro di ricerca deve o unico operatore economico, cerca analoghi a quello per il rabilità dei risultati. e di proprietà degli IFO) ed il chiatura in questione, debba uanto il produttore dell'apparec_				
Timbro/firma Ricercatore Richiedente		Massima urgenza iano acquisti anno				
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)	Timbro/filma Responsabile Ricerca (P.I.)					
		Non urgente				
Timbro/firma Direttore Scientifico		Programmabile				
IL DIRETTORE SCIENTIFIC	DIRE					
(Prof. German Cilibera						





#### 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.

Dr. Giovanni Blandino

II Direttore

. Giovanni Blandino

R.

20/02/2024

Alla Direzione Scientifica

IRE ABS Alla UOC

B098441540.

### LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA: E5266578 / 2024

Prot.n. RTO/35/2024

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

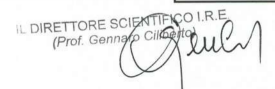
CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E

N.Richiesta	MODULO DI RICHIES	TA DISPOSITIVI MEDICI PER LA I	RICERCA IDE I O ISC
(Spazio Riservato)		one di dispositivo medico, presidio r	
	chirurgico, dispositivo	diagnostico, prodotto diagnostico I\	VR e DPI
Data		20/02/2024	
Dipartimento U.O. / Servizio ri	chiedente	LIOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCO	LOGICA
0.0.7 GETVIZIO TI	omedente	000111021107111102 =10111 = 11111	
		A) INFORMAZIONI SANITA	RIE
Tipologia, descr	izione e caratteristiche te	cniche del dispositivo:	
I prodotti richiesti	verranno utilizzati per espe	rimenti di biologia molecolare, in particola	re per l'estrazione di RNA da materiale biologico
proveniente da pa	zienti oncologici, per l'ana	lisi di espressione su questi tessi campion	i di miRNA oncogenici. Al riguardo, fra i prodotti dello
stesso genere, co	mpatibili con la nostra mac	china di qRT- PCR (AB 7500; step one, Q	5), sono gli unici ad avere una qualità tale da
Ragioni di natur	a tecnica correlate a spec	iffiche indicazioni di natura diagnostica	re di risultato che non consentono i impiego di
D 1 11 11 11 11	- to control on		
Prodotto distribuit	o in esclusiva		
	D) INF	DMAZIONI ODCANIZZATIVE	
	B) INFO	DRMAZIONI ORGANIZZATIVE	
Codi	oo di roportorio pazionale:	and a second	
	S		
		NON QUANTIFICABILE	
	1960일 H.	fornitura:	
Infor		THE RESIDENCE OF THE PARTY OF T	
	A) INFORMAZIONI SANITARIE  rizione e caratteristiche tecniche del dispositivo: it verranno utilizzati per esperimenti di biologi an molecolare, in particolare per l'estrazione di RNA da materiale biologico di verranno utilizzati per esperimenti di biologi an molecolare, in particolare per l'estrazione di RNA da materiale biologico pazienti oncologici, per l'analisi di espressione su questi tessi campioni di miRNA oncogenici. Ai riguardo, fra i prodotti dello compatibili con in onsota macchina di RTF-PCR (AB 7500); stepo ne. C9), sono qi unici ad avere una qualità talle da ra tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'implego di ilito in esclusiva  B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE  dice di repertorio nazionale: val LIFE TECHNOLOGIES  DISPORMAZIONI ORGANIZZATIVE  dice di repertorio nazionale: val LURIE TECHNOLOGIES  NON QUANTIFICABILE  NON QUANTIFICABILE  TRANSICO IN CONTINENTI CABILE  TRANSICO IN CABILE		
repertorio naziona prodotto richiesto  X  X  X  A  X  A  A  A  A  A  A  A  A	ale DM prodotti alternativi de la compromettere i tempi par a ricerca appartiene ad una direttore/responsabile del "paecessariamente dotarsi di al fine di non compromettere i tempi paecessariamente dotarsi di al fine di non compromettere i prodotto è stato già utilizza quale se ne richiede l'acqui a ricerca preveda necessariamente fo essere necessariamente fo	ateriale di consumo o reagenti (non appar oresi in un progetto di ricerca in corso (avvorodotto renderebbe necessario ripetere te revisti per la sperimentazione.  Ta rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri cen progetto rete" ha dichiarato esplicitamente un particolare prodotto commercializzato e le finalità della ricerca.  Tato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito o esto e, quindi, considerato necessario ai fin riamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (gi teriale di consumo o reagenti da utilizzare rinito da un unico operatore economico dei	ni prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il recchiature), è necessario per ultimare iato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha est già effettuati in precedenza, in quantità tali tri di ricerca (progetto multicentro), ed il che ciascun centro di ricerca deve da determinato unico operatore economico, di progetti di ricerca analoghi a quello per il i della comparabilità dei risultati.  lià stabilmente di proprietà degli IFO) ed il con l'apparecchiatura in questione, debba terminato in quanto il produttore dell'apparec_
Timbro/firma F	Ricercatore Richiedente	D) Valutazione Direz.ne Scientifica :	Massima urgenza
Timberg	enemachile Diterre (D.L.)		Villeganta
I impio/litima ke	eholizadiie iz icalida 71.1.1)		Orgenie
			Non urgente
***************************************			
Timbro/firma	a Direttore Scientifico		Programmabile



......





# 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 tessi 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 templato. Inoltre la ditta distributrice presso la quale noi stiamo acquistando tali prodotti è anche la ditta produttrice.

Dr. Giovanni Blandino

OC RIFERCA TRASILATIO

Dr. Giovanni Blandino

Roma 19/02/2024

Ditta: SmegS.p.a

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

MATIDA VAB BOPAYPDIP2

	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
	E CONTROL NO.			IVA	71,44
				TOTALE Euro	396,14

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

RICERCA RE E ESIOPATOLOGIA

Maria Dia Gentileschi

IL DIRETTORE SCIENTIFICO