

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. 775 del 13/09/2024

OGGETTO: Affidamento ai sensi dell'art. 76 comma 2, lett. b) D.Lgs 36/2023 fornitura reagenti a diverse società. Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 23/01/R46 CUP B53C22006010001 responsabile Prof. G. Ciliberto. Fondo Ministero della Salute-PNRR cod. Ifo 23/01/R/34 CUP H53c22001150001 responsabile Dr. G. Blandino. Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 23/01/R/36 CUP H83C22000800001 responsabile Dr.ssa M. Rizzo. Fondo A.I.R.C cod. Ifo 24/30/R/33 CUP H83C24000550007 responsabile Dr. G. Blandino.

Esercizi/o e conto 2024-501010393-501010394 Centri/o di costo 1100050

- **Importo presente Atto: € € 27.569,24**

- **Importo esercizio corrente: € € 27.569,24**

Budget

- **Assegnato: € -**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2024/ ABS SAR 130

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-774-2024

L'estensore

Daniela Kolziu

Il Responsabile del Procedimento

Andrea Scotti

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

La presente determinazione si compone di n° 6 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:
allegati nr. 18; note protocollo, dichiarazione di Infungibilità, relazione acquisto prodotto.

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto il decreto legislativo 30 dicembre 1992 n. 502 e successive modificazioni ed integrazioni;
 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 con deliberazione n. 996 del 16/11/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal MIMIT per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “MiRNA per il trattamento e per la diagnosi in vitro dei tumori farmacoresistenti - SPID”, cod. IFO 23/18/R/62, responsabile Dr.ssa M. Rizzo;

con deliberazione n. 507 del 07/06/2023 è stato accettato il finanziamento di euro 1.411.200,00, a valere sulle risorse previste dal fondo complementare al piano nazionale di ripresa e resilienza, disposto dal Ministero dell’Università e della Ricerca per lo svolgimento del progetto di ricerca codice pnc0000001 dal titolo: “Digital driven diagnostic, prognostics and therapeutics for sustainable health care” acronimo D3 4 Health”, cod. IFO 23/01/R/46, responsabile Prof. G. Ciliberto;

con deliberazione n. 423 del 10/05/2024 è stato disposto il finanziamento da parte del A.I.R.C, 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. 681 del 09/08/2024 è stato disposto il finanziamento dalla fondazione A.I.R.C a favore dell’Istituto nazionale Tumori Regina Elena (IRE) per lo svolgimento del progetto di ricerca 5x1000,6 annualità dal titolo “Metastasis as mechanodisease”, cod. IFO 24/30/R/33 responsabile Dr.G. Blandino;

Considerato che il Dr.ssa M. Rizzo, Dr. G. Blandino ,Prof. G. Ciliberto 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, , Revvity Italia spa, Bio-Techne srl, C Promega Italia s.r.l 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:

- Promega Italia s.r.l € 776,16 Iva compresa;
- Revvity Italia spa € 3.460,35 Iva compresa;
- Bio-Techne srl € 10.699,40 Iva compresa;
- Unimed Scientifica s.r.l € 9.999,49 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 1.881,83 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 752,01 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 27.569,24 Iva compresa, graverà sui Fondi: Fondo A.I.R.C cod. Ifo 24/30/R/33 per € 752,01 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 23/01/R/36 per € 1.881,83 responsabile Dr.ssa M. Rizzo, Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 23/01/R/34 per €9.999,49 responsabile Dr. G. Blandino. Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 23/01/R/46 per € 14.934,91 responsabile Prof. G. Ciliberto che presentano la necessaria disponibilità;

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

Determina

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

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

- Promega Italia s.r.l € 776,16 Iva compresa;

- Revvity Italia spa € 3.460,35 Iva compresa;
- Bio-Techne srl € 10.699,40 Iva compresa;
- Unimed Scientifica s.r.l € 9.999,49 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 1.881,83 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 752,01 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 27.569,24 Iva compresa, graverà sul Fondo: Fondo A.I.R.C cod. Ifo 24/30/R/33 per € 752,01 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 23/01/R/36 per € 1.881,83 responsabile Dr.ssa M. Rizzo, Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 23/01/R/34 per €9.999,49 responsabile Dr. G. Blandino. Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 23/01/R/46 per € 14.934,91 responsabile Prof. G. Ciliberto che presentano la necessaria disponibilità

cod. IFO 23/01/R/34

- assegnato: € 1.000.000,00
 - utilizzato: € 455.920,68
 - presente atto: € 9.999,49
 - residuo: € 534.079,83

cod. IFO 23/01/R/46

- assegnato: € 1.411.200,00
 - utilizzato: € 947.050,37
 - presente atto: € 14.935,91
 - residuo: € 449.213,72

cod. IFO 23/01/R/36

- assegnato: € 290.000,00
 - utilizzato: € 129.734,56
 - presente atto: € 1.881,83
 - residuo: € 158.383,61

cod. IFO 24/30/R/33

- assegnato: € 79.999,99
 - utilizzato: € 7.993,89
 - presente atto: € 752,01
 - residuo: € 71.254,09

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

- Conto 501010393 x € 752,01
- Conto 501010394 x € 26.817,23

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

20/08/2024

Alla Direzione Scientifica
IRE
Alla UOC ABS

BIOTECHNE**OFFERTA: Q-517621 - Prot.n. RTO/184/2024**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	SPCKA-PS-004141	10	Simple Plex Cartridge Kit for 16 samples, containing IL-1b/IL-1F2,IL-6 2nd gen,TNF-a	877,00	8.770,00
2					-
3					-
4					-
5					-
6					-
				Totale imponibile	8.770,00 €
				IVA al 22%	1.929,40 €
				TOTALE Euro	10.699,40 €

Fondi su cui far gravare la spesa: Min.Salute PNRR D3 for Health

Codice 23/01/R/46

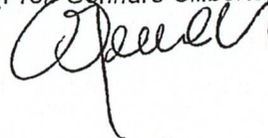
Scadenza: 01/01/2027

Responsabile: Prof- Gennaro Ciliberto

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA
Il Direttore
UOC UOC TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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



N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	IRE  ISG
(Spazio Riservato)		
Data	20/08/2024	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti in questione sono piastre di analisi di citochine, le uniche compatibili con il sistema Ella attualmente presente nel laboratorio di microbiologia del San Gallicano. Questo tipo prodotto garantisce risultati clinicamente validi e offre elevata riproducibilità. Il prodotto in questione è usato di routine per misurare il rilascio di citochine in contesti biologici complessi di co-culture cellulari 2D e 3D.

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: SPCKA-PS-004141

Produttore: BIOTECHNE

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 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 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

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 20/8/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti BIOTECHNE

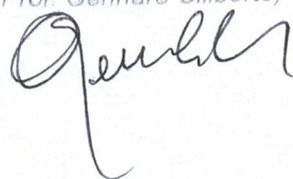
I prodotti in questione sono piastre di analisi di citochine, le uniche compatibili con il sistema Ella attualmente presente nel laboratorio di microbiologia del San Gallicano. Questo tipo prodotto garantisce risultati clinicamente validi e offre elevata riproducibilità. Il prodotto in questione è usato di routine per misurare il rilascio di citochine in contesti biologici complessi di co-culture cellulari 2D e 3D.

Prodotto distribuito in esclusiva come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

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



20/08/2024

Alla Direzione Scientifica
IRE
Alla UOC ABS

REVVITY

OFFERTA: Q-278085 - Prot.n. RTO/186/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	6057302	1	PhenoPlate 384-well, black, optically clear flat-bottom, tissue-culture treated, lids, case of 40	799,90	799,90
2	6055300	1	PhenoPlate 96-well, black, optically clear flat-bottom, tissue-culture treated, lids, case of 50	466,45	466,45
3	100103002	2	GrowDex	121,60	243,20
4	6016941	3	ATPlite Luminescence Assay System 96-well,	425,60	1.276,80
5		1	SPEDIZIONE	50,00	50,00
6					-
				Totale imponibile	2.836,35 €
				IVA al 22%	624,00 €
				TOTALE Euro	3.460,35 €

Fondi su cui far gravare la spesa: Min.Salute PNRR D3 for Health

Codice 23/01/R/46

Scadenza: 01/01/2027

Responsabile: Prof- Gennaro Ciliberto

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
Giovanni Blandino
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
(Prof. Gennaro Ciliberto)

Gennaro Ciliberto

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	20/08/2024		
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		
U.O. / Servizio richiedente			

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti oggetto di proposta di acquisto sono compatibili con il macchinario Opera Phenix Plus e Enspire Multireader attualmente presenti presso la nostra UOC. Sono gli unici che garantiscono compatibilità del 100%. Revvity è il distributore esclusivo per tale prodotti.

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

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.P.
 (Prof. Gennaro Ciliberto)

[Handwritten Signature]

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 20/8/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

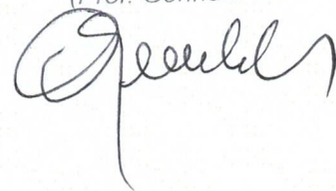
Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti REVVITY

I prodotti oggetto di proposta di acquisto sono compatibili con il macchinario Opera Phenix Plus e Enspire Multireader attualmente presenti presso la nostra UOC. Sono gli unici che garantiscono compatibilità del 100%.

Revvity è il distributore esclusivo per tale prodotti.


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.C.C.S.
(Prof. Gennaro Ciliberto)



20/08/2024

Alla Direzione Scientifica
IRE
Alla UOC ABS

PROMEGA**OFFERTA: 246694-0 - Prot.n. RTO/185/2024**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	N1610	2	Nano-Glo® Dual-Luciferase® Reporter Assay System	278,10	556,20
2	SD1001	1	Freight	50,00	50,00
3	SD1141	1	Wet/Dry Ice	30,00	30,00
4					-
5					-
6					-
				Totale imponibile	636,20 €
				IVA al 22%	139,96 €
				TOTALE Euro	776,16 €

Fondi su cui far gravare la spesa: Min.Salute PNRR D3 for Health

Codice 23/01/R/46

Scadenza: 01/01/2027

Responsabile: Prof- Gennaro Ciliberto

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
Giovanni Blandino
Dr. Giovanni Blandino

DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.F.
(Prof. Gennaro Ciliberto)

Gennaro Ciliberto

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	IRE  ISG
(Spazio Riservato)		
Data	20/08/2024	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il prodotto oggetto di offerta è l'unico sul mercato compatibile con i vettori luc 3'utr mirna della promega. Garantisce alta specificità e riproducibilità. Promega è il distributore ufficiale del prodotto in Italia

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: n1610

Produttore: PROMEGA

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

Gennaro Ciliberto

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 20/8/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti PROMEGA

Il prodotto oggetto di offerta è l'unico sul mercato compatibile con i vettori luc 3'utr mirna della Promega.

Garantisce alta specificità e riproducibilità.

Prodotto distribuito in esclusiva come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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



20/08/2024

Alla Direzione
Scientifica IRE
Alla UOC ABS

UNIMED SCIENTIFICA Srl

OFFERTA: 965/03 - Prot.n. RTO/187/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	PROQ3-3BD300	2	GENEAID - Total RNA Mini Kit (Blood/Cultured Cell)	987,68	1.975,35
2	PROQ3-RR047A	3	TAKARA - PrimeScript RT Reagent	491,40	1.474,20
3	PROQ3-RR420L	2	TAKARA - TB Green Premix Ex Taq	391,95	783,90
4	PR-96RXN-ELK001 - ES	2	ELK - EasyStep Human IL6(Interleukin 6) ELISA Kit	494,10	988,20
5	PROQ3-96DFH10	2	GENEAID - Presto™ 96 Well PCR Cleanup Kit	892,13	1.784,25
6	PROQ3-PL0245	12	GENEAID - Prestained Protein Ladder 245 kDa	99,20	1.190,40
7					-
				Totale imponibile	8.196,30 €
				IVA al 22%	1.803,19 €
				TOTALE Euro	9.999,49 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR POC

Codice IFO: 23/01/R34

Scadenza: 10/05/2025

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGIA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UFFICIO SCIENTIFICO
"oncologia" Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	IRE 
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	20/08/2024	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti sono reagenti necessari per l'analisi dell'espressione genica tramite Real-Time PCR

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

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 20/8/2024
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti UNIMED SCIENTIFICA

I prodotti richiesti sono reagenti necessari per l'analisi dell'espressione genica tramite Real-Time PCR.

Tali prodotti della ditta GENE AID sono distribuiti in esclusiva Italiana dalla ditta Unimed Scientifica S.r.l come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

21/08/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

THERMOFISHER**OFFERTA: E5266578, Prot.n. RTO/189/2024**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	4427975	1	Taqman miRNA Assay hsa-miR-487b-3p ID: 001285	277,77	277,77
2	4427975	1	Taqman miRNA Assay hsa-miR-26a-1-3p ID: 002443	277,77	277,77
3	4427975	1	Taqman miRNA Assay hsa-miR-1-3p ID: 002222	277,77	277,77
4	4427975	1	Taqman miRNA Assay hsa-miR-421 ID: 002700	277,77	277,77
5	4427975	1	Taqman miRNA Assay hsa miR-324-5p ID: 000539	277,77	277,77
6	61870044	1	RPMI 1640 W/GLUTAMAX-I 10X500ML	153,63	153,63
			OFFERTA ANNUALE THERMOFISHER PER IFO GIA DEPOSITATA PRESSO UOC ABS		
				Totale imponibile	1.542,48 €
				IVA al 22%	339,35 €
				TOTALE Euro	1.881,83 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR

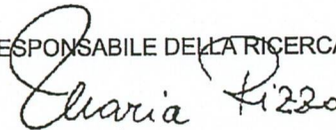
Codice 23/01/R/36

Scadenza: 30/11/2025

Responsabile: Dr. ssa Maria Rizzo

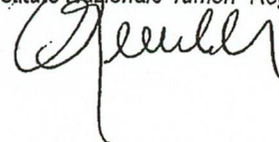
CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



Il Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	21/08/2024	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il prodotto Gibco RPMI 1640 W/GLUTAMAX-I è necessario per la messa in coltura di linee cellulari di origine ematopoietica. L'aggiunta di Glutamax garantisce una fonte stabile di glutamina nel mezzo di coltura. Il prodotto è stato già utilizzato dal nostro gruppo di ricerca e ha permesso di ottenere una buona crescita delle cellule in coltura. I prodotti Taqman microRNA Assays sono reagenti necessari al rilevamento dei livelli dei microRNA di interesse in campioni biologici di diversa origine (estratti da tessuti tumorali, colture cellulari, fluidi biologici). Questi saggi sono applicabili sia a metodiche di real time PCR che di digital PCR e sono compatibili con gli altri reagenti e con i macchinari disponibili in laboratorio. Negli ultimi anni l'utilizzo di tali reagenti ci ha permesso di ottenere risultati affidabili anche a partire da ridotte quantità di materiale biologico di partenza. Il loro acquisto è necessario per poter ottenere dati di buona qualità e confrontabili con quelli ottenuti in passato.

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

PRODOTTI DISTRIBUITI IN ESCLUSIVA

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: vari

Produttore: THERMOFISHER

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Chiara Pizzolo

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Giuseppe Biondi

Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Giuseppe Biondi

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

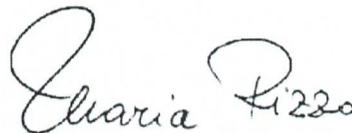
Roma 21/8/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

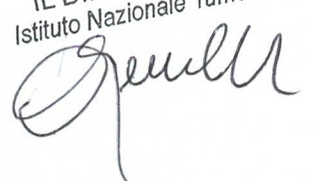
Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti ~~ILLUMINA~~ THERMOFISHER

Il prodotto Gibco RPMI 1640 W/GLUTAMAX-I è necessario per la messa in coltura di linee cellulari di origine ematopoietica. L'aggiunta di Glutamax garantisce una fonte stabile di glutamina nel mezzo di coltura. Il prodotto è stato già utilizzato dal nostro gruppo di ricerca e ha permesso di ottenere una buona crescita delle cellule in coltura. I prodotti Taqman microRNA Assays sono reagenti necessari al rilevamento dei livelli dei microRNA di interesse in campioni biologici di diversa origine (estratti da tessuti tumorali, colture cellulari, fluidi biologici). Questi saggi sono applicabili sia a metodiche di real time PCR che di digital PCR e sono compatibili con gli altri reagenti e con i macchinari disponibili in laboratorio. Negli ultimi anni l'utilizzo di tali reagenti ci ha permesso di ottenere risultati affidabili anche a partire da ridotte quantità di materiale biologico di partenza. Il loro acquisto è necessario per poter ottenere dati di buona qualità e confrontabili con quelli ottenuti in passato.

Preventivo Thermofisher per IFO per l'anno 2024 già depositato presso UOC ABS




Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"


30/08/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES**OFFERTA: E5266578 del 1/1/2024****Prot.n. RTO/193/2024**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	C10228	5	COUNTESS CELL COUNTING CHAMBER	123,28	616,40
2					
			CONSEGNARE MERCE DR.MARCO VARMI		
	OFFERTA THERMOFISHER ANNUALE PER IFO DEPOSITATA PRESSO UFFICI ABS				
				Totale imponibile	616,40 €
				IVA al 22%	135,61 €
				TOTALE Euro	752,01 €

Fondi su cui far gravare la spesa: AIRC

Codice 24/30/R/35 ³³

Scadenza: 30/06/2025

Responsabile: Dr Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
MONOCULTURALE
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	30/08/2024	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I vetrini in oggetto rappresentano un valido aiuto all'identificazione e alla classificazione di cellule per la loro forma e dimensione e sono specifici solo con l'utilizzo del contatore automatico di cellule COUNTESS II.

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: vai

Produttore: LIFE TECHNOLOGIES

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

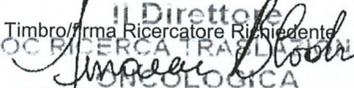
Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

 UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

Valutazione Direzione Scientifica:

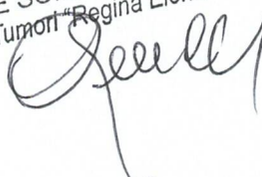
Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"


UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 30/8/2024
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti Thermofisher

I prodotti richiesti sono dei vetrini da utilizzare con l'apparecchiatura Thermofisher
COUNTESS II in dotazione alla UOC Ricerca Traslazionale Oncologica.

I vetrini in oggetto rappresentano un valido aiuto all'identificazione e alla classificazione di
cellule per la loro forma e dimensione e sono specifici solo con l'utilizzo del contatore
automatico di cellule COUNTESS II.

Prodotti distribuiti in esclusiva e specifici per tale apparecchiatura

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"
Quaranta