

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. 729 del 12/08/2024

**OGGETTO: Affidamento ai sensi dell'art.76 comma 2 lett b) del D. Lgl 36/2023 fornitura rea-
genti. Fondo MUR-PNRR cod. Ifo 22/15/R/37 CUP H83C22000550006 responsabile Dr.ssa G.
Piaggio- S. Soddu. Fondo Ministero della salute PNRR-POS T4 cod. Ifo 23/01/R/20 CUP
H13C22000490001 responsabile Dr.ssa P. Nisticò. Fondo Ale con Noi Onlus cod. Ifo 23/09/R/10
CUP H83C23000120007 responsabile Dr.ssa R. Loria. Fondo Ministero della Salute cod. Ifo
21/01/R/20 CUP H89C21000320001 responsabile Dr.ssa I. Falcone. 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 3051250-3051550-3051450-
3020050-3051350

- **Importo presente Atto: € € 39.115,52**

- **Importo esercizio corrente: € € 39.115,52**

Budget

- **Assegnato: € -**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2024/ ABS SAR 123

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-735-2024

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:

30 allegati; note protocollo, dichiarazione di infungibilità e 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;
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 in esecuzione alla deliberazione n. 662 del 09/06/2021 è in corso di svolgimento il progetto finanziato dal Ministero della Salute per un importo di € 450,00,00, dal titolo: “SCD1 as a new target therapeutic and predictive biomaker for lipid metabolism in cancer stem cells”, cod. IFO 21/01/R/20 di cui è responsabile la Dott.ssa Italia Falcone;

con deliberazione n. 112 del 30/01/2023 è stato accettato il finanziamento disposto dall’Associazione Ale con NOI Onlus per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "Nuove terapie a bersaglio molecolare nei sarcomi pediatrici e dell’adulto condotto", cod. IFO 23/09/R/10, responsabile Dr.ssa R. Loria;

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

con deliberazione n. 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 il Dr.ssa I. Falcone, Dr.ssa R. Loria ,Dr.ssa P. Nisticò, Dr.ssa G. Piaggio e la Dr.ssa A. Bagnato 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, Life Technologies Italia, Euroclone spa, Sial srl, Phoenix Biolife srl, Merck Life Science srl, Carlo Erbe Reagents srl, Qiagen srl e 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 Italia srl | € 2.187,46 | Iva compresa; |
| • Qiagen srl | € 5.587,60 | Iva compresa; |
| • Carlo Erbe Reagents srl | € 3.363,56 | Iva compresa; |
| • Merck Life Science srl | € 518,99 | Iva compresa; |
| • Phoenix Biolife srl | € 10.000,34 | Iva compresa; |
| • Sial srl | € 10.899,48 | Iva compresa; |
| • Life Technologies Italia | € 3.125,50 | Iva compresa; |
| • Euroclone spa | € 3.432,59 | Iva compresa; |

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 39.115,52 Iva compresa, graverà sul Fondo: Fondo MUR-PNRR cod. Ifo 22/15/R/37 per € 6.558,09 responsabile Dr.ssa G. Piaggio- S. Soddu. Fondo Ministero della salute PNRR-POS T4 cod. Ifo 23/01/R/20 per € 518,99 responsabile Dr.ssa P. Nisticò. Fondo Ale con Noi Onlus cod. Ifo 23/09/R/10 per €3.363,56 responsabile Dr.ssa R. Loria. Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 21/01/R/20 per € 7.775,06 responsabile Dr.ssa I. Falcone. Fondo A.I.R.C cod. Ifo 23/30/R/03 per € 20.899,82 responsabile Dr.ssa A. Bagnato 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 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 Italia srl | € | 2.187,46 | Iva compresa; |
| • Qiagen srl | € | 5.587,60 | Iva compresa; |
| • Carlo Erbe Reagents srl | € | 3.363,56 | Iva compresa; |
| • Merck Life Science srl | € | 518,99 | Iva compresa; |
| • Phoenix Biolife srl | € | 10.000,34 | Iva compresa; |
| • Sial srl | € | 10.899,48 | Iva compresa; |
| • Life Technologies Italia | € | 3.125,50 | Iva compresa; |
| • Euroclone spa | € | 3.432,59 | Iva compresa; |

2) far gravare la spesa complessiva di € 39.115,52 Iva compresa, graverà sul Fondo: Fondo MUR-PNRR cod. Ifo 22/15/R/37 per € 6.558,09 responsabile Dr.ssa G. Piaggio- S. Soddu. Fondo Ministero della salute PNRR-POS T4 cod. Ifo 23/01/R/20 per € 518,99 responsabile Dr.ssa P. Nisticò. Fondo Ale con Noi Onlus cod. Ifo 23/09/R/10 per €3.363,56 responsabile Dr.ssa R. Loria. Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 21/01/R/20 per € 7.775,06 responsabile Dr.ssa I. Falcone. Fondo A.I.R.C cod. Ifo 23/30/R/03 per € 20.899,82 responsabile Dr.ssa A. Bagnato che presentano la necessaria disponibilità

cod. IFO 23/30/R/03

| | | |
|------------------|---|------------|
| - assegnato: | € | 165.000,00 |
| - utilizzato: | € | 131.615,46 |
| - presente atto: | € | 20.899,82 |
| - residuo: | € | 12.484,72 |

cod. IFO 23/01/R/20

| | | |
|------------------|---|------------|
| - assegnato: | € | 450.000,00 |
| - utilizzato: | € | 236.338,71 |
| - presente atto: | € | 7.775,06 |
| - residuo: | € | 205.886,23 |

cod. IFO 23/09/R/10

| | | |
|------------------|---|-----------|
| - assegnato: | € | 75.000,00 |
| - utilizzato: | € | 65.916,44 |
| - presente atto: | € | 3.363,56 |
| - residuo: | € | 5.720,00 |

cod. IFO 23/01/R/20

| | | |
|------------------|---|--------------|
| - assegnato: | € | 2.910.000,00 |
| - utilizzato: | € | 114.657,86 |
| - presente atto: | € | 518,99 |
| - residuo: | € | 1.887.460,26 |

cod. IFO 22/15/R/37

- assegnato: € 329.958,00
- utilizzato: € 175.959,53
- presente atto: € 6.558,09
- residuo: € 147.440,38

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051250-3051550-3051450-3020050-3051350

- Conto 501010393 x € 24.263,38
- Conto 501010394 x € 14.852,14

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

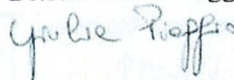
Roma, 29/07/2024

I prodotti DNASE I AMP GRADE, RNASEOUT RECOMB. RNASE INHIB. 5000 UNITS, MLV-REVERSE TRANSCRIPTASE 40000 U richiesti alla ditta ThermoFisher saranno utilizzati per la retrotrascrizione dell'RNA estratto da cellule e tessuti in cDNA, per l'esecuzione di successive RT-qPCR.

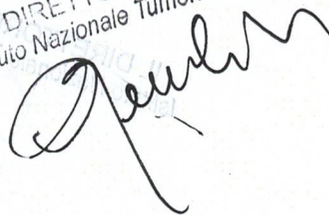
ThermoFisher è il distributore ufficiale per l'Italia di tali prodotti.

Il Richiedente

Dr.ssa Giulia Piaggio



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 erranee, 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

Francesco Mandicello

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Giuseppe Paffo

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"

Giuseppe Paffo

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 Nistico

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nistico

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

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"

Paola Nistico

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

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

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

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

Timbro/firma Responsabile UOSD

Anna Bagnato
 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"

[Signature]

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

fondo in scadenza

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

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

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

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

Timbro/firma Responsabile UOSD

Anna Bagnato
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"

Giuseppe Lillo

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
fondo in scadenza -----
Urgente
Non urgente
Programmabile



Roma 31/07/2024

SIAL
OFFERTA N° 0010394/24

| | COD. | Q. | DESCRIZIONE | EURO CAD. | IMPORTO |
|---|------------|----|-------------------------------|-------------------|--------------------|
| 1 | BD610991 | 4 | Rho 150 ug | € 350,00 | € 1.400,00 |
| 2 | BD554167 | 4 | p53 0.25 mg | € 615,00 | € 2.460,00 |
| 3 | SO-CA-0110 | 3 | P53 Snapshot Magnetic Beads C | € 956,00 | € 2.868,00 |
| 4 | BD560280 | 2 | p53 (pS37) 50 test | € 399,00 | € 798,00 |
| 5 | BD610551 | 2 | b-Arrestin 150 ug | € 352,00 | € 704,00 |
| 6 | BD610017 | 2 | EGF Receptor 150 ug | € 352,00 | € 704,00 |
| | | | | | |
| | | | | Totale imponibile | € 8.934,00 |
| | | | | IVA | € 1.965,48 |
| | | | | TOTALE | € 10.899,48 |

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

AIRC

COD. 23/30/R/03

FONDO IN SCADENZA

Resp. Dr.ssa Anna Bagnato

Dr.ssa Anna Bagnato
 Responsabile UOSD

"Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici"
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

NB:

MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA ANNA BAGNATO**UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici piano -2****CENTRO DI COSTO: 3051350**

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 31/07/2024

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio SAR - IFO

LORO SEDI

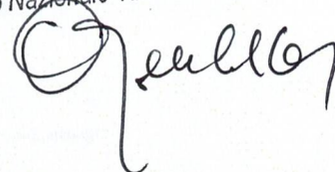
Oggetto: RELAZIONE PER ACQUISTO REAGENTI: SIAL

La richiesta dei reagenti in allegato si rende necessaria per le loro elevate prestazioni necessarie per lo svolgimento di esperimenti di Biologia Molecolare svolti nel nostro laboratorio al fine di comprendere i meccanismi alla base del processo di metastatizzazione del carcinoma ovarico. Gli anticorpi della ditta BD (BD610991, BD554167, BD560280, BD610551 e BD610017) distribuiti da Sial sono stati scelti per validare esperimenti di immuno blot già effettuati nel nostro laboratorio. Le biglie magnetiche coniugate con la proteina p53 della ditta Signosis (SO-CA-0110) sono state scelte per eseguire saggi di immunoprecipitazione cromatinica in piastra con un flusso di lavoro semplificato e maggiore sensibilità. Sial è esclusivista nella distribuzione dei prodotti Signosis e BD nel Lazio e pertanto ci siamo rivolti ad essa per l'ordine in oggetto.



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"



| | | |
|--------------------|--|---|
| 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 | 31/07/2024 |
| 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:

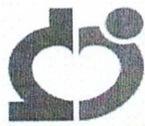
Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



IRE
ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 1/08/2024

Oggetto: RELAZIONE PER ACQUISTO REAGENTI: Phoenix Biolife Science

La M-MLV Reverse Transcriptase (PBS3520), la Master Mix 2X High Fidelity (PBS2940) e l'RNase Inhibitor (PBS7030), distribuiti dalla ditta Phoenix Biolife Science, sono stati testati in precedenza nel nostro laboratorio per condurre esperimenti di qRT-PCR e PCR e sono compatibili con le apparecchiature del nostro laboratorio. In particolare, la Mix 2X High Fidelity e la M-MLV Reverse Transcriptase risultano essere molto stabili, anche ad alte temperature, garantendo reazioni di amplificazione del cDNA altamente specifiche. L'acquisto dei kit per l'isolamento di RNA (PBS0102), la purificazione di DNA genomico (PBS01032) e per saggi di citotossicità (PBS51015), distribuiti dalla ditta Phoenix, è necessario per il completamento di esperimenti condotti nel nostro laboratorio. L'agente trasfettante per DNA/siRNA (PBS51411) garantisce un'elevata efficienza di trasfezione ed una maggiore vitalità cellulare rispetto ad analoghi reagenti distribuiti da altre ditte. Tutti i prodotti sopra elencati hanno mostrato performances superiori ad altri in commercio, pertanto ci siamo rivolti alla Phoenix Biolife Science per il loro ordine, perché tale ditta è il rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia.

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"

| | | |
|--------------------|--|---|
| 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 | 01/08/2024 |
| 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: _____

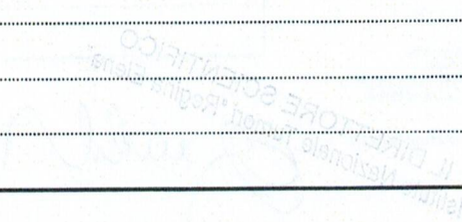
Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____



394



Prot.
DITTA: DBA Italia S.r.l.
OFFERTA N. PRE2024-9068
FONDI: 21.01.R.20

Roma, 30/07/2024
del
Cod. IFO: 21.01.R.20

| CODICE | Q.TA | DESCRIZIONE | Euro Cad. | IMPORTO |
|----------------|------|-------------|--------------------------|-------------------|
| HY-50709-1g | 1 | A939572 | € 1.920,00 | € 1.920,00 |
| HY-10999-50mg | 1 | Trametinib | € 99,00 | € 99,00 |
| HY-114277-1g | 1 | Sotorasib | € 2.340,00 | € 2.340,00 |
| HY-Y0873-100mL | 1 | PEG-3000 | € 59,00 | € 59,00 |
| HY-V1891-100mL | 1 | Tween-80 | € 59,00 | € 59,00 |
| HY-14660-50mg | 1 | Dabrafenib | € 103,00 | € 103,00 |
| | | | Totale imponibile | € 4.580,00 |
| | | | IVA al 22% | € 5.587,60 |
| | | | TOTALE Euro | € 5.587,60 |

7648
7648
7650
7651
7652
7653

Indirizzo di Consegna:
SAFU Laboratori piano -1 dr.ssa Italia Falcone

IL RESPONSABILE DEI FONDI

Dott.ssa Italia Falcone

Italia Falcone

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Signature]



IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Responsabile: Dr.ssa Italia Falcone

Prot.
Roma, 30/07/2024

Al Direttore Scientifico
 Prof. Gennaro Ciliberto

Oggetto: offerta prodotti DBA Italia S.r.l.

La Dr.ssa Italia Falcone, PI del progetto giovani ricercatori del Ministero dal titolo "SCD1 as a new target therapeutic and predictive biomarker for lipid metabolism in cancer stem cells" richiede l'acquisto, come da offerta allegata, del materiale necessario per lo studio in vivo dell'inibizione di SCD1 in diversi contesti tumorali. I prodotti inclusi nell'offerta sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Cordialmente

Il Responsabile della ricerca

Italia Falcone

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Gennaro Ciliberto

| | | |
|---|--|---|
| MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA | |  |
| N.Richiesta (Spazio Riservato) | Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile | |
| Data | 30/07/2024 | |
| Dipartimento | Department of Research, Advanced Diagnostics and Technological Innovation | |
| U.O. / Servizio richiedente | SAFU | |

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Materiale necessario per lo studio in vivo dell'inibizione farmacologica di SCD1

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:

Si tratta di prodotti già precedentemente testati per l'elevata qualità e funzionalità

I prodotti richiesti sono distribuiti dalla ditta DBA Italia s.r.l. a socio unico sul territorio nazionale vedi allegato

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

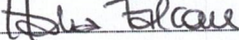
Informazioni aggiuntive: _____

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 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.)

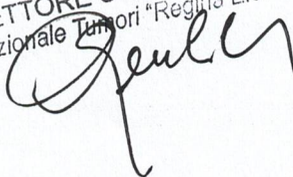


Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"





IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Responsabile: Dr.ssa Italia Falcone

Prot.
Roma, 30/07/2024

Al Direttore Scientifico
Prof. Gennaro Ciliberto

Oggetto: offerta prodotti Qiagen

La Dr.ssa Italia Falcone, PI del progetto giovani ricercatori del Ministero dal titolo "SCD1 as a new target therapeutic and predictive biomarker for lipid metabolism in cancer stem cells" richiede l'acquisto, come da offerta allegata, del materiale necessario per l'estrazione di DNA e RNA da tessuti tumorali paraffinati. I prodotti inclusi nell'offerta sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Cordialmente

Il Responsabile della ricerca

Italia Falcone

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Gennaro Ciliberto

| | | |
|---|--|---|
| MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA | |  |
| N.R.chiesta | Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile | |
| (Spazio Riservato) | | |
| Data | 30/07/24 | |
| Dipartimento | RIDAIT | |
| U.O. / Servizio richiedente | SAFU | |

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
 Kit per estrazione di DNA ed RNA da tessuti tumorali

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:
 Si tratta di prodotti già precedentemente testati per l'elevata qualità e funzionalità

I prodotti richiesti sono distribuiti dalla ditta QIAGEN S.r.l. socio unico sul territorio nazionale vedi allegato

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
Anna Filiceo

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)
Anna Filiceo

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"
Giulio

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0010863.05-08-2024

392

Roma, 01/08/2024

**Al Direttore Scientifico IRE
SEDE**

Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, Dr.ssa **Rossella Loria** è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sui fondi **Ale con Noi Onlus**, cod. **IFO 23/09/R/10**, CdC: **3051450**, di cui la Dr.ssa **Rossella Loria** è responsabile.

| | CODICE | Q.TÀ | DESCRIZIONE | Euro Cad. | IMPORTO |
|---|-------------------------------|-------------|---|-----------------------|----------------|
| 1 | FE5V3SH110 2EG2044 | 1 | SMARTvector Inducible Human EPHA5 hEF1a-TurboGFP shRNA V3SH11255- 02EG2044 cod.generico FE5V3SH11255 Components: V3SH11252-226498608 V3SH11252-228917970 V3SH11252-227306415 | 1.344,49 € | 1.344,49 € |
| 3 | FE5V3SH110 2EG2045 | 1 | SMARTvector Inducible Human EPHA7 hEF1a-TurboGFP shRNA V3SH11255- 02EG2045 cod.generico FE5V3SH11255 Components: V3SH11252-230170584 V3SH11252-227151975 V3SH11252-228961992 | 1.344,49 € | 1.344,49 € |
| 4 | A00XBBB63 | 1 | CONCORSO SPESE GESTIONE PRATICA FE5/FE6 | 40 € | 40 € |
| 5 | A00XBBB56 | 1 | SPESE SPEDIZIONE CON GHIACCIO SECCO | 28 € | 28 € |
| | | | | Totale imponibile | 2.756,98 € |
| | | | | IVA | 606,5 |
| | | | | TOTALE Euro | 3363,5 |

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta n. **2124518137** del 29/07/2024 trasmessa in allegato.

Si richiede la consegna del materiale in oggetto presso:

Nuovi Laboratori di ricerca, UOSD Network cellulari e bersagli terapeutici, Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslationale, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, piano -2, via Fermo Ognibene 23, 00144 Roma (all'attenzione della Dr.ssa **Rossella Loria**).

Dr.ssa *Rossella Loria*

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

| | | |
|--|--|---|
| 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 | 01/08/24 | |
| Dipartimento | Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica | |
| U.O. / Servizio richiedente | UOSD NCBTM | |

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Vettori lentivirali utilizzati per ingegnerizzare delle linee cellulari di osteosarcoma per poter effettuare esperimenti di silenziamento inducibile dei recettori delle Efrine

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:

L'utilizzo dei vettori lentivirali prodotti in esclusiva dall'azienda Horizon risulta indispensabile per poter effettuare esperimenti di silenziamento inducibile dei recettori delle Efrine, EPHA5 ed EPHA7 in modo da poterne studiare il ruolo nella progressione neoplastica.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Rosetta An

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Rosetta An

Urgente

Non urgente

Timbro/firma Direttore Scientifico

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Scuderi



IRE
ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 01/08/2024

Alla Direzione Scientifica IRE

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N69/RL/NCBTM

Nell'ambito del progetto "Nuove terapie a bersaglio molecolare nei sarcomi pediatrici e dell'adulto", i vettori prodotti dall'azienda Horizon di cui si richiede l'acquisto sono stati scelti per poter ingegnerizzare delle linee cellulari di osteosarcoma per poter effettuare esperimenti di silenziamento inducibile dei recettori delle Efrine, EPHA5 ed EPHA7, precedentemente da noi individuati come due nuovi potenziali bersagli terapeutici per il trattamento degli osteosarcomi. La deplezione di EPHA5 ed EPHA7 nelle linee cellulari di osteosarcoma ci permetterà di studiare in maniera approfondita il loro ruolo nella progressione di questi rari sarcomi ossei.

In fede

Rossella Loria

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 29/07/2024

Il Dimethyl Sulfoxide (DMSO) è un solvente organico altamente polare con molte applicazioni nella ricerca chimica e biologica. Questo solvente ha riportato usi nella prevenzione della formazione di cristalli di ghiaccio durante la crioconservazione, che normalmente porterebbe al danneggiamento delle cellule e dei tessuti stessi, provocandone la morte. Il DMSO quindi è un'opzione eccellente per la crioconservazione a lungo termine poiché è in grado di penetrare facilmente nelle cellule prevenendo la formazione di ghiaccio all'interno della cellula ed ha inoltre una bassa tossicità.

Tale prodotto è venduto esclusivamente dalla ditta Merck.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

| | | |
|--|--|--|
| MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA | | IRE  ISG |
| N.Richiesta | Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile | |
| (Spazio Riservato) | | |
| Data | 29/07/2024 | |
| 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 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:

.....

.....

Il DIRETTORE SCIENTIFICO
 Laboratorio di Immunologia e Immunoterapia dei Tumori



Roma, 24/07/24
Ditta: Euroclone
Offerta: 457755 /2024

| CODICE | Q.T A | DESCRIZIONE | Prezzo listino | Euro Cad. | IMPORTO | CENTRO di COSTO |
|--------|----------|--|----------------|---------------------|-----------|--------------------|
| 78588S | 1 | CD3ε (E4T1B) XP® Rabbit mAb | €600,80 | | €600,80 | 3051550 |
| 25229S | 1 | CD4 (D7D2Z) Rabbit mAb | €0,00 | | €0,00 | |
| 98941S | 1 | CD8α (D4W2Z) XP® Rabbit mAb | €585,60 | | €585,60 | |
| 97588S | 1 | CD11c (D1V9Y) Rabbit mAb | €519,20 | | €519,20 | |
| 90176S | 1 | CD19 (Intracellular Domain) (D4V4B) XP® Rabbit | €585,60 | | €585,60 | |
| 64988S | 1 | PD-L1 (D5V3B) Rabbit mAb | €522,40 | | €522,40 | |
| | | | | Spese spedizione | €0,00 | |
| | | | | Sub totale | €2.813,60 | |
| | | | | IVA (22%) | €618,99 | |
| | | | | TOTALE | €3432,59 | |

Il materiale richiesto va consegnato ai Laboratori di ricerca Dr.ssa Giulia Piaggio, UOSD SAFU, PIANO -2, via Elio Chianesi 53.

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: francesca.auciello@ifo.it

L'importo potrà gravare per progetti di ricerca Bando Heal ITALIA PNRR-MIUR intestato alla Dott.ssa Giulia Piaggio, Codice IFO 22.15.R.37

Responsabile del progetto

Responsabile della UOSD

Giulia Piaggio

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

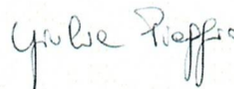
Giulia Piaggio

Roma, 24/07/2024

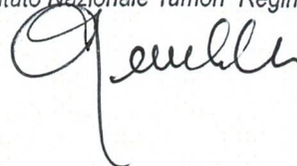
I prodotti richiesti alla ditta Euroclone saranno utilizzati per esperimenti di immunoistochimica e di citofluorimetria, effettuati su campioni murini, volti a valutare l'eterogeneità e l'importanza della componente immunitaria nella progressione dell'adenocarcinoma pancreatico.
Per tutte le caratteristiche sopra riportate si dichiara che i prodotti cui si richiede acquisto sono insostituibili e pertanto necessari per il buon esito sperimentale del progetto.

Euroclone è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

La Richiedente
Dr.ssa Giulia Piaggio



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 | 24/07/2024 | |
| Dipartimento | Ricerca, Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica | |
| U.O. / Servizio richiedente | UOSD SAFU | |

| |
|--|
| A) INFORMAZIONI SANITARIE |
| <p>Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:</p> <p>.....</p> <p>Vedi Allegato</p> <p>.....</p> |
| <p>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:</p> <p>Euroclone è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.</p> <p>.....</p> |

| |
|---|
| B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE |
| <p>Codice di repertorio nazionale:</p> <p>Produttore:</p> <p>Fabbisogno presunto in UM:</p> <p>Spesa presunta (IVA esclusa):</p> <p>Durata proposta del contratto di fornitura:</p> <p>Informazioni aggiuntive:</p> <p>.....</p> <p>.....</p> |

Roma, 29/07/2024
 Ditta: Thermofisher
 Offerta: D5535773 del 26/07/2024

| CODICE | QUAN TITA' | DESCRIZIONE | prezzo | IMPORTO |
|----------|---------------|--|---------|---------|
| 18068015 | PZ 3 | DNASE I AMP GRADE 100 UN | 189,54 | 568,62 |
| 10777019 | PZ 3 | RNASEOUT RECOMB.RNASE INHIB. 5000 UNITS | €303,14 | 909,42 |
| 28025013 | PZ 3 | MLV-REVERSE TRANSCRIPTASE 40000 U | €345,28 | 1035,84 |

7633
7640
7641

Totale € 2561,88
 Spese spedizione/ghiaccio secco € 48,00
 Totale offerta I.V.A. inclusa € 3125,5

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

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: margherita.ferretti@ifo.it

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

Responsabile del progetto
 Giulia Piaggio

Giulia Piaggio

Responsabile dell'UOSD
 Maurizio Fanciulli

Maurizio Fanciulli

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Signature]

| | | |
|--|--|---|
| 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 | 29/07/2024 | |
| Dipartimento | Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica | |
| U.O. / Servizio richiedente | SAFU | |

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

18068015PZ 3DNASE I AMP GRADE 100 UN
 10777019PZ 3RNASEOUT RECOMB.RNASE INHIB. 5000 UNITS
 28025013PZ 3MLV-REVERSE TRANSCRIPTASE 40000 U

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:

Thermofisher è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

- il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare esperimenti ricompresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione.
- la ricerca appartiene ad una rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di ricerca (progetto 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

Margherita Fenetti

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Giulio Pappalardo

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile