

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. 682 del 26/07/2024

OGGETTO: Affidamento, ai sensi dell' art. 76 comma 2 lett. b) fornitura reagenti. Fondo Ministero della Salute PNRR-POC cod. Ifo 23/01/R/34 H53C22001150001 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute PNRR-MAD cod. Ifo 23/01/R/36 CUP H83C22000800001 responsabile Dr.ssa M. Rizzo, Fondo Ricerca Corrente ISG 2024 CUP H53C23001520001 responsabile Direttore Scientifico ISG.

Esercizi/o e conto 2024-501010394-501010395 Centri/o di costo 3041050-1100050

- Importo presente Atto: € € 11.505,31

- Importo esercizio corrente: € € 11.505,31

Budget

- Assegnato: € -

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2024/ ABS SAR 114

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-683-2024

L'estensore

Daniela Kolziu

Il Responsabile del Procedimento

Andrea Scotti

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

La presente determinazione si compone di n° 6 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

Allegati nr. 13; nota protocollo, dichiarazione di infungibilità, relazione acquisto prodotto

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto il decreto legislativo 30 dicembre 1992 n. 502 e successive modificazioni ed integrazioni;
- Visto 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. 624 del 14/07/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR-MAD-2022-12376707, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "Deciphering the biology of relapsed/refractory diffuse large B cell lymphoma (R/R DLBCL) subtypes: Identification of predictive biomarkers including miRNA-based tumor signatures to optimize sequential treatment decisions towards the effective improvement", cod. IFO 23/01/R/36, responsabile Dr.ssa Maria Rizzo;
- 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. 423 del 10/05/2023 è stato disposto il finanziamento da parte del Ministero della Salute PNRR-POC-2022-12376580, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "Analyses of HPV and host body fluid biomarkers as non-invasive strategy for detection of head and neck cancer relapse" – cod. IFO 23/01/R/34, responsabile Dr. Giovanni Blandino;

Considerato che la Dr.ssa M. Rizzo, con nota protocollo 9851 del 16/07/2024, Dr. G. Blandino con nota protocollo 8810 del 24/06/2024 e nota protocollo 9619 del 11/07/2024 e la Dr.ssa E. Bastonini con nota protocollo 9775 del 15/07/2024 , che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l’acquisto di reagenti distribuiti in esclusiva dalle Società, Sial srl, Qiagen srl, Euroclone srl, D.B.A Italia 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.

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 dell’art. 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:

- | | | |
|-------------------|------------|---------------|
| • D.B.A Italy srl | € 195,20 | Iva compresa; |
| • Euroclone spa | € 1.688,85 | Iva compresa; |
| • Qiagen srl | € 9.160,10 | Iva compresa; |
| • Sial srl | € 461,16 | Iva compresa; |

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 11.505,31 Iva compresa, graverà sui Fondi: Fondo Ministero della Salute PNRR-POC cod. Ifo 23/01/R/34 per €2.150,01 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute PNRR-MAD cod. Ifo 23/01/R/36 per € 9.160,10 responsabile Dr.ssa M. Rizzo, Fondo Ricerca Corrente ISG 2024 per € 195,20 responsabile Direttore Scientifico ISG 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 dell'art. 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:

• D.B.A Italy srl	€ 195,20	Iva compresa;
• Euroclone spa	€ 1.688,85	Iva compresa;
• Qiagen srl	€ 9.160,10	Iva compresa;
• Sial srl	€ 461,16	Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 11.505,31 Iva compresa, graverà sui Fondi: Fondo Ministero della Salute PNRR-POC cod. Ifo 23/01/R/34 per €2.150,01 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute PNRR-MAD cod. Ifo 23/01/R/36 per € 9.160,10 responsabile Dr.ssa M. Rizzo, Fondo Ricerca Corrente ISG 2024 per € 195,20 responsabile Direttore Scientifico ISG che presentano la necessaria disponibilità;

cod. IFO 23/30/R/36

- assegnato:	€ 290.000,00
- utilizzato:	€ 102.032,72
- presente atto:	€ 9.160,10
- residuo:	€ 178.807,18

Ricerca Corrente ISG 2024

- assegnato:	€ 966.909,34
- utilizzato:	€ 434.244,47
- presente atto:	€ 195,20

cod. IFO 23/01/R/34

- assegnato:	€ 1.000.000,00
- utilizzato:	€ 442.274,82
- presente atto:	€ 2.150,01
- residuo:	€ 555.575,17

- residuo: € 532.469,67

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3041050-1100050

- Conto 501010395 x € 195,20
- Conto 501010394 x € 11.310,11

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

CIG: B27AEFF9A6

395



A Direzione Scientifica ISG
UOC ABS SAR
LORO SEDI

SOCIETA' D.B.A. Italia s.r.l.
OFFERTA PRE2024-8178
CDC 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

N	CODICE	DESCRIZIONE	FORMATO	PREZZO UN/CONF	SCONTO %	PREZZO SCONTO TO	Q.TA'	PREZZO FINALE	IVA 22%
1	27455-1-AP-20ul	GDF15 Polyclonal antibody	20ul	140			1	140	
		spese spedizione						20	
								160	35,2
		IMPORTO TOTALE							195,20

7361
7362

Si allegano:

Offerta con esclusività società DBA. Italia s.r.l.
Condizioni vendita società D.B.A. Italia s.r.l.

Relazione
Infungibilità

Fondo su cui far gravare la spesa: Ricerca corrente

Richiedente
Dr.ssa Emanuela Bastonini
Emanuela Bastonini

Responsabile UOC
Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea PhD
Dr.ssa Anna Di Norelli Dipartimento di Dermatologia
(timbro firma) Direttore del lab. di fisiopatologia cutanea

Quella

**ISG**

ISTITUTO DERMATOLOGICO

SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 10/07/2024

Alla Direzione Scientifica ISG

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE

Si dichiara che il prodotto è stato testato e risulta avere performance migliori rispetto ad altri in commercio. Inoltre serve a terminare alcuni esperimenti di progetti di ricerca in corso quindi non può essere sostituito con altri prodotti che non garantirebbero caratteristiche equivalenti.

Firma del richiedente

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

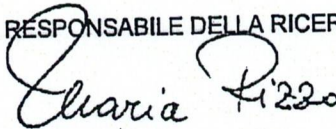
Codice 23/01/R/36

Scadenza: 30/11/2025

Responsabile: Dr. ssa Maria Rizzo

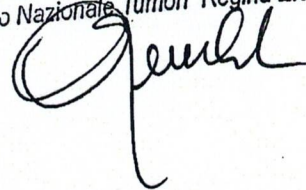
CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
MOLECOLARICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

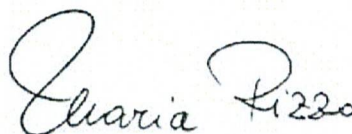
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 16/7/2024

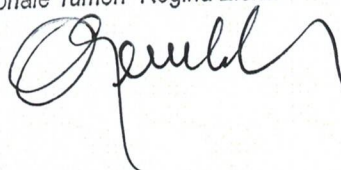
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti 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"



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

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

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.

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 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 dichiara che il prodotto richiesto:

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

☐ Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

C16'. B23EED81E8^a

21/06/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

EUROCLONE

OFFERTA: 455790 /2024

Prot.n. RTO/154/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	BM3003L NEB Modificazione	1	Luna® Universal qPCR Master Mix	303,00	303,00
3	EMR436250	1	RNase Inhibitor. 10000 units	368,5	368,50
2	EMR428001	2	Random Hexamers 100 µM. 1 ml	356,4	712,80
			Totale imponibile		1.384,30 €
			IVA al 22%		304,55 €
			TOTALE Euro		1.688,85 €

7447
7448
7449.Fondi su cui far gravare la spesa: ~~AIRC~~

Codice 24/30/R/07

Scadenza: 31/03/2025

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

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

PNRR - POC

(Come da MAIL IN ALLEGATO)

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

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA		IRE 
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI		
Data	21/06/2024		
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		
U.O. / Servizio richiedente			

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

L'Ordine relativo alla richiesta di preventivo alla Euroclone S.p.A. prevede l'acquisto di materiale per eseguire Real Time PCR e retrotrascrizioni. Tali materiali verranno usati per tutti i progetti di ricerca in corso.

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

Al fine di ottenere risultati riproducibili e comparabili con gli esperimenti eseguiti finora, sono stati ordinati gli stessi prodotti precedentemente utilizzati. Tali prodotti sono inoltre distribuiti in esclusiva dalla ditta Euroclone come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: val

Produttore: EUROCLONE

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 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

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

☐ Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

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

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 21/6/2024
UOC Acquisizione Beni e Servizi

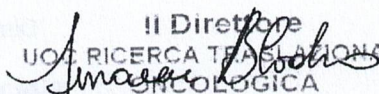
Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti EUROCLONE

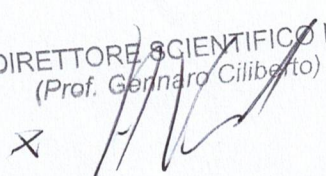
L'ordine relativo alla richiesta di preventivo alla Euroclone S.p.A. prevede l'acquisto di materiale per eseguire Real Time PCR e retrotrascrizioni.

Tali materiali verranno usati per tutti i progetti di ricerca in corso.

Al fine di ottenere risultati riproducibili e comparabili con gli esperimenti eseguiti finora, sono stati ordinati gli stessi prodotti precedentemente utilizzati.

Tali prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta Euroclone come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

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


C16: B275F03852

05/07/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

SIAL

OFFERTA: 0008798/24 - Prot.n. RTO/164/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	BD569568	1	BV421 Mouse Anti-Human CD326 (EpCAM)	378,00	378,00
2					-
3					-
4					-
5					-
6					-
Totale imponibile					378,00 €
IVA al 22%					83,16 €
TOTALE Euro					461,16 €

7446

Fondi su cui far gravare la spesa: AIRC PNRR - POC,

cod. IFO: 24/30/R/07

Scadenza: 03/03/2025

Responsabile: Dr. Blandino

CDC 1100050

23/01/24 (Come da MAIL in ALLEGATO)

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

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

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA		
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI		
Data	05/07/2024		
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		
U.O. / Servizio richiedente			

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il prodotto presente nella richiesta è un anticorpo necessario alla valutazione e separazione di un tipo cellulare da un altro. Sulla base di vari esperimenti in cui sono stati testati vari anticorpi di varie ditte, questo è risultato quello con la resa migliore con una quantità d'uso più bassa.

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

Prodotto distribuito in esclusiva

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: SIAL

Fabbisogno presunto in UM:

NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa):

NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

Il sottoscritto, consapevole delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, 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 Richiedente

UOC RICERCA TRASLAZIONALE

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☐ Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 5/7/2024

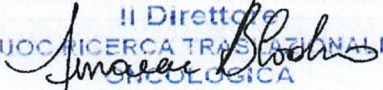
UOC Acquisizione Beni e Servizi

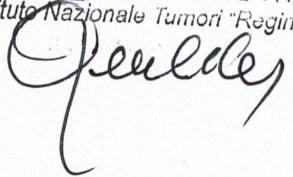
Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti SIAL

Il prodotto presente nella richiesta è un anticorpo necessario alla valutazione e separazione di un tipo cellulare da un altro.

Sulla base di vari esperimenti in cui sono stati testati vari anticorpi di varie ditte, questo è risultato quello con la resa migliore con una quantità d'uso più bassa.

Prodotto distribuito in esclusiva


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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		10/07/2024			
Dipartimento		Dipartimento clinico-sperimentale dermatologia			
U.O. / Servizio richiedente		Lab. di Fisiopatologia Cutanea e CIRM -ISG			

A) INFORMAZIONI SANITARIE	
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:	
GDF15 Polyclonal antibody	
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 è stato già utilizzato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi e quindi	
è considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.	

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

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
		
N.Richiesta		
(Spazio Riservato)		
Data		
10/07/2024		
Dipartimento		
Dipartimento clinico-sperimentale dermatologia		
U.O. / Servizio richiedente		
Lab. di Fisiopatologia Cutanea e CIRM -ISG		

A) INFORMAZIONI SANITARIE	
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:	
GDF15 Polyclonal antibody	
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 è stato già utilizzato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi e quindi è considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.	

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