

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. 511 del 04/06/2024

OGGETTO: Affidamento, ai sensi degli artt. 50 e 76 comma 2, lett. b) del D.Lgs 36/2023 fornitura reagenti e materiali da laboratorio. Fondo A.I.R.C.2024 cod. ifo 24/30/R/04 CUP H83C24000060007 resp. Dr.ssa. D. Del Bufalo, Fondo Ricerca Corrente ISG 2024 CUP H53C23001520001 resp Dir Scientifico ISG. Fondo A.I.R.C. 2023 cod. ifo 23/30/R/03 CUP H83C2300001000 resp. Dr.ssa A. Bagnato. Fondo Ministero della Salute cod. ifo 21/01/R/34 Cup H59C21000270001 resp. Dr. F. Valenti. Fondo Lazio Innova cod.ifo 24/14/R/15 CUP H83C23001920007 resp. Dr. L. Fattore. Fondo Ministero della Salute cod. ifo 23/01/R/48 CUP H83C22000910001 resp. Dr. G. Blandino. Fondo A.I.R.C. 2023 COD.IFO 23/30/R/08 CUP H83C23000110007 resp. Dr. F. Cappuzzo. Fondo PNRR-POS cod. ifo 23/01/R/20 CUP H13C22000490001 resp. Dr.ssa P. Nisticò.

Esercizi/o e conto 2024-501010393-501010394-501010395-501010893-501010894-501010895 Centri/o di costo 1100050-3051550-3020150-3051250-3051350-3041050-3051150

- Importo presente Atto: € 46.215,56

- Importo esercizio corrente: € 46.215,56

Budget

- Assegnato: € -

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2024/ ABS SAR 76

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-503-2024

**L'estensore
Daniela Kolziu**

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

Andrea Scotti

- Rilevato** che nella succitata deliberazione il Commissario Straordinario ha delegato al Direttore della UOC ABS l' *“Adozione degli atti, dei provvedimenti e delle comunicazioni inerenti le procedure di gara per l'affidamento delle forniture di beni e servizi non di competenza di altre UOC/UOSD, ivi compreso il potere di stipulare i relativi contratti di appalto, gli atti aggiuntivi e gli atti di sottomissione, nonché di emettere i relativi ordinativi fino all'importo pari alla soglia di rilevanza comunitaria per l'affidamento di servizi e forniture nei settori ordinari; escutere garanzie provvisorie e definitive”*;
- 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 disposto dall'Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell'Istituto Regina Elena per lo svolgimento dell'insieme di n. 12 progetti, ivi compreso quello dal titolo: *“Shaping melanoma microenvironment by bcl2: from novel mediators of tumor/stromacrosstalk to new therapeutic approaches”* cod. IFO 24/30/R/04, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo;
- con protocollo n. 16070 del 15 dicembre 2023 del Direttore Scientifico ff. ISG, munito di Nulla Osta del Direttore Generale f.f. IFO, è stato autorizzato l'appostamento della Ricerca Corrente 2024 ISG per un importo pari a € 966.909,34;
- con deliberazione n.995 del 29/12/2022, è stato accettato il finanziamento disposto dall'Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell'Istituto Regina Elena per lo svolgimento dell'insieme di n. 12 progetti, ivi compreso quello dal titolo: *“Targeting Endothelin-1/ β -arrestin1 network at the tumor-stoma interface in high grade serous ovarian cancer”* cod. IFO 23/30/R/03, responsabile Dr.ssa A. Bagnato;
- con deliberazione n. 623 del 14/07/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNC-E3-2022-23683266 PNCHLS-DA per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: *“Ecosistema innovativo della Salute”*, cod. IFO 23/01/R/48, responsabile Dr. G. Blandino
- con deliberazione n. 995 del 29/12/2022, è stato accettato il finanziamento concesso dal A.I.R.C, per lo svolgimento del progetto di Ricerca dal titolo: *“Biomarker assessment in ROS1 positive or MET deregulated NSCLC”*, cod. IFO 23/30/R/08, responsabile Dr. F. Cappuzzo;

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

con deliberazione n.221 del 15/03/2024 e stato accettato il finanziamento concesso da Lazio Innova SPA a favore dell'istituto Regina Elena per lo svolgimento dell'attività di ricerca con il titolo "Carcinoma del polmone: Una nuova immunoterapia combinata"-4Immunogenomics. Cod.Ifo 24/14/R/15, responsabile Dr. L. Fattore.

con deliberazione n. 663 del 9 giugno 2021, è stato accettato il finanziamento concesso dal Ministero della Salute, a favore dell'Istituto Regina Elena per lo svolgimento del progetto di Ricerca dal titolo: “A radiomic approach to assess treatment response to anti-PD-1 immune checkpoint inhibitor in metastatic melanoma patients using CT texture analysis combined with tumor molecular profile as potential predictive biomarker: a pilot study”, cod. IFO 21/01/R/34, responsabile Dr. F. Valenti;

Considerato che il prof. F. Cappuzzo, la Dr.ssa D. Del Bufalo, il Direttore Scientifico ff. ISG , la Dr.ssa A. Bagnato, la responsabile Dr.ssa P. Nisticò, il responsabile Dr. G. Blandino Dr .L. Fattore e il Dr. F. Valenti con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l'acquisto di reagenti e materiali da laboratorio distribuiti in esclusiva dalle Società, Bio-Techne srl , Biotecnica Lab srl Voden medical instruments spa , Life technologies Italia s.r.l ,Aurogene srl, Carlo Erbe reagents srl, Sial srl ,allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera n.358/2019 e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi controfirmate dal Direttore Scientifico;

la Dr.ssa P. Nisticò, il Dr. F.Cappuzzo e la Dr.ssa D. Del Buffalo con diverse note, hanno altresì richiesto reagenti non avente carattere dell'esclusività, allegando le offerte delle società distributrici dei prodotti necessari allo svolgimento del progetto di ricerca, dall'analisi dei preventivi pervenuti quelli presentati dalle società Sarstedt s.r.l. Euroclone S.p.a e S.I.A.L S.r.l. risultano essere economicamente più vantaggiosi;

Visto il parere favorevole del Direttore Scientifico IRE, apposto in calce alle richieste citate;

Accertata la disponibilità sui Fondi citati in premessa;

Esperiti i controlli sulle richieste presentate dai responsabili dei progetti;

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

- Life technologies Italia € 2.529,06 Iva compresa;
- Euroclone s.p.a € 651,48 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 2.377,78 Iva compresa;
- Sarstedt s.r.l € 590,13 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 623,12 Iva compresa;
- Biotecnica Lab srl € 4.989,80 Iva compresa;
- Voden medical instruments spa € 2.881,00 Iva compresa;
- Sial srl € 3.342,80 Iva compresa;
- Bio-Techne srl € 4.958,10 Iva compresa;
- Sial srl € 7.682,95 Iva compresa;
- Carlo Erbe reagents srl € 590,66 Iva compresa;
- Sial srl € 4.999,56 Iva compresa;
- Aurogene srl € 4.999,56 Iva compresa;
- Sial srl € 4.999,56 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 46.215,56 Iva compresa, graverà sui Fondi Fondo A.I.R.C. 2024 cod. Ifo 24/30/R/04 per € 7.682,95 responsabile dr.ssa D. Del Bufalo, Fondo Ricerca Corrente ISG per € 11.181,90 responsabile Direttore Scientifico ff ISG ,Fondo A.I.R.C. 2023 cod. ifo 23/30/R/03 per € 4.989,80, Fondo Ministero della Salute cod. ifo 21/01/R/34 per € 2.529,06 responsabile Dr. F. Valenti, Fondo Lazio Innova cod. ifo 24/14/R/15 per € 14.998,68 responsabile Dr. L. Fattore, Fondo PNRR-POS cod.ifo 23/01/R/20 per € 2.967,91 responsabile Dr.ssa P. Nisticò, Fondo A.I.R.C. 2023 cod. ifo 23/30/R/08 per € 1.242,14 responsabile Dr. F. Cappuzzo ,Fondo ministero della Salute PNC Innova cod. ifo 23/01/R/48 per € 623,12 responsabile Dr. G. Blandino 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 € 2.529,06 Iva compresa;
- Euroclone s.p.a € 651,48 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 2.377,78 Iva compresa;
- Sarstedt s.r.l € 590,13 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 623,12 Iva compresa;
- Biotecnica Lab srl € 4.989,80 Iva compresa;
- Voden medical instruments spa € 2.881,00 Iva compresa;
- Sial srl € 3.342,80 Iva compresa;
- Bio-Techne srl € 4.958,10 Iva compresa;
- Sial srl € 7.682,95 Iva compresa;
- Carlo Erbe reagents srl € 590,66 Iva compresa;
- Sial srl € 4.999,56 Iva compresa;
- Aurogene srl € 4.999,56 Iva compresa;
- Sial srl € 4.999,56 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 46.215,56 Iva compresa, graverà sui Fondo A.I.R.C. 2024 cod. Ifo 24/30/R/04 per € 7.682,95 responsabile dr.ssa D. Del Bufalo, Fondo Ricerca Corrente ISG per € 11.181,90 responsabile Direttore Scientifico ff ISG ,Fondo A.I.R.C. 2023 cod. ifo 23/30/R/03 per € 4.989,80, Fondo Ministero della Salute cod. ifo 21/01/R/34 per € 2.529,06 responsabile Dr. F. Valenti, Fondo Lazio Innova cod. ifo 24/14/R/15 per € 14.998,68 responsabile Dr. L. Fattore, Fondo PNRR-POS cod.ifo 23/01/R/20 per € 2.967,91 responsabile Dr.ssa P. Nisticò, Fondo A.I.R.C. 2023 cod. ifo 23/30/R/08 per € 1.242,14 responsabile Dr. F. Cappuzzo ,Fondo ministero della Salute PNC Innova cod. ifo 23/01/R/48 per € 623,12 responsabile Dr. G. Blandino che presentano la necessaria disponibilità;

cod. IFO 23/01/R/48

- assegnato: € 2.000.000,00
 - utilizzato: € 894.081,19
 - presente atto: € 623,12

cod. IFO 23/30/R/08

- assegnato: € 230.000,00
 - utilizzato: € 151.264,14
 - presente atto: € 1.242,14

- residuo: € 1.105.295,69

cod. IFO 23/01/R/20

- assegnato: € 2.910.000,00

- utilizzato: € 102.824,58

- presente atto: € 2.967,91

- residuo: € 2.804.207,51

- residuo: € 77.493,72

cod. IFO 24/14/R/15

- assegnato: € 187.704,03

- utilizzato: € 00,00

- presente atto: € 14.998,68

- residuo: € 172.705,35

cod. IFO 21/01/R/34

- assegnato: € 122.550,00

- utilizzato: € 59.176,22

- presente atto: € 2.529,06

- residuo: € 60.794,72

cod. IFO 23/30/R/03

- assegnato: € 165.000,00

- utilizzato: € 39.785,23

- presente atto: € 4.989,80

- residuo: € 120.224,97

Ricerca Corrente ISG 2024

- assegnato: € 966.909,34

- utilizzato: € 252.060,00

- presente atto: € 11.181,90

- residuo: € 703.667,44

cod. IFO 24/30/R/04

- assegnato: € 173.000,00

- utilizzato: € 54.522,65

- presente atto: € 7.682,95

- residuo: € 110.794,40

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 1100050-3051550-3020150-3051250-3051350-3041050-3051150

- Conto 501010393 x € 4.989,80
- Conto 501010394 x € 19.905,52
- Conto 501010395 x € 8.300,90
- Conto 501010893 x € 8.925,09
- Conto 501010894 x € 1.213,25
- Conto 501010895 x € 2.881,00

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

Prot.25-MPNAT/24 del 20/05/2024

Ditta: Sial Srl

Offerta n. 0001926/24 del 12/02/2024

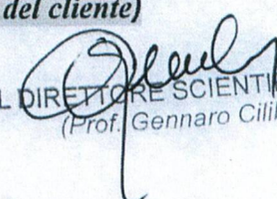
	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	3516	8	Costar® 6-well Clear TC-treated Multiple Well Plates	50,00	400,00
2	430167	10	DISH 100X20MM TCT PS S BK 20/500	120,00	1.200,00
3	430599	5	DISH 150X25MM	61,00	305,00
4	430829	10	TUBE CENT 50ML	74,00	740,00
5	430791	10	TUBE CENT 15ML	63,00	630,00
6	430639	10	FLASK 25CM CANT VENT	116,00	1.160,00
7	430641U	4	FLASK 75CM CANT VENT	112,00	448,00
8	431079	8	FLASK 175CM CANT VENT	103,00	824,00
9	430489	1	Cryovials 2ml	242,50	242,50
10	3599	2	PLATE 96WL FB TCT W/LID	93,00	186,00
11	430165	2	DISH 35X10MM	81,00	162,00
				Totale imponibile	6.297,50
				IVA	1.385,45
				TOTALE Euro	7.682,95

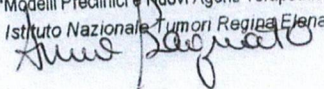
L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca **AIRC 2024** "Shaping melanoma microenvironment by bcl-2: from novel mediators of tumor/stroma crosstalk to new therapeutic approaches" cod. IFO **24/30/R/04**, (CdC **3051350**) responsabile Dr.ssa Donatella **Del Bufalo**.

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

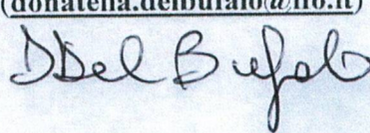
CONSEGNA SCAGLIONATA (la consegna deve avvenire su richiesta del cliente)

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


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

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


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



**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 20/05/2024

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

Per condurre gli studi nel nostro laboratorio vengono utilizzate tecniche di biologia cellulare e molecolare. Tutte le tecniche utilizzate richiedono di lavorare utilizzando volumi di reagenti e soluzioni fissi e accurati. A tal fine utilizziamo pipette sterili con differenti gradazioni (in particolare 10ml e 5ml), che ci permettono di dispensare i volumi richiesti dai vari protocolli sperimentali. I tubi da 15 e 50ml ci permettono di preparare o aliquotare reagenti e soluzioni con volumi fino a 50ml. Inoltre, i tubi sono fondamentali per poter centrifugare sospensioni cellulari al fine di ottenere un pellet che verrà poi processato in base alle esigenze di laboratorio. Le linee cellulari primarie o stabilizzate crescono come monostrato cellulare adeso a supporti quali piastre o fiasche. Tali supporti necessitano di un trattamento della superficie su cui cresceranno le cellule, in maniera tale da favorire l'adesione cellulare. Per evitare la contaminazione batterica delle cellule, tutti i prodotti che utilizziamo (fiasche, pipette, tubi etc) devono essere sterili. Abbiamo confrontato i prodotti Corning/Costar che ordiniamo con quelli offerti da altre aziende, dimostrando l'ottimo rapporto qualità-prezzo offerto da SIAL. Per tali ragioni, questi prodotti per noi sono la migliore scelta sul mercato.

Dr.ssa Donatella Del Bufalo

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

CIG: B1E3D6F08G

A Direzione Scientifica ISG
Ufficio UOC ABS-SAR
LORO SEDI

NR

SOCIETA': SIAL
 OFFERTA: 0005950/24
 CDC: 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

N	Codice	Descrizione	Formato	Prezzo Un/conf.	Sconto %	Prezzo scontato	Q.tà	Prezzo finale	IVA 22 %
1	S-S0192-500ML	Stemline® Il Hematopoietic Stem Cell E	500ML	274,00	0%	274,00	10	2.740,00	602,80 €
		IMPORTO TOTALE		274,0 €		274,0 €		3.342,8 €	602,8 €

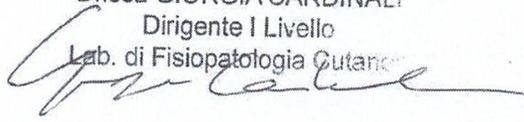
Si allegano:

Offerta società	X
Condizioni di vendita società	X
Relazione	NA
Infungibilità	NA
Esclusività	NA

Fondo su cui far gravare la spesa: Ricerca Corrente
 Responsabile Fondo: Direttore Scientifico

Richiedente

Dr.ssa GIORGIA CARDINALI
 Dirigente I Livello
 Lab. di Fisiopatologia Cutanea



Roma, 14/05/2024

Responsabile UOC
 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea
 Dr.ssa Anna Di Nardo
Prof. Di Nardo Anna, MD PhD
 Direttore del Dipartimento di Dermatologia
 Direttore del lab. di fisiopatologia cutanea


ISG
 ISTITUTO DERMATOLOGICO
 SAN GALLICANO
Parere favorevole
IL DIRETTORE SCIENTIFICO


C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente
Dr.ssa **GIORGIA CARDINALI**

Dirigente I Livello

Prof. **Di Nardo Anna, MD PhD**

Direttore del Dipartimento di Dermatologia
Direttore del lab. di fisiopatologia cutanea

Timbro/firma Direttore Scientifico

ISTITUTO SAN GALLICANO - IFO

IL DIRETTORE SCIENTIFICO

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

[Handwritten signature]

CIG: B1E3BA34EA

 A Direzione Scientifica ISG
 Ufficio UOC ABS-SAR
 LORO SEDI

e

SOCIETA': **Bio-Techne**
 OFFERTA: **Q-508148**
 CDC: **3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG**

N	Codice	Descrizione	Formato	Prezzo Un/conf.	Sconto %	Prezzo scontato	Q.tà	Prezzo finale	IVA 22 %
1	255-SC-200/CF	Recombinant Human SCF Protein, CF	200 ug	1.404,00	0	1.404,00	1	1.404,00	308,88 €
1	206-IL-200/CF	Recombinant Human IL-6 Protein, CF	200 ug	1.449,00	0	1.449,00	1	1.449,00	318,78 €
1	203-IL-100/CF	Recombinant Human IL-3 Protein, CF	100 ug	1.211,00	0	1.211,00	1	1.211,00	266,42 €
		IMPORTO TOTALE		4.064,0 €		4.064,0 €		4.958,1 €	894,1 €

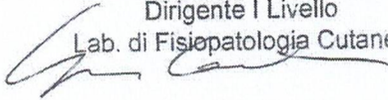
Si allegano:

Offerta società	X
Condizioni di vendita società	X
Relazione	X
Infungibilità	X
Esclusività	X

Fondo su cui far gravare la spesa: **Ricerca Corrente**
 Responsabile Fondo: **Direttore Scientifico**

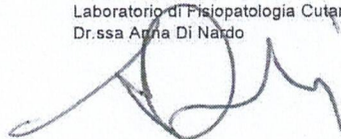
Richiedente

Dr.ssa GIORGIA CARDINALI
 Dirigente I Livello
 Lab. di Fisiopatologia Cutanea



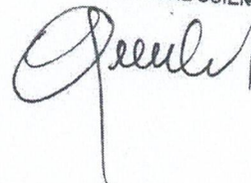
Roma, 14/05/2024

Responsabile UOC
 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea
 Dr.ssa Anna Di Nardo



ISG
 ISTITUTO DERMATOLOGICO
SAN GALLICANO

 Parere favorevole
 IL DIRETTORE SCIENTIFICO





ISG

ISTITUTO DERMATOLOGICO

SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 14/05/2024

Alla Direzione Scientifica ISG
All'Ufficio ABS
LORO SEDI

RELAZIONE

Si dichiara che le citochine SCF, IL-6 e IL-3 prodotte da R&S Systems sono stati precedentemente usate nel nostro laboratorio, sono state testate e risultano avere performance ottimali.

Si dichiara che il cambio di prodotto non garantirebbe la riproducibilità dei risultati.

Firma del richiedente


Dr.ssa **GIORGIA CARDINALI**
Dirigente I Livello
Lab. di Fisiopatologia Cutanea



C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Dr.ssa **GIORGIA CARDINALI**

Dirigente I Livello

Prof. **Di Nardo Anna, MD PhD**

Responsabile Ricerca (P.I.)

Direttore del Dipartimento di Dermatologia

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

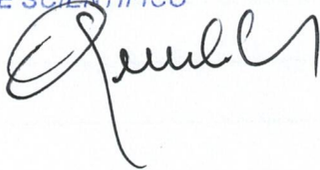
Urgente

Non urgente

Programmabile

ISTITUTO SAN GALLIENO IFO

IL DIRETTORE SCIENTIFICO





ISG

ISTITUTO DERMATOLOGICO

SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 14/05/2024

Alla Direzione Scientifica ISG
All'Ufficio ABS
LORO SEDI

RELAZIONE

Si dichiara che le cellule Hu CB CD34+ prodotte da Stemcell Technologies sono fornite in forma di mix da più donatori, e pertanto risultano avere caratteristiche ottimali per gli studi previsti. Si dichiara che il cambio di prodotto (aliquote da singolo donatore) non garantirebbe la stessa performance.

Firma del richiedente



Dr.ssa GIORGIA CARDINALI
Dirigente I Livello
Lab. di Fisiopatologia Cutanea



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

Timbro/firma Ricercatore/Richiedente
Prof. **GIORGIA CARDINALI**

Dirigente I Livello

Lab. di Fisiopatologia Cutanea

Prof. **Di Nardo Anna MD PhD**

Direttore del Dipartimento di Dermatologia
Direttore del Lab. di fisiopatologia cutanea

Timbro/firma Direttore Scientifico

ISTITUTO SAN GALICANO - IFO

IL DIRETTORE SCIENTIFICO



D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

BIOTECNICA LAB SRL
OFFERTA N° 51/2024
DEL 15/5/2024

Roma 21/05/2023

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	URO CAD.	IMPORTO
1	52631BTL	1	Stat Antibody Kit	1.050,00 €	€ 1.050,00
2	25847BTL	1	Phospho Stat1 ELISA Kit	1.200,00 €	€ 1.200,00
3	36987BTL	1	Total Stat1 ELISA Kit	1.190,00 €	€ 1.190,00
4	85214BTL	1	PCAF antibody	650,00 €	€ 650,00
				Totale imponibile	€ 4.090,00
				IVA	€ 899,80
				TOTALE	€ 4.989,80

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

AIRC

COD. 23/30/R/03

Fondo in scadenza

Anna Bagnato

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

NB:

MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA ANNA BAGNATO
UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici piano -2

CENTRO DI COSTO: 3051350

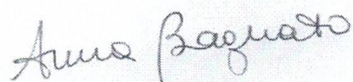
Per chiarimenti sulla richiesta contattare: vincenza.sarcone@ifo.it

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Signature]

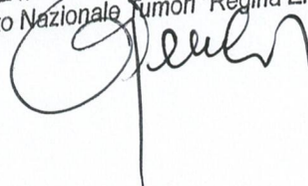
Roma, 21/05/2024

Gli anticorpi STAT1, phospho-STAT1 e PCAF della ditta biotecnica lab sono stati testati in precedenza nel nostro laboratorio per condurre esperimenti di western blot per valutare i livelli di espressione di tali proteine nelle cellule di carcinoma ovarico sieroso di alto grado, e per esperimenti di immunoprecipitazione. Il kit ELISA per STAT1 distribuito dalla ditta biotecnica lab è stato scelto poiché garantisce alte prestazioni a prezzi competitivi. Tutti i prodotti sopra elencati presentano alta specificità nell'identificare le proteine target, mostrando performances superiori ad altri in commercio. Pertanto ci siamo rivolti alla biotecnica lab per il loro ordine, perché tale ditta è il rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia.



Dr.ssa Anna Bagnato

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



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

Data	21/05/2024
Dipartimento	RIDAIT - Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

*Il DIRETTORE SOLIDARIANCO
 della Direzione Provinciale Sanitaria di ...*



Biotechnica Lab s.r.l.

Roma, 16/05/2024

Prot. 5/24

Spett.le Istituti Fisioterapici Ospitalieri

DICHIARAZIONE

Con la presente, si dichiara che i prodotti inseriti nel preventivo n° 51/24, sono da noi distribuiti in esclusiva nazionale e fuori dalla convenzione del mercato elettronico (MEPA).

Cordiali saluti.

BIOTECNICA LAB s.r.l.

CIG: B1E4479F90

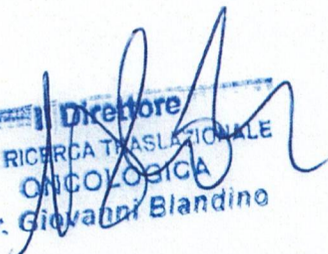
Prot.RTO2-38/24-FV del 20/05/2024
 Ditta: Life Technologies Italia
 Offerta n. D5396301 del 12/03/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A53301	2	QS ABS Q MAP16 PLATE MMIX KIT	905,58	1.811,16
2	A52490	1	ABSOLUTE Q DNA DIGITAL PCR MIX	213,84	213,84
3					-
		1	Wet/dry ice	48,00	48,00
				Totale imponibile	2.073,00
				IVA	456,06
				TOTALE	2.529,06

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca Ministero della Salute 2019 "A radiogenomic approach to assess treatment response to anti-PD-1 immune checkpoint inhibitor in metastatic melanoma patients using CT texture analysis combined with tumor molecular profile as potential predictive biomarker: a pilot study" cod. IFO 21/01/R/34 (CdC 110005), responsabile Dr. Fabio Valenti.

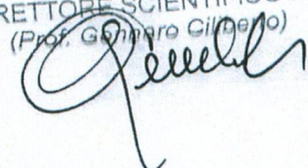
NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr. Fabio Valenti, UOC Ricerca Traslationale Oncologica, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano -2, via Elio Chianesi 53.

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


 Direttore
 UOC RICERCA TRASLATIONALE
 ONCOLOGICA
 Dr. Giovanni Blandino

Il Responsabile del Progetto


 Dr. Fabio Valenti

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


MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	20/05/2024	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Ricerca Traslazionale Oncologica	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella allegata

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

la Ditta Thermofisher possiede l'esclusività di distribuzione del prodotto nel territorio nazionale.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 20/05/2024

Relazione prodotti

I seguenti prodotti di cui richiediamo l'acquisto:

A53301 QS ABS Q MAP16 PLATE MMIX KIT 1 EA: n° prodotti 2

A52490 ABSOLUTE Q DNA DIGITAL PCR MIX 360 UL n° prodotti 1

sono stati selezionati perché compatibili con la nostra piattaforma dPCR e già ampiamente utilizzati nei nostri laboratori. Il sistema della QuantStudio Absolute è progettato in modo da fornire dati accurati e sensibili, consistente distribuzione del campione e inoltre consente di analizzare il 98% del campione caricato. La Absolute dPCR mix è ottimizzata per il sistema QuantStudio Absolute ed è formulata per garantire alta sensibilità e massima specificità. Inoltre la Ditta Thermofisher possiede l'esclusività di distribuzione del prodotto nel territorio nazionale.

Il responsabile del progetto

Dr. Fabio Valenti

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

CIG: B1E432CC4

Prot.

Ditta: Aurogene s.r.l.

Offerta: n. 1092/G del 02/05/2024

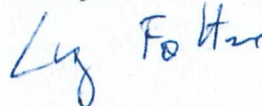
	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	BIO-52073	1	Proteinase K 1000 mg	€ 796,00	€ 796,00
2	BIO-32020	1	ISOLATE II Genomic DNA Kit 250 preps	€ 1.190,00	€ 1.190,00
3	BIO-21060	1	MyTaq HS DNA Polymerase 2500 units	€ 1.138,00	€ 1.138,00
4	BIO-33032	3	HyperLadder 50bp, formally HyperLadder II, 500 Lanes	€ 974,00	€ 974,00
				IVA	€ 901,56
				TOTALE	€ 4.999,56
				Euro	

L'importo potrà gravare sul progetto finanziato da Lazio Innova SPA, codice progetto: 24/14/R/15 dal titolo: "CARCINOMA DEL POLMONE: UNA NUOVA IMMUNOTERAPIA COMBINATA" - 4IMMUNOGENOMICS" responsabile Dr. Luigi Fattore. Centro di costo: 3051550.

NB: I prodotti vanno consegnati presso Istituti Fisioterapici Ospitalieri Farmacia p. 3 Dott. Fanciulli, Dott. Fattore, UOSD SAFU, via Fermo Ognibene 23A, 00144, Roma.

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

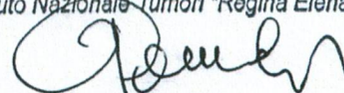
Il Responsabile del Progetto



Dr. Luigi Fattore

(luigi.fattore@ifo.it)

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



MÓDULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE 
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
20/05/2024		
Dipartimento	Direzione Scientifica	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella allegata

Dal momento che i microRNA bloccano il processo di traduzione del RNA attraverso la degradazione del messaggero, studiare il loro effetto a livello trascrittomico è di fondamentale importanza. La tecnica per eccellenza, che permette di verificare l'azione del microRNA sul suo mRNA target è la Real Time PCR. La Real Time PCR è una metodica che simultaneamente amplifica e quantifica il DNA. Questa metodica prevede una fase di retro-trascrizione da cui dall'intero RNA cellulare di partenza si genera uno stampo complementare di DNA, detto cDNA che viene poi utilizzato per la successiva fase di rilevazione. In questa fase successiva, il cDNA viene amplificato grazie all'utilizzo di specifiche sonde che riconoscono all'interno dell'intera miscela delle sequenze specifiche e che verranno poi rilevate tramite fluorescenza in misura proporzionale alla loro espressione nella cellula di partenza. In aggiunta, in questa metodiche tutte le soluzioni vengono preparate mediante l'utilizzo di acqua che è stata purificata in modo da non contenere alcun tipo di contaminante che possa inficiare con le nostre analisi. In quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti::Proteinase K 1000 mg, ISOLATE II Genomic DNA Kit 250 preps, MyTaq HS DNA Polymerase 2500 units e HyperLadder 50bp, formally HyperLadder II, 500 Lanes sono necessari per lavorare nel miglior modo possibile. Tutti i suddetti prodotti sono venduti della ditta Bioline Reagents Ltd e distribuiti dalla ditta Aurogene s.r.l. Si attesta, come da dichiarazione allegata, che la ditta Aurogene s.r.l. è esclusiva distributrice in Italia dei prodotti Bioline Reagents Ltd.

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

Il 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.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

.....

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Ly F. A.

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"

[Handwritten Signature]

CIG: B1E42647BA

Prot.

Ditta: SIAL s.r.l

Offerta: n. 0005924/24 del 29/04/2024

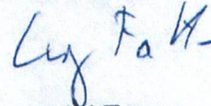
	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	SO-CL-0003	1	Single Cell Real-Time RT-PCR Assay Kit	€ 585,00	€ 585,00
2	SO-FA-0004	1	AP1 Filter Assay 96	€ 628,00	€ 628,00
3	SO-FA-1002	1	TF Activation Profiling Plate Array II 2	€ 1.042,00	€ 1.042,00
4	SO-FA-1010-NE	1	Mitochondrial TF Activation Profiling PI	€ 843,00	€ 843,00
5	SO-SK-0001	2	Nuclear Extraction Kit	€ 500,00	€ 1.000,00
				IVA	€ 901,56
				TOTALE	€ 4.999,56
				Euro	

L'importo potrà gravare sul progetto finanziato da Lazio Innova SPA, **codice progetto: 24/14/R/15** dal titolo: "CARCINOMA DEL POLMONE: UNA NUOVA IMMUNOTERAPIA COMBINATA" - 4IMMUNOGENOMICS" responsabile Dr. Luigi Fattore. Centro di costo: **3051550**.

NB: I prodotti vanno consegnati presso Istituti Fisioterapici Ospitalieri Farmacia p. 3 Dott. Fanciulli, Dott. Fattore, UOSD SAFU, via Fermo Ognibene 23A, 00144, Roma.

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

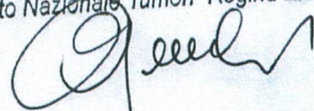
Il Responsabile del Progetto



Dr. Luigi Fattore

(luigi.fattore@ifo.it)

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
20/05/2024		Direzione Scientifica
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella allegata

Dal momento che i microRNA bloccano il processo di traduzione del RNA attraverso la degradazione del messaggero, studiare il loro effetto a livello trascrittomico è di fondamentale importanza. La tecnica per eccellenza, che permette di verificare l'azione del microRNA sul suo mRNA target è la Real Time PCR. La Real Time PCR è una metodica che simultaneamente amplifica e quantifica il DNA. Questa metodica prevede una fase di retro-trascrizione da cui dall'intero RNA cellulare di partenza si genera uno stampo complementare di DNA, detto cDNA che viene poi utilizzato per la successiva fase di rilevazione. In questa fase successiva, il cDNA viene amplificato grazie all'utilizzo di specifiche sonde che riconoscono all'interno dell'intera miscela delle sequenze specifiche e che verranno poi rilevate tramite fluorescenza in misura proporzionale alla loro espressione nella cellula di partenza. In aggiunta, in questa metodiche tutte le soluzioni vengono preparate mediante l'utilizzo di acqua che è stata purificata in modo da non contenere alcun tipo di contaminante che possa inficiare con le nostre analisi. In quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti: In quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti: Single Cell Real-Time RT-PCR Assay Kit, AP1 Filter Assay 96, TF Activation Profiling Plate Array II 2, Mitochondrial TF Activation Profiling PI e Nuclear Extraction Kit sono necessari per lavorare nel miglior modo possibile. Tutti i suddetti prodotti sono venduti della ditta SIGNOSIS INC e distribuiti dalla ditta SIAL s.r.l. Si attesta, come da dichiarazione allegata, che la ditta SIAL s.r.l. è esclusiva distributrice in Italia dei prodotti SIGNOSIS INC.

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

Il 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.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



Prot.

Ditta: SIAL s.r.l

Offerta: n. 0005924/24 del 29/04/2024

Le nostre indagini di laboratorio si concentrano sul fenomeno di resistenza alle attuali terapie utilizzate in clinica contro il melanoma metastatico e il ruolo di RNA non codificanti come i microRNA nel suddetto fenomeno. Nello specifico effettuiamo metodiche di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione che prevedono l'utilizzo di piccoli frammenti di acidi nucleici in grado di interferire in maniera specifica con precisi microRNA umani di interesse. Questi esperimenti ci permettono di modulare l'espressione di specifiche molecole e di pathway molecolari che riguardano fenomeni cellulari come la proliferazione, vitalità cellulare, l'apoptosi e molti altri. In dettaglio, questi frammenti di RNA inibitori legheranno le loro sequenze riconosciute all'interno della cellula ospite impedendo la corretta maturazione del microRNA bersaglio da parte dal macchinario di processo della cellula ospite, costituito da Drosha, poi da Dicer e infine dal complesso RISC che creeranno la molecola matura. Dopo 48 o 72 ore di trasfezione andremo a valutare l'effetto della forzata espressione di queste molecole inibitorie di specifici microRNA sulla proliferazione cellulare e sulla apoptosi tramite saggi di MTT e sull'induzione di apoptosi tramite saggi di Annessina V al FACS.

Dal momento che i microRNA bloccano il processo di traduzione del RNA attraverso la degradazione del messaggero, studiare il loro effetto a livello trascrittomico è di fondamentale importanza. La tecnica per eccellenza, che permette di verificare l'azione del microRNA sul suo mRNA target è la Real Time PCR. La Real Time PCR è una metodica che simultaneamente amplifica e quantifica il DNA. Questa metodica prevede una fase di retro-trascrizione da cui dall'intero RNA cellulare di partenza si genera uno stampo complementare di DNA, detto cDNA che viene poi utilizzato per la successiva fase di rilevazione. In questa fase successiva, il cDNA viene amplificato grazie all'utilizzo di specifiche sonde che riconoscono all'interno dell'intera miscela delle sequenze specifiche e che verranno poi rilevate tramite fluorescenza in misura proporzionale alla loro espressione nella cellula di partenza. In aggiunta, in queste metodiche tutte le soluzioni vengono preparate mediante l'utilizzo di acqua che è stata purificata in modo da non contenere alcun tipo di contaminante che possa inficiare con le nostre analisi. In quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti: Single Cell Real-Time RT-PCR Assay Kit, AP1 Filter Assay 96, TF Activation Profiling Plate Array II 2, Mitochondrial TF Activation Profiling Pl e Nuclear Extraction Kit sono necessari per lavorare nel miglior modo possibile. Tutti i suddetti prodotti sono venduti della ditta SIGNOSIS INC e distribuiti dalla ditta SIAL s.r.l. Si attesta, come da dichiarazione allegata, che la ditta SIAL s.r.l. è esclusiva distributrice in Italia dei prodotti SIGNOSIS INC.

Ley Fa...

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Quella

384

CIG: B1E43BE542

Prot.

Ditta: SIAL s.r.l

Offerta: n. 0005926/24 del 29/04/2024

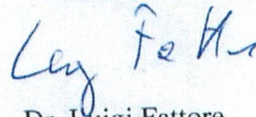
	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	SO-FA-1012	1	Lysosomal Stress TF Activation Profiling	€ 843,00	€ 843,00
2	SO-CL-0004	2	miRNA Real-Time PCR Assay Kit 20	€ 550,00	€ 1.100,00
3	SO-AP-0005	1	Mouse miRNA array 3 Reactions	€ 975,00	€ 975,00
4	SIGNOSIS-SK-0001	2	Nuclear Extraction Kit	€500,00	€ 1.000,00
5	SO-EA-0001	1	Cell Lysis Buffer for ELISA 10 ml	€ 180,00	€ 180,00
				IVA	€ 901,56
				TOTALE	€ 4.999,56
				Euro	

L'importo potrà gravare sul progetto finanziato da Lazio Innova SPA, codice progetto: 24/14/R/15 dal titolo: "CARCINOMA DEL POLMONE: UNA NUOVA IMMUNOTERAPIA COMBINATA" - 4IMMUNOGENOMICS" responsabile Dr. Luigi Fattore. Centro di costo: 3051550.

NB: I prodotti vanno consegnati presso Istituti Fisioterapici Ospitalieri Farmacia p. 3 Dott. Fanciulli, Dott. Fattore, UOSD SAFU, via Fermo Ognibene 23A, 00144, Roma.

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

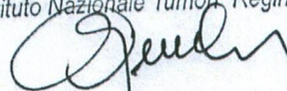
Il Responsabile del Progetto



Dr. Luigi Fattore

(luigi.fattore@ifo.it)

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



Prot.

Ditta: SIAL s.r.l

Offerta: n. 0005926/24 del 29/04/2024

Le nostre indagini di laboratorio si concentrano sul fenomeno di resistenza alle attuali terapie utilizzate in clinica contro il melanoma metastatico e il ruolo di RNA non codificanti come i microRNA nel suddetto fenomeno. Nello specifico effettuiamo metodiche di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione che prevedono l'utilizzo di piccoli frammenti di acidi nucleici in grado di interferire in maniera specifica con precisi microRNA umani di interesse. Questi esperimenti ci permettono di modulare l'espressione di specifiche molecole e di pathway molecolari che riguardano fenomeni cellulari come la proliferazione, vitalità cellulare, l'apoptosi e molti altri. In dettaglio, questi frammenti di RNA inibitori legheranno le loro sequenze riconosciute all'interno della cellula ospite impedendo la corretta maturazione del microRNA bersaglio da parte del macchinario di processo della cellula ospite, costituito da Drosha, poi da Dicer e infine dal complesso RISC che creeranno la molecola matura. Dopo 48 o 72 ore di trasfezione andremo a valutare l'effetto della forzata espressione di queste molecole inibitorie di specifici microRNA sulla proliferazione cellulare e sulla apoptosi tramite saggi di MTT e sull'induzione di apoptosi tramite saggi di Annessina V al FACS.

Dal momento che i microRNA bloccano il processo di traduzione del RNA attraverso la degradazione del messaggero, studiare il loro effetto a livello trascrittomico è di fondamentale importanza. La tecnica per eccellenza, che permette di verificare l'azione del microRNA sul suo mRNA target è la Real Time PCR. La Real Time PCR è una metodica che simultaneamente amplifica e quantifica il DNA. Questa metodica prevede una fase di retro-trascrizione da cui dall'intero RNA cellulare di partenza si genera uno stampo complementare di DNA, detto cDNA che viene poi utilizzato per la successiva fase di rilevazione. In questa fase successiva, il cDNA viene amplificato grazie all'utilizzo di specifiche sonde che riconoscono all'interno dell'intera miscela delle sequenze specifiche e che verranno poi rilevate tramite fluorescenza in misura proporzionale alla loro espressione nella cellula di partenza. In aggiunta, in queste metodiche tutte le soluzioni vengono preparate mediante l'utilizzo di acqua che è stata purificata in modo da non contenere alcun tipo di contaminante che possa inficiare con le nostre analisi. In quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti: Lysosomal Stress TF Activation Profiling, miRNA Real-Time PCR Assay Kit 20, Mouse miRNA array 3 Reactions, Nuclear Extraction Kit e Cell Lysis Buffer for ELISA 10 ml sono necessari per lavorare nel miglior modo possibile. Tutti i suddetti prodotti sono venduti della ditta SIGNOSIS INC e distribuiti dalla ditta SIAL s.r.l. Si attesta, come da dichiarazione allegata, che la ditta SIAL s.r.l. è esclusiva distributrice in Italia dei prodotti SIGNOSIS INC.



IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
20/05/2024		
Dipartimento	Direzione Scientifica	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella allegata

Dal momento che i microRNA bloccano il processo di traduzione del RNA attraverso la degradazione del messaggero, studiare il loro effetto a livello trascrittomico è di fondamentale importanza. La tecnica per eccellenza, che permette di verificare l'azione del microRNA sul suo mRNA target è la Real Time PCR. La Real Time PCR è una metodica che simultaneamente amplifica e quantifica il DNA. Questa metodica prevede una fase di retro-trascrizione da cui dall'intero RNA cellulare di partenza si genera uno stampo complementare di DNA, detto cDNA che viene poi utilizzato per la successiva fase di rilevazione. In questa fase successiva, il cDNA viene amplificato grazie all'utilizzo di specifiche sonde che riconoscono all'interno dell'intera miscela delle sequenze specifiche e che verranno poi rilevate tramite fluorescenza in misura proporzionale alla loro espressione nella cellula di partenza. In aggiunta, in questa metodiche tutte le soluzioni vengono preparate mediante l'utilizzo di acqua che è stata purificata in modo da non contenere alcun tipo di contaminante che possa inficiare con le nostre analisi. In quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti. In quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti: Lysosomal Stress TF Activation Profiling, miRNA Real-Time PCR Assay Kit 20, Mouse miRNA array 3 Reactions, Nuclear Extraction Kit e Cell Lysis Buffer for ELISA 10 ml sono necessari per lavorare nel miglior modo possibile. Tutti i suddetti prodotti sono venduti della ditta SIGNOSIS INC e distribuiti dalla ditta SIAL s.r.l. Si attesta, come da dichiarazione allegata, che la ditta SIAL s.r.l. è esclusiva distributrice in Italia dei prodotti SIGNOSIS INC.

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

Il 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.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

.....

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

C. F. H.

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"

[Handwritten Signature]

CIG: B1E45B003A

M-LAB

22/05/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA:E5266578 - Prot.n. RTO/115/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	Q32856	5	QUBIT ASSAY TUBES	102,15 €	510,75
2					-
3			OFFERTA ANNUALE LIFE TECHNOLOGIES X IFO		-
4			GIA IN POSSESSO DI UFFICI ABS		-
				Totale imponibile	510,75 €
				IVA al 22%	112,37 €
				TOTALE Euro	623,12 €

Fondi su cui far gravare la spesa: Min.Salute PNC INNOVA
Codice 23/01/R/48
Scadenza: 01/01/2027
Responsabile: Dr.Giovanni Blandino
CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Handwritten 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	02/10/2023	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il prodotto richiesto consistente in tubi opachi di spessore proprietario adatti alla lettura della fluorescenza emessa da campioni contenenti DNA o RNA, verrà impiegato per la quantizzazione degli acidi nucleici suddetti impiegabili in tutte le attività inerenti i progetti del WP4 - INNOVA sulla biopsia liquida.

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

prodotto selezionato viene richiesto in quanto non sostituibile con altri previa la mancata

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: vari

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

IL DIRETTORE
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

Regina Elena

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 22/05/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

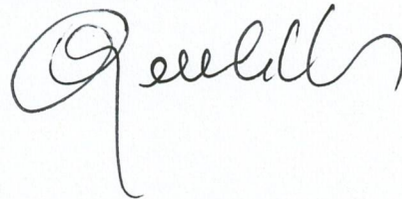
Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti Life Technologies

Il prodotto selezionato viene richiesto in quanto non sostituibile con altri previa la mancata compatibilità con il fluorimetro Qubit 3.0 presente nei nostri laboratori. Nello specifico, tale prodotto, consistente in tubi opachi di spessore proprietario adatti alla lettura della fluorescenza emessa da campioni contenenti DNA o RNA, verrà impiegato per la quantizzazione degli acidi nucleici suddetti impiegabili in tutte le attività inerenti i progetti del WP4 - INNOVA sulla biopsia liquida.

Dr. Giovanni Blandino

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino



CIG: B1E3E4E88A

22/05/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

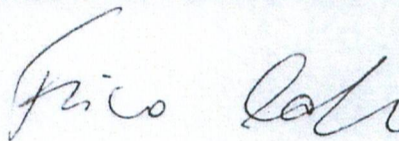
EUROCLONE

OFFERTA: Prot.n. RTO/116/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	GR802202	6	CRYO RACK, cod. 2, n° prodotti 6	89,00 €	534,00
2					-
3					-
4			CONSEGNARE MERCE UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA DR. ALLEGRETTI		-
5					-
				Totale imponibile	534,00
				IVA	117,48
				Totale	651,48 €

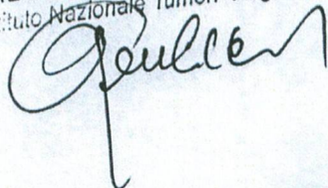
Fondi su cui far gravare la spesa:
Codice IFO 23/30/R/08
Scadenza: 30/06/2024
Responsabile: Dr. Federico Cappuzzo
CDC: 3020150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

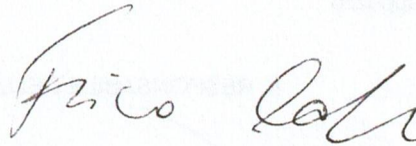


Roma 22/5/2024

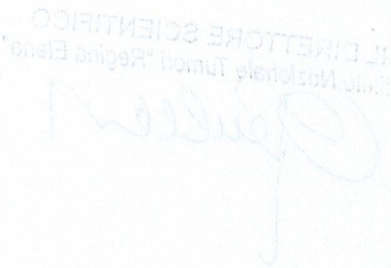
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti EUROCLONE

Si richiede l'acquisto del prodotto indicato, consistente in scatole criogeniche per lo stoccaggio di provette da 1.5/2.0ml, al fine di ordinare la campionatura relativa al progetto IMMUNOBLOOD (PI: Prof. Federico Cappuzzo) al momento depositata presso i locali della BBIRE. Rispetto a prodotti concorrenti, è stato applicato un costo inferiore per unità come si evince dalle 3 offerte allegate



IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena



CIG: B1E3F2CFBB

22/05/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

CARLO ERBA

OFFERTA: Prot.n. RTO/117/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	LLG09698969	6	Rack per congelatori	60,90 €	365,40
2	LLG06082701	25	scatole per congelamento	3,10 €	77,50
3	LLG06081879	25	inserti a griglia per cryoboxes	1,65 €	41,25
4			CONSEGNARE MERCE UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA DR. ALLEGRETTI		-
5					-
				Totale imponibile	484,15
				IVA	106,51
				Totale	590,66 €

Fondi su cui far gravare la spesa:

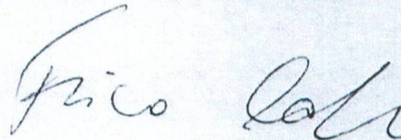
Codice IFO 23/30/R/08

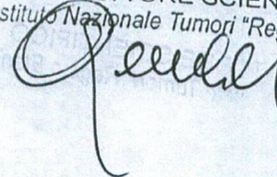
Scadenza: 30/06/2024

Responsabile: Dr. Federico Cappuzzo

CDC: 3020150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



 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	22/05/2024	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Federico Cappuzzo) al momento depositata presso la BBIRE.
Nel dettaglio, il prodotto cod. LLG09698969 è stato selezionato per il suo minor prezzo rispetto a quanto fornito da altri distributori. I prodotti cods. LLG06082701 e LLG06081879, da utilizzarsi in accoppiata, sono stati invece selezionati in quanto sono gli unici rivestiti di materiale plastico che, da indicazioni, dovrebbe garantire un migliore mantenimento nel tempo delle scatole di cartone in ambiente umido (frigorifero +4 o -20°C)

Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di 2 PREVENTIVI ALLEGATI, La ditta Euroclone, interpellata per i medesimi prodotti in quanto distributore, ha fatto presente di non poter garantire la consegna pertanto il III preventivo non viene allegato alla presente

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

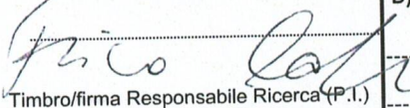
Codice di repertorio nazionale: **VARI**
 Produttore: **CARLO ERBA**
 Fabbisogno presunto in UM: **NON QUANTIFICABILE**
 Spesa presunta (IVA esclusa): **NON QUANTIFICABILE**
 Durata proposta del contratto di fornitura:
 Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

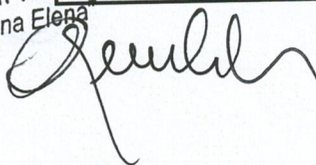

 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

ATTORE SCIENTIFICO
 ale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

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



Roma 22/5/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

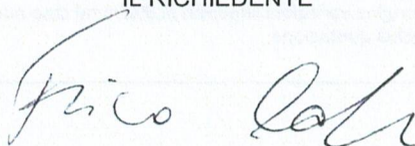
Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti CARLO ERBA

Si richiedono i prodotti indicati in elenco per far fronte alla riorganizzazione della campionatura relativa al progetto IMMUNOBLOOD (PI: Prof. Federico Cappuzzo) al momento depositata presso la BBIRE.

Nel dettaglio, il prodotto cod. LLG09698969 è stato selezionato per il suo minor prezzo rispetto a quanto fornito da altri distributori. I prodotti cods. LLG06082701 e LLG06081879, da utilizzarsi in accoppiata, sono stati invece selezionati in quanto sono gli unici rivestiti di materiale plastico che, da indicazioni, dovrebbe garantire un migliore mantenimento nel tempo delle scatole di cartone in ambiente umido (frigorifero +4 o -20°C)

La ditta Euroclone, interpellata per i medesimi prodotti in quanto distributore, ha fatto presente di non poter garantire la consegna pertanto il III preventivo non viene allegato alla presente

IL RICHIEDENTE





**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 22 /05/2024

I prodotti richiesti alla ditta sono già in uso nel nostro laboratorio da anni e sono utilizzati per la routine di laboratorio nelle colture cellulari e negli esperimenti necessario per lo svolgimento di progetti di ricerca in corso.

Dopo una indagine di mercato, sono state richieste tre offerte per il prodotto di interesse. Da tale indagine il prodotto distribuito dalla ditta Sarstedt risulta più vantaggioso a livello economico.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	21/05/2024	
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 21/05/2024

I reagenti richiesti sono necessari per lo svolgimento degli esperimenti di silenziamento genico e di trasfezione genica. Tali esperimenti di trasfezione cellulare consentiranno di ampliare le nostre conoscenze attuali sulla funzione della proteina hMENA e delle sue isoforme nella progressione tumorale. In particolare, le cellule verranno transfettate con il reagente Lipofectamine RNAiMAX della Life Technologies per ottenere il silenziamento del gene MENA, oppure transfettate con il reagente Lipofectamine 3000 per ottenere una overespressione delle isoforme di hMENA, secondo protocolli già ampiamente collaudati nel nostro laboratorio.

Gli apparati di corsa sono necessari per lo svolgimento della procedura sperimentale di Western blotting attraverso cui, nel nostro laboratorio, studiamo l'espressione della proteina hMENA e delle sue isoforme in linee di carcinoma polmonare.

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

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"