

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. 315 del 10/04/2024

OGGETTO: Affidamento, ai sensi degli artt. 50 e 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, fornitura reagenti e servizio di sequenziamento codoni del gene TP53 a diverse Società. Fondi AIRC cod. IFO 24/30/R/07, responsabile Dr. G. Blandino - CUP H83C24000180007. Fondi AIRC 5xMILLE cod. IFO 23/30/R/42, responsabile Dr. G. Blandino - CUP H83C23000280007. Fondi AIRC cod. IFO 24/30/R/07, responsabile Dr. G. Blandino - CUP Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/02, responsabile Dr.ssa A. Biroccio - CUP H83C23000000007. Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/17, responsabile Dr.ssa A. Biroccio - CUP H89C21000340001. Fondo Unico Sperimentazioni Anatomia Patologica, responsabile Prof. E. Pescarmona - NO CUP. Fondo Struttura Anatomia Patologica, responsabile Prof. E. Pescarmona - NO CUP. Fondi MIMIT-SPID cod. IFO 23/18/R/61, responsabile Dr.ssa S. Strano - CUP C88H23000710002. Fondi PNRR HEAL ITALIA cod. IFO 22/15/R/37, responsabile Dr.ssa G. Piaggio - CUP H83C22000550006. Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/05, responsabile Dr. O. Segatto - CUP H83C23000400007. Fondi PNRR HEAL ITALIA cod. IFO 22/15/R/37, responsabile Dr. G. Blandino - CUP H83C22000550006. Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/41, responsabile Dr. C. Pulito - CUP H84I20000240005.

Esercizi/o e conto 2024 - Conto 501010393 - 501010394 - 502020196 Centri/o di costo 3051550 – 1100050

- Importo presente Atto: € 122.486,32

- Importo esercizio corrente: € 122.486,32

Budget

- Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2024/ ABS SAR 41

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

L'estensore

Barbara Filipponi

Il Responsabile del Procedimento

Andrea Scotti

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

La presente determinazione si compone di n° 8 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

N°46Allegati (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. 11 del 16.01.2024, è stato accettato il finanziamento concesso dal AIRC, a favore dell'Istituto Regina Elena per lo svolgimento del progetto di Ricerca dal titolo: *“Deciphering the contribution of mutant p53/YAP axis to the resistance to therapy of relapsing head and neck cancers”*, cod. IFO 24/30/R/07, responsabile Dr. G. Blandino;

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

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

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

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

con deliberazione degli IFO n. 291 del 23 aprile 2018 è stato adottato il nuovo Regolamento delle Sperimentazioni Cliniche di fase 2, 3 e 4, e degli studi osservazionali degli I.F.O. integrato e modificato con determinazione n. 470 del 29/05/2021, P.I. Prof. E. Pescarmona;

con deliberazione n. 416 del 28 maggio 2010 è stato adottato il Regolamento delle Sperimentazioni cliniche degli IFO, modificato con delibera n.816 del 04/11/2015 e successivamente con delibere 291/2018 e 470/19; che è stata inoltre disciplinata la destinazione dei proventi tra le strutture partecipanti allo studio clinico e che la UOC di Anatomia Patologica ha a

disposizione € 94.423,54 derivanti dai proventi delle sperimentazioni cliniche in cui è coinvolta e di cui è responsabile il Prof. Edoardo Pescarmona;

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

con deliberazione n.664 del 09/06/2021, è stato accettato il finanziamento di euro 390.000,00 disposto dal Ministero della Salute per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "*BRCA and beyond: dissecting BRCAness and overcoming therapeutic resistance*" (co-2019-12369662), cod. IFO 21/01/R/17, responsabile Dr.ssa Annamaria Biroccio;

con deliberazione n. 996 del 16/11/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal MIMIT per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "*MiRNA per il trattamento e per la diagnosi in vitro dei tumori farmacoresistenti - SPID*", cod. IFO 23/18/R/61, responsabile Dr.ssa S. Strano;

con deliberazione n. 258 del 27/02/2020, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero Salute a favore dell'Istituto Regina Elena per lo svolgimento del progetto dal titolo: "*Exploring Optimal Sequence Treatment In Her2+ Pertuzumab Pre-Treated Advanced Breast Cancer Patients. The Step Trial*", cod. IFO 19/01/R/41, responsabile Dr. C. Pulito;

Considerato che

la Dr.ssa S. Strano, la Dr.ssa G. Piaggio, la Dr.ssa A. Biroccio, il Prof. E. Pescarmona, il Dr. G. Blandino, Dr. C. Pulito ed il Dr. O. Segatto, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l'acquisto di reagenti, distribuiti in esclusiva dalle Società Merck Life Science S.r.l., Euroclone S.p.A., Life Technologies Italia Fil. Life, Illumina Italy S.r.l., Aurogene S.r.l., Bio-Rad Laboratories S.r.l., D.B.A. Italia S.r.l., Promega Italia S.r.l., Agilent Technologies Italia S.p.A., Qiagen S.r.l. e Sial S.r.l., allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera n.358/2019 e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi controfirmate dal Direttore Scientifico;

il Dr. G. Blandino, con nota protocollo n. 3354 del 06.03.2024, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente

determinazione, ha altresì richiesto la fornitura del servizio di sequenziamento codoni del gene TP53 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 Genechron S.r.l., è risultato economicamente più vantaggioso;

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:

- Life Technologies Italia Fil. Life € 4.399,03 Iva compresa;
- Bio-Rad Laboratories S.r.l. € 6.925,94 Iva compresa;
- D.B.A. Italia S.r.l. € 414,80 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life € 5.580,77 Iva compresa;
- Sial S.r.l. € 10.309,00 Iva compresa;
- Genechron S.r.l. € 8.052,00 Iva compresa;
- Sial S.r.l. € 9.863,70 Iva compresa;
- Illumina Italy S.r.l. € 28.936,75 Iva compresa;
- Merck Life Science S.r.l. € 419,92 Iva compresa;
- Promega Italia S.r.l. € 1.152,90 Iva compresa;
- Aurogene S.r.l. € 6.603,86 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A. € 961,85 Iva compresa;
- Agilent Technologies Italia S.p.A. € 28.850,80 Iva compresa;
- Qiagen S.r.l. € 3.000,00 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 122.486,32 Iva compresa, graverà sui Fondi AIRC cod. IFO 24/30/R/07 per € 9.863,70, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi AIRC 5xMILLE cod. IFO 23/30/R/42 per € 10.309,00, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi AIRC cod. IFO 24/30/R/07 per € 8.052,00, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/02 per € 414,80, responsabile Dr.ssa A. Biroccio, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/17 per € 6.925,94, responsabile Dr.ssa A. Biroccio, sul Fondo Unico

Sperimentazioni Anatomia Patologica per € 2.426,60, responsabile Prof. E. Pescarmona, sul Fondo Struttura Anatomia Patologica per € 3.154,17, responsabile Prof. E. Pescarmona, sui Fondi MIMIT-SPID cod. IFO 23/18/R/61 per € 4.399,03, responsabile Dr.ssa S. Strano, sui Fondi PNRR HEAL ITALIA cod. IFO 22/15/R/37 per € 419,92, responsabile Dr.ssa G. Piaggio, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/05 per € 8.718,61, responsabile Dr. O. Segatto, sui Fondi PNRR HEAL ITALIA cod. IFO 22/15/R/37 per € 35.951,75, responsabile Dr. G. Blandino e sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/41 per € 31.850,00, responsabile Dr. C. Pulito, 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:

- Life Technologies Italia Fil. Life €
4.399,03 Iva compresa;
- Bio-Rad Laboratories S.r.l. €
6.925,94 Iva compresa;
- D.B.A. Italia S.r.l. €
€ 414,80 Iva compresa;
- Life Technologies Italia Fil. Life €
5.580,77 Iva compresa;
- Sial S.r.l. €
10.309,00 Iva compresa;
- Genechron S.r.l. €
€ 8.052,00 Iva compresa;
- Sial S.r.l. €
9.863,70 Iva compresa;
- Illumina Italy S.r.l. €
€ 28.936,75 Iva compresa;
- Merck Life Science S.r.l. €
419,92 Iva compresa;

- Promega Italia S.r.l.
€ 1.152,90 Iva compresa;
- Aurogene S.r.l.
€ 6.603,86 Iva compresa;
- Euroclone S.p.A.
€ 961,85 Iva compresa;
- Agilent Technologies Italia S.p.A. €
28.850,80 Iva compresa;
- Qiagen S.r.l. €
3.000,00 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 122.486,32 Iva compresa, sui Fondi AIRC cod. IFO 24/30/R/07 per € 9.863,70, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi AIRC 5xMILLE cod. IFO 23/30/R/42 per € 10.309,00, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi AIRC cod. IFO 24/30/R/07 per € 8.052,00, responsabile Dr. G. Blandino, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/02 per € 414,80, responsabile Dr.ssa A. Biroccio, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/17 per € 6.925,94, responsabile Dr.ssa A. Biroccio, sul Fondo Unico Sperimentazioni Anatomia Patologica per € 2.426,60, responsabile Prof. E. Pescarmona, sul Fondo Struttura Anatomia Patologica per € 3.154,17, responsabile Prof. E. Pescarmona, sui Fondi MIMIT-SPID cod. IFO 23/18/R/61 per € 4.399,03, responsabile Dr.ssa S. Strano, sui Fondi PNRR HEAL ITALIA cod. IFO 22/15/R/37 per € 419,92, responsabile Dr.ssa G. Piaggio, sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/05 per € 8.718,61, responsabile Dr. O. Segatto, sui Fondi PNRR HEAL ITALIA cod. IFO 22/15/R/37 per € 35.951,75, responsabile Dr. G. Blandino e sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/41 per € 31.850,00, responsabile Dr. C. Pulito, che presentano la necessaria disponibilità;

cod. IFO 24/30/R/07

- assegnato: € 140.000,00
 - utilizzato: € 36.843,66
 - presente atto: € 17.915,70
 - residuo: € 85.240,64

cod. IFO 23/30/R/02

- assegnato: € 165.000,00
 - utilizzato: € 49.564,40
 - presente atto: € 414,80
 - residuo: € 80.170,80

cod. IFO 23/30/R/42

- assegnato: € 86.000,00
 - utilizzato: € 75.683,36
 - presente atto: € 10.309,00
 - residuo: € 7,64

cod. IFO 21/01/R/17

- assegnato: € 390.000,00
 - utilizzato: € 80.959,48
 - presente atto: € 6.925,94
 - residuo: € 302.114,58

Fondo Unico Sperimentazioni Anat. Pat.

- assegnato: € 3.600,00
 - utilizzato: € 1.173,40
 - presente atto: € 2.426,60
 - residuo: € 0,00

Fondo Struttura Anatomia Patologica

- assegnato: € 155.739,45
 - utilizzato: € 79.604,43
 - presente atto: € 3.154,17
 - residuo: € 72.980,85

cod. IFO 23/18/R/61

- assegnato: € 66.666,67
- utilizzato: € 6.100,00
- presente atto: € 4.399,03
- residuo: € 56.167,64

cod. IFO 22/15/R/37

- assegnato: € 329.958,00
- utilizzato: € 121.804,85
- presente atto: € 419,92
- residuo: € 207.733,23

cod. IFO 23/30/R/05

- assegnato: € 166.000,00
- utilizzato: € 95.065,19
- presente atto: € 8.718,61
- residuo: € 62.216,20

cod. IFO 22/15/R/37

- assegnato: € 128.869,00
- utilizzato: € 0,00
- presente atto: € 35.951,75
- residuo: € 92.917,25

cod. IFO 21/01/R/41

- assegnato: € 99.000,00
- utilizzato: € 9.900,00
- presente atto: € 31.850,80
- residuo: € 57.249,20

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051550 – 1100050 – Conto 501010393 x € 34.886,88 - 501010394 x € 79.547,44 - 502020196 x € 8.052,00.

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

14/11/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

DBA

OFFERTA: RE2023-9071 - Prot.n. RTO/167/2023



	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	HZ-1328 - 1000UG	1	recombinant human R-Spondin-I protein, Animal free	1.950,00	1.950,00
2	HZ-1118 - 1000UG	1	Recombinant human Noggin protein, Animal free	2.524,00	2.524,00
3	HZ-1100 - 10UG	2	recombinant human FGF-7 (KGF) protein, Animal free	128,00	256,00
4	S7692	2	A-83-01 25mg	291,00	582,00
5	Qk045-50	2	recombinant human/bovine/porcine NRG-1 protein	155,00	310,00
6	HY-10583-10mg	2	Y-27632 dihydrochloride	64,00	128,00
7					
8					
				Totale imponibile	5.750,00 €
				IVA al 22%	1.265,00 €
				TOTALE Euro	7.015,00 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR HEAL for ITALY

Codice 22/15/R/37

Scadenza: 30/11/2025

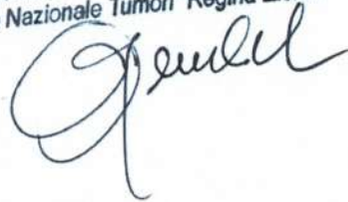
Responsabile: Dr.Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



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	IRE  ISG
(Spazio Riservato)		
Data	14/11/2023	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti sono fattori di crescita necessari per la messa in coltura di organoidi tumorali.

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

Sono stati selezionati i prodotti Proteintech e Medchem poiché, a confronto con altre marche, garantiscono una maggiore vitalità delle cellule. Prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione presente in calce all'offerta

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: **VARI**

Produttore: **DBA**

Fabbisogno presunto in UM:

NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa):

NON QUANTIFICABILE

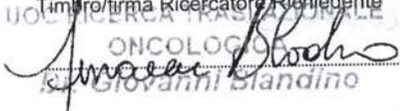
Durata proposta del contratto di fornitura:

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

Il Direttore
 Timbro/firma Ricercatore Richiedente

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

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 14/11/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti DBA

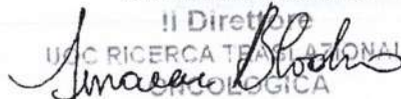
I prodotti richiesti sono fattori di crescita necessari per la messa in coltura di organoidi tumorali.

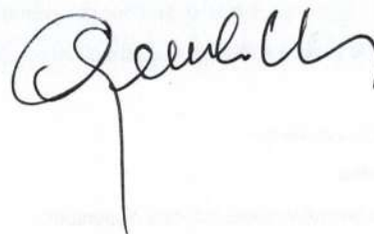
Prodotti già utilizzati da tempo e perciò indispensabili per la riproducibilità degli esperimenti e per averne testato qualità e affidabilità.

Prodotti distribuiti in esclusiva dalla ditta DBA come da dichiarazione riportata in calce all'offerta

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore


UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



15/11/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

ILLUMINA**OFFERTA: 4563078 - Prot.n. RTO/169/2023**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO	
5279 5280	1	20028315	2	NovaSeq 6000 S2 Reagent Kit v1.5	9.833,00	19.666,00
	2	20028318	1	NovaSeq 6000 S1 Reagent Kit v1.5	5.301,00	5.301,00
	3					-
	4					-
	5					-
				Totale imponibile		24.967,00 €
				sconto 5%		1.248,35 €
				IVA al 22%		5.218,10 €
				TOTALE Euro		28.936,75 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR HEAL fo ITALY

Codice 22/15/R/37

Scadenza: 30/11/2025

Responsabile: Dr.Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UFFICIO RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Signature]

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	15/11/2023	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I reagenti contenuti nell'ordine sono necessari per il sequenziamento di librerie generate da DNA e RNA e sono utilizzati con lo strumento NovaSeq 6000 presente in istituto.

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

Prodotti dedicati ad apparecchiatura NovaSeq 6000 in dotazione alla UOC Ricerca Traslazionale Oncologica

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: ILLUMINA

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

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 15/11/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti ILLUMINA

I reagenti contenuti nella richiesta allegata all'ordine sono necessari per il sequenziamento di librerie generate da DNA e RNA e sono utilizzati con lo strumento NovaSeq 6000 in dotazione alla UOC Ricerca Traslazionale Oncologica

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino



Prot.RTO2-23/24-AB dell'11/03/2024
 Ditta: DBA Italia Srl
 Offerta: n. PRE2024-2685 del 06/03/2024

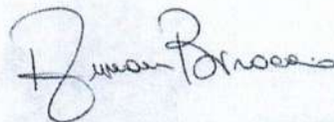
	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	sc-44831	1	FBP2 siRNA (h)	320,00	320,00
2					-
3		1	costi di spedizione	20,00	20,00
				Totale imponibile	340,00
				IVA	74,80
				TOTALE	414,80

5444
5465

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca AIRC 2023 "TRF2 oncogenic functions: from mechanistic insights to therapeutic targeting" cod. IFO 23/30/R/02 (CdC 1100050), responsabile Dr.ssa Biroccio.

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

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

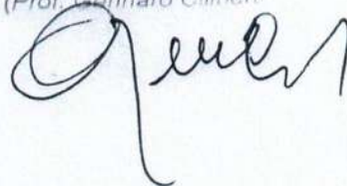


Il Responsabile del Progetto
 Dr.ssa Annamaria Biroccio
 Dirigente Biologo
 (annamaria.biroccio@ifo.it)

Il Direttore
 UOC RICERCA TRASLATIONALE
 ONCOLOGICA
 Dr. Giovanni Blandino



IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.P.
 (Prof. Gennaro Ciliberti)

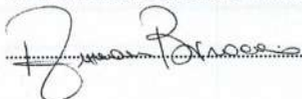


C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

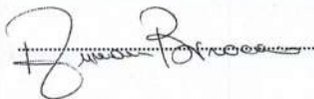
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

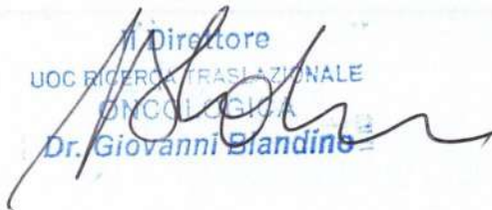
Non urgente

Programmabile

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



Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 11/03/2024

Oggetto: richiesta prodotti

Il prodotto sc-44831 FBP2 siRNA (h) della ditta SCBT, è uno short interfering RNA (siRNA) utilizzato per silenziare l'espressione genica della proteina FBP2/KHSRP. Tale siRNA è necessario per portare avanti degli esperimenti di collaborazione con un gruppo dell'Università Federico II di Napoli.

La ditta DBA è unico distributore dei prodotti SCBT in Italia, della quale si allega l'offerta.

Dr.ssa Annamaria Biroccio

R.

Prot.RTO2-26/24-AB del 13/03/2024

Ditta: Bio-Rad Laboratoires Srl

Offerta: n. Q510020-CPQ24 del 11/03/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO	
5491	1	4568093	10	4--20% Mini-PROTEAN TGX Stain-Free Protein Gels, 10 well, 30µl	171,00	1.710,00
5492	2	4568094	1	4--20% Mini-PROTEAN® TGX Stain-Free™ Protein Gels, 10 well, 50µl	171,00	171,00
5493	3	4568096	2	4--20% Mini-PROTEAN® TGX Stain-Free™ Protein Gels, 15 well, 15µl	171,00	342,00
5494	4	12010020	6	EveryBlot Blocking Buffer, 500 ml	149,00	894,00
5495	5	1705060	1	Clarity™ Western ECL Substrate, 200ml	144,00	144,00
5496	6	1610772	2	10x Tris/Glycine/SDS	151,00	302,00
5497	7	1704270	4	Trans-Blot Turbo RTA Mini 0.2 µm Nitrocellulose Transfer Kit, for 40 blots	320,00	1.280,00
5498	8	1610394	1	Precision Plus Protein Dual Color Standards, 2.5ml	834,00	834,00
	9			In sconto merce:		-
5499	10	1658004	1	Mini-PROTEAN® Tetra Vertical Electrophoresis Cell for Mini Precast Gels, 4-gel	-	-
				Totale imponibile		5.677,00
				IVA		1.248,94
				TOTALE Euro		6.925,94

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca Ministero Salute 2019 "BRCA and beyond: Dissecting BRCAness and overcoming therapeutic resistance" cod. IFO 21/01/R/17 (CdC 110005), responsabile Dr.ssa Biroccio.

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

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

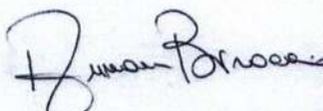


 Il Direttore

 UOC RICERCA TRASLAZIONALE

 ONCOLOGICA

 Dr. Giovanni Blandino



Il Responsabile del Progetto

 Dr.ssa Annamaria Biroccio

annamaria.biroccio@ifo.it



Roma, 13/03/2024

Oggetto: richiesta prodotti

I prodotti #4568093 4-20% Mini-PROTEAN® TGX Stain-Free™ Protein Gels (10 well, 30 µl), #4568094 4-20% Mini-PROTEAN TGX StainFree Protein Gels (10 well, 50 µl) e #4568096 4-20% Mini-PROTEAN TGX StainFree Protein Gels (15 well, 15 µl) sono gel di acrilammide, a gradiente di concentrazione, pronti all'uso ed utilizzati per la separazione di proteine tramite tecniche elettroforetiche di SDS-page. Il prodotto 12010020 EveryBlot Blocking Buffer è una soluzione utilizzata nelle prime fasi del western blot per bloccare i filtri di nitrocellulosa e diminuire i legami aspecifici degli anticorpi al filtro. Il prodotto 1705060 Clarity™ Western ECL Substrate è un substrato compatibile con gli anticorpi secondari coniugati HRP utilizzato per la visualizzazione delle proteine alla fine della tecnica western blot. Il prodotto #1610772 10x Tris/Glycine/SDS è un buffer specifico per effettuare corse di separazione elettroforetica delle proteine tramite SDS-page. Il prodotto #1704270 Trans-Blot Turbo RTA Mini 0.2 µm Nitrocellulose Transfer Kit è un kit utilizzato per il trasferimento delle proteine su una membrana di nitrocellulosa. Infine, il prodotto 1610394 Precision Plus Protein™ Dual Color Standards è un marcatore di peso molecolare per controllare la corsa elettroforetica e la corretta localizzazione delle proteine durante la corsa elettroforetica.

Tutti i prodotti elencati rispecchiano gli standard qualitativi necessari per ottenere risultati sperimentali di alta qualità e una corretta riproducibilità dei dati e sono stati ottimizzati per utilizzare nel migliore dei modi l'apparato ChemiDoc™ Imaging System (Biorad).

Infine, la ditta a cui abbiamo richiesto l'offerta è casa madre e unico distributore dei prodotti sopra citati, come scritto nell'offerta in allegato.

Dr.ssa Annamaria Biroccio

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

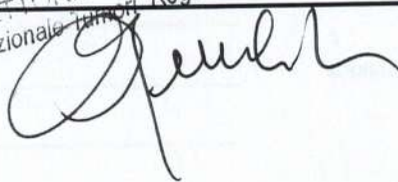
Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



Il Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Bianchi



Life Technology
offerta annuale n° E5266578

Roma 14/03/2024

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	1299003	1	RNA-stealth select oligos set AATF Human (HSS120157,HSS120158, HSS120159)	€ 829,19	€ 829,19
2	12935300	3	Stealth RNAi Neg Ctr Medium GC	€ 297,21	€ 891,63
3	L3000015	1	Lipofectamine 3000, 1.5 ml	€ 1.028,50	€ 1.028,50
4	A25743	1	Powrup Sybr Master Mix, 50 ml	€ 1.479,80	€ 1.479,80
5	28025013	1	MLV-REVERSE 1 TRANSCRIPTASE 40000 U	€ 345,28	€ 345,28
				Totale imponibile	€ 4.574,40
				IVA	€ 1.006,37
				TOTALE	€ 5.580,77

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 DIAGNOSTICA

DIRETTORE PROF. Edoardo Pescarmona

Resp. Edoardo Pescarmona

NB:

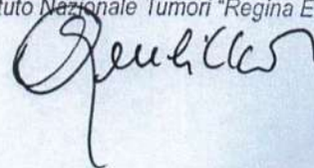
MERCE DA CONSEGNARE
DR. MAURIZIO FANCIULLI
UOSD SAFU
piano -1

CENTRO DI COSTO: 3051550

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

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



**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, 14.03.2024**UOC Acquisizione Beni e Servizi**

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO MATERIALE LIFE TECHNOLOGIES ITALIA

I reagenti di cui si richiede l'acquisto vengono utilizzati in laboratorio per la realizzazione di esperimenti di biologia molecolare e cellulare e sono perfettamente compatibili con la strumentazione presente in laboratorio. Inoltre vengono quotidianamente utilizzati all'interno di protocolli standardizzati. Il loro acquisto è pertanto necessario e indispensabile per il proseguimento delle ricerche in corso e per garantire la riproducibilità dei risultati ottenuti in precedenza. La società Life Technologies Italia è esclusivista dei prodotti in oggetto, come da dichiarazione allegata.

Il Responsabile della Ricerca

UOSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslationale
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	13/03/2024	
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:

.....

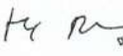
.....

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 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

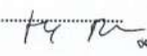
Timbro/firma Ricercatore Richiedente


UCSD "SAFJ"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Anziosità e Invecchiamento Terziaria
Nella Dipartimento Nazionale di Ricerca Transazionale
Responsabile: Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Dr. Edoardo Pescarmona

Timbro/firma Responsabile UOSD


UCSD "SAFJ"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Anziosità e Invecchiamento Terziaria
Nella Dipartimento Nazionale di Ricerca Transazionale
Responsabile: Dr. Maurizio Fanciulli

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

R

Roma, 13/03/2024

Ditta: Merck

Offerta: 2001885496 del 13/03/2024

CODICE	QUANTITA'	DESCRIZIONE	prezzo	IMPORTO
5449 A2153	1	Sieroalbumina, lyophilized powder, $\geq 96\%$ (agarose gel electrophoresis), 100g.	319,20 €	319,20 €

Totale € 319,20

Spese spedizione/ghiaccio secco € 25,00

Totale offerta I.V.A. inclusa € 419,92

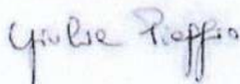
NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Laboratori di ricerca Dr.ssa Sabela Nikolli, Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, SAFU, PIANO -2, via Elio Chianesi 53.

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: sabela.nikolli@ifo.it

L'importo potrà gravare sul progetto numero n°22.15.R.37, centro di costo 3051550.

Responsabile del progetto.

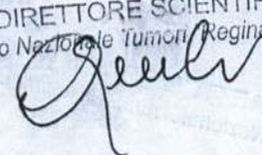
Giulia Piaggio



Responsabile UOSD

Maurizio Fanciulli

UOSD "SAFU"
 Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
 Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
 Responsabile Dr. 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	13/03/24
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica
U.O. / Servizio richiedente	SAFU

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Sieroalbumina, lyophilized powder, ≥98% (agarose gel electrophoresis), 100g- A2153, 1 quantità.

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:

Merck 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'

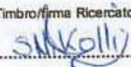
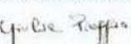
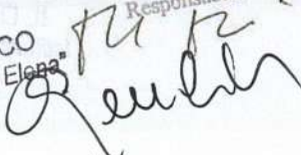
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale 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 multicentrico), ed il direttore/responsabile del "progetto rete" ha dichiarato esplicitamente che ciascun centro di ricerca deve necessariamente dotarsi di un particolare prodotto commercializzato da determinato unico operatore economico, al fine di non compromettere le finalità della ricerca.

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente 	D) Valutazione Direz. ne Scientifica : <input checked="" type="checkbox"/> Massima urgenza <small>Priorità piano acquisti anno</small> <input type="checkbox"/> Urgente <input type="checkbox"/> Non urgente <input type="checkbox"/> Programmabile
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.) 	
Timbro/firma Direttore Scientifico 	

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Relazione acquisto consumabili per materiali per Elisa, Sigma-Aldrich, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, SAFU, Dr.ssa Giulia Piaggio.

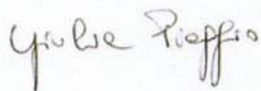
Il seguente prodotto di cui richiediamo l'acquisto:

- Sieroalbumina, lyophilized powder, $\geq 96\%$ (agarose gel electrophoresis), 100g-A 2153, 1 quantità.

Il prodotto sopraelencato è stato selezionato per le sue caratteristiche. L'albumina sierica bovina è una proteina usata come modello in vari studi ed è composta da 583 aminoacidi. È una proteina solubile in acqua con un peso molecolare di 66,4 kDa. Sei α -eliche formano i tre domini omologhi della BSA. A seconda del pH può andare incontro a una isomerizzazione conformazionale reversibile. La struttura nativa della proteina diventa reattiva e flessibile in seguito a riscaldamento. L'albumina sierica bovina è stata utilizzata nella soluzione di lavaggio per l'analisi di citometria a flusso, nella soluzione per la digestione dei tessuti e nella soluzione bloccante per il test ELISA (saggio immuno-assorbente legato a un enzima). È stata inoltre utilizzata nel buffer di risospensione per la citometria a flusso. Per l'acquisto di tale prodotto è stata richiesta l'offerta ai rivenditori ufficiali di Sigma Aldrich in Italia ovvero Merck.

Responsabile del progetto.

Giulia Piaggio



R.

Prot.RTO2-24/24-OS dell'11/03/2024

Ditta: Euroclone SpA

Offerta n. 449188 /2024 del 05/03/2024

5446

5447

5448

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	EPS05N Euroclone	18	Primo® Pet pre-sterilized 5ml individually packed plastic-paper wrap. 50 pcs x 4	21,90	394,20
2	EPS10N Euroclone	18	Primo® Pet pre-sterilized 10ml individually packed plastic-paper wrap. 50 pcs x 4	21,90	394,20
3			In Omaggio		-
	EPS25N Euroclone	1	Primo® Pet pre-sterilized 25ml individually packed plastic-paper wrap. 50 pcs x 3	-	-
				Totale imponibile	788,40
				IVA	173,45
				TOTALE Euro	961,85

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

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

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

Il Direttore
UOC Ricerca Traslazionale
Oncologica
Dr. Giovanni Blandino

Il Responsabile del Progetto
Dr. Oreste Segatto
(oreste.segatto@ifo.it)

[Handwritten signature]

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Handwritten signature]

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 11/03/2024

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

I prodotti specificati nella richiesta d'ordine constano di pipette di vario formato che vengono utilizzate per la manipolazione di liquidi e soluzioni di vario tipo. Le pipette richieste sono ad incarto singolo e si prestano dunque per l'utilizzo sotto condizioni di sterilità come ad esempio durante le attività di espansione e mantenimento in vitro di colture cellulari.

La ditta prescelta ci ha riservato la migliore offerta in termini di prezzo e di qualità del prodotto.

In fede

Oreste Segatto

R

Prot.RTO2-27/24-OS del 15/03/2024

Ditta: Promega Italia Srl

Offerta n. 235641-0 del 12/03/2024

553

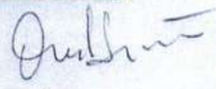
	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	G7571	2	CellTiter-Glo(R) Luminescent Cell Viability, 10 x 10ml	472,50	945,00
2					-
				Totale imponibile	945,00
				IVA	207,90
				TOTALE Euro	1.152,90

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

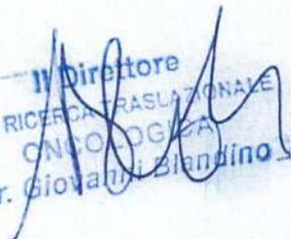
NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr. Oreste Segatto, UOC Ricerca Traslazionale Oncologica, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano -2, via Elio Chianesi 53.

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

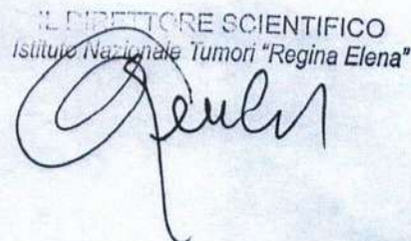
Il Responsabile del Progetto
 Dr. Oreste Segatto
[\(oreste.segatto@ifo.it\)](mailto:oreste.segatto@ifo.it)



Il Direttore
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE
 ONCOLOGICA
 Dr. Giovanni Blandino



IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"





IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 15/03/2024

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

Il prodotto specificato nella richiesta d'ordine sarà impiegato nell'analisi di colture cellulari. In particolare, il kit CellTiter-Glo® Luminescent Cell Viability Assay (Cat.# G7571) verrà utilizzato per misurare la vitalità cellulare in seguito a trattamenti specifici.

Tale prodotto è già in uso da anni nell'attività di ricerca del nostro laboratorio.

In fede

Oreste Segatto

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGIA
Dr. Giovanni Biondini

R.

Prot.RTO2-25/24-OS del 13/03/2024

Ditta: Aurogene Srl

Offerta n. 608/G del 12/03/2024

5507
5508
5509
5510
5511
5512

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	S2673-1G	1	Trametinib (GSK1120212) 1g	1.936,00	1.936,00
2	S2814-100MG	1	Alpelisib (BYL719) 100 mg	953,00	953,00
3	S7128-50MG	1	Tazemetostat (EPZ-6438) 50mg	658,00	658,00
4	S2807-50MG	2	Dabrafenib (GSK2118436) 50 mg	468,00	936,00
5	S1116-50MG	1	Palbociclib (PD-0332991) HCl 50 mg	560,00	560,00
6	S7654-25MG	1	Defactinib (VS-6063, PF-04554878) 25 mg	370,00	370,00
				Totale imponibile	5.413,00
				IVA	1.190,86
				TOTALE Euro	6.603,86

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

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

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

Il Direttore
 UOC RICERCA TRASLATIONALE
 ONCOLOGICA
 Dr. Giovanni Blandino

Il Responsabile del Progetto
 Dr. Oreste Segatto
 (oreste.segatto@ifo.it)

Oreste Segatto

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Signature]

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 13/03/2024

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

Trametinib e Dabrafenib verranno utilizzati in esperimenti farmacologici in vitro e in vivo in modelli cellulari e animali di colangiocarcinoma BRAF V600E.

Palbociclib e Alpelisib saranno utilizzati per verificare l'ipotesi che la soppressione della via di segnalazione PI-3K (A) o dell'attività di CDK4/6 (P) prevengano l'insorgere di resistenza a terapie contro fusioni di FGFR2 o BRAF V600E in modelli murini di colangiocarcinoma.

Tazemetostat verrà utilizzato per verificare l'ipotesi che alterazioni epigenetiche dipendenti da EZH2 abbiano un ruolo causale nella generazione della resistenza conclamata a terapie anti_FGFR2 in modelli cellulari e animali di colangiocarcinoma umano.

Defactinib verrà utilizzato per verificare il ruolo della segnalazione di ITGB1 e ITGB4 nella resistenza a terapie anti FGFR2 in modelli murini di colangiocarcinoma.

In fede

Oreste Segatto

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

Orish Legato

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Orish Legato

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"

Orish Legato

Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGIA
Dr. Giovanni Blandino

R

14/03/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA: D5396301 del 12/3/ 2024

Prot.n. RTO/54/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
5210 5411	1 A28007	3	Taqman Adv microRNA cDNA synthesis	267,12	801,36
	2 A27828	5	MAGMAX MIRVANA	560,88	2.804,40
	3				-
			CONSEGNARE MERCE DR.MATTEO ALLEGRETTI		
			Lab Ricerca Traslazionale Oncologica PIANO -2 Dr. BLANDINO		
				Totale imponibile	3.605,76 €
				IVA al 22%	793,27 €
				TOTALE Euro	4.399,03 €

Fondi su cui far gravare la spesa: MIMIT - SPID

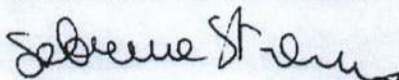
Codice 23/18/R/61

Scadenza: 24/03/2025

Responsabile: Dr.ssa SABRINA STRANO

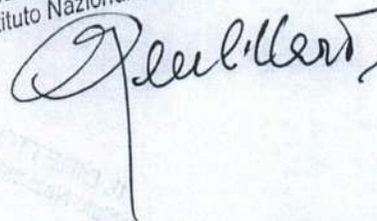
CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



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	14/03/2024		
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		
U.O. / Servizio richiedente			

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

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.

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: vai

Produttore: LIFE TECHNOLOGIES

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

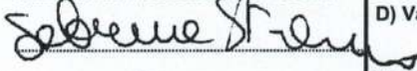
Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)


UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

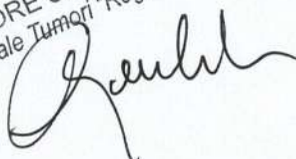
Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

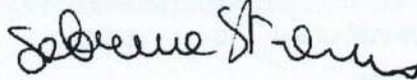
Roma 14/03/2024
UOC Acquisizione Beni e Servizi

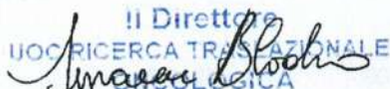
Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti Life Technologies

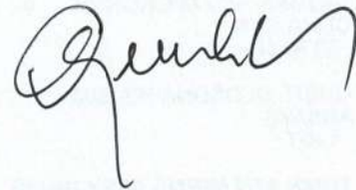
I prodotti richiesti sono stati selezionati perché offrono qualità elevata e presentano caratteristiche di unicità e compatibilità con gli strumenti (fluorimetro Qubit, Absolute Q dPCR, QuantStudio5) presenti nel nostro laboratorio.

I prodotti sono 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.

Dr.ssa Sabrina Strano



Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino



17/10/2023

Alla Direzione Scientifica
IRE All'Ufficio
SAR

AGILENT

OFFERTA:4561615 - Prot.n. RTO/146/2023

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	5191-6873	4	SSELXT HS Human All Exon V8 for 16 samples	847,60	3.390,40
2	G9982A	4	Kit di reagent per DNA SureSelect XT HS2	610,80	2.443,20
3	5067-5603	1	Tampone del campione D1000 ad alta sensibilità	50,40	50,40
4	5067-5584	1	ScreenTape D1000 ad alta sensibilità	309,60	309,60
5	5067-5582	1	D1000 ScreenTape	190,80	190,80
6	5067-5602	1	D1000 Sample Buffer	40,50	40,50
7	G4870C	2	Kit microarray SurePrint G3 miRNA	3.592,40	7.184,80
8	G2534-60014	2	Pacco da 5 supporti, 8 array vetrino	135,10	270,20
9	5190-0456	3	Kit ibridazione/labeling miRNA	2.487,80	7.463,40
10	5188-5327	1	Pacchetto lavaggio Gene Expression	302,40	302,40
11	G4872A-070156	1	Human miRNA Microarray, Release 21.0	1.292,20	1.292,20
12	5190-1934	1	microRNA Spike-In Kit	620,90	620,90
				Totale imponibile	23.558,80 €
				IVA al 22%	5.182,94 €
				TOTALE Euro	28.741,74 €

Fondi su cui far gravare la spesa: MIN SALUTE

Codice 19/01/R/41

Scadenza:

Responsabile: Dr. Claudio Pulito

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Claudio Pulito

Il Direttore
UO RICERCA TRASLATIVA
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 17/10/2023

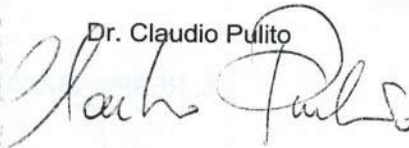
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti AGILENT

I prodotti indicati nella richiesta allegata sono indispensabili per effettuare il profilo di espressione dei microRNA e la profilazione mutazionale nei tessuti tumorali di pazienti tramite l'utilizzo della piattaforma Agilent per i microRNA e Illumina per la rilevazione di mutazioni presenti nell'istituto.

Tali prodotti sono distribuiti direttamente in esclusiva nazionale dalla ditta Agilent come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata.

Dr. Claudio Pulito



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	IRE  ISG
(Spazio Riservato)		
Data	17/10/2023	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I reagenti presenti nell'ordine sono necessari per il svolgimento di un progetto che prevede l'analisi molecolare di pazienti oncologici e includono reagenti per una profilazione di mutazioni (exome), il profilo di espressione di microRNA (tramite microarray) e il controllo di librerie di NGS prima del sequenziamento o captu prima del exome capture o sequenziamento.

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

Tali prodotti sono distribuiti direttamente in esclusiva nazionale dalla ditta Agilent come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: AGILENT

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITÀ

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

[Firma]

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Firma]

Dr. Giovanni Blandino

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 F

25/10/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC Acquisizione Beni e Servizi**QIAGEN****OFFERTA: 230109IT01600532LC - Prot.n. RTO/150/2023**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	939018	2	Deparaffinization solution (50ml)	322,00	644,00
2	19101	2	RNase A (17500 U)	237,00	474,00
3	80234	2	Allprep FFPE DNA/ RNA Kit (50)	599,76	1.199,52
4					-
5					-
6					-
				Totale imponibile	2.317,52 €
				IVA al 22%	509,85 €
				TOTALE Euro	2.827,37 €

Fondi su cui far gravare la spesa: MIN SALUTE

Codice19/01/R/41

Scadenza:

Responsabile: Dr.Claudio Pulito

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Ciliberto)

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	IRE 
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	25/10/2023	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Kit di estrazione di acidi nucleici scelti per lo svolgimento di esperimenti di biologia molecolare

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

L'utilizzo dei kit prodotti dalla Qiagen risulta indispensabile per ottenere un RNA di alta qualità e privo di contaminazioni genomiche e/o proteiche. Si allegata l'offerta annuale che include la dichiarazione di distribuzione in esclusiva sul territorio nazionale.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: QIAGEN

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

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Ciliberto)

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 25/10/2023

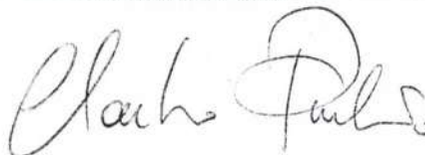
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti QIAGEN

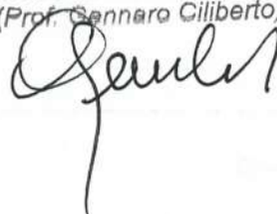
I kit elencati nel ordine dalla QIAGEN servono per l'estrazione simultanea di RNA e DNA da tessuto in FFPE. I kit risultano indispensabili per ottenere un RNA/DNA di alta qualità e privo di contaminazioni genomiche (nel caso del RNA) e/o proteiche che siano idonei al sequenziamento.

Si allega l'offerta relativa ai suddetti prodotti con annessa dichiarazione di esclusività da parte della ditta produttrice.

Dr. Claudio Pulito



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



04/04/2024

**MODIFICHE SU
RICHIESTA ORIGINALE**

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

SIAL

3 bis

OFFERTA: 00040624- Prot.n. RTO/3/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	NR17200	10	Total RNA Purification Kit 50 Preps	260,00	2.600,00
2	NR35300	10	Total RNA Purification Micro Kit 50 Preps	410,00	4.100,00
4	NR24700	5	Genomic DNA Isolation Kit 50 Preps	168,00	840,00
6	NR23600	1	RNA Clean-Up and Concentration Kit 50 Pr	260,00	260,00
9	SIAL-yLadder	10	yourSIAL DNA Ladder 100 test	65,00	650,00
				Totale imponibile	8.450,00 €
				IVA al 22%	1.859,00 €
				TOTALE Euro	10.309,00 €

Fondi su cui far gravare la spesa: AIRC 5X1000

Codice 23/30/R/42

Scadenza: 30/06/2024

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 10/01/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti SIAL

I prodotti ordinati verranno utilizzati per esperimenti di biologia molecolare, quali estrazione di RNA da materiale biologico proveniente da pazienti oncologici, profilo mutazionale e analisi di espressione su questi tessuti campioni di miRNA oncogenici mediante real time PCR o digital PCR.

Prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata

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	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		
U.O. / Servizio richiedente			

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
 prodotti ordinati verranno utilizzati per esperimenti di biologia molecolare, quali estrazione di RNA da materiale biologico proveniente da pazienti oncologici, profilo mutazionale e analisi di espressione su questi tassi campioni di miRNA oncogenici mediante real time PCR o digital PCR.

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

Prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI
 Produttore: SIAL
 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

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

04/04/2024

**MODIFICHE SU
RICHIESTA ORIGINALE**

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

SIAL

3 ter

OFFERTA: 00040624- Prot.n. RTO/3/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
3	NR25300	5	FFPE RNA Purification Kit 50 Preps	410,00	2.050,00
5	NR47400	5	FFPE DNA Purification Kit 50 Preps	291,00	1.455,00
6	NR23600	4	RNA Clean-Up and Concentration Kit 50 Pr	260,00	1.040,00
7	NR54420	5	TruScript First Strand cDNA Synthesis Ki	378,00	1.890,00
8	SIAL-yGreen	5	yourSIAL Green Mix - Plus ROX 100rxn	60,00	300,00
10	SIAL-yTaq	5	yourSIAL Taq DNA Polymerase 500 U	115,00	575,00
11	SIAL-yHSTaq	5	yourSIAL Taq HS DNA Polymerase 250 U	155,00	775,00
				Totale imponibile	8.085,00 €
				IVA al 22%	1.778,70 €
				TOTALE Euro	9.863,70 €

Fondi su cui far gravare la spesa: AIRC 5X1000

Codice 24/30/R/07

Scadenza: 31/03/2025

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

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	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		
U.O. / Servizio richiedente			

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
 prodotti ordinati verranno utilizzati per esperimenti di biologia molecolare, quali estrazione di RNA da materiale biologico proveniente da pazienti oncologici, profilo mutazionale e analisi di espressione su questi tassi campioni di miRNA oncogenici mediante real time PCR o digital PCR.

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

Prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: SIAL

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

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 10/01/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti SIAL

I prodotti ordinati verranno utilizzati per esperimenti di biologia molecolare, quali estrazione di RNA da materiale biologico proveniente da pazienti oncologici, profilo mutazionale e analisi di espressione su questi tessuti campioni di miRNA oncogenici mediante real time PCR o digital PCR.

Prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata

10/01/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

SIAL

OFFERTA: 00040624- Prot.n. RTO/3/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO	
5233	1	NR17200	10	Total RNA Purification Kit 50 Preps	260,00	2.600,00
5234	2	NR35300	10	Total RNA Purification Micro Kit 50 Preps	410,00	4.100,00
5235	3	NR25300	5	FFPE RNA Purification Kit 50 Preps	410,00	2.050,00
5236	4	NR24700	5	Genomic DNA Isolation Kit 50 Preps	168,00	840,00
5237	5	NR47400	5	FFPE DNA Purification Kit 50 Preps	291,00	1.455,00
5238	6	NR23600	5	RNA Clean-Up and Concentration Kit 50 Pr	260,00	1.300,00
5239	7	NR54420	5	TruScript First Strand cDNA Synthesis Ki	378,00	1.890,00
5240	8	SIAL-yGreen	5	yourSIAL Green Mix - Plus ROX 100rxn	60,00	300,00
5245	9	SIAL-yLadder	10	yourSIAL DNA Ladder 100 test	65,00	650,00
5246	10	SIAL-yTaq	5	yourSIAL Taq DNA Polymerase 500 U	115,00	575,00
5247	11	SIAL-yHSTaq	5	yourSIAL Taq HS DNA Polymerase 250 U	155,00	775,00
				Totale imponibile		16.535,00 €
				IVA al 22%		3.637,70 €
				TOTALE Euro		20.172,70 €

Fondi su cui far gravare la spesa: AIRC 5X1000

Codice 23/30/R/42

Scadenza: 30/06/2024

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Ciliberto)

Gennaro Ciliberto



SISTEMA SANITARIO REGIONALE
IRCCS
ISTITUTI FISIOTERAPICI
OSPITALIERI

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

PROT RTO/46/2024

Roma 1/3/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
SEDE
All'Ufficio SAR - IFO
SEDE

Oggetto: Servizio di Sequenziamento dei codoni del gene TP53

Si richiede di effettuare un ordine di € 6.600,00 + IVA (come da offerta allegata) presso la ditta GENECHRON s.r.l. per un servizio di amplificazione e sequenziamento dei codoni del gene TP53 su campioni di DNA genomico, nello specifico nei campioni dei tumori testa-collo. La spesa graverà su fondi di ricerca finalizzata AIRC cod IFO 24/30/R/07 di cui sono responsabile.

IL RESPONSABILE DEI FONDI

Dr. Giovanni Blandino

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

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

Genaro Ciliberto

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

PROT RTO/46/2024

Roma 1/3/2024

Alla Direzione Scientifica IRE

SEDE

All'Ufficio SAR - IFO

SEDE

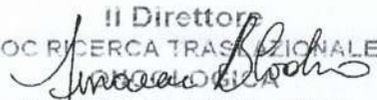
Oggetto: Servizio di Sequenziamento dei codoni del gene TP53

Si richiede di effettuare un ordine di € 6.600,00 + IVA (come da offerta allegata) presso la ditta GENECHRON s.r.l. per un servizio di amplificazione e sequenziamento dei codoni del gene TP53 su campioni di DNA genomico, nello specifico nei campioni dei tumori testa-collo. La spesa graverà su fondi di ricerca finalizzata AIRC cod IFO 24/30/R/07 di cui sono responsabile.

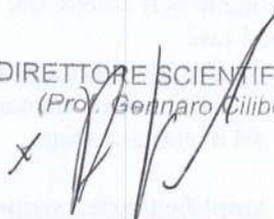
IL RESPONSABILE DEI FONDI

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA


Dr. Giovanni Blandino

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



Output finale del progetto:

Saranno forniti gli Elettroferogrammi (in formato .ab1) corrispondenti agli ampliconi. Per verificare la qualità degli elettroferogrammi ottenuti sarà utilizzato il software Sequencing Analysis 5.2 (Life Technologies). Saranno inviati esclusivamente elettroferogrammi con valori di sample score superiori a 32. Un sample score (qualità media delle basi della sequenza calcolata su tutta la lunghezza della stessa) di 32 corrisponde ad una percentuale di errore dello 0,063%.

Prezzi:

Amplificazione, sequenziamento ed elettroforesi capillare delle porzioni codificanti del gene TP53	
Prezzo/ campione	66 €
Numero di campioni totali per TP53	
100	
Prezzo amplificazione, sequenziamento ed elettroforesi capillare delle porzioni codificanti del gene TP53 per 100 campioni totali	
6600 €	
PREZZO TOTALE DEL SERVIZIO	
6600 € (euro seimilaseicento/00)	
Note	
<p>Prezzi IVA esclusa validi per un minimo di 100 campioni Scadenza offerta: 60 gg L'ordine firmato deve essere inviato tramite mail all'indirizzo: info@genechron.com o tramite PEC all'indirizzo: genechron@legalmail.it Pagamento: 30 gg dalla data di presentazione della fattura. La fattura verrà emessa al ricevimento dell'ordine. Ulteriori informazioni per l'invio dei campioni saranno comunicate al ricevimento dell'ordine. Trasporto a vostro carico.</p>	

In attesa di un suo cortese riscontro, la saluto cordialmente

Dr.ssa Roberta Gioia

Il Dichiarante
 Dr.ssa Roberta Gioia
Roberta Gioia