

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. 318 del 12/04/2024

OGGETTO: Affidamento, ai sensi degli artt. 50 e 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023 fornitura reagenti, metriale monouso da laboratorio e servizio sequenziamento dati biologici a diverse Società. Fondi Commissione Europea cod. IFO 23/07/R/59, responsabile Dr.ssa G. Piaggio - CUP H83C23001770006. Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/32, responsabile Prof. E. Pescarmona - CUP H89C21000260001. Fondi AIRC 5xMILLE cod. IFO 23/30/R/42, responsabile Dr. G. Blandino - CUP H83C23000280007. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/04, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo - CUP H83C23000030007. Fondi Ministero Salute D3 4 Health cod. IFO 23/01/R/46, responsabile Prof. G. Ciliberto - CUP B53C22006010001. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/03, responsabile Dr.ssa A. Bagnato - CUP H83C23000010007. Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/18, responsabile Dr.ssa A. Bagnato - CUP H89C2100330001.

Esercizi/o e conto 2024 - Conto 501010394 - 501010393- 501010894 - 501010893 - 502020197 Centri/o di costo 3051550 – 1100050 – 3051350

- **Importo presente Atto: € 149.891,85**

- **Importo esercizio corrente: € 149.891,85**

Budget

- **Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2024/ ABS SAR 42

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-302-2024

**L'estensore
Barbara Filipponi**

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

Andrea Scotti

Il Responsabile del Procedimento

Andrea Scotti

La presente determinazione si compone di n° 14 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

N°58Allegati (Richieste Protocollate + Dichiarazioni di Infungibilità)

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e ss.mm.ii.;
- Visto il Decreto Legislativo 16 ottobre 2003, n. 288 e ss.mm.ii.;
- Vista la Legge Regionale 23 gennaio 2006, n. 2;
- Visto il decreto legislativo 31.03.2023, n. 36;
- 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. 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. 657 del 09/06/2021, è stato accettato il contributo dal Ministero della Salute, per la realizzazione del progetto di ricerca dal titolo: "*Inhibition of Che-1/AATF as a new tool in multiple myeloma treatment*", cod. IFO 21/01/R/32, responsabile Prof. E. Pescarmona;
- con deliberazione n. 507 del 07/06/2023 è stato accettato il finanziamento di euro 1.411.200,00, a valere sulle risorse previste dal fondo complementare al piano nazionale di ripresa e resilienza, disposto dal Ministero dell'Università e della Ricerca per lo svolgimento del progetto di ricerca codice pnc0000001 dal titolo: "*Digital driven diagnostic, prognostics and therapeutics for*

sustainable health care” acronimo *D3 4 Health*”, cod. IFO 23/01/R/46, responsabile Prof. G. Ciliberto;

in esecuzione alla deliberazione n. 1017 del 23/11/2023 è in corso di svolgimento, presso la UOSD S.A.F.U. dell’Istituto Regina Elena il progetto di ricerca finanziato dalla Commissione Europea, per un importo di € 297.500,00, dal titolo “*Biophotonic Nanoparticle-enabled Laser Blood Test for Early Detection of Pancreatic Cancer*”, Grant Agreement N° 101130740, CUP: H83C23001770006, Cod. IFO 23/07/R/59, responsabile Dr.ssa G. Piaggio;

con deliberazione n.995 del 29/12/2022, è stato accettato il finanziamento disposto dall’Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell’Istituto Regina Elena per lo svolgimento dell’insieme di n. 12 progetti, ivi compreso quello dal titolo: “*Shaping melanoma microenvironment by bcl-2:from novel mediators of tumor/stromacrosstalk to new therapeutic approaches*” cod. IFO 23/30/R/04, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo;

con deliberazione n.995 del 29/12/2022, è stato accettato il finanziamento disposto dall’Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell’Istituto Regina Elena per lo svolgimento dell’insieme di n. 12 progetti, ivi compreso quello dal titolo: “*Targeting Endothelin-1/ β -arrestin1 network at the tumor-stoma interface in high grade serous ovarian cancer*” cod. IFO 23/30/R/03, responsabile Dr.ssa A. Bagnato;

Considerato che

la Dr.ssa A. Bagnato, la Dr.ssa G. Piaggio, la Dr.ssa D. Del Bufalo, il Prof. E. Pescarmona, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l’acquisto di reagenti e materiale monouso da laboratorio, distribuiti in esclusiva dalle Società Probiomics S.r.l., Euroclone S.p.A., Life Technologies Italia Fil. Life, Illumina Italy S.r.l., Aurogene S.r.l., Labormed S.r.l., Hamilton Italia S.r.l., D.B.A. Italia S.r.l., Promega Italia S.r.l., Miltenyi Biotech S.r.l., Sial S.r.l. e Voden Medical Instruments S.p.A., allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera n.358/2019 e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi controfirmate dal Direttore Scientifico;

la Dr.ssa A. Bagnato e la Dr.ssa D. Del Bufalo, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno altresì richiesto l’acquisto di reagenti e 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 dalle Società Optiprime Diagnostic S.r.l. e Euroclone S.p.A., sono risultati economicamente più vantaggiosi;

Visto il parere favorevole del Direttore Scientifico IRE, 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:

- Probiomics S.r.l. € 8.160,00 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. € 1.870,26 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. € 7.220,33 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life € 13.444,86 Iva compresa;
- Illumina Italy S.r.l. € 11.110,66 Iva compresa;
- Aurogene S.r.l. € 19.999,46 Iva
compresa;
- Aurogene S.r.l. € 9.910,06 Iva
compresa;
- Labormed S.r.l. € 2.196,00 Iva
compresa;
- Hamilton Italia S.r.l. € 2.038,38 Iva compresa;
- D.B.A. Italia S.r.l. € 17.919,36 Iva compresa;
- Promega Italia S.r.l. € 10.013,76 Iva compresa;
- Miltenyi Biotech S.r.l. € 5.996,67 Iva
compresa;
- Miltenyi Biotech S.r.l. € 2.090,84 Iva
compresa;
- Sial S.r.l. € 12.237,82 Iva compresa;
- Sial S.r.l. € 9.999,12 Iva compresa;
- Sial S.r.l. € 9.999,12 Iva compresa;
- Voden Medical Instruments S.p.A. € 689,61 Iva compresa;
- Optiprime Diagnostic S.r.l. € 4.999,56 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 149.891,85 Iva compresa, graverà sui Fondi Commissione Europea cod. IFO 23/07/R/59 per € 8.160,00, responsabile Dr.ssa G. Piaggio, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/32 per € 22.779,91, responsabile Prof. E. Pescarmona, sui Fondi AIRC 5xMILLE cod. IFO 23/30/R/42 per € 14.248,14, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/04 per € 39.247,77, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo, sui Fondi Ministero Salute D3 4 Health cod. IFO 23/01/R/46 per € 27.017,39, responsabile Prof. G. Ciliberto, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/03 per € 9.999,12, responsabile Dr.ssa A. Bagnato, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/18 per € 28.439,54, responsabile Dr.ssa A. Bagnato, 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:

•Probiomics S.r.l.	€
8.160,00 Iva compresa;	
•Euroclone S.p.A.	€
1.870,26 Iva compresa;	
•Euroclone S.p.A.	€
7.220,33 Iva compresa;	
•Life Technologies Italia Fil. Life	€ 13.444,86
Iva compresa;	
•Illumina Italy S.r.l.	€
11.110,66 Iva compresa;	
•Aurogene S.r.l.	€
19.999,46 Iva compresa;	

•Aurogene S.r.l.	€
9.910,06 Iva compresa;	
•Labormed S.r.l.	€
2.196,00 Iva compresa;	
•Hamilton Italia S.r.l.	€
2.038,38 Iva compresa;	
•D.B.A. Italia S.r.l.	€
17.919,36 Iva compresa;	
•Promega Italia S.r.l.	€
10.013,76 Iva compresa;	
•Miltenyi Biotech S.r.l.	
€ 5.996,67 Iva compresa;	
•Miltenyi Biotech S.r.l.	
€ 2.090,84 Iva compresa;	
•Sial S.r.l.	€ 12.237,82
Iva compresa;	
•Sial S.r.l.	€ 9.999,12
Iva compresa;	
•Sial S.r.l.	€ 9.999,12
Iva compresa;	
•Voden Medical Instruments S.p.A.	€ 689,61
Iva compresa;	
•Optiprime Diagnostic S.r.l.	€ 4.999,56
Iva compresa;	

2) far gravare la spesa complessiva di € 149.891,85 Iva compresa, sui Fondi Commissione Europea cod. IFO 23/07/R/59 per € 8.160,00, responsabile Dr.ssa G. Piaggio, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/32 per € 22.779,91, responsabile Prof. E. Pescarmona, sui Fondi AIRC 5xMILLE cod. IFO 23/30/R/42 per € 14.248,14, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/04 per € 39.247,77, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo, sui Fondi Ministero Salute D3 4 Health cod. IFO 23/01/R/46 per € 27.017,39, responsabile Prof. G. Ciliberto, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/03 per € 9.999,12, responsabile Dr.ssa A. Bagnato, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/18 per € 28.439,54, responsabile Dr.ssa A. Bagnato, che presentano la necessaria disponibilità;

cod. IFO 21/01/R/18

- assegnato:	€	424.710,00
- utilizzato:	€	222.340,84
- presente atto:	€	28.439,54
- residuo:	€	173.929,62

cod. IFO 23/30/R/03

cod. IFO 23/30/R/04

- assegnato:	€	176.000,00
- utilizzato:	€	80.722,55
- presente atto:	€	39.247,77
- residuo:	€	56.029,68

cod. IFO 21/01/R/32

- assegnato: € 165.000,00
 - utilizzato: € 29.786,11
 - presente atto: € 9.999,12
 - residuo: € 125.214,77

- assegnato: € 66.666,00
 - utilizzato: € 39.701,72
 - presente atto: € 22.779,91
 - residuo: € 4.184,37

cod. IFO 23/01/R/46

- assegnato: € 1.411.200,00
 - utilizzato: € 591.745,26
 - presente atto: € 27.017,39
 - residuo: € 792.437,35

cod. IFO 23/30/R/42

- assegnato: € 86.000,00
 - utilizzato: € 61.435,22
 - presente atto: € 14.248,14
 - residuo: € 10.316,64

cod. IFO 23/07/R/59

- assegnato: € 297.500,00
 - utilizzato: € 53.351,31
 - presente atto: € 8.160,00
 - residuo: € 235.988,69

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051550 – 1100050 – 3051350 – Conto 501010393 x € 20.012,88 - 501010394 x € 115.614,33 - 501010893 x € 4.234,38 - 501010894 x € 1.870,26 - 5012020197 x € 8.160,00.

- 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. 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. 657 del 09/06/2021, è stato accettato il contributo dal Ministero della Salute, per la realizzazione del progetto di ricerca dal titolo: "*Inhibition of Che-1/AATF as a new tool in multiple myeloma treatment*", cod. IFO 21/01/R/32, responsabile Prof. E. Pescarmona;
- con deliberazione n. 507 del 07/06/2023 è stato accettato il finanziamento di euro 1.411.200,00, a valere sulle risorse previste dal fondo complementare al piano nazionale di ripresa e resilienza, disposto dal Ministero dell'Università e della Ricerca per lo svolgimento del progetto di ricerca codice pnc0000001 dal titolo: "*Digital driven diagnostic, prognostics and therapeutics for*

sustainable health care” acronimo *D3 4 Health*”, cod. IFO 23/01/R/46, responsabile Prof. G. Ciliberto;

in esecuzione alla deliberazione n. 1017 del 23/11/2023 è in corso di svolgimento, presso la UOSD S.A.F.U. dell’Istituto Regina Elena il progetto di ricerca finanziato dalla Commissione Europea, per un importo di € 297.500,00, dal titolo “*Biophotonic Nanoparticle-enabled Laser Blood Test for Early Detection of Pancreatic Cancer*”, Grant Agreement N° 101130740, CUP: H83C23001770006, Cod. IFO 23/07/R/59, responsabile Dr.ssa G. Piaggio;

con deliberazione n.995 del 29/12/2022, è stato accettato il finanziamento disposto dall’Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell’Istituto Regina Elena per lo svolgimento dell’insieme di n. 12 progetti, ivi compreso quello dal titolo: “*Shaping melanoma microenvironment by bcl-2:from novel mediators of tumor/stromacrosstalk to new therapeutic approaches*” cod. IFO 23/30/R/04, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo;

con deliberazione n.995 del 29/12/2022, è stato accettato il finanziamento disposto dall’Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell’Istituto Regina Elena per lo svolgimento dell’insieme di n. 12 progetti, ivi compreso quello dal titolo: “*Targeting Endothelin-1/ β -arrestin1 network at the tumor-stoma interface in high grade serous ovarian cancer*” cod. IFO 23/30/R/03, responsabile Dr.ssa A. Bagnato;

Considerato che

la Dr.ssa A. Bagnato, la Dr.ssa G. Piaggio, la Dr.ssa D. Del Bufalo, il Prof. E. Pescarmona, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l’acquisto di reagenti e materiale monouso da laboratorio, distribuiti in esclusiva dalle Società Probiomics S.r.l., Euroclone S.p.A., Life Technologies Italia Fil. Life, Illumina Italy S.r.l., Aurogene S.r.l., Labormed S.r.l., Hamilton Italia S.r.l., D.B.A. Italia S.r.l., Promega Italia S.r.l., Miltenyi Biotech S.r.l., Sial S.r.l. e Voden Medical Instruments S.p.A., allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera n.358/2019 e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi controfirmate dal Direttore Scientifico;

la Dr.ssa A. Bagnato e la Dr.ssa D. Del Bufalo, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno altresì richiesto l’acquisto di reagenti e 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 dalle Società Optiprime Diagnostic S.r.l. e Euroclone S.p.A., sono risultati economicamente più vantaggiosi;

Visto il parere favorevole del Direttore Scientifico IRE, 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:

- Probiomics S.r.l. € 8.160,00 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. € 1.870,26 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. € 7.220,33 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life € 13.444,86 Iva compresa;
- Illumina Italy S.r.l. € 11.110,66 Iva compresa;
- Aurogene S.r.l. € 19.999,46 Iva compresa;
- Aurogene S.r.l. € 9.910,06 Iva compresa;
- Labormed S.r.l. € 2.196,00 Iva compresa;
- Hamilton Italia S.r.l. € 2.038,38 Iva compresa;
- D.B.A. Italia S.r.l. € 17.919,36 Iva compresa;
- Promega Italia S.r.l. € 10.013,76 Iva compresa;
- Miltenyi Biotech S.r.l. € 5.996,67 Iva compresa;
- Miltenyi Biotech S.r.l. € 2.090,84 Iva compresa;
- Sial S.r.l. € 12.237,82 Iva compresa;
- Sial S.r.l. € 9.999,12 Iva compresa;
- Sial S.r.l. € 9.999,12 Iva compresa;
- Voden Medical Instruments S.p.A. € 689,61 Iva compresa;
- Optiprime Diagnostic S.r.l. € 4.999,56 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 149.891,85 Iva compresa, graverà sui Fondi Commissione Europea cod. IFO 23/07/R/59 per € 8.160,00, responsabile Dr.ssa G. Piaggio, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/32 per € 22.779,91, responsabile Prof. E. Pescarmona, sui Fondi AIRC 5xMILLE cod. IFO 23/30/R/42 per € 14.248,14, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/04 per € 39.247,77, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo, sui Fondi Ministero Salute D3 4 Health cod. IFO 23/01/R/46 per € 27.017,39, responsabile Prof. G. Ciliberto, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/03 per € 9.999,12, responsabile Dr.ssa A. Bagnato, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/18 per € 28.439,54, responsabile Dr.ssa A. Bagnato, 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:

•Probiomics S.r.l.	€
8.160,00 Iva compresa;	
•Euroclone S.p.A.	€
1.870,26 Iva compresa;	
•Euroclone S.p.A.	€
7.220,33 Iva compresa;	
•Life Technologies Italia Fil. Life	€ 13.444,86
Iva compresa;	
•Illumina Italy S.r.l.	€
11.110,66 Iva compresa;	
•Aurogene S.r.l.	€
19.999,46 Iva compresa;	

•Aurogene S.r.l.	€
9.910,06 Iva compresa;	
•Labormed S.r.l.	€
2.196,00 Iva compresa;	
•Hamilton Italia S.r.l.	€
2.038,38 Iva compresa;	
•D.B.A. Italia S.r.l.	€
17.919,36 Iva compresa;	
•Promega Italia S.r.l.	€
10.013,76 Iva compresa;	
•Miltenyi Biotech S.r.l.	
€ 5.996,67 Iva compresa;	
•Miltenyi Biotech S.r.l.	
€ 2.090,84 Iva compresa;	
•Sial S.r.l.	€ 12.237,82
Iva compresa;	
•Sial S.r.l.	€ 9.999,12
Iva compresa;	
•Sial S.r.l.	€ 9.999,12
Iva compresa;	
•Voden Medical Instruments S.p.A.	€ 689,61
Iva compresa;	
•Optiprime Diagnostic S.r.l.	€ 4.999,56
Iva compresa;	

2) far gravare la spesa complessiva di € 149.891,85 Iva compresa, sui Fondi Commissione Europea cod. IFO 23/07/R/59 per € 8.160,00, responsabile Dr.ssa G. Piaggio, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/32 per € 22.779,91, responsabile Prof. E. Pescarmona, sui Fondi AIRC 5xMILLE cod. IFO 23/30/R/42 per € 14.248,14, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/04 per € 39.247,77, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo, sui Fondi Ministero Salute D3 4 Health cod. IFO 23/01/R/46 per € 27.017,39, responsabile Prof. G. Ciliberto, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/03 per € 9.999,12, responsabile Dr.ssa A. Bagnato, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/18 per € 28.439,54, responsabile Dr.ssa A. Bagnato, che presentano la necessaria disponibilità;

cod. IFO 21/01/R/18

- assegnato:	€	424.710,00
- utilizzato:	€	222.340,84
- presente atto:	€	28.439,54
- residuo:	€	173.929,62

cod. IFO 23/30/R/03

cod. IFO 23/30/R/04

- assegnato:	€	176.000,00
- utilizzato:	€	80.722,55
- presente atto:	€	39.247,77
- residuo:	€	56.029,68

cod. IFO 21/01/R/32

- assegnato: € 165.000,00
- utilizzato: € 29.786,11
- presente atto: € 9.999,12
- residuo: € 125.214,77

cod. IFO 23/01/R/46

- assegnato: € 1.411.200,00
- utilizzato: € 591.745,26
- presente atto: € 27.017,39
- residuo: € 792.437,35

cod. IFO 23/07/R/59

- assegnato: € 297.500,00
- utilizzato: € 53.351,31
- presente atto: € 8.160,00
- residuo: € 235.988,69

- assegnato: € 66.666,00
- utilizzato: € 39.701,72
- presente atto: € 22.779,91
- residuo: € 4.184,37

cod. IFO 23/30/R/42

- assegnato: € 86.000,00
- utilizzato: € 61.435,22
- presente atto: € 14.248,14
- residuo: € 10.316,64

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051550 – 1100050 – 3051350 – Conto 501010393 x € 20.012,88 - 501010394 x € 115.614,33 - 501010893 x € 4.234,38 - 501010894 x € 1.870,26 - 5012020197 x € 8.160,00.

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

Prot.13-MPNAT/24 del 13/03/2024

Ditta: Euroclone SpA

Offerta n. 449071/2024 del 04/03/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
5414	1 BK37495T	1	Mouse Immune Cell Phenotyping IHC Antibody Sampler Kit	1.206,40	1.206,40
5415	2 BK60475S	1	PD-L1 (D4H1Z) Rabbit mAb	514,40	514,40
5416	3 BK64988S	1	PD-L1 (D5V3B) Rabbit mAb (Mouse Specific; IHC Specific)	522,40	522,40
5417	4 BK9167S	1	Phospho-Stat1 (Tyr701) (58D6) Rabbit mAb	601,60	601,60
5418	5 BK14994S	1	Stat1 (D1K9Y) Rabbit mAb	498,40	498,40
5419	6 BK12851S	1	β 2-microglobulin (D8P1H) Rabbit mAb	498,40	498,40
5420	7 BK88274S	1	MHC Class I (EMR8-5) Mouse mAb	533,60	533,60
5421	8 BK64046S	1	β 2-microglobulin (E8G2O) Rabbit mAb	572,80	572,80
5422	9 BK2762S	1	Bcl-xL Antibody	500,80	500,80
5423	10 BK4572S	1	Mcl-1 Antibody	469,50	469,50
	11		IN SCONTO MERCE:		0,00
5424	12 BK4223S	1	Bcl-2 (D55G8) Rabbit mAb (Human Specific)	0,00	0,00
5425	13 SBEQULTRA20TC1 System Biosciences	1	ExoQuick-TC ULTRA EV Isolation Kit for Tissue Culture Media	0,00	0,00
				Totale imponibile	5.918,30
				IVA	1.302,03
				TOTALE	7.220,33


L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca **AIRC 2023** "Shaping melanoma microenvironment by bcl-2: from novel mediators of tumor/stroma crosstalk to new therapeutic approaches" cod. IFO 23/30/R/04, (CdC 3051350) responsabile Dr.ssa Donatella **Del Bufalo**.

NB: I prodotti vanno consegnati alla Dr.ssa Donatella Del Bufalo, UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano -2, via Elio Chianesi 53.

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

Anna Bagnato
Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD

Del Bufalo
Il Responsabile del Progetto
Dr.ssa Donatella Del Bufalo
(donatella.delbufalo@ifo.it)

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	13/03/2024	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella

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

La Euroclone che distribuisce in esclusiva i reagenti Cell Signaling (vedi dichiarazione allegata).

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

.....

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 11/03/2024

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

Il ligando 1 della morte cellulare programmata 1 (PD-L1) è un membro della famiglia B7 di ligandi della superficie cellulare che regolano l'attivazione delle cellule T e le risposte immunitarie. Il ligando PD-L1 si lega al recettore transmembrana PD-1 e inibisce l'attivazione delle cellule T. PD-L1 è stato scoperto in seguito a una ricerca di nuovi omologhi della proteina B7 e in seguito è stato dimostrato che è espresso da cellule presentanti l'antigene, cellule T attivate e tessuti tra cui placenta, cuore e polmone. Studi di ricerca dimostrano che PD-L1 è espresso in diversi tipi di tumore, inclusi melanoma, carcinomi dell'ovaio, del colon, del polmone, della mammella e delle cellule renali. L'espressione di PD-L1 nel cancro è associata ai linfociti infiltranti il tumore, che mediano l'espressione di PD-L1 attraverso il rilascio di interferone gamma. Nella ambito di un progetto di ricerca che mira a valutare il crosstalk tra PD-L1 e le proteine anti-apoptotiche della famiglia Bcl-2 nella progressione tumorale abbiamo bisogno di utilizzare specifici anticorpi diretti contro queste molecole. A tale scopo abbiamo deciso di avvalerci dei seguenti prodotti:

-Cell Signaling Mouse Immune Cell Phenotyping IHC Antibody Sampler Kit cod 37495

-PD-L1 (D4H1Z) Rabbit mAb cod 60475

-PD-L1 (D5V3B) Rabbit mAb (Leica bond e IHC) cod. 64988

-Bcl-2 (D55G8) Rabbit mAb cod. 4223

-Mcl-1 Antibody cod.4572

-Bcl-xL Antibody cod.2762

Inoltre, un altro obiettivo di questo studio è quello di indagare la modulazione di alcuni componenti coinvolte nell'attivazione del sistema immunitario in seguito a trattamento delle cellule tumorali con inibitori delle proteine anti-apoptotiche della famiglia Bcl-2, per questo ordiniamo anche i seguenti prodotti:

Phospho-Stat1 (Tyr701) (58D6) Rabbit mAb cod. 9167

Stat1 (D1K9Y) Rabbit mAb cod. 14994

β 2-microglobulin (D8P1H) Rabbit mAb cod. 12851

MHC Class I (EMR8-5) Mouse mAb cod. 88274

β 2-microglobulin (E8G2O) Rabbit mAb cod 64046

Infine nell'ottica di studiare il ruolo svolto da Bcl-2 nel rilascio di vescicole esosomiali da parte di cellule di melanoma, in seguito a trattamento con inibitore specifico, abbiamo bisogno di avvalerci del seguente kit:

- ExoQuick-TC® ULTRA EV Isolation Kit for Tissue Culture Media codice EQUltra-20TC-1.

Per tutti questi prodotti abbiamo scelto la ditta Euroclone che distribuisce in esclusiva i reagenti Cell Signaling.

Dr.ssa Donatella Del Bufalo

M. AB.

Prot.12-MPNAT/24 dell'11/03/2024

Ditta: Euroclone SpA

Offerta n. 448913 /2024 del 29/02/2024

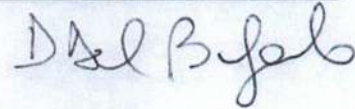
	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO	
5440	1	EPS05N	35	Primo® Pet pre-sterilized 5ml	21,90	766,50
5441	2	EPS10N	35	Primo® Pet pre-sterilized 10ml	21,90	766,50
	3		IN SCONTO MERCE:			0,00
5442		EPS02N	5	Primo® Pet pre-sterilized 2ml		
				Totale imponibile		1.533,00
				IVA		337,26
				TOTALE		1.870,26

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca **AIRC 2023** "Shaping melanoma microenvironment by bcl-2: from novel mediators of tumor/stroma crosstalk to new therapeutic approaches" cod. IFO 23/30/R/04, (CdC 3051350) responsabile Dr.ssa Donatella Del Bufalo.

NB: I prodotti vanno consegnati alla Dr.ssa Donatella Del Bufalo, UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano -2, via Elio Chianesi 53.

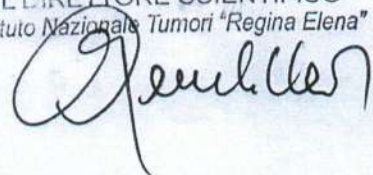
Per chiarimenti sulla richiesta contattare: adele.petricca@ifo.it

Il Responsabile del Progetto
 Dr.ssa Donatella Del Bufalo
 (donatella.delbufalo@ifo.it)



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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



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

..... *Del Bufalo*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

..... *Del Bufalo*

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Quilici

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 11/03/2024

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

Il nostro laboratorio si occupa da molto tempo della ricerca dei processi molecolari e cellulari coinvolti nella genesi e nella progressione del melanoma. Per portare avanti gli esperimenti necessari ai nostri studi ci avvaliamo di linee cellulari di diversi istotipi tumorali che crescono in monostrato in terreno di coltura. Per condurre gli esperimenti nel nostro laboratorio vengono utilizzate tecniche di biologia cellulare e molecolare. Tutti questi approcci richiedono di lavorare utilizzando volumi di reagenti e soluzioni fissi e accurati. A tale scopo ci affidiamo a pipette sterili con differenti gradazioni (in particolare 10ml e 5ml).

Abbiamo confrontato i prodotti Euroclone che ordiniamo, con quelli offerti da altre aziende (Corning/Costar), dimostrando l'ottimo rapporto qualità-prezzo. Per tali ragioni, questi prodotti per noi sono la migliore scelta sul mercato.

Dr.ssa Donatella Del Bufalo

R.

Prot.11-MPNAT/24 dell'11/03/2024

Ditta: Sial Srl

Offerta n. 0003302/24 del 07/03/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
5426	1	2	CD3e (CD3 e chain) 50 ug	297,00	594,00
5427	2	1	NK-1.1 (NKR-P1B and NKR-P1C) 50 ug	264,00	264,00
5428	3	1	CD170 50 ug	323,00	323,00
5429	4	2	CD11c (Integrin aX chain) 25 ug	114,00	228,00
5430	5	1		387,00	387,00
5431	6	2	Alexa Fluor™ 488 Mouse Anti-Human HLA-ABC	463,00	926,00
5432	7	1	CD273 (PD-L2) 100 test	355,00	355,00
5433	8	2	BD Accuri™ C6 Flow Cytometer 1-year Ma	1.934,00	3.868,00
5434	9	1	Starter kit Accuri	1.347,00	1.347,00
5435	10	1	BD™ TM Cytotfix/Cytoperm Fixation/Permeabi	438,00	438,00
5436	11	1	Active Caspase 3 50 test	349,00	349,00
5437	12	1	IDO1 50 ug	349,00	349,00
5438	13	1	Mouse IgG1	216,00	216,00
5439	14	1	Mouse IgG1	387,00	387,00
				Totale imponibile	10.031,00
				IVA	2.206,82
				TOTALE Euro	12.237,82

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca **AIRC 2023** "Shaping melanoma microenvironment by bcl-2: from novel mediators of tumor/stroma crosstalk to new therapeutic approaches" cod. IFO 23/30/R/04, (CdC 3051350) responsabile Dr.ssa Donatella Del Bufalo.

NB: I prodotti vanno consegnati alla Dr.ssa Donatella Del Bufalo, UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano -2, via Elio Chianesi 53.

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

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

Il Responsabile del Progetto
Dr.ssa Donatella Del Bufalo
(donatella.delbufalo@ifo.it)

Del Bufalo

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	11/03/2024	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella

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

La SIAL Srl è distributore esclusivo BD (vedi dichiarazione allegata).

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

Stampa illeggibile e firma



Roma, 11/03/2024

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

Studi recenti svolti nel nostro laboratorio hanno dimostrato che la proteina bcl-2 espressa dalle cellule di melanoma è in grado di regolare la comunicazione tra le cellule tumorali e il microambiente circostante. Attualmente stiamo proseguendo le nostre ricerche in tal senso, focalizzandoci in particolar modo su fibroblasti e cellule immunitarie, tra cui macrofagi e linfociti T. A tal fine, si rende necessario il riconoscimento delle singole sottopopolazioni cellulari in caso di coculture o popolazioni miste, come nel caso di tumori umani o murini. A tal fine acquistiamo i seguenti anticorpi coniugati: CD3e (cod. 563004), NK-1.1 (cod. 564143), CD170 (cod. 740956), CD11c (cod. 561045). Inoltre, studi terminati da poco ci hanno suggerito che bcl-2 è anche in grado di promuovere un microambiente immunosoppressivo, determinando una riduzione delle cellule T effettrici e della produzione di IFN γ da parte delle cellule T. Per tale ragione, stiamo valutando la capacità di bcl-2 di modulare l'espressione di PD-L1 (cod. 558066), PD-L2 (cod. 563741), IDO1 (cod. 566648) e HLA (cod. 567851) nelle cellule di melanoma, passaggio necessario per poter dimostrare le abilità immunosoppressive di bcl-2 e per poter ipotizzare una effettiva combinazione tra l'inibitore di bcl-2 e quello dei checkpoint immunitari. La corretta colorazione cellulare per la rilevazione citofluorimetrica richiede l'incubazione delle cellule sia con gli anticorpi da testare, che con i relativi isotipi di controllo (cod. 555751; 551436).

Attualmente stiamo anche valutando l'effetto dell'inibizione di bcl-2, tramite l'utilizzo dell'ABT-199 o di nuovi inibitori, in combinazione con altri farmaci già in utilizzo nella pratica clinica. Dopo il trattamento singolo o combinato delle cellule con i farmaci in studio, rileviamo, per citofluorimetria, la caspasi 3 attivata come marcatore di apoptosi. A tale scopo ordiniamo l'anticorpo coniugato che riconosce la caspasi 3 attivata (cod. 560626) e il kit per fissare e permeabilizzare le cellule (cod. 554714), fase necessaria per l'utilizzo dell'anticorpo sopra citato.

Infine, acquistiamo anche i filtri (cod. 653149) e i liquidi (cod. 653160) necessari al corretto funzionamento del citofluorimetro BD Accuri C6.

Acquistiamo tutti gli anticorpi BD in quanto abbiamo già effettuato tutte le compensazioni sul nostro citofluorimetro, utilizzando le biglie di compensazione BD per i vari fluorocromi che utilizziamo. Acquistiamo da SIAL in quanto distributore esclusivo BD.

Dr.ssa Donatella Del Bufalo

Prot.07-MPNAT/24 del 14/02/2024

Ditta: DBA Italia Srl

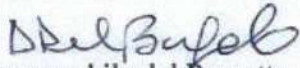
Offerta n. PRE2024-1656 del 13/02/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
5227	1 BE0146-25MG	2	InVivoMAb anti-mouse PD-1 (CD279)	1.827,00	3.654,00
5228	2 BE0164-25MG	2	InVivoMAb anti-mouse CTLA-4 (CD152)	1.763,00	3.526,00
5229	3 BE0086-25MG	2	InVivoMAb mouse IgG2b isotype control, unknown specificity	1.763,00	3.526,00
5230	4 BE0089-25MG	2	InVivoMAb rat IgG2a isotype control, anti-trinitrophenol	1.763,00	3.526,00
5231	5 IP0070-50ML	2	InVivoPure pH 7.0 Dilution Buffer	114,00	228,00
5232	6 IP0065-50ML	2	InVivoPure pH 6.5 Dilution Buffer	114,00	228,00
				Totale imponibile	14.688,00
				IVA	3.231,36
				TOTALE	17.919,36

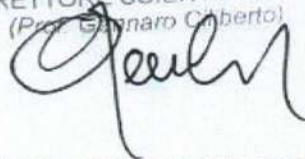
L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca **AIRC 2023** "Shaping melanoma microenvironment by bcl-2: from novel mediators of tumor/stroma crosstalk to new therapeutic approaches" cod. IFO 23/30/R/04, (CdC 3051350) responsabile Dr.ssa Donatella **Del Bufalo**.

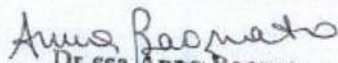
NB: I prodotti vanno consegnati alla Dr.ssa Donatella Del Bufalo, UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano -2, via Elio Chianesi 53.


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


 Il Responsabile del Progetto
 Dr.ssa Donatella Del Bufalo
 (donatella.delbufalo@ifo.it)

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
 (Prof. Giovanni Ciaberto)




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

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	02/02/2024	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella

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 distribuiti in esclusiva sul territorio nazionale (vedi dichiarazione allegata).

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

UOC/UOSD_Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici

Il Direttore/Il Responsabile/Il Responsabile Progetto

Spett. le Dott.ssa Del Bufalo

Via mail: elisabetta.valentini@ifo.it_____

Oggetto: Richiesta offerta presso DBA

Spett. le O.E.,

in relazione all'iniziativa di cui all'oggetto questi Istituti, in applicazione di quanto prescritto dall'art. 36, comma 2, del d.lgs. 50/2016, dall'art. 1, comma 2, del d.l. 76/2020, nonché delle linee guida ANAC n. 4, con la presente sono a richiedere la Vostra migliore offerta per la fornitura/servizio indicato nell'allegata documentazione tecnica.

Si rammenta che in caso di aggiudicazione la fornitura sarà soggetta alla disciplina del d.lgs. 50/2016, ed in particolare al titolo V per la fase di esecuzione.

Prima della stipula del contratto, pertanto, verrà attivata la procedura di verifica dei requisiti di cui all'art. 80 del d.lgs. 50/2016 e di acquisizione della cauzione definitiva di cui all'art. 103 del d.lgs. 50/2016 e di ogni ulteriore documentazione propedeutica.

Inserire tabella del materiale richiesto con le specifiche tecniche:

	Quantità
BE0146-25MG InVivoMab anti-mouse PD-1 (CD279)	2
BE0164-25MG InVivoMab anti-mouse CTLA-4 (CD152), clone 9D9	2
BE0086-25MG InVivoMab mouse IgG2b isotype control, clone MPC-11	2
BE0089-25MG InVivoMab rat IgG2a isotype control, clone 2A3	2
IP0070-50ML InVivoPure pH 7.0 Dilution Buffer	2
IP0065-50ML InVivoPure pH 6.5 Dilution Buffer	2
HY-130604 DT2216, cas 2365172-42-3, 98%	2

Roma, li 12/02/2024

Il Direttore/Il Responsabile/Il Responsabile Progetto
_____ Dott.ssa Donatella Del Bufalo

Roma 11/03/2024

CIAI

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	02/02/2024	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella

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 distribuiti in esclusiva sul territorio nazionale (vedi dichiarazione allegata).

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 11/03/2024

Le biglie magnetiche P53 Snapshot Magnetic Beads (CA-0110) della ditta Signosis, precedentemente testate nel nostro laboratorio in esperimenti di immunoprecipitazione cromatinica (ChIP), sono state impiegate per valutare il reclutamento della proteina p53, su specifiche regioni di legame, all'interno dei promotori di geni di nostro interesse. La tecnologia basata sull'utilizzo di biglie magnetiche ha mostrato performances superiori a quelle ottenute con le più comuni biglie di agarosio, soprattutto in termini di specificità e riproducibilità dei risultati. Le biglie magnetiche, a differenza di quelle di agarosio, non richiedono la centrifugazione e il preclearing dei campioni, riducendo la possibilità di legami aspecifici tra la proteina di interesse e la cromatina.

Gli anticorpi per Rho (BD610991), p53 (BD554167), b-Arrestin (BD610551) e EGFR Receptor (BD610017) della ditta BECTON DICKINSON sono stati testati in precedenza nel nostro laboratorio non solo per condurre esperimenti di western blot per valutare i livelli di espressione di tali proteine nelle cellule di carcinoma ovarico sieroso di alto grado, ma anche per esperimenti di immunoprecipitazione, che ci consentono di analizzare le interazioni tra tali proteine. L'anticorpo Alexa Fluor 647 Mouse anti-p53 (BD560280) della ditta BECTON DICKINSON, precedentemente impiegato nel nostro laboratorio per saggi di immunofluorescenza, permette di valutare non solo l'abbondanza ma anche la localizzazione subcellulare della proteina p53 e quindi di studiarne l'attività. Tutti gli anticorpi descritti presentano alta specificità verso le proteine che riconoscono e non danno segnali aspecifici. I prodotti contenuti nell'offerta hanno mostrato performances superiori ad altri prodotti con le stesse funzioni. Pertanto ci siamo rivolti alla SIAL per il loro ordine, perché tale ditta è il rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia

Dr.ssa Anna Bagnato

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	11/03/2024	
Dipartimento	RIDAIT - Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:


Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'


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

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

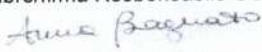
Timbro/firma Ricercatore Richiedente


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

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)


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

Timbro/firma Responsabile UOSD


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

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

fondo in scadenza -----

Urgente

Non urgente

Programmabile

R

14/03/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA: D5396301 del 12/3/2024

Prot.n. RTO/53/2024

5454
5455
5456
5457
5458
5459
5460
5461
5462
5463
5464
5465
5467

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	N8010560	10	MICROAMP 96-WELL RXN PLATE -	54,78	547,80
2	4311971	1	Optical Adhesive films	249,47	249,47
3	A53301	5	QS ABS MAP16 plates	905,58	4.527,90
4	A52490	1	Absolute Q MMX	213,84	213,84
5	4461884	1	Taqman multiplex MMX	840,18	840,18
6	4444963	1	Taqman Fast Adv MMX	741,02	741,02
7	A25742	1	PowerUP SYBR MMX	256,61	256,61
8	Q33231	1	Qubit dsDNA HS, 500	344,7	344,70
10	A28007	2	Taqman Adv microRNA cDNA synthesis	267,12	534,24
11	A25576	10	Taqman Adv miRNA assay	218,7	2.187,00
12	10977035	1	Ultrapure DNase/Rnase-1 free water	19,58	19,58
13	10777019	1	RNaseOUT,	303,14	303,14
14	10297018	1	100mm DNTPs set	254,90	254,90
			CONSEGNARE MERCE DR.MATTEO ALLEGRETTI		
			Lab Ricerca Traslazionale Oncologica PIANO -2		
				Totale imponibile	11.020,38 €
				IVA al 22%	2.424,48 €
				TOTALE Euro	13.444,86 €

Fondi su cui far gravare la spesa: Ministero della Salute

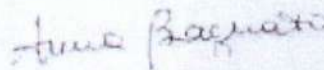
Codice 21/01/R/18

Scadenza: 31/05/2024

Responsabile: Dr.ssa Anna Bagnato

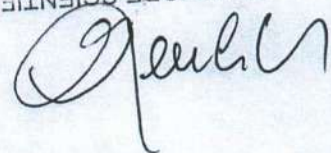
CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



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

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



UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 14/03/2024
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti Life Technologies

I prodotti richiesti sono stati selezionati perché offrono qualità elevata e presentano caratteristiche di unicità e compatibilità con gli strumenti (fluorimetro Qubit, Absolute Q dPCR, QuantStudio5) presenti nel nostro laboratorio.

Nel dettaglio, i prodotti cods. N8010560 e 4311971, rappresentanti piastre 96 pozzetti e relative pellicole di copertura ottiche, vengono comunemente utilizzati nel nostro laboratorio come substrato per le reazioni di qPCR effettuate sullo strumento QuantStudio5.

Il prodotto cod. A53301 rappresenta un bundle contenente plates di reazione multipozzetto (16 well) appositamente designate per il caricamento dei campioni nel sistema microfluidico dello strumento Absolute Q

I prodotti cods. 4461884, 4444963 e A25742, rappresentanti master mix di reazione per qPCR sviluppate appositamente per reazioni con più sonde, vengono richieste per testare le performance di uno specifico saggio (nominato miRquad) recentemente sviluppato con la ditta Thermo Fisher Le 3 diverse master mix consentiranno una fine regolazione dei livelli di espressione dei vari fluorofori garantendo l'individuazione delle giuste condizioni di lavoro. Il prodotto cod. Q33231, assieme ai tubi di lettura dedicati nei quali viene depositato l'analita di interesse, consente di misurare la quantità di DNA presente in un determinato campione attraverso metodica fluorimetrica.

I prodotti cods. A28007 e A25576, rappresentanti kit di estrazione, retrotrascrizione e saggi per l'identificazione di miRNA con chimica Advanced, fanno parte di un unico workflow al quale le nostre sperimentazioni si appoggiano per identificare i biomarcatori (es. miRNA) di interesse.

Il prodotto cod. 10977035 rappresenta una acqua nucleasi-free utilizzabile per diverse applicazioni di biologia molecolare. Viene richiesto questo specifico prodotto poiché, nel tempo, si è dimostrato più affidabile di altri.

I prodotti cods. 10777019 e 10297018, rappresentanti nucleotidi ed un inibitore di RNAsi A, B e C, vengono richiesti perché presenti e già utilizzati con successo nel protocollo di preparazione delle librerie genomiche e di trascrittomica da caricare sul sequenziatore Nanopore.

Dr.ssa Anna Bagnato



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



14/03/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA: D5396301 del 12/3/ 2024

Prot.n. RTO/53/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	N8010560	10	MICROAMP 96-WELL RXN PLATE -	54,78	547,80
2	4311971	1	Optical Adhesive films	249,47	249,47
3	A53301	5	QS ABS MAP16 plates	905,58	4.527,90
4	A52490	1	Absolute Q MMX	213,84	213,84
5	4461884	1	Taqman multiplex MMX	840,18	840,18
6	4444963	1	Taqman Fast Adv MMX	741,02	741,02
7	A25742	1	PowerUP SYBR MMX	256,61	256,61
8	Q33231	1	Qubit dsDNA HS, 500	344,7	344,70
10	A28007	2	Taqman Adv microRNA cDNA synthesis	267,12	534,24
11	A25576	10	Taqman Adv miRNA assay	218,7	2.187,00
12	10977035	1	Ultrapure DNase/Rnase-1 free water	19,58	19,58
13	10777019	1	RNAseOUT,	303,14	303,14
14	10297018	1	100mm DNTPs set	254,90	254,90
			CONSEGNARE MERCE DR.MATTEO ALLEGRETTI		
			Lab Ricerca Traslazionale Oncologica		
			PIANO -2		
				Totale imponibile	11.020,38 €
				IVA al 22%	2.424,48 €
				TOTALE Euro	13.444,86 €

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

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



Roma 12/03/2024

OPTIPRIME DIAGNOSTIC
OFFERTA N° 3/00 DEL 6/3/2024

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	URO CAD.	IMPORTO
5450	1 OP-5025	2	OptiFast cDNA Synthesis Kit 100 rxn (cod PBOEM30.11-10)	€ 525,00	€ 1.050,00
5451	2 OP-4050	2	OPTIFAST GREEN NO-ROX KIT 5000 RXNS 1X50ML (PBOEM20.14-50)	€ 849,00	€ 1.698,00
5452	3 OP-S1520-500	2	Fetal Bovine Serum (FBS) USA	€ 525,00	€ 1.050,00
5453	4 OP-60560-500	4	LYMPHOSEP 500ML	€ 75,00	€ 300,00
			Totale imponibile		€ 4.098,00
				IVA	€ 901,56
				TOTALE	€ 4.999,56

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

MINISTERO
SALUTE Resp. Dr.ssa Anna Bagnato
 fondo in scadenza

COD. 21/01//R/18

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

NB:

MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA ANNA BAGNATO
UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici piano -2
CENTRO DI COSTO: 3051350
 Per chiarimenti sulla richiesta contattare: vincenza.sarcone@ifo.it

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
 (Prof. Gennaro Di Iorio)

Gennaro Di Iorio

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 12/03/2024

La richiesta dei reagenti in allegato si rende necessaria per le loro elevate prestazioni necessarie per lo svolgimento di esperimenti di Biologia Molecolare svolti nel nostro laboratorio al fine di comprendere i meccanismi di progressione tumorale nel carcinoma ovarico. Il kit OptiFast cDNA Synthesis Kit e Optifast green no-rox Kit della ditta Optiprime consentono la sintesi e l'amplificazione del cDNA con un flusso di lavoro semplificato garantendo alte prestazioni e maggiore sensibilità, specificità e riproducibilità degli esperimenti rispetto ad analoghi distribuiti da altre ditte. Lymphosep è un terreno che permette di isolare in modo rapido e semplice cellule PBMC dal sangue. Il siero fetale bovino distribuito dalla Optiprime garantisce adeguate condizioni di coltura e crescita delle cellule di carcinoma ovarico. L'Optiprime Diagnostic è risultata essere la ditta più concorrenziale tra le varie ditte nella distribuzione di prodotti analoghi e pertanto ci siamo rivolti ad essa per l'ordine in oggetto.

Dr.ssa Anna Bagnato

Roma 20/12/2023

SIAL

OFFERTA N° 000422959591
del 19/12/2023

5248
5250
5251
5252
5253
5254
5255

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	URO CAD.	IMPORTO
1	SO-CA-0107	3	HIF-1a Snapshot Magnetic Beads ChIP assay	885,00 €	€ 2.655,00
2	BD555932	3	CXCR2 (IL-8RB) 0.5 mg	725,00 €	€ 2.175,00
3	BD555681	2	CD80 (B7-1) 0.1 mg	250,00 €	€ 500,00
4	BD555953	1	CD206 (Macrophage mannose receptor) 0.1	250,00 €	€ 250,00
5	SO-EA-0531	2	Human IL-1b ELISA 96 Samples	524,00 €	€ 1.048,00
6	SO-EA-0514	2	Human IL-17a ELISA 96 Samples	524,00 €	€ 1.048,00
7	SO-EA-0001	5	Cell Lysis Buffer for ELISA 10 ml	104,00 €	€ 520,00
				Totale imponibile	€ 8.196,00
				IVA	€ 1.803,12
				TOTALE	€ 9.999,12

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

La spesa complessiva trova copertura sui fondi
 AIRC COD. 23/30/R/03

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

NB:

MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA ANNA BAGNATO
UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici piano -2
CENTRO DI COSTO: 3051350

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO


Roma, 20/12/2023

Le biglie magnetiche HIF-1a Snapshot Magnetic Beads della ditta Signosis, precedentemente testate nel nostro laboratorio in esperimenti di immunoprecipitazione cromatinica (ChIP), sono state impiegate per valutare il reclutamento del fattore di trascrizione HIF-1 α , su specifiche regioni di legame, all'interno dei promotori di geni di nostro interesse. La tecnologia basata sull'utilizzo di biglie magnetiche ha mostrato performances superiori a quelle ottenute con le più comuni biglie di agarosio, soprattutto in termini di specificità e riproducibilità dei risultati. Le biglie magnetiche, a differenza di quelle di agarosio, non richiedono la centrifugazione e il preclearing dei campioni, riducendo la possibilità di legami aspecifici tra la proteina di interesse e la cromatina. Gli anticorpi per CXCR2 (IL-8RB), CD80 (B7-1) e CD206 (Macrophage mannose receptor) della ditta Becton Dickinson sono stati testati in precedenza nel nostro laboratorio non solo per condurre esperimenti di western blot per valutarne i livelli di espressione di tali proteine di superficie nelle cellule di carcinoma ovarico sieroso di alto grado, ma anche per esperimenti di immunoprecipitazione. Tutti gli anticorpi descritti presentano alta specificità verso le proteine che riconoscono e non danno segnali aspecifici.

I kit ELISA della ditta Signosis per Human IL-1b e Human IL-17a nonché il Cell Lysis Buffer for ELISA, già testati nel nostro laboratorio, ci permettono di valutare la presenza di tali interleuchine nei terreni condizionati delle cellule di carcinoma ovarico e di stimarne in livelli in risposta al trattamento delle cellule con farmaci anti-tumorali. Tali kit sono caratterizzati da alta specificità e sensibilità. I prodotti contenuti nell'offerta hanno mostrato performances superiori ad altri prodotti con le stesse funzioni. Pertanto ci siamo rivolti alla SIAL per il loro ordine, perché tale ditta è il rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia.

Dr.ssa Anna Bagnato

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	20/12/2023
Dipartimento	RIDAIT - Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

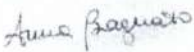
.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'


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

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

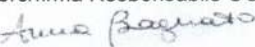
Timbro/firma Ricercatore Richiedente


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

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)


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

Timbro/firma Responsabile UOSD


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

Timbro/firma Direttore Scientifico

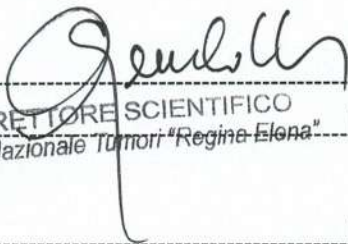
D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

Urgente

Non urgente

Programmabile


IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

R.



Voden
offerta n° 0694-24-EH

Roma 15/03/2024

5506

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	CNGS-0050	1	CleanNGS 50ml	€ 565,25	€ 565,25
				Totale imponibile	€ 565,25
				IVA	€ 124,36
				TOTALE	€ 689,61

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

Ministero della salute

21/01/R/32

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

Resp. Edoardo Pescarmona

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

CENTRO DI COSTO: 3051550

fy m

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

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

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

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO


Roma, 15-03-24**UOC Acquisizione Beni e Servizi****Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO MATERIALE VODEN**

Il prodotto del quale si richiede l'acquisto è utilizzato di routine in laboratorio per la purificazione di materiale per analisi NGS. Una sua sostituzione con altri prodotti potrebbe compromettere la riproducibilità dei risultati. Tale prodotto è distribuito esclusivamente dalla ditta Voden come da allegato.

Il Richiedente

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

Dott. Maurizio Fanciulli

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	15/03/2024	
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 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


UOSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Assistenza e Innovazione Terapeutica
Area Diagnostica, Fisiologia e Ricerca Tradizionale
Responsabile: Dr. Maurizio Fancilli

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
"REGINA ELENA"
S.C. ANATOMIA ISTOLOGIA PATOLOGICA
E CITOLOGIA
DIRETTORE PROF. Edoardo Pesarmona


UOSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Assistenza e Innovazione Terapeutica
Area Diagnostica, Fisiologia e Ricerca Tradizionale
Responsabile: Dr. Maurizio Fancilli

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"


R.

MILTENYLI BIOTEC
OFFERTA 7025647-00

Roma 20/03/2024

5503
5504
5505

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	130-111-744	1	MACSprep Multiple Myeloma CD138 MB, human	€ 816,05	€ 816,05
2	130-093-545	5	Whole Blood Column Kit	€ 157,70	€ 788,50
3	130-098-462	1	MACS SmartStrainer, 70 µM	€ 109,25	€ 109,25
					Totale imponibile € 1.713,80
					IVA € 377,04
					TOTALE € 2.090,84

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

Ministero della salute

21/01/R/32

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

Resp. Edoardo Pescarmona

NB:

MERCE DA CONSEGNARE

DR. MAURIZIO FANCIULLI

UOSD SAFU

piano -1

CENTRO DI COSTO: 3051550

fy m

UOSD "SAFU"
 Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
 Area Dipartimentale 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"

Fanciulli

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

**Dipartimento di Ricerca,
Diagnostica Avanzata
e Innovazione Tecnologica
UOSD Stabilimento Allevamento
Fornitore e Utilizzatore (S.A.F.U.)
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli**

Roma, 20-03-2024**UOC Acquisizione Beni e Servizi**

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO MATERIALE MILTENYI BIOTEC

Il kit della Miltenyi del quale si richiede l'acquisto per lo studio del Mieloma Multiplo, è già in uso in laboratorio ed è necessario per il proseguimento delle ricerche in corso ed indispensabile al fine di garantire la riproducibilità dei risultati ottenuti. Un cambiamento con dei prodotti qualitativamente meno specifici renderebbe necessario ripetere esperimenti effettuati in precedenza, compromettendo così i tempi per la realizzazione del progetto, ma soprattutto richiederebbe un nuovo prelievo di midollo da paziente. La società Miltenyi Biotech è distributore unico nazionale del marchio Miltenyi Biotech GmbH come da dichiarazione allegata.

Il Responsabile della Ricerca


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

Dott. Maurizio Fanciulli



N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	18/03/2024	
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 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


UOSD "SAFUP"
De. di Ricerca Diagnostica, Iniziativa e Ricerca Tradizionale
Nella Dipartimento Federale di Ricerca Tradizionale
Responsabile Dr. Maurizio Fancluzzi

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
"REGINA ELENA"
S.C. ANATOMIA E ISTOLOGIA PATOLOGICA
P.C. CHIRURGIA ONCOLOGICA
DIRETTORE PROF. EDOARDO PESARMANA


UOSD "SAFUP"
De. di Ricerca Diagnostica, Iniziativa e Ricerca Tradizionale
Nella Dipartimento Federale di Ricerca Tradizionale
Responsabile Dr. Maurizio Fancluzzi

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"


aurogene
offerta n° 356/G

Roma 13/02/2024

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
5273	1	5	SensiFAST cDNA Synthesis Kit, 250 reactions	€ 691,00	€ 3.455,00
5274	2	3	SensiFAST SYBR Lo-ROX Kit 5000 rxns (50 ml)	€ 2.080,00	€ 6.240,00
5275	3	3	MyTaq Extract-PCR Kit 500 Reactions	€ 490,00	€ 1.470,00
5276	4	3	ISOLATE II Genomic DNA Kit 250 preps	€ 1.190,00	€ 3.570,00
5277	5	3	Zeocin 1g (10 x 1 ml)	€ 340,00	€ 1.020,00
5278	6	22	0.1ml, Sub-Semi Skirted, Low Profile Qpcr 96 Well AuroPlate 10 pz	€ 29,00	€ 638,00
				Totale imponibile	€ 16.393,00
				IVA	€ 3.606,46
				TOTALE	€ 19.999,46

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

Ministero della salute c

21/01/R/32

Resp. Edoardo Pescarmona

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

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

CENTRO DI COSTO: 3051550

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

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

UOSD "SAFU"
 U.O. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovativa Tecnologica
 Area Diagnostica Fegato e di Ricerca Trapiantologica
 Responsabile: Dr. Maurizio Fanciulli



Roma, 12 -02-24

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO MATERIALE AUROGENE (Meridian Bioscience)

Il materiale di cui si richiede l'acquisto sarà utilizzato per esperimenti di biologia molecolare in particolare per lo studio della modulazione di geni tramite Real time PCR e per l'estrazione di DNA Genomico da campioni di pazienti affetti da Mieloma Multiplo. Tali prodotti sono stati già utilizzati in precedenza con successo e pertanto necessari per la riproducibilità dei dati finora ottenuti.

La ditta Aurogene è esclusivista del prodotto Meridian Bioscience in oggetto come si evince dalla documentazione allegata.

Il Richiedente

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

Dott. Maurizio Fanciulli

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	12/02/2024		
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 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

Hy m
UOSD "SAFU"
UO di Ricerca Diagnostica, Anzitutto e Innovazione Tecnologica
Area Dipendenze Patologiche e Ricerca Transazionale
Responsabile: Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
"REGINA ELENA"
S.C. ANATOMIA PATOLOGICA
Dr. Edoardo Pescarmona
DIRETTORE PROF. EDOARDO PESCARMONA
Timbro/firma Responsabile UOSD

Hy m
UOSD "SAFU"
UO di Ricerca Diagnostica, Anzitutto e Innovazione Tecnologica
Area Dipendenze Patologiche e Ricerca Transazionale
Responsabile: Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

Giliberto

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

30/11/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

ILLUMINA

OFFERTA: RE2023-9071 - Prot.n. RTO/186/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO	
5261	1	20040719	2	NovaSeq 6000 SP Reagent Kit	2.855,70	5.711,40
5264	2	20043130	2	NovaSeq XP 2-Lane Kit v1.5	310,65	621,30
5265	3	20040525	2	Illumina® Stranded Total RNA Prep,	1.197,60	2.395,20
5266	4	20091655	1	Illumina® RNA UD Indexes Set	379,20	379,20
	5					-
	6					-
				Totale imponibile		9.107,10 €
				IVA al 22%		2.003,56 €
				TOTALE Euro		11.110,66 €

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

Codice 23/01/R/46

Scadenza: 01/01/2027

Responsabile: Prof- Gennaro Ciliberto

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

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

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

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

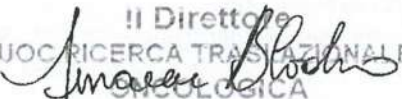
Roma 30/11/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti ILLUMINA

I reagenti contenuti nella richiesta sono necessari per la generazione di librerie generate da RNA e il sequenziamento.

I reagenti sono specifici per lo strumento NovaSeq 6000 ILLUMINA presente in istituto.

Il Direttore

UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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



15/01/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

AUROGENE**OFFERTA:41812 - Prot.n. RTO/10/2024**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
5267	1	5	Softwell® 96 Well Plate Easy Coat 0.2 kPa	681,00	3.405,00
5268	2	1	Softwell® 6 Well Plate Easy Coat	306,00	306,00
5269	3	1	Softwell® 6 Well Plate Easy Coat 25	306,00	306,00
5270	4	1	Softwell® 6 Well Plate Easy Coat 50	306,00	306,00
5271	6	4	Softslip 24 Well Plate 12 mm #1 Coverslip	200,00	800,00
5272	7	4	Petrisoft 100 1 kPa Easy Coat 50 pz	750,00	3.000,00
	8				
	9				
	10				
				Totale imponibile	8.123,00 €
				IVA al 22%	1.787,06 €
				TOTALE Euro	9.910,06 €

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

Codice 23/01/R/46

Scadenza: 01/01/2027

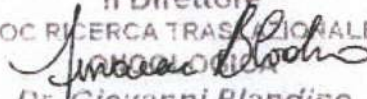
Responsabile: Prof- Gennaro Ciliberto

CDC 1100050

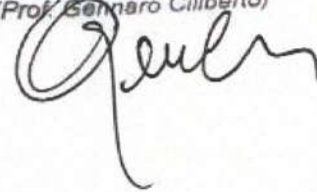
IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

II Direttore

UOC RICERCA TRASLazionale


 Dr. Giovanni Blandino

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




UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

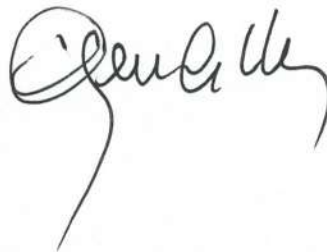
Roma 15/01/2024


UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti AUROGENE

I prodotti oggetto della richiesta saranno utilizzati per realizzare strutture di tessuto gengivale a partire da cellule di gengiva provenienti da donatori sani. Questo permetterà una più fisiologica validazione del dato della signature dei microRNA. In particolare, i prodotti della Cell Guidance Systems, distribuiti in esclusiva da Aurogene, sono stati già testati nel nostro laboratorio e rappresentano un'ottimo compromesso qualità prezzo.

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Di. Giovanni Blandino



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	15/01/2024	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti oggetto della richiesta saranno utilizzati per realizzare strutture di tessuto gengivale a partire da cellule di gengiva provenienti da donatori sani. Questo permetterà una più fisiologica validazione del dato della signature dei microRNA. In particolare, i prodotti della Cell Guidance Systems,

Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di distribuiti in esclusiva da Aurogene, sono stati già testati nel nostro laboratorio e rappresentano un'ottimo compromesso qualità prezzo.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

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

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

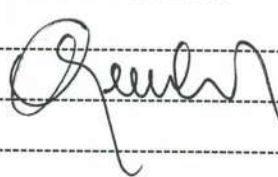
Il sottoscritto, consapevole delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale 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
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
 Di Giovanni Blandino
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

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



Timbro/firma Direttore Scientifico
 IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 (Prof. Gennaro Umberto)

10/01/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI**MILTENYI BIOTEC****OFFERTA: 7013529-00 - Prot.n. RTO/4/2024**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO	
5256	1	130-095-929	2	Tumor Dissociation Kit, human	492,00	984,00
5257	2	130-129-552	10	MACS Freezing Solution, 50mL.	208,00	2.080,00
5258	3	130-100-008	20	MACS Tissue Storage Solution, 100ml	94,00	1.880,00
5259	4	130-098-462	2	MACS SmartStrainer, 70 µM	115,00	230,00
	5					
5260	6	130-097-749	1	Human EGF, premium grade 100 µg	OMAGGIO	
					Totale imponibile	5.174,00 €
					SCONTO 5%	258,70 €
					IVA al 22%	1.081,37 €
					TOTALE Euro	5.996,67 €

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

Codice 23/01/R/46

Scadenza: 01/01/2027

Responsabile: Dr.Blandino/Prof- Gennaro Ciliberto

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE
 BIOLOGICA
 Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO IRE
 (Prof. 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	10/01/2024	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti sono indispensabili per raccogliere i tessuti freschi da pazienti oncologici, per generare e per filtrare sospensioni di materiale appena digerito e per congelare le nostre colture tridimensionali o i tessuti appena processati.

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

Questi prodotti hanno dimostrato una resa e qualità superiore nella conservazione e vitalità cellulare rispetto ad altri prodotti in commercio e sono distribuiti in esclusiva dalla ditta Miltenyi Biotec come da dichiarazione di unicità allegata.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: **VARI**

Produttore: **MILTENYI BIOTEC**

Fabbisogno presunto in UM: **NON QUANTIFICABILE**

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

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

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

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 (Prof. Gennaro Ciliberi)

Timbro/firma Direttore Scientifico

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 10/1/2024

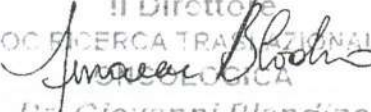
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti MILTENYI BIOTEC

I prodotti richiesti sono indispensabili per raccogliere i tessuti freschi da pazienti oncologici, per generare e per filtrare sospensioni di materiale appena digerito e per congelare le nostre colture tridimensionali o i tessuti appena processati.

Questi prodotti hanno dimostrato una resa e qualità superiore nella conservazione e vitalità cellulare rispetto ad altri prodotti in commercio e sono distribuiti in esclusiva dalla ditta

Miltenyi Biotec come da dichiarazione di unicità allegata .

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

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


19/12/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

PROMEGA**OFFERTA: 5162023 - Prot.n. RTO/225/2023**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	RRVDF01	1	pmirNanoGlo-CD274 Fusion Vector, 20ug	2.736,00	2.736,00
2	RRVDF02	1	pmirNanoGlo-SEMAG Fusion Vector, 20ug	2.736,00	2.736,00
3	RRVDF03	1	pmirNanoGlo-FOXJ2 Fusion Vector, 20ug	2.736,00	2.736,00
4					-
5			POSSIBILE SCONTO (12,5 % SE ACQUISTO		-
6			PROCESSATO ENTRO IL 31/12/2023)		-
7			Come riportato su offerta		-
5					
6			Totale imponibile		8.208,00 €
7			IVA al 22%		1.805,76 €
8			TOTALE Euro		10.013,76 €

Fondi su cui far gravare la spesa: AIRC 5xmille

Codice 23/30/R/42

Scadenza: 30/06/2024

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore

UOC RICERCA TRASLATIONALE

ONCOLOGIA

Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
(Spazio Riservato)		
Data	19/12/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti oggetto di offerta verranno utilizzati per la validazione di legame tra i microRNAs rilevati e i loro target. I costrutti in questione contengono un reporter facilmente rilevabile tramite il lettore Promega presente presso il nostro laboratorio.

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

Nello specifico Promega garantisce alta compatibilità tra lettore e costrutti.
Prodotti distribuiti in esclusiva

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: **VARI**

Produttore: **PROMEGA**

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

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

G. G. G.

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 19/12/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti PROMEGA

I prodotti oggetto di offerta verranno utilizzati per la validazione di legame tra i microRNAs rilevati e i loro target. I costrutti in questione contengono un reporter facilmente rilevabile tramite il lettore Promega presente presso il nostro laboratorio.

Nello specifico Promega garantisce alta compatibilità tra lettore e costrutti.

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



M. LAB.
ECONOMIAUE

20/03/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI**LABORMED****OFFERTA: 24205-2 - Prot.n. RTO/59/2024**

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO	
5514	1	DCJ-55-B	15	Rack in acciaio inox 5x5-25 scatole da 50 mm.	120,00	1.800,00
	2					-
	3					-
	4					-
	5					-
				Totale imponibile		1.800,00 €
				IVA al 22%		396,00 €
				TOTALE Euro		2.196,00 €

Fondi su cui far gravare la spesa: Min.Salute AIRC 5XMILLE

Codice 23/30/R/42

Scadenza: 30/06/2024


Responsabile: Dr.Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
Giovanni Blandino
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"
Giuseppe

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	20/03/2024	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

RACK per congelatore a -80°C mod. DW-86L728J, modello DCJ-55-B, n° prodotti 15

Sono stati selezionati perché presentano caratteristiche di compatibilità con i congelatori verticali già in uso nel nostro laboratorio. I rack sono realizzati interamente in acciaio inossidabile AISI 304; sono privi di spigolo vivo per evitare il rischio di lesioni. Sono dotati di maniglie in plastica per basse temperature che facilitano la presa e la manipolazione.

Le fessure di etichettatura sono standard sui cassetti e il design della custodia favorisce la protezione da potenziali danni causati dalle basse temperature

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

presentano caratteristiche di compatibilità con i congelatori verticali già in uso nel nostro laboratorio.

I rack sono realizzati interamente in acciaio inossidabile AISI 304; sono privi di spigolo vivo per evitare il rischio di lesioni. Sono dotati di maniglie in plastica per basse temperature che facilitano la presa e la manipolazione.

Le fessure di etichettatura sono standard sui cassetti e il design della custodia favorisce la protezione da potenziali danni causati dalle basse temperature

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: vari

Produttore: LABORMED

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 20/3/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LABORMED

I Prodotti richiesti presentano caratteristiche di compatibilità con i congelatori verticali già in uso nel nostro laboratorio.

I rack sono realizzati interamente in acciaio inossidabile AISI 304; sono privi di spigolo vivo per evitare il rischio di lesioni

Sono dotati di maniglie in plastica per basse temperature che facilitano la presa e la manipolazione.

Le fessure di etichettatura sono standard sui cassetti e il design della custodia favorisce la protezione da potenziali danni causati dalle basse temperature

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino



MAT. LAB.
ECONOMIALE

20/03/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

Hamilton

OFFERTA: 16103382-1 - Prot.n. RTO/58/2024

5515
5516
5517
5518
5519

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	235948	1	CORE TIPS (50µl), FILTER	434,60	434,60
2	235903	1	STD. VOL. CO-RE TIPS, FILTER	442,80	442,80
3	235905	1	HIGH VOL. CO-RE TIPS, FILTER	303,40	303,40
4	10102790	1	CMG-307 Chemagic Stand 96-PCR	410,00	410,00
5		1	SPESE DI TRASPORTO	80,00	80,00
6					-
7					-
8					-
				Totale imponibile	1.670,80 €
				IVA al 22%	367,58 €
				TOTALE Euro	2.038,38 €

Fondi su cui far gravare la spesa: Min.Salute AIRC 5XMILLE

Codice 23/30/R/42

Scadenza: 30/06/2024

Responsabile: Dr.Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGIA
Giovanni Blandino
Dr. Giovanni BlandinoIL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"*Quilici*

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	20/03/2024	
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 robotica Hamilton MicroSTAR in uso presso i nostri laboratori.

Nel dettaglio, i prodotti cods. 235948, 235903 e 235905, rappresentano i puntali conduttivi utilizzati in tutte le operazioni di pipettaggio che la strumentazione compie. Tali puntali hanno una struttura particolare, brevettata, che consente lo spostamento di differenti tipologie di liquido con bassissima ritenzione e volume morto. Non è possibile sostituirli con nessun altro prodotto presente sul mercato.

Il prodotto cod. 10102790, rappresentante un supporto per l'isolamento di biglie magnetiche, viene richiesto per sostituire un supporto analogo che, nel tempo, ha perso le proprie capacità magnetiche. Anch'esso ha una struttura particolare che non può essere sostituita da nessun altro prodotto poiché incastonato in un rack apposito.

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

PRODOTTI DISTRIBUITI IN ESCLUSIVA

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: vari

Produttore: HAMILTON

Fabbisogno presunto in UM:

NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa):

NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 20/3/2024


UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti HAMILTON

I prodotti di cui richiediamo l'acquisto sono stati selezionati per le loro caratteristiche di unicità e compatibilità con la strumentazione robotica Hamilton MicroSTAR in uso presso i nostri laboratori.

Nel dettaglio, i prodotti cods. 235948, 235903 e 235905, rappresentano i puntali conduttivi utilizzati in tutte le operazioni di pipettaggio che la strumentazione compie. Tali puntali hanno una struttura particolare, brevettata, che consente lo spostamento di differenti tipologie di liquido con bassissima ritenzione e volume morto. Non è possibile sostituirli con nessun altro prodotto presente sul mercato.

Il prodotto cod. 10102790, rappresentante un supporto per l'isolamento di biglie magnetiche, viene richiesto per sostituire un supporto analogo che, nel tempo, ha perso le proprie capacità magnetiche. Anch'esso ha una struttura particolare che non può essere sostituita da nessun altro prodotto poiché incastonato in un rack apposito.

Dr. Giovanni Blandino
Il Direttore

UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



Roma, 13/02/24
 Ditta: PROBIOMICS S.R.L
 Offerta: 3/2024

5389

CODICE	Q.T A	DESCRIZIONE	Prezzo listino	Euro Cad.	IMPORTO	CENTRO di COSTO
	1	1 proteomic target 48 plate Olink			8.160,00€	3051550
				Spese spedizione		
				Sub totale		
				IVA (22%)	1.795,20€	
				TOTALE	9.955,20€	

NB: Il servizio richiesto sarà erogato in seguito alla stipula di un Material Transfer Agreement (MTA) e all'invio dei campioni di siero di modelli murini presso i laboratori di ricerca della Probiomics Srl, Via Montpellier 1, 00133 Roma

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: francesca.auciello@ifo.it

L'importo potrà gravare per progetti di ricerca Bando Europeo intestato alla Dott.ssa Giulia Piaggio, Codice IFO 23/07/R/59


Responsabile del progetto

Responsabile della UOSD

Giulia Piaggio

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

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

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	12/02/2024	
Dipartimento	Ricerca, Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Proteomic target 48 plate Olink

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:

Probiomics Srl è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Giulia Pappalardo

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 13.02.2024

I prodotti richiesti alla ditta Probiomic Srl saranno utilizzati per esperimenti di quantificazione di citochine infiammatorie in campioni di siero di modelli murini geneticamente modificati per sviluppare un adenocarcinoma pancreatico. Il fine ultimo di questo esperimento è di verificare l'esistenza di biomarcatori che permettano una diagnosi precoce del cancro al pancreas. Per tutte le caratteristiche sopra riportate si dichiara che i prodotti cui si richiede acquisto sono insostituibili e pertanto necessari per il buon esito sperimentale del progetto.

Probiomic Srl è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta ed ha acconsentito alla stipula di un Material Transfer Agreement (MTA).

Il Richiedente

Dr.ssa Giulia Piaggio

Giulia Piaggio

[Handwritten signature]