

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. 767 del 13/09/2024

OGGETTO: Affidamento ai sensi degli art. 50 comma 1 lett. b) e 76 comma 2 lett b) del D. LGS 36/2023 fornitura di reagenti. Fondo Unico Sperimentazioni OM2 NOCUP responsabile Prof. F. Cappuzzo. Fondo PNRR-POC cod. Ifo 23/01/R/34 CUP H53C22001150001 responsabile Dr. G. Blandino. Fondo PNRR-MUR cod. Ifo 22/15/R/37 CUP H83C22000550006 responsabile Prof. G. Ciliberto. Fondo Ricerca Corrente IRE 2024-Bando Interno CUP H83C24000170001 responsabile Dr. N. Porciello. Fondo Ricerca Corrente IRE 2024-Bando Interno CUP H83C24000170001 responsabile Dr.ssa SH. Spada.

Esercizi/o e conto 2024-501010393-501010394-501010395 Centri/o di costo 3051550-3051250-1100050-3020150

- Importo presente Atto: € € 18.378,86

- Importo esercizio corrente: € € 18.378,86

Budget

- Assegnato: € -

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2024/ ABS SAR 128

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-782-2024

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° 7 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

22 allegati: note protocollo, relazione acquisto prodotto, dichiarazione di infungibilità,

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto il decreto legislativo 30 dicembre 1992 n. 502 e successive modificazioni ed integrazioni;
il decreto legislativo 16 ottobre 2003 n. 288 e il decreto legislativo 23 dicembre 2022 n. 200 di riordino della disciplina degli Istituti di ricovero e cura a carattere scientifico;
- Vista la legge regionale 23 gennaio 2006, n. 2;
- Visto l'Atto Aziendale adottato con deliberazione n. 153 del 19 febbraio 2019 e approvato dalla Regione Lazio con DCA n. U00248 del 2 luglio 2019, modificato e integrato con deliberazioni n. 1254 del 02 dicembre 2020, n. 46 del 2 gennaio 2021 e n. 380 del 25 marzo 2021, approvate dalla Direzione Salute e Integrazione Sociosanitaria della Regione Lazio, con Determinazione n. G03488 del 30 marzo 2021;
- Vista la deliberazione della Giunta Regionale n. 256 del 17 aprile 2024, avente ad oggetto *“Commissariamento dell'IRCCS Istituti Fisioterapici Ospitalieri (Art. 8, comma 7 bis, della legge regionale 16 giugno 1994, n. 18 e s.m.i.)”*;
- Visto il Decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00087 del 07 maggio 2024, avente ad oggetto: *“Nomina del Commissario straordinario dell'IRCCS Istituti Fisioterapici Ospitalieri (Art. 8, comma 7 bis, della legge regionale 16 giugno 1994, n. 18 e s.m.i.)”*;
- Visto il D.M. del Ministero della Salute del 20 giugno 2024 di conferma del riconoscimento del carattere scientifico dell'IRCCS di diritto pubblico a Istituti Fisioterapici Ospitalieri (IFO) relativamente alla disciplina di “oncologia” per l'Istituto Nazionale Tumori Regina Elena (IRE) e alla disciplina di “dermatologia” per l'Istituto Santa Maria e San Gallicano (ISG);
- Vista la deliberazione n. 446 del 27 maggio 2024 di attribuzione delle deleghe ai Dirigenti del Ruolo Professionale, Tecnico e Amministrativo degli IFO;

Tenuto Presente il concetto di infungibilità viene collegato agli obiettivi della ricerca, individuati dal responsabile scientifico della stessa;

Premesso che con deliberazione n. 176 del 01/03/2024 è stato indetto un bando interno per il finanziamento di progetti di ricerca altamente innovativi ad indirizzo traslazionale coerenti con la programmazione delle linee di ricerca ministeriali per l'anno 2024, finanziabili sul budget della Ricerca Corrente IRE 2024 per un totale di euro 300.000,00;

che i progetti presentati dalla Dott.ssa Belinda Palermo e Prof. Giuseppe Sanguineti sono risultati vincitori ex aequo, comportando un incremento del budget da € 300.000,00 a € 350.000,00 approvate dal CTS IRE, per finanziare i progetti di ricerca altamente innovativi ad indirizzo traslazionale coerenti con la programmazione delle linee di ricerca ministeriali sul budget Ricerca Corrente IRE 2024

con deliberazione n. 684 del 09/08/2024 è stato assegnato il budget relativo ai bandi interni della Ricerca Corrente IRE 2024, e ripartito come da graduatoria redatta dal Comitato Tecnico Scientifico CTS; che per consentire ai PI vincitori di bando, indicati nella delibera n. 684/2024 di finanziare i progetti di ricerca altamente innovativi ad indirizzo traslazionale coerenti con la programmazione delle linee di ricerca ministeriali sul budget Ricerca Corrente IRE 2024

che con nota n. 16053 del 15/12/2023 della Direzione Scientifico IRE, munita di Nulla Osta del Direttore Generale IFO, è stato autorizzato l'appostamento preventivo della Ricerca Corrente 2024 dell'Istituto Nazionale Tumori Regina Elena pari a € 2.847.703,00;

Con delibera 684 del 09/08/2024 è stato disposto il finanziamento da Ricerca Corrente 2024 (di bando Interno RC2024 1°anno) per il progetto con titolo: "Identificazione di firme iMmuno-relate risposta al trattamento conchemioimmunoterapia in neoadiuvante nel NSCLC: un approccio integrato per ottimizzare l'outcome clinico(IMMUNOCARE)" PI Dr.ssa N.Porciello per un importo pari a € 50.000;

Con delibera 684 del 09/08/2024 è stato disposto il finanziamento da Ricerca Corrente 2024 (di bando Interno RC2024 1°anno) per il progetto con titolo: "Strutture linfonodi terziarie, vescicole extracellulari e microbiota tissutale: una triade per definire nuovi modelli per criteri prognostici e predittivi di risposta

terapeutica in pazienti con tumore alla vescica” PI Dr.ssa SH. Spada per un importo pari a € 50.000,00;

con deliberazioni varie, sono state stipulate convenzioni con la UOC Oncologia Medica 2 dell’Istituto Regina Elena per lo svolgimento di diverse sperimentazioni i cui ricavi sono stati accorpati in un unico fondo denominato Fondo Sperimentazioni OM2, di cui è responsabile il Prof. Federico Cappuzzo;

con deliberazione n. 423 del 10/05/2023 è stato disposto il finanziamento da parte del Ministero della Salute PNRR-POC-2022-12376580, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “Analyses of HPV and host body fluid biomarkers as non-invasive strategy for detection of head and neck cancer relapse” – cod. IFO 23/01/R/34, responsabile Dr. Giovanni Blandino;

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 Prof. G. Ciliberto

Considerato che il Dr.ssa SH. Spada, Dr. G. Blandino ,Prof. G. Ciliberto e la Dr.ssa N. Porciello 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, Leica Microsystem s.r.l spa, Bio-Techne srl, Miltenyi Biotec s.r.l, Phoenix Biolife Science allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera n.358/2019 e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi controfirmate dal Direttore Scientifico.

Il Prof. F. Cappuzzo con nota protocollo 0011874 del 05/09/2024 ha altresì richiesto reagenti non avente carattere dell’esclusività, allegando le offerte delle società distributrici dei prodotti necessari allo svolgimento del progetto di ricerca, dall’analisi dei preventivi pervenuti quelli presentati dalle società Microtech s.r.l risulta essere economicamente più vantaggiosi.

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

Accertata la disponibilità sui Fondi citati in premessa;

Esperiti i controlli sulle richieste presentate dai responsabili dei progetti;

Ritenuto necessario e opportuno affidare, ai sensi degli art. 50 comma 1 lett. b) e 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, i prodotti indicati nelle allegate lettere protocollo, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

- Leica Microsystem s.r.l € 4.035,93 Iva compresa;
- Miltenyi Biotec s.r.l € 3.584,79 Iva compresa;
- Bio-Techne srl € 883,28 Iva compresa;
- Microtech s.r.l € 1.811,70 Iva compresa;
- Phoenix Biolife Science € 4.999,56 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 3.063,60 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 18.378,86 Iva compresa, graverà sui Fondi: Fondo Ricerca Corrente Ire 2024-Bando Interno per € 4.035,93 P.I Dr.ssa SH. Spada. Fondo Ricerca Corrente Ire 2024- Bando Interno per € 4.468,07 P.I Dr.ssa N. Porciello. Fondo Unico Sperimentazioni OM2 per € 1.811,70 responsabile Prof. F. Cappuzzo. Fondo Ministero della Salute PNRR-POC cod. Ifo 23/01/R/34 per €4.999,56 responsabile Dr. G. Blandino. Fondo MUR-PNRR cod. Ifo 22/15/R/37 per € 3.63,60 che presentano la necessaria disponibilità;

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

Determina

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

- 1) affidare, ai sensi degli art. 50 comma 1 lett. b) 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:

- Leica Microsystem s.r.l € 4.035,93 Iva compresa;
- Miltenyi Biotec s.r.l € 3.584,79 Iva compresa;
- Bio-Techne srl € 883,28 Iva compresa;
- Microtech s.r.l € 1.811,70 Iva compresa;
- Phoenix Biolife Science € 4.999,56 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 3.063,60 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 18.378,86 Iva compresa, graverà sui Fondi: Fondo Ricerca Corrente Ire 2024-Bando Interno per € 4.035,93 P.I Dr.ssa SH. Spada. Fondo Ricerca Corrente Ire 2024- Bando Interno per € 4.468,07 P.I Dr.ssa N. Porciello. Fondo Unico Sperimentazioni OM2 per € 1.811,70 responsabile Prof. F. Cappuzzo. Fondo Ministero della Salute PNRR-POC cod. Ifo 23/01/R/34 per €4.999,56 responsabile Dr. G. Blandino. Fondo MUR-PNRR cod. Ifo 22/15/R/37 per € 3.63,60 che presentano la necessaria disponibilità;

cod. IFO 23/01/R/34

- assegnato: € 1.000.000,00
 - utilizzato: € 456.920,17
 - presente atto: € 4.999,56
 - residuo: € 529.080,27

Fondo Unico Sperimentazioni

- assegnato: € 519.212,41
 - utilizzato: € 197.890,26
 - presente atto: € 1.811,70
 - residuo: € 319.510,45

Ricerca Corrente IRE-Bando Interno

- assegnato: € 50.000,00
 - utilizzato: € 700,00
 - presente atto: € 4.468,07
 - residuo: € 44.831,93

Ricerca Corrente IRE-Bando Interno

- assegnato: € 50.000,00
 - utilizzato: € 00,00
 - presente atto: € 4.035,93
 - residuo: € 45.964,07

cod. IFO 22/15/R/37

- assegnato: € 390.113,75
 - utilizzato: € 135.167,80
 - presente atto: € 3.063,60
 - residuo: € 251.882,35

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

- Conto 501010393 x € 1.811,70
- Conto 501010394 x € 8.063,16
- Conto 501010395 x € 8.504,00

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

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

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

Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 17/07/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI Microtech S.r.l.

I seguenti prodotti di cui richiediamo l'acquisto:

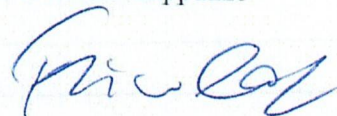
- Kit Interleukin-8 per ELISA, E-EL-H6008-96T

è stato accuratamente selezionato poiché offre una elevata qualità ed affidabilità del risultato, come ampiamente documentato in letteratura o nei nostri esperimenti.

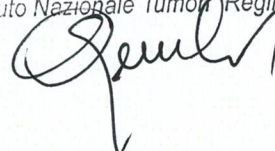
Il prodotto rappresenta un kit di estrazione dedicato, già in uso presso il nostro laboratorio e pienamente integrato nella routine di analisi di campioni ematici e di plasma del marcatore in questione ovvero l'interleuchina-8.

Sono stati fatti 3 preventivi come da procedura e quello dell'azienda Microtech S.r.l. è risultato il più vantaggioso pertanto vorremmo procedere all'acquisto dei suddetti reagenti.

Dr. Federico Cappuzzo



IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"





MICROTECH S.R.L.
Sede Operativa:
III^a Traversa Pisciarelli 18/A, 80078 - Pozzuoli (NA)
Sede Legale:
Viale Augusto 162, 80125 - Napoli (NA)
P. IVA: 05791560633 - Cod. NSO: CAW8PERJ
Tel: +39 800 894 119 - Fax: +39 081 610 74 31
Mail: microtech@microtech.eu
Web: www.microtech.eu

Spett.le

FORT – FONDAZIONE RICERCA TRASLAZIONALE
VIA SS QUATTRO 61
00184 ROMA (RM)

Destinatario della merce (se diverso dall'intestatario)

DR.SSA BECAGLI MARIA VITTORIA
VIA GOFFREDO MAMELI 3/1
16122 GENOVA (GE)

Cod. Cli.	IVA	Valuta	Validità	Partita IVA	Numero doc.	Data doc.	Pag.		
106527	22	EURO	31/12/2024	IT 12771521007	690/00	19/03/2024	1 / 1		
Codice e descrizione pagamento			Disponibilità	Riferimento cliente					
1002 Bonifico bancario 30gg DF			Pronta salvo il venduto						
Telefono	Agente A06 REGIONE CAMPANIA - MAFFIA VERONICA			CIG	Tipo documento				
	340 1351362 v.maffia@microtech.eu			CUP	PREVENTIVO				
Codice	Descrizione		U.M.	Quantità	Conf.	Prezzo Un.	Sc.1%	Imp. Netto	IVA
E-EL-H6008-96T	Human IL-8(Interleukin 8) ELISA Kit - Sensitivity: 4.69 pg/mL - Detection Range: 7.81-500 pg/mL - Size: 96T		PZ	3		495,0000	0,00	1.485,00	22
		Omaggio su promo - D1012UA High Speed Palm Micro Centrifuge cod. 9021001331							
Imponibile		Al.IVA	Importo IVA	Totale merce		% Sconto	Importo sconto	Netto merce	
				1.485,00				1.485,00	
				TOTALE A PAGARE		TOTALE PREVENTIVO			
1.485,00		Tot.	326,70	1.811,70		1.811,70			
Minimo d'ordine: €250,00 IVA ESCLUSA. La merce viaggia senza alcun ulteriore addebito per ordini il cui ammontare netto sia superiore al minimo ordine.									
Ordini, o consegne scalari richieste, d'importo inferiore al minimo ordine sono soggetti a un addebito forfetario in fattura di € 25,00 (IVA esclusa), per concorso alle spese di gestione amministrativa, imballo e trasporto.									
Porto			Tipo spedizione		Incaricato al trasporto				
FRANCO			A MEZZO MITTENTE		001 TEMI S.P.A. - GLS VIA ALBERTO DA GIUSSANO 21 2015 MILANO (MI) (03339271219)				

FONDAZIONE RICERCA TRASLAZIONALE
VIA GOFFREDO MAMELI 3/1
16122 GENOVA (GE)
DOTT.SA BECAGLI MARIA VITTORIA

MEDIEMME s.r.l. - Via Piana S. Francesco C.da Lucchetta 87046 Montalto Uffugo (CS) - P.I. 02972270785
Tel. 0984 937531 - Fax 0984 927169

Offerta numero: 190324-00301

Data: 19/03/24

SKU	Description	Qty.	Unit Price	Total
E-EL-H6008-96T	Human IL-8(Interleukin 8) ELISA Kit - Sensitivity: 4.69 pg/mL - Detectio	3	€ 530,00	€ 1.590,00
0	Spese di trasporto 2	0	€ 35,00	€ -
IMPONIBILE				€ 1.590,00
IVA				€ 349,80
TOTALE IVA INCLUSA				€ 1.939,80

CONDIZIONI DI FORNITURA:

PAGAMENTO: 30 Giorni

CONSEGNA: TRASPORTO A CURA DEL MITTENTE

DISPONIBILITA': 2 SETTIMANE LAVORATIVE DALLA DATA DELL' ORDINE CLIENTE

RESA: CONSEGNA IN PORTO FRANCO

ORDINE MINIMO: 150,00€ iva esclusa

Cordiali Saluti
Daniela Marra

501010394

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0011951.06-09-2024

04/09/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

Phoenix Biolab

OFFERTA: 02-09-2024 del 2/9/2024 - Prot.n. RTO/196/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	PBS03304	1	qPCR Master Mix	1.578,00	1.578,00
2	PBS7030	1	RNase Inhibitor	550,00	550,00
3	PBS03404	1	qPCR Master Mix Prob	1.330,00	1.330,00
4	PBS10302	1	Reverse Transcriptase cDNA synthesis	640,00	640,00
5					-
			Totale imponibile		4.098,00 €
			IVA al 22%		901,56 €
			TOTALE Euro		4.999,56 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR - POC

Codice 23/01/R/34

Scadenza: 01/01/2027

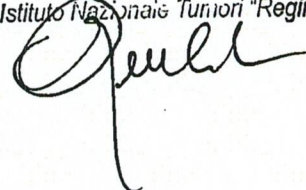
Responsabile: Dr.Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



SC. RITRASP. E RIV. CL. ILL.
"Regina Elena" - Roma

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA		IRE  ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI		
Data	04/09/2024		
Dipartimento			
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti sono già in uso presso il nostro laboratorio da tempo e pienamente integrati nella routine analitica dei campioni di plasma e tessuto per i progetti di biopsia liquida/solid. e si sono dimostrati affidabili e migliori di altri prodotti testati (sia in termini di rese che di tempistiche), diventano perciò d'indispensabili per la riproducibilità degli esperimenti.

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: PHOENIX BIOLAB
 Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE
 Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE
 Durata proposta del contratto di fornitura: _____
 Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

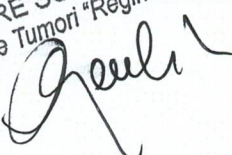
Timbro/firma Ricercatore Richiedente

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

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☐ Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno _____
☒ Urgente
☐ Non urgente
☐ Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"


UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 4/9/2024

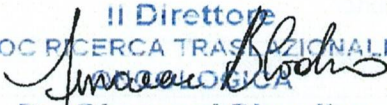
UOC Acquisizione Beni e Servizi

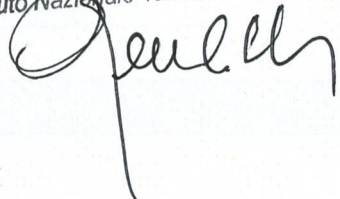
Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti PHOENIX BIOLAB

I prodotti richiesti sono già in uso presso il nostro laboratorio da tempo e pienamente integrati nella routine analitica dei campioni di plasma e tessuto per i progetti di biopsia liquida/solid. e si sono dimostrati affidabili e migliori di altri prodotti testati (sia in termini di rese che di tempistiche), diventano perciò d'indispensabili per l'intera riproducibilità degli esperimenti.

Tali prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta Phoenix Biolab come si evince dalla dichiarazione di unicità riportata in calce all'offerta.

Dr. Giovanni Blandino


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino


IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

501010599

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0011952.06-09-2024



Prot.

Ditta: Thermo Scientific

Offerta: n. D5567790 del 02/09/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A28007	2	TAQMAN ADV MICRORNA CDNA SYN 50 RXN	305,28	610,56
3	A53301	2	QS ABS Q MAP16 PLATE MMIX KIT 1 EA	950,30	1900,60
				Totale imponibile	2.511,16
				IVA	552,45
				TOTALE Euro	3063,6

L'importo potrà gravare sul progetto HEAL ITALIA finanziato dal Ministero della Salute, codice progetto: 22/15/R/37 responsabile Prof. Gennaro Ciliberto. Centro di costo: 3051550.

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

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

Il Richiedente

Il Responsabile del Progetto

Prof. Gennaro Ciliberto
Direttore Scientifico

Prot.

Ditta: Thermo Scientific

Offerta: n. D5567790 del 02/09/2024

Nelle nostre indagini di laboratorio effettuiamo spesso metodiche di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione che prevedono l'utilizzo di piccoli frammenti di acidi nucleici in grado di interferire in maniera specifica con precisi microRNA umani di interesse. Questi esperimenti ci permettono di modulare l'espressione di specifiche molecole e di pathway molecolari che riguardano fenomeni cellulari come la proliferazione, l'apoptosi e molti altri. In dettaglio, questi frammenti di RNA inibitori legheranno le loro sequenze riconosciute all'interno della cellula ospite impedendo la corretta maturazione del microRNA bersaglio da parte dal macchinario di processo della cellula ospite, costituito da Drosha, poi da Dicer e infine dal complesso RISC che creeranno la molecola matura. Dopo 48 o 72 ore di trasfezione andremo a valutare l'effetto della forzata espressione di queste molecole inibitorie di specifici microRNA sulla proliferazione cellulare e sulla apoptosi tramite saggi di MTT e sull'induzione di apoptosi tramite saggi di Annessina V al FACS. Per verificare l'avvenuta trasfezione di queste molecole inibitorie e più in generale di molteplici fenomeni cellulari una delle più importanti tecniche di laboratorio prevede la valutazione degli RNA messaggeri delle cellule tramite Real Time PCR quantitativa. Questa metodica prevede una fase di retro-trascrizione da cui dall'intero RNA cellulare di partenza si genera uno stampo complementare di DNA, detto cDNA che viene poi utilizzato per la successiva fase di rilevazione. In questa fase successiva, il cDNA viene amplificato grazie all'utilizzo di specifiche sonde che riconoscono all'interno dell'intera miscela delle sequenze specifiche e che verranno poi rilevate tramite fluorescenza in misura proporzionale alla loro espressione nella cellula di partenza. In aggiunta in questa metodiche tutte le soluzioni vengono preparate mediante l'utilizzo di acqua che è stata purificata in modo da non contenere alcun tipo di contaminante che possa inficiare con le nostre analisi. In quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti: TAQMAN ADV MICRORNA CDNA SYN 50 RXN, QS ABS Q MAP16 PLATE MMIX KIT 1 EA presentano le migliori caratteristiche in termini di affidabilità e riproducibilità per i nostri risultati.

I prodotti in questione della ditta Thermo Scientific sono necessari per ultimare esperimenti di un progetto di ricerca già in corso (avviato da almeno 60 gg) e il cui cambio comporterebbe l'effettuazione di altri test che potrebbero compromettere la durata degli studi.

Si attesta, come da dichiarazione allegata, che la Thermo Scientific è esclusiva distributrice in Italia di questi prodotti.

Il richiedente

Luigi Fattori

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"
[Signature]

N.+A2:M88Richiesta		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		
02.09.24				
Dipartimento		Direzione Scientifica		
U.O. / Servizio richiedente				

A) INFORMAZIONI SANITARIE	
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo: vedi tabella allegata	
Nel nostro laboratorio di ricerca studiamo il coinvolgimento dei microRNA, considerati come i principali modulatori dell'espressione genica post-trascrizionale, nello sviluppo di resistenza alle attuali terapie utilizzate in clinica contro il melanoma metastatico. A tal fine effettuiamo principalmente esperimenti di biologia molecolare; nello specifico effettuiamo saggi di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione in modo da modulare l'espressione di specifici microRNA di interesse e di conseguenza specifiche molecole e pathways che riguardano proliferazione cellulare, apoptosi e alterazione di meccanismi che promuovono la resistenza farmacologica. In quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti: TAQMAN ADV MICRORNA CDNA SYN 50 RXN e QS ABS Q MAP16 PLATE MMIX KIT 1 EA presentano le migliori caratteristiche in termini di affidabilità e riproducibilità per i nostri risultati.	
Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità: Il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare esperimenti ricompresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione.	

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

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

..... Luigi Fattore

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

☒ Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

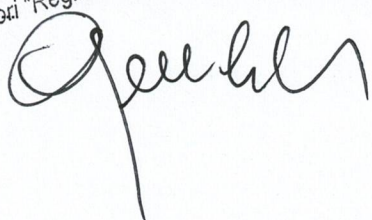
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

☐ Urgente

☐ Non urgente

Timbro/firma Direttore Scientifico

☐ Programmabile

0
IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"


ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0010727.02-08-2024

CiG : B2E5F4B1DF



MILTENYI BIOTEC
OFFERTA N° 7044683-00
DEL 30/7/2024

Roma 31/07/2024

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	130-091-150	1	NAIVE B CELL ISOLATION KIT II, HUMAN	€ 979,45	€ 979,45
2	130-096-535	1	PAN T CELL ISOLATION KIT, HUMAN	€ 979,45	€ 979,45
3	130-091-151	1	B CELL ISOLATION KIT II HUMAN	€ 979,45	€ 979,45
			Totale imponibile	€	2.938,35
			IVA	€	646,44
			TOTALE	€	3.584,79

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

BANDO INTERNO RC 2024 PI DR.SSA NICLA PORCIELLO

NB:

**MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA NICLA PORCIELLO
UOSD IMMUNOLOGIA E IMMUNOTERAPIA DEI TUMORI
PIANO -2 centro di costo: 3051250**

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

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, 31/07/2024

I prodotti richiesti, di cui è rivenditore esclusiva l'azienda Miltenyi, sono necessari per l'isolamento e purificazione di linfociti T e B dal sangue venoso periferico o infiltranti il tumore in pazienti affetti da tumore del polmone non a piccole cellule (NSCLC). La caratterizzazione fenotipica e funzionale di queste popolazioni cellulari è fondamentale per identificare biomarcatori prognostici e predittivi di risposta nel trattamento del NSCLC. I kit richiesti sono quelli internazionalmente utilizzati a tale scopo ed il laboratorio ha già delle procedure standardizzate basate sul loro utilizzo, che garantiscono l'accuratezza dei risultati sperimentali raggiunti.

I prodotti richiesti sono venduti in esclusiva dalla ditta Miltenyi Biotec che è anche la casa madre.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile		
Data		31/07/2024	
Dipartimento		DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente		UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori	

A) INFORMAZIONI SANITARIE	
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:	
VEDI ALLEGATO	
Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:	
I prodotti richiesti sono essenziali per il completamento del progetto in corso e la validazione di risultati sperimentali. In particolare i reagenti richiesti non possono essere sostituiti in quanto sono impiegati in procedure sperimentali standardizzate nel laboratorio la cui riproducibilità si è dimostrata ottimale solamente con i prodotti richiesti.	

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

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 Nicla Porciello

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Dr.ssa Nicla Porciello

Timbro/firma Responsabile UOSD

Dr.ssa Paola Nisticò
Responsabile UOSD

"Immunologia e Immunoterapia dei Tumori"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

☒ Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

501010395

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0011948.06-09-2024



BIO-TECHNE
OFFERTA N° Q-538585
DEL 2/9/2024

Roma 4/9/2024

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	NBP2-33200AF647	1	Cytokeratin, pan Antibody (AE-1/AE-3) [Alexa Fluor® 647]	€ 674,00	€ 674,00
2					
3			SPESE DI TRASPORTO		€ 50,00
				Totale imponibile	€ 724,00
				IVA	€ 159,28
				TOTALE	€ 883,28

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

BANDO INTERNO RC 2024 PI DR.SSA NICLA PORCIELLO

NB:

MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA NICLA PORCIELLO
UOSD IMMUNOLOGIA E IMMUNOTERAPIA DEI TUMORI
PIANO -2 centro di costo: 3051250

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

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, 4/09/2024

Il reagente è necessario per la progettualità in corso ed in particolare per effettuare analisi mediante l'utilizzo della tecnologia GeoMX su campioni di tessuto di tumore polmonare, per mettere in evidenza durante la segmentazione, le cellule tumorali.

Il reagente è stato già utilizzato in laboratorio ed il suo impiego ottimizzato e standardizzato per le procedure in corso.

Cordialmente

Dr.ssa Nicla Porciello

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina E."

501010395

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0011950.06-09-2024



**LEICA BIOSYSTEMS
OFFERTA N°Q-229695**

Roma 4/9/2024

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	RE7150-CE	1	NovoLink Polymer Detection Sys 500 tests	€ 1.593,90	€ 1.593,90
2	CD20-L26-L-CE	2	CD20 (liquid primary antibody) 1mL	€ 832,62	€ 1.665,24
3					
			SPESE TRASPORTO		€ 49,00
			Totale imponibile		€ 3.308,14
			IVA		€ 727,79
			TOTALE		€ 4.035,93

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

BANDO INTERNO RC 2024 PI DR.SSA SHEILA SPADA

NB:

**MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA SHEILA SPADA
UOSD IMMUNOLOGIA E IMMUNOTERAPIA DEI TUMORI
PIANO -2 centro di costo: 3051250**

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

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, 4/09/2024

I reagenti sono necessari per la progettualità in corso ed in particolare per effettuare analisi immunoistochimica su campioni di tessuto di tumore vescicale, andando ad evidenziare la presenza delle strutture linfoidi terziarie.

I reagenti sono stati già utilizzati in laboratorio ed il loro impiego ottimizzato e standardizzato per le procedure in corso.

Cordialmente

Dr.ssa Sheila

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	04/09/2024	
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori	

A) INFORMAZIONI SANITARIE	
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:	

VEDI ALLEGATO	

Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:	
I prodotti richiesti sono essenziali per il completamento del progetto in corso e la validazione di risultati sperimentali. In particolare i reagenti richiesti non possono essere sostituiti in quanto sono impiegati in procedure sperimentali standardizzate nel laboratorio la cui riproducibilità si è dimostrata ottimale solamente con i prodotti richiesti.	

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

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

Shela Spada

Dr.ssa Nicla Porciello

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Shela Spada

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nisticò

Dr.ssa Paola Nisticò
Responsabile UOSD
"Immunologie e Immunoterapia dei Tumori"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

Quiller

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

☒ Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile