

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. 697 del 30/07/2024

OGGETTO: Affidamento ai sensi dell'art. 76 comma 2 lett. b) del D. Lgs. 36/2023, fornitura di reagenti, Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 21/01/R/17 CUP H89C21000340001 responsabile Dr.ssa A. Biroccio, Fondo Lazio Innova cod. Ifo 24/14/R/16 CUP H83C23001910007 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 22/01/G/43 CUP H53C22001110001 responsabile Dr.ssa E. Camera, Fondo A.I.R.C cod. Ifo 23/30/R/03 CUP H83C23000010007 responsabile Dr.ssa A. Bagnato

Esercizi/o e conto 2024 Conti: 501010393-501010394 Centri/o di costo 3051350-3041050-1100050-3051150

- **Importo presente Atto: € € 52.658,71**

- **Importo esercizio corrente: € € 52.658,71**

Budget

- **Assegnato: € -**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2024/ ABS SAR 115

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-703-2024

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:

19 allegati; note protocollo, dichiarazioni di infungibilità e relazioni acquisto prodotto

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.)*”;

- Vista la deliberazione n. 383 del 08 maggio 2024 di presa d'atto dell'insediamento del Commissario Straordinario dell'IRCCS Istituti Fisioterapici Ospitalieri Dott. Livio De Angelis;
- 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 che il concetto di infungibilità viene collegato agli obiettivi della ricerca, individuati dal responsabile scientifico della stessa;
- Premesso che con deliberazione n.664 del 09/06/2021, è stato accettato il finanziamento di euro 390.000,00 disposto dal Ministero della Salute per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "BRCA and beyond: dissecting BRCAness and overcoming therapeutic resistance" (co-2019-12369662), cod. IFO 21/01/R/17, responsabile Dr.ssa Annamaria Biroccio;
- con deliberazione n.452 del 18/05/2023 è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute per lo svolgimento del progetto della ricerca dal titolo "Skin lipidomics in the early diagnosis of parkinson's disease" cod. IFO 22/01/G/43 responsabile Dr.ssa E. Camera;
- 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 Endothelin1/ β arrestin1 network at the tumor-stoma interface in high grade serous ovarian cancer" cod. IFO 23/30/R/03, responsabile Dr.ssa A. Bagnato;
- con deliberazione n.175 del 01/03/2024, è stato accettato il finanziamento di 66.428,60 da Lazio Innova per lo svolgimento del progetto dal titolo "A NEW PROTOCOL FOR THE MANAGEMENT OF SYNDROMIC PEDIATRIC CONDITIONS INVOLVING EPILEPTIC BEHAVIOR – PROMISE" nel

ambito del programma regionale FERS Lazio 2021-2027, avviso pubblico “Riposizionamento Competitivo RSI” cod. Ifo 24/14/R/16 Responsabile Dr. G. Blandino.

Considerato che la Dr.ssa A. Bagnato, il Dr. G. Blandino, la Dr.ssa E. Camera e la Dr.ssa A. Biroccio con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l’acquisto di reagenti distribuiti in esclusiva dalle Società, Sial srl, Aurogene s. r.l, Euroclone srl, Vinci-Biochem srl, Life Technologies Italia, Diatech Lab line 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:

- Sial s.r.l € 13.452,94 Iva compresa;
- Aurogene s. r.l € 14.969,40 Iva compresa;
- Vinci-Biochem srl € 11.907,20 Iva compresa;
- Life technologies Italia € 2.903,43 Iva compresa;
- Diatech Lab line s.r.l € 9.425,74 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 52.658,71 Iva compresa, graverà sui Fondi: Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 21/01/R/17 per € 2.903,43 responsabile Dr.ssa A. Biroccio, Fondo Lazio Innova cod. Ifo 24/14/R/16 per € 9.425,74 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 22/01/G/43 per € 11.907,20 responsabile Dr.ssa E. Camera, Fondo A.I.R.C cod. Ifo 23/30/R/03 per € 28.422,34 responsabile Dr.ssa A. Bagnato che presentano la necessaria disponibilità;

Attestato che il presente provvedimento, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo e utile per il servizio pubblico, ai sensi dell'art. 1 della legge 20/94 e successive modifiche, nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1, primo comma, della legge 241/90, come modificata dalla legge 15/2005;

Determina

per i motivi di cui in narrativa che si intendono integralmente confermati di:

1) affidare, ai sensi 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:

• Sial s.r.l	€ 13.452,94	Iva compresa;
• Aurogene s. r.l	€ 14.969,40	Iva compresa;
• Vinci-Biochem srl	€ 11.907,20	Iva compresa;
• Life technologies Italia	€ 2.903,43	Iva compresa;
• Diatech Lab line s.r.l	€ 9.425,74	Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 52.658,71 Iva compresa, graverà sui Fondi: Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 21/01/R/17 per € 2.903,43 responsabile Dr.ssa A. Biroccio, Fondo Lazio Innova cod. Ifo 24/14/R/16 per € 9.425,74 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 22/01/G/43 per € 11.907,20 responsabile Dr.ssa E. Camera, Fondo A.I.R.C cod. Ifo 23/30/R/03 per € 28.422,34 responsabile Dr.ssa A. Bagnato che presentano la necessaria disponibilità

cod. IFO 21/01/R/17

- assegnato:	€ 390.000,00
- utilizzato:	€ 93.586,47
- presente atto:	€ 2.903,43
- residuo:	€ 293.510,10

cod. IFO 24/14/R/16

- assegnato:	€ 83.035,75
- utilizzato:	€ 19.331,57
- presente atto:	€ 9.425,74
- residuo:	€ 54.278,44

cod. IFO 22/01/G/43

- assegnato:	€ 450.000,00
- utilizzato:	€ 301.596,37
- presente atto:	€ 11.907,20

cod. IFO 23/30/R/03

- assegnato:	€ 165.000,00
- utilizzato:	€ 102.488,31
- presente atto:	€ 28.422,34

- residuo: € 136.496,43

- residuo: € 34.089,35

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

- Conto 501010393 x € 28.422,34
- Conto 501010394 x € 24.236,37

La UOC Acquisizione Beni e Servizi curerà tutti gli adempimenti per l'esecuzione della presente determinazione.

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

Documento firmato digitalmente ai sensi del D.Lgs 82/2005 s.m.i. e norme collegate

Prot.RTO2-53/24-AB del 17/07/2024
 Ditta: Life Technologies Italia
 Offerta: n. 5266578 del 20/03/2024

NR
 ↑
 CIG: B28FD96665

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	4440040	1	TAQMAN UNIVERSAL MMIX II	438,15	438,15
2	4427975	1	TAQMAN MICRO RNA ASSAY ID 002162 miR-138-1-3p	277,77	277,77
3	4427975	1	TAQMAN MICRO RNA ASSAY ID 462022_mat miR-2392	277,77	277,77
4	4427975	1	TAQMAN MICRO RNA ASSAY ID 463337_mat miR-4689	277,77	277,77
5	13778150	1	LIPOFECTAMINE RNAIMAX, 1.5ML	1.108,40	1.108,40
				Totale imponibile	2.379,86
				IVA	523,57
				TOTALE	2.903,43

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

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

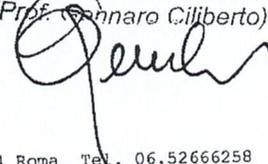
Per chiarimenti sulla richiesta contattare: adele.petricca@ifo.it

Il Direttore
 UOC RICERCA TRASAZIONALE
 ONCOLOGICA
 Dr. Giovanni Blandino



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

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



**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 17/07/2024

Oggetto: richiesta prodotti

I prodotti TaqMan microRNA assays catalogo Numero 4427975 (Assay ID 002162; 462022_mat; 463337_mat) e TAQMAN FAST UNIVERSAL MASTER MIX catalogo Numero 4440040, presenti nell'offerta Thermo Scientific, serviranno per validare miRNA identificati attraverso miRNA array. Inoltre, il prodotto Lipofectamine™ RNAiMAX Transfection Reagent catalogo Numero 13778150, verrà utilizzato per trasfettare con mimic-miRNA linee cellulari tumorali.

Thermo Scientific è esclusivista per tutti i prodotti sopra elencati.

Si allega copia aggiornata dell'offerta annuale Thermo Scientific (E5266578) nella quale sono inclusi tutti i prodotti richiesti nell'ordine.

Dr.ssa Annamaria Biroccio

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

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	17/07/2024	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Ricerca Traslationale 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:

Thermo Scientific è esclusivista per tutti 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:

16/07/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

DIATECH LABLINE

OFFERTA: 1366/00 - Prot.n. RTO/169/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	104175	1	Twist Library Preparation EF Kit with amp mix,	1.798,10	1.798,10
2	104178	1	Twist Hybridization and Wash Kit with amp mix,	270,04	270,04
3	104325	1	Twist Dry Down Beads, Dry Down Beads for DNA	348,73	348,73
4	101311	1	Twist Universal Adapter Syst.-TruSq Compatible	291,60	291,60
5	100578	1	Twist Universal Blocker, 12 Reactions	361,13	361,13
6	103698	1	Twist Comprehensive Exome (EUK), Reactions, Kit	4.656,42	4.656,42
				Totale imponibile	7.726,02 €
				IVA al 22%	1.699,72 €
				TOTALE Euro	9.425,74 €

Fondi su cui far gravare la spesa: Lazio Innova
Codice: 24/14/R/16
Scadenza: 21/5/2025
Responsabile: Dr.Giovanni Blandino
CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
Giovanni Blandino
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

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

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti presenti nella richiesta allegata sono necessari per generare librerie genomiche per il sequenziamento degli esomi.

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: DIATECH LABLINE
 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

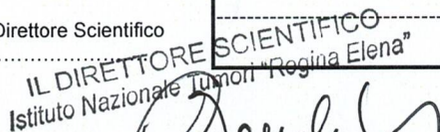
Timbro/firma Ricercatore Richiedente


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

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

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

Timbro/firma Direttore Scientifico


Dr. Elena

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 16/7/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

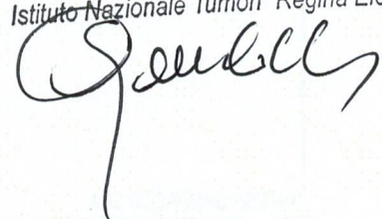
Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti DIATECH LABLINE

I prodotti presenti nella richiesta allegata sono necesari per generare librerie genomiche per il sequenziamento degli esomi.

Tali prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta DIATECH-LABLINE come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"




A Direzione Scientifica ISG
Ufficio UOC ABS-SAR
LORO SEDI

SOCIETA': Vinci-Biochem
OFFERTA: 54604/VB
CDC: 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

N	Codice	Descrizione	Formato	Prezzo Un/conf.	Sconto %	Prezzo scontato	Q.tà	Prezzo finale	IVA 22 %
1	SPR-484E	Human Recombinant Alpha Synuclein Oligomers	100 ug x 5	2.440,00 €	0	2.440,00 €	4	9.760,00 €	11.907,20 €
		Costi aggiuntivi			0	0,00 €	1	0,00 €	0,00 €
		Costi ghiaccio secco			0	0,00 €	1	0,00 €	0,00 €
		IMPORTO TOTALE		2.440,0 €		2.440,0 €		9.760,0 €	11.907,2 €

Si allegano:

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

Fondo su cui far gravare la spesa: Ricerca Finalizzata 2021
Cod. IFO 22/01/G/43

Responsabile Fondo: Dr.ssa Emanuela Camera

Emanuela Camera

Dr.ssa Emanuela Camera
Dirigente I Livello
LAB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRM

Richiedente Dr.ssa Giorgia Cardinali

Dr.ssa GIORGIA CARDINALI
Dirigente I Livello

Lab di Fisiopatologia Cutanea

Roma, 16/07/2024

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

Prof. Di Nardo Anna, MD PhD
Direttore del Dipartimento di Dermatologia
Direttore del lab. di fisiopatologia cutanea

ISG
ISTITUTO DERMATOLOGICO
SAN GALLICANO
Parere favorevole
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

Di Nardo

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		 
12+A1:N32+A1:O37+A	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	16/07/2024	
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:

Alpha synuclein Oligomers: vedere 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:

il prodotto è stato già utilizzato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi e quindi

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:

**UOC Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea e
Centro Integrato di Metabolomica**

Spett. le Vinci-Biochem Srl

Via mail: vb@vincibiochem.it

Oggetto:

Spett. le O.E.,

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

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

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

	Quantità
<ul style="list-style-type: none">Human Recombinant Alpha-Synuclein Oligomers Cat. No. SPR-484E	1

Roma, li 9.07.2024

Il Richiedente
Giorgia Cardinali



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

Roma 09/07/2024

AUROGENE
OFFERTA N° 1761/G

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	BIO-25028	3	ACCUZYME Mix, 2x 500 Reactions	€ 655,00	€ 1.965,00
2	BIO-32020	2	SensiFAST HRM 2000 rxns (20 ml)	€ 1.255,00	€ 2.510,00
3	BIO-21127	2	MyTaq Extract-PCR Kit 500 Reactions.	€ 459,00	€ 918,00
4	BIO-21113	3	MyTaq HS DNA Polymerase 2500 units	€ 1.138,00	€ 3.414,00
5	BIO-37039	3	Proteinase K 1000 mg	€ 843,00	€ 2.529,00
6	BIO-33032	2	HyperLadder 25bp, formally HyperLadder V 500 Lanes	€ 467,00	€ 934,00
7					
8					
				Totale imponibile	€ 12.270,00
				IVA	€ 2.699,40
				TOTALE	€ 14.969,40

Resp. Dr.ssa Anna Bagnato

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

AIRC

COD. 23/30/R/03

FONDO IN SCADENZA



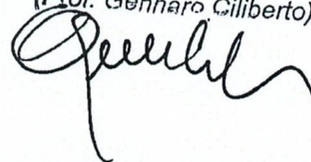
Dr.ssa Anna Bagnato
 Responsabile UOSD
 "Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici"
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

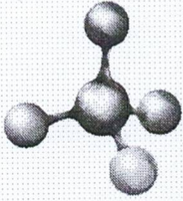
NB:

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 I.R.E.
 (Prof. Gennaro Ciliberto)





Aurogene s.r.l a socio unico

Via dei Lucani, 51-53-55- 00185 Roma
Tel +39 0698185510 Fax +39 0662275842
PEC aurogene@pec.it- CUU M5UXCR1
C.F./P.Iva IT10926691006
www.aurogene.eu

Spett.le

IRE - Istituto Nazionale Tumori Regina Elena
ISG - Istituto Dermatologico San Gallicano
Via Elio Chianesi, 53
00144 Roma
Dr.ssa Anna Bagnato

Cod. Cli.	IVA	Valuta	Codice fiscale	Partita IVA	Numero doc.	Data doc.	Pag.	
23	22SP	EURO	02153140583	IT 01033011006	1761/G	19/07/2024	1 / 1	
Codice e descrizione pagamento			Banca d'appoggio		CIG	CUP		
BB0002 BB 60 GG D.F.								
Agente	Indirizzo e-mail per l'invio degli ordini ordinicliente@aurogene.eu oppure aurogene@pec.it				Tipo documento			
401					PREVENTIVO			
Codice	Descrizione	U.M.	Quantità	Prezzo Un.	Sc.%1	Sc.%2	Imp. Netto	IVA
BIO-25028	ACCUZYME Mix, 2x 500 Reactions	PZ	3,000	655,000	0,00	0,00	1.965,00	22SF
BIO-32020	SensiFAST HRM 2000 rxns (20 ml)	PZ	2,000	1.255,000	0,00	0,00	2.510,00	22SF
BIO-21127	MyTaq Extract-PCR Kit 500 Reactions.	PZ	2,000	459,000	0,00	0,00	918,00	22SF
BIO-21113	MyTaq HS DNA Polymerase 2500 units	PZ	3,000	1.138,000	0,00	0,00	3.414,00	22SF
BIO-37039	Proteinase K 1000 mg	PZ	3,000	843,000	0,00	0,00	2.529,00	22SF
BIO-33032	HyperLadder 25bp, formally HyperLadder V 500 Lanes	PZ	2,000	467,000	0,00	0,00	934,00	22SF
Validità offerta 60 giorni dall'emissione del preventivo								
Imponibile	Al.IVA	Importo IVA	Totale merce	% Sconto	Importo sconto	Netto merce		
			12.270,00	0,00		12.270,00		
			Bolli	Spese incasso		Abbuono	Acconto	
			TOTALE A PAGARE			TOTALE PREVENTIVO		
12.270,00	Tot.	2.699,40	12.270,00			14.969,40		
Scadenze								
BBa 12.270,00 19/09/2024								
NOTE:								
Firma (per uso interno)				Firma per accettazione merci				

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 22/07/2024

I prodotti ACCUZYME Mix (BIO-25028), SensiFAST (BIO-32020), MyTaq Extract-PCR Kit (BIO-21127), MyTaq HS DNA Polymerase (BIO-21113), Proteinase K (BIO-37039) and Hyper Ladder 25bp (BIO-33032) distribuiti dalla ditta Bioline, sono stati testati in precedenza nel nostro laboratorio. Il primo prodotto è costituito da un mix di reagenti, tra cui un enzima con attività di correzione di bozze ad alta fedeltà, che offre una resa elevata nelle metodiche di PCR. Inoltre il kit contiene un buffer che garantisce le condizioni ideali per molti protocolli di PCR. Il secondo prodotto permette di eseguire esperimenti di real-time PCR. La MIX contenuta nel kit adopera una Taq polimerasi molto stabile anche ad alta temperatura che permette un'alta specificità di segnale. Inoltre tale prodotto è compatibile con le apparecchiature per qPCR attualmente in dotazione nel nostro laboratorio. Il terzo prodotto fornisce un'estrazione e un'amplificazione rapida e semplice del DNA a partire da diversi tipi di cellule e tessuti. Il quarto prodotto permette l'amplificazione del DNA in maniera efficiente. In particolare garantisce un'amplificazione ad alta specificità poiché l'enzima contenuto in questo kit rimane inattivo durante le fasi di settaggio della PCR quando si lavora a temperatura ambiente. La proteinasi K è una serina proteasi altamente attiva su proteine native e denaturate, ed è ampiamente utilizzata nella purificazione dell'RNA e del DNA estratti da linee cellulari per analizzarli per PCR o qRT-PCR. Il sesto ed ultimo prodotto contenuto nell'offerta è un marcatore di peso molecolare pronto all'uso, progettato per una facile determinazione delle dimensioni degli acidi nucleici che vanno da da 25 bp a 500 bp. È progettato per determinare la dimensione degli acidi nucleici sia su gel di agarosio TAE o TBE dal 2% al 3% che su gel di poliacrilammide. Ci siamo rivolti alla ditta Aurogene, perché tale ditta è il rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia dei prodotti della Bioline.

Cordialmente.

Dr.ssa Anna Bagnato

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

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	22/07/2024
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:

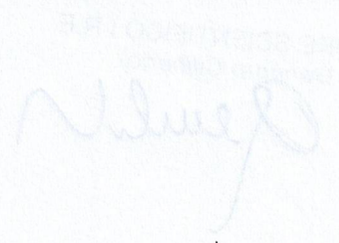
Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:





Roma 18/07/2024

**SIAL
OFFERTA N° 0008427/24**

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	SO-EA-0531	4	Human IL-1b ELISA 96 Samples	€ 544,00	€ 2.176,00
2	SO-EA-0206	4	Human IL-6 ELISA 96 Samples	€ 544,00	€ 2.176,00
3	AC-A38545-100	2	Anti-CCL5 Antibody	€ 525,00	€ 1.050,00
4	AC-A277663-100	2	Anti-IL-1 beta Antibody [IL1B/3993]	€ 500,00	€ 1.000,00
5	AC-A29687-100	2	Anti-IL-6 Antibody	€ 515,00	€ 1.030,00
6	AC-A101621-100	3	Anti-IL8 Antibody	€ 461,00	€ 1.383,00
7	AC-A2982-96	4	Human Interleukin 8 ELISA Kit	€ 470,00	€ 1.880,00
8	SIAL-RPMI-XA	6	RPMI 1640 Medium, - L-Glu 6 x 500 mL	€ 28,00	€ 168,00
9	SIAL-PBS-1A	4	Dulbecco's PBS (1x), - Ca/Mg - Phenol Red, 6 x 500 mL	€ 25,00	€ 100,00
10	SIAL-LGlu	2	L-Glutamine Solution (200 mM) 6 x 100 mL	€ 32,00	€ 64,00
Totale imponibile					€ 11.027,00
IVA					€ 2.425,94
TOTALE					€ 13.452,94

Resp. Dr.ssa Anna Bagnato

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"

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 18/07/2024

I Kit ELISA per Human IL-1b (SO-EA-0531), Human IL-6 (SO-EA-0206), e Human Interleukin 8 (AC-A2982-96) sono stati precedentemente testati nel nostro laboratorio con il fine di stimare l'abbondanza di questi fattori pro-infiammatori nel terreno condizionato delle cellule di carcinoma ovarico sieroso di alto grado. Gli anticorpi Anti-CCL5 (AC-A38545-100), Anti-IL-1 beta (AC-A277663-100), Anti-IL-6 (AC-A29687-100) e Anti-IL-8 (AC-A101621-100) sono stati testati in precedenza nel nostro laboratorio non solo per condurre esperimenti di western blot per valutare i livelli di espressione di tali proteine nelle cellule di carcinoma ovarico sieroso di alto grado, ma anche per Tutti gli anticorpi descritti presentano alta specificità verso le proteine che riconoscono e non danno segnali aspecifici. I seguenti prodotti: SIAL RPMI 1640 Medium, SIAL Dulbecco's PBS, - Ca/Mg - Phenol Red, SIAL Glutamine Solution (200 mM), utilizzati per mantenere in coltura linee di carcinoma ovarico sieroso di alto grado e cellule primarie derivanti da pazienti affette da questa neoplasia, sono necessari per garantire un'ottimale crescita in coltura dei nostri modelli cellulari. I prodotti contenuti nell'offerta hanno mostrato performances superiori ad altri prodotti con le stesse funzioni. Pertanto ci siamo rivolti alla SIAL per il loro ordine, perché tale ditta è il rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia.

Cordialmente.

Dr.ssa Anna Bagnato

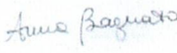
IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

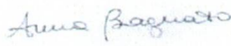
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

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

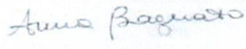
Timbro/firma Ricercatore Richiedente


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

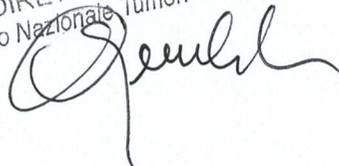
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)


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

Timbro/firma Responsabile UOSD


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

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"


D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

fondo in scadenza ----- Massima urgenza

 Urgente

 Non urgente

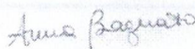
 Programmabile

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente


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

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)


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

Timbro/firma Responsabile UOSD


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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

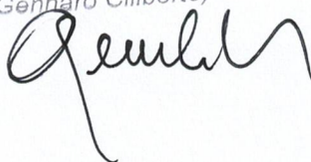
fondo in scadenza ----- Massima urgenza

 Urgente

 Non urgente

 Programmabile

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



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

Unica Ufficio Ricerca e Sviluppo

Dirigente I Livello

Lab. di Fisiopatologia Cutanea

Dr. Nardo Anna, MD PhD

Direttore del Dipartimento di Dermatologia

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Direttore del Lab. di fisiopatologia cutanea

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

ISTITUTO SAN GALLICANO - IFT

" DIRETTORE "

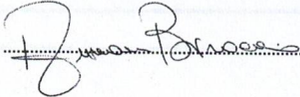


C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

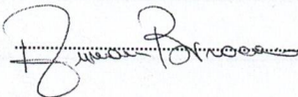
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

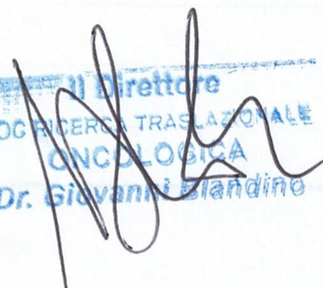
D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile


Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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

