

UOC Acquisizione Beni e Servizi

**Il dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi
in virtù della delega conferita con deliberazione N°446/2024
HA ASSUNTO LA PRESENTE DETERMINAZIONE**

N. 670 del 23/07/2024

OGGETTO: Affidamento ai sensi degli art. 50 comma 1 lett. b) e art 76 comma 2 lett. b) numero 2 del D. Lgs. 36/2023 fornitura reagenti e animali da stabulazione. Fondo PNRR-POC cod. Ifo 23/01/R/33 CUP H53C22001100001 responsabile prof. G. Ciliberto. Fondo A.I.R.C 2023 cod. Ifo 23/30/R/03 per CUP H83C23000010007 responsabile Dr.ssa A. Bagnato, Fondo PNRR-POS cod. Ifo 23/01/R/20 per CUP H13C22000490001 responsabile Dr.ssa P. Nisticò. Fondo A.I.R.C 2023 cod. Ifo 23/30/R/05 CUP H83C23000040007 responsabile Dr. O. Segatto. Fondo A.I.R.C 2024 cod. Ifo 24/30/R/04 per CUP H83C24000060007 responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo. Fondo PNRR-Mad cod. Ifo 23/01/R/35 per CUP H53C22001160001 responsabile Dr.ssa S. Soddu. Fondo PNRR for HEALTH cod. Ifo 23/01/R/46 per CUP B53C22006010001 responsabile Prof. G. Ciliberto

Esercizi/o e conto 2024 CONTI : 501010705-501010393-501010394 Centri/o di costo 1100050-3051450-3051350-3051150-3051250

- Importo presente Atto: € € 76.476,08

- Importo esercizio corrente: € € 76.476,08

Budget

- Assegnato: € -

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2024/ ABS SAR 110

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-678-2024

L'estensore

Daniela Kolziu

Il Responsabile del Procedimento

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

Andrea Scotti

La presente determinazione si compone di n° 7 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

allegati nr. 47 ; nota protocollo, relazione acquisto prodotto, dichiarazione di infungibilità

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto il decreto legislativo 30 dicembre 1992 n. 502 e successive modificazioni ed integrazioni;
- il decreto legislativo 16 ottobre 2003 n. 288 e il decreto legislativo 23 dicembre 2022 n. 200 di riordino della disciplina degli Istituti di ricovero e cura a carattere scientifico;
- Vista la legge regionale 23 gennaio 2006, n. 2;
- Visto l’Atto Aziendale adottato con deliberazione n. 153 del 19 febbraio 2019 e approvato dalla Regione Lazio con DCA n. U00248 del 2 luglio 2019, modificato e integrato con deliberazioni n. 1254 del 02 dicembre 2020, n. 46 del 2 gennaio 2021 e n. 380 del 25 marzo 2021, approvate dalla Direzione Salute e Integrazione Sociosanitaria della Regione Lazio, con Determinazione n. G03488 del 30 marzo 2021;
- Vista la deliberazione della Giunta Regionale n. 256 del 17 aprile 2024, avente ad oggetto “*Commissariamento dell’IRCCS Istituti Fisioterapici Ospitalieri (Art. 8, comma 7 bis, della legge regionale 16 giugno 1994, n. 18 e s.m.i.)*”;
- Visto il Decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00087 del 07 maggio 2024, avente ad oggetto: “*Nomina del Commissario straordinario dell’IRCCS Istituti Fisioterapici Ospitalieri (Art. 8, comma 7 bis, della legge regionale 16 giugno 1994, n. 18 e s.m.i.)*”;

- Visto il D.M. del Ministero della Salute del 20 giugno 2024 di conferma del riconoscimento del carattere scientifico dell'IRCCS di diritto pubblico a Istituti Fisioterapici Ospitalieri (IFO) relativamente alla disciplina di "oncologia" per l'Istituto Nazionale Tumori Regina Elena (IRE) e alla disciplina di "dermatologia" per l'Istituto Santa Maria e San Gallicano (ISG);
- Vista la deliberazione n. 446 del 27 maggio 2024 di attribuzione delle deleghe ai Dirigenti del Ruolo Professionale, Tecnico e Amministrativo degli IFO;
- Tenuto Presente il concetto di infungibilità viene collegato agli obiettivi della ricerca, individuati dal responsabile scientifico della stessa;
- Premesso che con deliberazione n. 507 del 07/06/2023 è stato accettato il finanziamento di euro 1.411.200,00, a valere sulle risorse previste dal fondo complementare al piano nazionale di ripresa e resilienza, disposto dal Ministero dell'Università e della Ricerca per lo svolgimento del progetto di ricerca codice pnc0000001 dal titolo: "Digital driven diagnostic, prognostics and therapeutics for sustainable health care" acronimo D3 4 Health", cod. IFO 23/01/R/46, responsabile Prof. G. Ciliberto;
- 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. 140 del 08/02/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR- MAD-2022-12375670, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "Addressing liver fibrosis prevention and treatment: an unbiased query on the hepatic microenvironment with a perspective targeting of the pro-fibrotic kinase HIPK2", cod. IFO 23/01/R/35, responsabile Dr.ssa S. Soddu;
- 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 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.995 del 29/12/2022, è stato accettato il finanziamento disposto dall’Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell’Istituto Regina Elena per lo svolgimento dell’insieme di n. 12 progetti, ivi compreso quello dal titolo: “Targeting Endothelin-1/ β arrestin1 network at the tumor-stoma interface in high grade serous ovarian cancer” cod. IFO 23/30/R/03, responsabile Dr.ssa A. Bagnato;

Considerato che la Dr.ssa D. del Bufalo, Dr.ssa S. Soddu, Dr.ssa A. Bagnato, Dr. G. Ciliberto, 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 e materiali da laboratorio distribuiti in esclusiva dalle Società, Sial srl, Illumina Italy srl, Merck Life Science srl, Miltenyi Biotec srl, Qiagen srl, Bio-Rad Laboratories srl, Euroclone srl, Life Technologies Italia, Phoenix Biolofo Science, 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. O. Segatto con nota protocollo 9616 del 11-07-2024 e Dr. G. Blandino con nota protocollo 9711-12/07/20024, 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 Euroclone spa e S.I.A.L S.r.l. risultano essere economicamente più vantaggiosi;

La Dr.ssa Daniela Stoppoloni con nota protocollo 9781 del 15-07-2024 ai sensi del. art 50. del d-lgs. 36/2023 ha chiesto la fornitura di animali da stabulazione, alla Società Envigo.

- 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:
- Bio-Rad Laboratories € 9.895,42 Iva compresa;
 - Phoenix Biolofe Science € 15.016,98 Iva compresa;
 - Euroclone spa € 1.904,12 Iva compresa;
 - Euroclone spa € 878,40 Iva compresa;
 - Euroclone spa € 3.156,14 Iva compresa;
 - Life Technologies Italia € 982,53 Iva compresa;
 - Bio-Rad Laboratories € 709,31 Iva compresa;
 - Merck Life Science srl € 3.159,51 Iva compresa;
 - Miltenyi Biotec srl € 1.099,46 Iva compresa;
 - Sial srl € 5.551,00 Iva compresa;
 - Illumina Italy srl € 30.384,34 Iva compresa;
 - Envigo € 3.738,87 Iva compresa;
- Considerato che la relativa spesa complessiva di € 76.476,08 Iva compresa, graverà sul Fondo PNRR-POC cod. Ifo 23/01/R/33 per € 3.738,87 responsabile prof. G. Ciliberto. Fondo A.I.R.C 2023 cod. Ifo 23/30/R/03 per € 24.912,40 responsabile Dr.ssa A. Bagnato, Fondo PNRR-POS cod. Ifo 23/01/R/20 per € 1.904,12 responsabile Dr.ssa P. Nisticò. Fondo A.I.R.C 2023 cod. Ifo 23/30/R/05 per € 5.017,07 responsabile Dr. O. Segatto. Fondo A.I.R.C 2024 cod. Ifo 24/30/R/04 per € 709,31 responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo. Fondo PNRR-Mad cod. Ifo 23/01/R/35 per € 4.258,97 responsabile Dr.ssa S. Soddu. Fondo PNRR for HEALTH cod. Ifo 23/01/R/46 per € 35.935,34 responsabile Prof. G. Ciliberto che presenta 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:

• Bio-Rad Laboratories	€ 9.895,42	Iva compresa;
• Phoenix Biolofo Science	€ 15.016,98	Iva compresa;
• Euroclone spa	€ 1.904,12	Iva compresa;
• Euroclone spa	€ 878,40	Iva compresa;
• Euroclone spa	€ 3.156,14	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€ 982,53	Iva compresa;
• Bio-Rad Laboratories	€ 709,31	Iva compresa;
• Merck Life Science srl	€ 3.159,51	Iva compresa;
• Miltenyi Biotec srl	€ 1.099,46	Iva compresa;
• Sial srl	€ 5.551,00	Iva compresa;
• Illumina Italy srl	€ 30.384,34	Iva compresa;
• Envigo	€ 3.738,87	Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 76.476,08 Iva compresa, graverà sul Fondo PNRR-POC cod. Ifo 23/01/R/33 per € 3.738,87 responsabile prof. G. Ciliberto. Fondo A.I.R.C 2023 cod. Ifo 23/30/R/03 per € 24.912,40 responsabile Dr.ssa A. Bagnato, Fondo PNRR-POS cod. Ifo 23/01/R/20 per € 1.904,12 responsabile Dr.ssa P. Nisticò. Fondo A.I.R.C 2023 cod. Ifo 23/30/R/05 per € 5.017,07 responsabile Dr. O. Segatto. Fondo A.I.R.C 2024 cod. Ifo 24/30/R/04 per € 709,31 responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo. Fondo PNRR-Mad cod. Ifo 23/01/R/35 per € 4.258,97 responsabile Dr.ssa S.Soddu. Fondo PNRR for HEALTH cod. Ifo 23/01/R/46 per € 35.935,34 responsabile Prof. G. Ciliberto che presenta la necessaria disponibilità.

cod. IFO 23/01/R/33

- assegnato:	€ 960.000,00
- utilizzato:	€ 302.247,72
- presente atto:	€ 3.738,87
- residuo:	€ 654.013,41

cod. IFO 23/01/R/20

- assegnato:	€ 2.910.000,00
--------------	----------------

cod. IFO 23/30/R/03

- assegnato:	€ 165.000,00
- utilizzato:	€ 77.575,91
- presente atto:	€ 24.912,40
- residuo:	€ 62.511,69

cod. IFO 23/30/R/05

- assegnato:	€ 166.000,00
--------------	--------------

- utilizzato: € 111.750,37
- presente atto: € 1.904,12
- residuo: € 2.796.345,51

- utilizzato: € 123.028,95
- presente atto: € 5.017,07
- residuo: € 37.953,98

cod. IFO 24/30/R/04

- assegnato: € 173.000,00
- utilizzato: € 89.355,76
- presente atto: € 709,31
- residuo: € 82.934,93

cod. IFO 23/01/R/35

- assegnato: € 1.000.000,00
- utilizzato: € 158.055,43
- presente atto: € 4.258,97
- residuo: € 837.685,60

cod. IFO 23/01/R/46

- assegnato: € 1.411.200,00
- utilizzato: € 911.115,03
- presente atto: € 35.935,34
- residuo: € 464.149,63

2) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione ai relativi Centro di Costo -1100050-3051450-3051350-3051150-3051250-

Conto 501010705 X € 3.738,87
Conto 501010393 X € 30.638,78
Conto 501010394 X € 42.098,43

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

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile UOIS

Paola Nisticò

Dr.ssa Paola Nisticò
Responsabile UOIS
"Neurologia e Immunofarmacologia dei Tumori"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Quintile

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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.

Timbrofirma Ricercatore Richiedente


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

Timbrofirma Responsabile Ricerca (P.I.)


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

Timbrofirma Responsabile UOSD


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

Timbrofirma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

Massima urgenza

fondo in scadenza

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



CIG: B277B50317

08/07/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

SIAL

OFFERTA: 0009200/24 - Prot.n. RTO/165/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	356231	10	MATRIGEL GF RED.10ML PHENOLRED	455,00	4.550,00
2					-
3					-
4					-
5					-
6					-
				Totale imponibile	4.550,00 €
				IVA al 22%	1.001,00 €
				TOTALE Euro	5.551,00 €

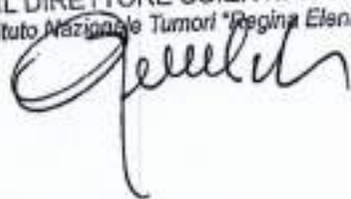
7379

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR D3 for Health
cod. IFO: 23/01/R46
Scadenza: 30/11/2026
Responsabile: prof. Gennaro Ciliberto
CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRAPIANTI
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



Cagliari, 5/07/2024

Spett.le Ufficio Acquisti
ISTITUTI FISIOTERAPICI OSPEDALIERI
 Servizio Amministrativo per la Ricerca
 Via Ello Chianesi, 53
 00144 Roma

Offerta 2400/2024

QUANTITA'	CODICE	DESCRIZIONE	PREZZO UNITARIO	PREZZO TOTALE
10	356231	MATRIGEL GF RED.10ML PHENDOLRED FREE	540,00 €	5400,00 €
				5400,00 €
			TOTALE IVATO	6588,00 €

CONDIZIONI DI FORNITURA:**VALIDITA' OFFERTA:**

60 giorni

MINIMO FATTURABILE:

Euro 200,00. + I.V.A. 22%

RESA:

entro 30 giorni dalla data di ricevimento dell'ordine.

La merce verrà spedita in PORTO FRANCO a mezzo Corriere e per ordini inferiori a

Euro 300,00 (I.V.A. esclusa) verrà addebitato in fattura un contributo fisso di

Euro 30,00 per pesi fino a 50 Kg.

I.V.A.:

22% a Vostro carico non compresa nel prezzo esposto.

PAGAMENTO:

60 giorni D.F.

Restando a Vs. completa disposizione per eventuali chiarimenti, porgiamo cordiali saluti.

Microtec S.r.l. Società Unipersonale
 apparecchiature e prodotti per uso scientifico
 Sede Amministrativa Via Villa Giusti, 4 - 09123 Cagliari (CA)
 Partita I.V.A. - Codice fiscale e n. registro Imprese 02202360927
 Capitale sociale euro 100.000,00 i.v. - Numero R.E.A. CA 167406
 E mail: microtec.cagliari@gmail.com
 Telefono (070) 20.82.163 Fax (070) 28.30.88

Dott.ssa Donzelli

Ufficio Acquisti

ISTITUTI FISIOTERAPICI OSPEDALIERI

Servizio Amministrativo per la Ricerca

Via Elio Chianesi, 53

00144 Roma

Roma, 05 Luglio 2024

Oggetto: OFFERTA GD-2024-2300-PN

In riferimento alla Vs. richiesta di preventivo, con la presente ci pregiamo sottoporre alla Vs. cortese attenzione la ns. migliore offerta:

CODICE	DESCRIZIONE	QT	P. UNITARIO €	P. TOTALE €
356231	MATRIGEL GF RED.10ML PHENOLRED FREE	10	620,00 €	6200,00 €
			TOTALE SPESA	6200,00 €

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

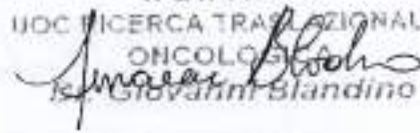
Roma 8/7/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti SIAL

Il prodotto richiesto è una matrice extracellulare di origine animale indispensabile per la generazione di colture 3D, quali organoidi tumorali derivati da pazienti.

La ditta SIAL offre il prezzo più vantaggioso come si evince dalle 3 offerte allegate

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"


16/07/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
 Alla UOC ABS
 LORO SEDI

ILLUMINA**OFFERTA: 00020542.0 - Prot.n. RTO/170/2024**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	20028315	2	NovaSeq 6000 S2 Reagent Kit v1.5 (200 cycles)	9.808,75	19.617,50
2	20028318	1	NovaSeq 6000 S1 Reagent Kit v1.5 (200 cycles)	5.287,70	5.287,70
3					-
4					-
5					-
				Totale imponibile	24.905,20 €
				IVA al 22%	5.479,14 €
				TOTALE Euro	30.384,34 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR D3 For Health

Codice IFO: 23/01/R46

Scadenza: 23/11/2026

Responsabile: Dr. Gennaro Ciliberto

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
 UOC RICERCA TRASLATIONALE
 ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Deville

Al 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	16/07/2024	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
 I reagenti contenuti nell'ordine sono necessari per il sequenziamento di librerie di campioni che fanno parte di progetti attivi in istituto sia nell'ambito clinico che in quello della ricerca. Tali reagenti genereranno librerie che saranno poi sequenziate sullo strumento Novaseq6000 Illumina presente in istituto.

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI
 Produttore: 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, dichiara che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale DM prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il prodotto richiesto:

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

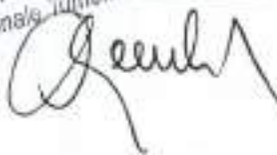
Timbro/firma Ricercatore Responsabile

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 16/7/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti ILLUMINA

I prodotti richiesti sono necessari per il sequenziamento di librerie di campioni che fanno parte di progetti attivi in istituto sia nell'ambito clinico che in quello della ricerca. Tali reagenti genereranno librerie che saranno poi sequenziate sullo strumento Novaseq6000 Illumina presente in istituto. Nello specifico i reagenti richiesti sono necessari per il sequenziamento degli esomi (WES) degli organoidi derivati da tessuti tumorali, tramite la piattaforma NovaSeq.

La ditta Illumina è esclusivista nella produzione di tali reagenti.

Il Direttore

UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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	09/07/2024	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca e Tecnologie avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per saggi di biologia molecolare e cellulare

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:

Le proteine ricombinanti sono state scelte e testate per la loro affidabilità sperimentale in saggi di attività chinasi. Gli anticorpi sono stati testati precedentemente dal nostro laboratorio per la loro affidabilità di utilizzo in western blot, immunofluorescenze e immunocitochimica. Non sono presenti sul mercato prodotti analoghi con paragonabile efficienza che permettano la crescita di colture cellulari organotipiche. I prodotti Merck sono stati adottati dal nostro gruppo per la loro eccellente affidabilità ed assicurano una riproducibilità sperimentale non ottenibile con altri prodotti analoghi presenti sul mercato.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile UOSO
Neurologia e Servizi di Tempestività Malattie
S. S. S. K.

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"
Giambattista

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

*Department of Research and Advanced Technologies
Unit of Cellular Networks and Molecular Therapeutic Targets*

Roma, 09.07.2024

All'Ufficio ABS

LORO SEDI**RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot.n. 68 / SS NCBTM 2024**

La sottoscritta Silvia Soddu dichiara che i prodotti sottoelencati:

Unità filtrante Millex®-GS (sterile), 0.22 µm, diam. 33 mm, (MCE) Cod. SLGSM33SS
Unità filtrante Millex®-GV (sterile), 0.22 µm, diam. 33 mm, (PVDF) Cod. SLGVM33RS
Unità filtrante Millex®-HA (sterile), 0.45 µm, diam. 33 mm, (MCE) Cod. SLHA033SS
Inserto per colture cellulari Millicell, 30 mm, PTFE idrofilo, 0.4 µm Cod. PICM03050
Anti-Phospho-AKT1-S124 antibody produced in rabbit Cod. SAB5701826
HIPK2 Protein, active, 10 µg Cod. 14-623
Akt1/PKBα Protein, inactive 50 µg Cod. 14-279

Sono proteine ricombinanti utilizzati in saggi di attività chinasi e anticorpi per l'utilizzo in western blot, immunofluorescenza e immunocistochemica. Sono presenti inoltre supporti per il mantenimento di colture cellulari organotipiche provenienti da tessuti umani e murini e unità filtranti di diverso materiale per il filtraggio di sostanze utilizzate in biologia molecolare e cellulare.

I prodotti richiesti, sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

La ditta **Merck Life Science S.r.l.** è distributore esclusivo di questi prodotti sul territorio italiano.

Tale acquisto alla ditta è necessario al fine di garantire la massima specificità e affidabilità dei risultati sperimentali.

FIRMA DEL RESPONSABILE

Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile
Network Cellulari e Terapie Targeted

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

*Department of Research and Advanced Technologies
Unit of Cellular Networks and Molecular Therapeutic Targets*

Roma, 08.07.2024

All'Ufficio ABS

LORO SEDI**RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. Prot.n. 67 / SS NCBTM 2024**

La sottoscritta Silvia Soddu dichiara che i prodotti sottoelencati:

gentleMACS™ M Tubes
gentleMACS™ C Tubes
MACS Tissue Storage Solution

sono tubi per l'omogeneizzazione automatizzata per l'isolamento dell'mRNA da tessuti umani e murini e per la loro dissociazione per ottenere una sospensione a singola cellula, sono inoltre presenti reagenti per la conservazione di tessuti di origine animale.

I prodotti richiesti sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

La ditta Miltenyi Biotec è distributore esclusivo di questi prodotti sul territorio Italiano.

Tale acquisto alla ditta è necessario al fine di garantire la massima specificità e affidabilità dei risultati sperimentali.

FIRMA DEL RESPONSABILE

Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile UOSB
Network Cellular e Bersagli Terapeutici Molecolari

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

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	08/07/2024	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca e Tecnologie avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Tubi per omogenizzazione e dissociazione di tessuti umani e murini e reagenti per la conservazione di tessuti di origine umana e animale.

Reasons of technical nature correlated to specific indications of diagnostic nature and of result that do not allow the use of products with equivalent characteristics and that justify the declaration of infungibility:

Non sono presenti sul mercato prodotti analoghi con paragonabile efficienza che permettano l'isolamento dell'mRNA e la dissociazione per ottenere una sospensione a singola cellula da tessuti umani e murini. I reagenti per la conservazione di tessuti di origine umana e animale, garantiscono un'alta vitalità cellulare non paragonabile con prodotti analoghi presenti sul mercato. I prodotti Miltenyi sono stati adottati dal nostro gruppo per la loro eccellente affidabilità ed assicurano una riproducibilità sperimentale non ottenibile con prodotti analoghi presenti sul mercato.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta dal contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Dr.ssa Silvia S...
 Responsabile UO
 Nucleo Centrali e Servizi Tecnici

Timbro/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"
[Firma]

16/07/2024

Alla Direzione Scientifica
IRE
Alla UOC ABS

QIAGEN

OFFERTA:UC-2024-605 Prot.n. RTO/160/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	331505	1	QIAseq miRNA Library Kit (96)	6.395,20	6.395,20
2	331905	1	QIAseq miRNA 96 Index Kit IL UDI-A (96)	1.405,60	1.405,60
3					-
4					-
5					-
6					-
7					-
				Totale imponibile	7.800,80 €
				IVA al 22%	1.716,18 €
				TOTALE Euro	9.516,98 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR

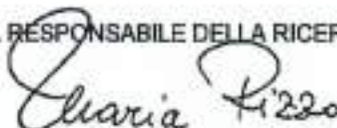
Codice: 23/01/R/36

Scadenza: 30/11/2025

Responsabile: Dr. ssa Maria Rizzo

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



COPIA DESTINATA ALL'UFFICIO
RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

IL Richiedente (Spazio riservato)	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	16/07/2024	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti Qiagen QIAseq miRNA Library Kit (95) e QIAseq miRNA 96 Index Kit IL UDI-A contengono i reagenti necessari alla preparazione di library per il sequenziamento specifico di piccoli RNA, tra cui microRNA. Sono utilizzabili per l'analisi di RNA provenienti da diversi tipi di campioni biologici e, in base a esperimenti svolti in precedenza, hanno permesso l'ottenimento di solidi risultati a partire da RNA sia proveniente da tessuto tumorale fissato in formalina e incluso in paraffina, sia da campioni di siero. Inoltre, questi kit sono compatibili con un sequenziamento svolto su piattaforme Illumina disponibili presso il nostro Istituto.

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

PRODOTTI DISTRIBUITI IN ESCLUSIVA

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 ed erronee, dichiara che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale DM prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiara 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 prevede 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

Clara Pizzò

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

Massima urgenza
Priorità pieno acquisto anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Dr. Pizzò

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 16/7/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti QIAGEN

I prodotti Qiagen QIAseq miRNA Library Kit (96) e QIAseq miRNA 96 Index Kit IL UDI-A contengono i reagenti necessari alla preparazione di library per il sequenziamento specifico di piccoli RNA, tra cui microRNA. Sono utilizzabili per l'analisi di RNA provenienti da diversi tipi di campioni biologici e, in base a esperimenti svolti in precedenza, hanno permesso l'ottenimento di solidi risultati a partire da RNA sia proveniente da tessuto tumorale fissato in formalina e incluso in paraffina, sia da campioni di siero. Inoltre, questi kit sono compatibili con un sequenziamento svolto su piattaforme Illumina disponibili presso il nostro Istituto.



IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



293

UG: B27615E9EE

Prot.33-MPNAT/24 del 03/07/2024

Ditta: Bio-Rad Laboratories Srl

Offerta n. UQ551762-CPQ24 del 25/06/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	1705062	2	Clarity Max Western ECL Substrate, 100 ml	290,70	581,40
2					0,00
3					0,00
				Totale imponibile	581,40
				IVA	127,91
				TOTALE	709,31

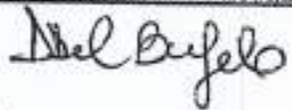
728

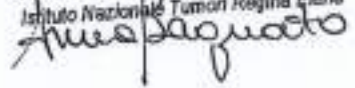
L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca AIRC 2024 "Shaping melanoma microenvironment by bcl-2: from novel mediators of tumor/stroma crosstalk to new therapeutic approaches" cod. IFO 24/30/R/04, (CdC 3051350) responsabile Dr.ssa Donatella Del Bufalo.

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.

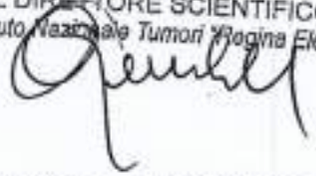
Per chiarimenti sulla richiesta contattare: adele.petricca@ifo.it

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



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


IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena



**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 03/07/2024

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

Una delle tecniche di indagini di laboratorio più utilizzate allo scopo di studiare l'espressione delle proteine nelle cellule tumorali è quella del western blotting. Le proteine vengono separate mediante la tecnica della elettroforesi su gel di poliacrilammide in presenza di sodio dodecil solfato, poi trasferite su membrana di cellulosa mediante apposita procedura. Le proteine vengono rilevate mediante legame a specifici anticorpi visualizzati tramite sistema di chemiluminescenza.

Per la visualizzazione e acquisizione delle immagini in chemiluminescenza utilizziamo un ChemiDoc Imaging Systems della Bio-Rad. Per la chemiluminescenza usiamo il codice #1705062, che garantisce sensibilità, specificità e durata del segnale.

I prodotti richiesti sono di produzione del Gruppo Bio-Rad e Bio-Rad Laboratories Srl è l'unica azienda in Italia ad avere un contratto di distribuzione esclusiva nazionale, come riportato nell'offerta.

Dr.ssa Donatella Del Bufalo

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori Regina Ele.

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 (VR e DPI) infungibile	
Data	03/07/2024	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella

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

I prodotti richiesti sono di produzione del Gruppo Bio-Rad e Bio-Rad Laboratories Srl è l'unica azienda in Italia ad avere un contratto di distribuzione esclusiva nazionale, come riportato nell'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:

CIG: B275FD7745

Prot.RTO2-48/24-OS del 03/07/2024

Ditta: Life Technologies Italia

Offerta n. E5266578 del 20/03/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	12605028	4	TRYPLE EXPRESS W/PHENOL. RED 500ML	151,20	604,80
2	12634010	5	ADVANCED D-MEM/F-12 500ML	40,11	200,55
3					-
					-
				Totale imponibile	805,35
				IVA	177,18
				TOTALE Euro	982,53

7377

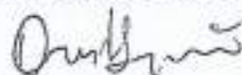
7378

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)



Dr. Oreste Segatto
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
DR. GIOVANNI BIANCHI

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



Roma, 03/07/2024

Alla Direzione Scientifica IRE

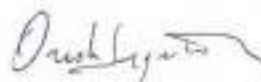
Oggetto: richiesta prodotti

Il prodotto TrypLE Express verrà impiegato per colture cellulari e organoidi. In particolare, sarà utilizzato per dissociare enzimaticamente organoidi e colture cellulari così da ridurli a cellule singole per procedere alla conta e al piastraggio per le successive analisi biochimiche e biologiche.

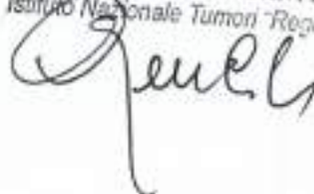
Il prodotto Advanced DMEM/F-12 sarà utilizzato per completare i terreni di coltura dedicati al mantenimento di organoidi. L'utilizzo di tale prodotto deriva da protocolli sperimentali messi a punto per la coltura specifica di organoidi e tumoroidi di origine epatica, già pubblicati in letteratura e già in utilizzo ormai da anni presso il nostro laboratorio.

In fede

Oreste Segatto



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	03/07/2024	
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 Life Technologies Italia è distributore esclusivo dei 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: _____

CIG: B2760BDS13

Prot.RTO2-50/24-OS del 03/07/2024
Ditta: Euroclone SpA
Offerta n. 455374 /2024 del 12/06/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	APA13910500 ITW Reagents	1	Albumin Fraction V (pH 7.0) CAS: 9048 -46-8. 500 g	720,00	720,00
2					-
				Totale imponibile	720,00
				IVA	158,40
				TOTALE Euro	878,40

7374

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)

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Fisher Scientific Italia
c/o Segreen Business Park
Via San Bovio 3
20054 Segrate (MI)
ITALIA

IFO ISTITUTO REGINE ELENA
..
VIA ELIO CHIANESI 53
00144 MOSTACCIANO
ITALIA

Telefono +39 0 295 059 478

Website www.it.fishersci.com

Vs. richiesta 0008FaK6AEF27R1B

Cliente N. 3131897

Gestore offerta

Servizio clienti

Telefono +39 0295059478

E-mail it.quotations@thermofisher.com

La ringraziamo per la Vs. richiesta

Articolo	Descrizione	Quantità	UOM	Prezzo	Importo netto
----------	-------------	----------	-----	--------	---------------

.....
Per ottenere il prezzo a lei dedicato acceda al suo conto cliente e visiti la sua Quote dashboard.
.....

10257123	500GR Albumine bovine / fraction V, for biochemist ry, pH 7.0 Marchio Fisher	1	EA	944,90	944,90 IVA % 22,00
	Thermo Scientific Acros	240405000			

	netto	IVA %	IVA	Valuta EUR	
Val. tasso inferiore	944,90	22,00	207,88	Totale netto	944,90
				Tot.Spedizione	0,00
				Tot. importo netto	944,90
Termini consegna	DDP			IVA	207,88
Mezzo di trasporto	Trasporto su strada			Importo totale	1.152,78

Spedizione in giornata per alcuni dei
prodotti più richiesti a Fisher ScientificPag.
1/1

Segrate,
giovedì 13 giugno 2024

NS. Rif. PRE2024-7146

Sergio Anastasi, PhD
UDC Ricerca Traslazionale Oncologica
Regina Elena National Cancer Institute,
Via Elio Chianesi n° 53
00144, Rome, Italy
Phone: +39-06-5266 2568 (lab)
Fax: +39-06-5266 2600
sergio.anastasi@ifo.it

Articolo	Descrizione	Formato	Q.ta	Prezzo cadauno
A1391,0050	Albumin Fraction V (pH 7.0)	50 g	1	170,00 €

CONDIZIONI DI FORNITURA**Costi di spedizione:** € 20 + IVA per ordini inferiori a € 500 (IVA 22% esclusa)**Costi ghiaccio secco:** € 30 + IVA da applicare solo su prodotti indicati con ☞**Validità offerta:** 90 gg**IVA:** esclusa, 22% a vs. carico**Resa:** franco destino**Consegna:** 10-15 giorni lavorativi, salvo mancata disponibilità**Pagamento:** bonifico bancario 60 gg fm
Estremi bancari: UNICREDIT S.P.A. - Filiale di Milano EDISON - IBAN: IT 04 S 02008 01760 000500027838 - BIC SWIFT:
UNCRITM1MU9**Note:**

Inviare gli ordini all'indirizzo orders@dbaitalia.it facendo riferimento al n. della nostra quotazione e riportare un Vostro indirizzo di posta elettronica per eventuali comunicazioni.

Distinti saluti,
M. D'Erasmus

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 03/07/2024

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

Il prodotto richiesto viene utilizzato nella routine di laboratorio per la preparazione di una serie di soluzioni tampone impiegate come blocco negli esperimenti di Western Blot e immunofluorescenza.

Il reagente, in corso di acquisto, presenta un ottimo rapporto qualità/prezzo e viene usato da diversi anni nel nostro laboratorio.

In fede

Oreste Segatto

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

CIG: B27604FA4B

Prot.RTO2-49/24-OS del 03/07/2024

Ditta: Euroclone SpA

Offerta n. 456237 /2024 del 27/06/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	ECS5000L Euroclone	13	Fetal Bovine Serum South America origin EU Approved- Highly Tested. 500 ml	199,00	2.587,00
2					-
3			IN SCONTO MERCE QUANTO SEGUE		-
4		1	Pipetta meccanica 8 canali Primo® 20-200ul	0,00	0,00
					-
				Totale imponibile	2.587,00
				IVA	569,14
				TOTALE Euro	3.156,14

7375

7376

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

Responsabile del Progetto
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE
 ONCOLOGICA
 Dr. Oreste Segatto

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 03/07/2024

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

Il prodotto richiesto è un componente essenziale dei terreni di coltura con cui vengono propagate in vitro diverse linee cellulari.

Nello specifico, si tratta di un siero fetale bovino di derivazione sudamericana che si è rivelato molto affidabile nel pregresso della nostra attività di ricerca.

In fede

Oreste Segatto

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	03/07/2024	
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:

I prodotti offerti sono distribuiti in esclusiva da Euroclone Spa in ITALIA.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

CIG: B2762042ED



EUROCLONE
OFFERTA N° 456689 /2024

Roma 8/07/2024

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	BK9145SCST	1	Phospho-Stat3 (Tyr705) (D3A7) XP @ Rabbit mAb. 100 µl	€ 610,50	€ 610,50
2	BK14968SCST	1	α-Smooth Muscle Actin Antibody. 100 µl	€ 431,25	€ 431,25
3	BK6975SCST	1	Rab8A (D22D8) XP @ Rabbit mAb. 100 µl	€ 519,00	€ 519,00
				Totale imponibile	€ 1.560,75
				IVA	€ 343,37
				TOTALE	€ 1.904,12

7328 7325

7326

7327

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

PNRR - POS

COD. 23/01/R/20

CAL.HUB.RIA

Resp.le Dr.ssa Paola Nistico'

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

NB:

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

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

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	08/07/2024	
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, 08/07/2024

Nel nostro laboratorio, attraverso la procedura sperimentale del Western blotting e dell'immunofluorescenza, analizziamo l'espressione di proteine coinvolte nei pathway del segnale attivi nelle linee cellulari di carcinoma polmonare e fibroblasti. Gli anticorpi anti P-STAT3 e anti RAB8A verranno utilizzati per studiare lo stato di attivazione di STAT3 e il processo di autofagia secretoria in cellule di carcinoma polmonare e fibroblasti associati al tumore derivanti da paziente, silenziati o over-esprimenti hMENA e le sue isoforme, proteina oggetto di studio nel nostro laboratorio. Mentre l'anticorpo anti a-SmoothMuscle Actin verrà utilizzato per la caratterizzazione dei fibroblasti associati al tumore, in quanto marker di fibroblasti attivati.

La ditta Euroclone ha già in passato fornito al nostro laboratorio tale prodotto. Inoltre è il distributore esclusivo sul territorio nazionale di prodotti a proprio marchio.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 9/07/2024

Gli anticorpi della casa Phoenix Biolife Science, sono stati precedentemente testati dal nostro laboratorio, mostrando ottime prestazioni. Tali anticorpi hanno la capacità di identificare uno specifico residuo di fosforilazione delle suddette proteine, permettendo lo studio di molti processi di segnalazione cellulare. Inoltre tali anticorpi sono altamente compatibili con i reagenti e le apparecchiature usati per i saggi di Western Blot nel nostro laboratorio. Pertanto ci siamo rivolti a tale ditta Phoenix Biolife Science per l'ordine dei prodotti in oggetto in quanto essa risulta essere il distributore in esclusiva dei prodotti offerti.

Cordialmente.

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	09/07/2024
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: _____

BIO-RAD
OFFERTA QQ555004-CPQ24

Roma 4/07/2024

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	URO CAD.	IMPORTO
1	4561094	10	4-20% Mini-PROTEAN® TGX™ Precast Protein Gels, 10-well, 50 µl Pkg of 10, 4-20% precast polyacrylamide gel, 8.6 x 6.7 cm (W x L), for use with Mini-PROTEAN Electrophoresis Cells	€ 177,00	€ 1.770,00
2	4561034	10	10% Mini-PROTEAN® TGX™ Precast Protein Gels, 10-well, 50 µl Pkg of 10, 10% precast polyacrylamide gel, 8.6 x 6.7 cm (W x L), for use with Mini-PROTEAN Electrophoresis Cells	€ 177,00	€ 1.770,00
3	2239917EDU	2	Prot/Elec Tips Pkg of 5 racks, 204 tips per rack (1,020 tips), 1-200 µl pipet tip for gel loading; education use only	€ 175,00	€ 350,00
4	1704270	9	Trans-Blot Turbo RTA Mini 0.2 µm Nitrocellulose Transfer Kit, for 40 blots Ready-to-assemble transfer kit includes 40 mini-sized 0.2 µm nitrocellulose membranes (7 x 8.5 cm), 80 transfer stacks, 1 L 5x transfer buffer, and 2 gel trays for wetting and equilibrating embranes and transfer stacks	€ 320,00	€ 2.880,00
5	12010020	9	EveryBlot Blocking Buffer, 500 ml Bottle of blocking buffer, 500 ml. Requires only 5 minutes of blocking for all western blots	€ 149,00	€ 1.341,00
6	1658004	2	Mini-PROTEAN® Tetra Vertical Electrophoresis Cell for Mini Precast Gels, 4-gel 4-gel vertical electrophoresis system, includes electrode assembly, companion running module, tank, lid with power cables, mini cell buffer	€ -	€ -
				Totale imponibile	€ 8.111,00
				IVA	€ 1.784,42
				TOTALE	€ 9.895,42

7329

7330

7331

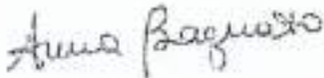
7332

7333

7334

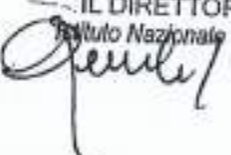
La spesa complessiva trova copertura sui fondi

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


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"


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	08/07/2024
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: _____

DIRETTORE GENERALE
 UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici


**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 8/07/2024

I prodotti Bio-rad usati da lungo tempo nel nostro laboratorio, sono stati testati e risultano avere performance migliori rispetto ad altri in commercio. In laboratorio sono attualmente presenti e largamente utilizzati apparecchiature Bio-rad altamente compatibili con l'uso dei prodotti di questa stessa casa produttrice. Questo ci permette di ottenere risultati migliori rispetto all'uso di prodotti di altre case. In particolare tali prodotti e apparecchiature vengono utilizzati per gli esperimenti di Western Blot, che vanno dalla corsa elettroforetica al trasferimento delle proteine fino allo sviluppo (attraverso l'utilizzo dello strumento Bio-rad "Chemidoc Touch") per l'analisi dei risultati. Pertanto ci siamo rivolti a tale ditta per l'ordine dei prodotti in oggetto in quanto essa risulta essere il rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia.

Cordialmente.

Dr.ssa Anna Bagnato

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

CIG: B27B90927D

Prot.
Ditta: Envigo
Offerta: n.

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	ATHYMIC NUDE Mice	51	Topi ATHYMIC NUDE femmine di 5 settimane Foxn1nu	53,35	2.720,85
2	Box imballo	4	Box imballo per mutanti (max 12/15 animali a box)	40,95	163,8
3	Costo trasporto	1	Costo trasporto	45,00	180,00
		(4)9			
				Totale imponibile	3.064,65
				IVA	674,22
				TOTALE Euro	3.738,87

7380

7382

7383

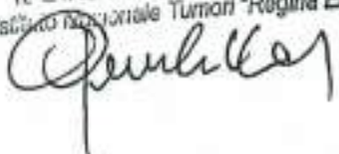
L'importo potrà gravare sul progetto PNRR-POC-2022 finanziato dal Ministero della Salute, codice progetto: 23.01.R.33 dal titolo: "TArgeting drug resistant melanoma with miCroRNAs delivered by Lipid NanoparTICles (TACTIC)" responsabile Prof. Gennaro Ciliberto.

NB: I prodotti vanno consegnati alla Dott.ssa Daniela Stoppoloni Takis S.r.l., via di Castel Romano 100, Roma

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: stoppoloni@takisbiotech.it

Il Responsabile del Progetto

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"


Spettabile
Istituti Fisioterapici Ospitalieri
Via Elio Chianesi, 53
00144 Roma

Alla C.A.
Direzione Acquisizione Beni e Servizi

San Pietro al Natissone, 07/03/2024

Oggetto: **OFFERTA N. 212-2024-700 – valida fino al 31/12/2025**

Gentile Cliente,

La presente per sottoporre nostra miglior offerta per la fornitura degli animali richiesti.

Inoltre i topi Inbred vengono venduti per età e non per peso e abbiamo considerato per tutti le 5 settimane di età.

Prezzi come da allegato n. 1.

I.V.A.: i prezzi indicati s'intendono al netto delle imposte
Applicare IVA al 22% per gli animali, box e trasporto

Pagamento 30 gg d.f.

I nostri uffici sono a Vostra disposizione per ogni eventuale chiarimento.

Con l'occasione porgiamo distinti saluti.



Massimiliano Davide Flores
Sales Director RMS
Envigo RMS srl



PREVENTIVO

S.I.A.L. S.r.l.

Sede legale: Via Giovanni Devoti, 14 - 00167 Roma

Logistica: Via Oreste Ranelletti, 16 - 00166 Roma

Tel. 06 6625280 - Fax 066628503

Numero Offerta:

0009200/24

Data Offerta: 05.07.2024

Data Scadenza: 05.10.2024

Codice Cliente:

CERUFO

Referente Sial:

Paola Serena Nisi

p.nisi@sialgroup.com

Intestatario:

IFO - ISTITUTI FISIOTERAPICI OSPITALIERI -
UFFICIO S.A.R.

VIA ELIO CHIANESI,53
ROMA IT

Alla CA:

Dott.ssa Donzelli

Informazioni di spedizione:

Codice prodotto/ Descrizione	Quantità	Prezzo unitario €	Prezzo totale €
356231 MATRIGEL GF RED.10ML PHENOLRED FREE	10	455,00	4.550,00

Info per invio ordini

Email: info@sialgroup.com

PEC: sialgroup@pec.it

Modalità di pagamento:

Bonifico 30 gg. d.f. SPLIT

Totale offerta €

4.550,00

I.V.A. esclusa

Note:

S.I.A.L. srl
Via Giovanni Devoti 14
00167 ROMA
Tel 06/6625280 - 06/6625209
P. IVA 04959981002

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

Stel Bepko

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Stel Bepko

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"

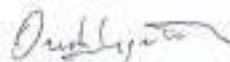
Anna Bagnato
Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD
"Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

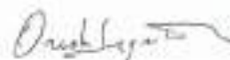
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



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"



