

**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. 797 del 18/09/2024**

**OGGETTO: Affidamento Ai sensi dell' art.50 comma 1 e 76 comma 2 let. b) del D. Lgs. 36/2023 fornitura reagenti e materiali da laboratorio. Ministero della Salute cod. Ifo 21/01/R/47 CUP H89C21000310001 responsabile Dr.ssa B. Antoniani, Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 23/01/R/20 CUP H89C21000320001 responsabile Dr.ssa I. Falcone, Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 21/01/R/19 CUP H89C21000260001 responsabile Dr. M. Fanciulli, Fondo Ricerca Corrente 2024-Bando Interno CUP H83C24000170001 responsabile Dr.ssa N. Porciello, Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno CUP H83C24000170001 responsabile Dr.ssa SH. Spada, Fondo Ricerca Corrente ISG 2024 CUP H53C23001520001 responsabile Direttore Scientifico ISG f.f, Fondo Ricerca Corrente-TRANSCAN cod. Ifo 24/01/R/36 CUP H83C24000170001 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo A.I.R.C cod. Ifo 24/30/R/04 CUP H83C24000060007 responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo, Fondo PNRR-POS cod. Ifo 23/01/R/20 CUP H13C22000490001 responsabile Dr.ssa P. Nisticò**

Esercizi/o e conto 2024 - CONTI : 501010393-501010394-501010395      Centri/o di costo 3051250-3051350-1100050-3041050-3051550-3020050-3050050

- **Importo presente Atto: € € 39.860,89**

- **Importo esercizio corrente: € € 39.860,89**

Budget

- **Assegnato: € --**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

**Autorizzazione n°: 2024/ ABS SAR 136**

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi    Proposta n° DT-804-2024

**L'estensore**

**Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e**

**Daniela Kolziu**

**Servizi**

**Il Responsabile del Procedimento**

**Andrea Scotti**

**Andrea Scotti**

La presente determinazione si compone di n° 8 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

allegati nr. 42; 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 con chemio immunoterapia 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 deliberazione n. 657 del 09/06/2021 è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "Inhibition of che-1/aatf as a new tool in multiple myeloma treatment" (rf-2019-12368737), cod. IFO 21/01/R/19, responsabile Dr. M. Fanciulli;

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;

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. 1251 del 14/12/2021 è stato disposto il finanziamento da parte del Ministero della Salute, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “From fetal-maternal interface immune tolerance to endometrial cancer immune escape: potential targets for immunotherapy” – cod. IFO 21/01/R/47, responsabile Dr.ssa B. Antoniani;

con protocollo n. 16070 del 15 dicembre 2023 del Direttore Scientifico ff. ISG, munito di Nulla Osta del Direttore Generale f.f. IFO, è stato autorizzato l'appostamento della Ricerca Corrente 2024 ISG per un importo pari a € 966.909,34;

con deliberazione n.11 del 16.01.2024, 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: “Shapimg melanoma micorenvironment by bcl2: from novel mediators of tumor/stromacrosstalk to new therapeutic approaches” cod. IFO 24/30/R/04, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo

con deliberazione nr. 736 del 10/09/2024 è stato accettato il finanziamento di € 250.000,00 disposto dal Ministero della Salute a valere sul Bando del Progetto di Ricerca, dal titolo “Innovative peptide-and RNA- based strategies to modulate p53 for pancreatic cancer therapy” erp-2022-23683651 –erp-2022-TRANSCANPAN-P53, P.I Dr. G. Blandino;

Considerato che il Dr.ssa D Del Bufalo, Dr. G. Blandino, la dr.ssa S. Mosca, la dr.ssa SH. Spada, la dr.ssa N. Porciello il dr. M. Fanciulli, la dr.ssa I. Falcone, la dr.ssa B. Antoniani 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, Miltenyi Biotec srl, Phoenix Biolife srl, Agilent Technologies Italia, Euroclone spa, LGC Standards srl, Carlo Erba Reagents srl, Bio-Rad Laboratories 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.

La dr.ssa Paola Nisticò con nota protocollo 12226 del 16/09/2024 ha richiesto l’acquisto dei materiali da laboratorio 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 quello presentato dalla società Sial srl risulta essere economicamente più vantaggioso;

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 artt. 50 comma 1 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:

- Sial srl € 660,02 Iva compresa;
- Bio-Rad laboratories srl € 4.463,98 Iva compresa;
- Agilent Technologies Italia € 630,50 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 2.471,00 Iva compresa;



•Bio-Rad laboratories srl	€	4.463,98	Iva compresa;
•Agilent Technologies Italia	€	630,50	Iva compresa;
•Life Technologies Italia	€	2.471,00	Iva compresa;
•Euroclone spa	€	8.509,28	Iva compresa;
•LGC Standards srl	€	400,16	Iva compresa;
•Carlo Erbe Reagents srl	€	1.923,98	Iva compresa;
•Agilent Technologies Italia	€	3.358,84	Iva compresa;
•Milteyi Biotec srl	€	1.380,37	Iva compresa;
•Phoenix Biolife srl	€	10.272,40	Iva compresa;
•Miltenyi Biotec srl	€	5.790,36	Iva compresa

2) far gravare la spesa complessiva di € 39.860,89 Iva compresa, graverà sul Fondo: Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 21/01/R/47 per € 5.790,36 responsabile Dr.ssa B. Antoniani, Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 23/01/R/20 per € 10.272,40 responsabile Dr.ssa I. Falcone, Fondo Ministero della Salute cod. Ifo 21/01/R/19 per € 1.380,37 responsabile Dr. M. Fanciulli, Fondo Ricerca Corrente 2024-Bando Interno per € 3.358,84 responsabile Dr.ssa N. Porciello, Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno per € 10.611,42 responsabile Dr.ssa SH. Spada, Fondo Ricerca Corrente ISG 2024 per € 2.471,00 responsabile Direttore Scientifico ISG f.f, Fondo Ricerca Corrente-TRANSCAN cod. Ifo 24/01/R/36 per € 630,50 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo A.I.R.C cod. Ifo 24/30/R/04 per € 4.463,98 responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo, Fondo PNRR-POS cod. Ifo 23/01/R/20 per € 660,02 responsabile Dr.ssa P. Nisticò che presentano la necessaria disponibilità

**cod. IFO 23/01/R/20**

- assegnato:	€	2.910.000,00
- utilizzato:	€	116.068,75
- presente atto:	€	660,02
- residuo:	€	2.793.271,23

**cod. IFO 24/30/R/04**

- assegnato:	€	173.000,00
- utilizzato:	€	90.906,45
- presente atto:	€	4.463,98
- residuo:	€	77.629,57

**cod. IFO 24/01/R/36**

- assegnato:	€	250.000,00
- utilizzato:	€	9.662,40
- presente atto:	€	630,50
- residuo:	€	239.707,10

**Ricerca Corrente ISG 2024**

- assegnato:	€	966.909,34
- utilizzato:	€	451.031,29
- presente atto:	€	2.471,00
- residuo:	€	513.407,05

**RC2024-Bando Interno**

- assegnato:	€	50.000,00
- utilizzato:	€	4.035,93
- presente atto:	€	10.833,42

**RC2024-Bando Interno**

- assegnato:	€	50.000,00
- utilizzato:	€	5.168,07
- presente atto:	€	3.358,84

- residuo: € 35.130,65

- residuo: € 41.473,09

**cod. IFO 21/01/R/19**

- assegnato: € 385.334,00  
- utilizzato: € 159.031,24  
- presente atto: € 1.380,37  
- residuo: € 224.922,39

**cod. IFO 21/01/R/20**

- assegnato: € 450.000,00  
- utilizzato: € 244.113,77  
- presente atto: € 10.272,40  
- residuo: € 195.613,83

**cod. IFO 21/01/R/47**

- assegnato: € 130.000,00  
- utilizzato: € 106.196,06  
- presente atto: € 5.790,36  
- residuo: € 18.013,58

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051250-3051350-1100050-3041050-3051550-3020050-3050050

- Conto 501010393 x € 4.463,98
- Conto 501010394 x € 18.103,15
- Conto 501010395 x € 17.293,76

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**

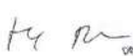
Documento firmato digitalmente ai sensi del D.Lgs 82/2005 s.m.i. e norme collegate

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

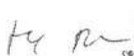
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale 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

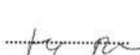
Timbro/firma Ricercatore Richiedente

  
UOSD "SASU"  
Dip. di Ricerca Diagnostica, Anestesi e Rianimazione Torosologica  
Poli. Diagnostica, Fisiologia e Ricerca Tradizionale  
Responsabile: Dr. Maurizio Fanculli

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

  
UOSD "SASU"  
Dip. di Ricerca Diagnostica, Anestesi e Rianimazione Torosologica  
Poli. Diagnostica, Fisiologia e Ricerca Tradizionale  
Responsabile: Dr. Maurizio Fanculli

Timbro/firma Responsabile UOSD

  
UOSD "SASU"  
Dip. di Ricerca Diagnostica, Anestesi e Rianimazione Torosologica  
Poli. Diagnostica, Fisiologia e Ricerca Tradizionale  
Responsabile: Dr. Maurizio Fanculli

Timbro/firma Direttore Scientifico

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



D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

### 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

..... *Del Bufalo* .....

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

..... *Del Bufalo* .....

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

*Anna Bagnato*

**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"

*Del Bufalo*



**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 12/09/2024

Il materiale monouso è necessario per esperimenti inerenti a progetti di ricerca in corso, già avviati, e già utilizzati ai fini della riproducibilità dei risultati. Inoltre tale materiale è compatibile con le apparecchiature esistenti nei laboratori di ricerca.

Dopo una indagine di mercato, sono state richieste tre offerte per i prodotti di interesse. Da tale indagine i prodotti distribuiti dalla ditta Sial risultano più vantaggiosi.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

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



**PREVENTIVO**

S.I.A.L. S.r.l.

Sede legale: Via Giovanni Devoti, 14 - 00167 Roma

Logistica: Via Oreste Ranelletti, 16 - 00166 Roma

Tel. 06 6625280 - Fax 066628503

**Numero Offerta:**

0001926/24

**Data Offerta:** 12.02.2024

**Data Scadenza:** 31.12.2024

**Codice Cliente:**

CERUFO

**Referente Sial:**

Paola Serena Nisi

p.nisi@sialgroup.com

**Intestatario:**

IFO - ISTITUTI FISIOTERAPICI OSPITALIERI -  
UFFICIO S.A.R.

VIA ELIO CHIANESI,53  
ROMA IT

**Alla CA:**

A chi di competenza

**Informazioni di spedizione:**

Codice prodotto/ Descrizione	Quantità	Prezzo unitario €	Prezzo totale €
<b>4485</b> PIPETTE 1ML PPW PS S IND 50BAG/1000	1	66,00	66,00
<b>4486</b> PIPETTE 2ML PPW PS S IND 50BAG/1000	1	74,00	74,00
<b>4487</b> PIPETTE 5ML PPW PS S IND 50BAG/200	1	22,00	22,00
<b>4488</b> PIPETTE 10ML PPW PS S IND 50BAG/200	1	22,00	22,00
<b>4489</b> PIPETTE 25ML PPW PS S IND 25BAG/200	1	45,00	45,00
<b>3516</b> PLATE 6WL FB TCT W/LID 50	1	50,00	50,00
<b>3513</b> PLATE 12WL FB TCT W/LID 50	1	53,00	53,00
<b>3524</b> PLATE 24WL FB TCT W/LID CF.100	1	85,00	85,00
<b>3548</b> PLATE 48WELL FB TCT W/LID CF.100	1	178,00	178,00
<b>3599</b> PLATE 96WL FB TCT W/LID CF.100	1	93,00	93,00

<b>3799</b> PLATE 96WL RB TCT W/LID 50	1	52,00	52,00
<b>430165</b> DISH 35X10MM TCT PS S BK 20/500	1	81,00	81,00
<b>430166</b> DISH 60X15MM TCT PS S BK 20/500	1	80,00	80,00
<b>430167</b> DISH 100X20MM TCT PS S BK 20/500	1	120,00	120,00
<b>430599</b> DISH 150X25MM TCT PS S BK 60 PZ	1	61,00	61,00
<b>430829</b> TUBE CENT 50ML FT PP S 25SLV/500	1	74,00	74,00
<b>430791</b> TUBE CENT 15ML FT PP S 25SLV/500	1	63,00	63,00
<b>430168</b> FLASK 25CM CANT PLUGSEAL S CF.500	1	240,00	240,00
<b>430639</b> FLASK 25CM CANT VENT PS S 20/200	1	116,00	116,00
<b>430720U</b> FLASK 75CM CANT PLG PS S CF.100	1	85,00	85,00
<b>430641U</b> FLASK 75CM CANTED VENTILATE CF.100	1	112,00	112,00
<b>431079</b> FLASK 175CM ANG PLG PS S BK 5/50	1	103,00	103,00
<b>431080</b> FLASK 175CM ANG VENT PS S BK 5/50	1	118,00	118,00
<b>3010</b> CELL SCRAPER SMALL 25CM S IND CF100	1	168,00	168,00
<b>430489</b> CRYOVIALS 2ML SS EXT PP CF.500	1	242,50	242,50
<b>431096</b> SISTEMA FILTR.250ML 0,22UM PES CF12	1	59,00	59,00
<b>431097</b> SISTEMA FILTR 500ML 0,22UM PES CF12	1	77,00	77,00
<b>4616</b> FLASK 25CM ULA CANTED VENTED CF.25	1	225,00	225,00
<b>3814</b> FLASK 75CM ULA VENT CAP CF.24	1	325,00	325,00
<b>3471</b> PLATE 6W ULTRA-LOW ATTACH.CF.24	1	329,00	329,00
<b>3473</b> PLATE 24W ULTRA-LOW ATTACH.CF.24	1	385,00	385,00
<b>3470</b> TRANSWELL 0;4UM 24W PLATE CF.48	1	376,00	376,00
<b>3402</b> TRANSWELL 12MM. 3;0YM CF.48	1	406,00	406,00

Prot.39-MPNAT/24 del 06/09/2024

Ditta: Bio-Rad Laboratories Srl

Offerta n. QQ577242-CPQ24 del 03/09/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	1704270	3	Trans-Blot Turbo RTA Mini NC Kt 40 blots	256,00	768,00
2	1706435	6	10x Tris Buffered Saline 1 L	60,20	361,20
3	1705062	1	Clarity Max ECL Substrate, 100 ml	273,60	273,60
4	4568094	10	4-20% MP TGX Stain-Free Gel 10W	119,70	1.197,00
5	4568024	6	7.5% MP TGX Stain-Free Gel 10W	136,80	820,80
6	12010020	2	EveryBlot Blocking Buffer 500 mL	119,20	238,40
				Totale imponibile	3.659,00
				IVA	804,98
				<b>TOTALE</b>	<b>4.463,98</b>

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca **AIRC 2024** "Shaping melanoma microenvironment by bcl-2: from novel mediators of tumor/stroma crosstalk to new therapeutic approaches" cod. IFO 24/30/R/04, (CdC3051350) responsabile Dr.ssa Donatella **Del Bufalo**.

**NB: I prodotti vanno consegnati alla Dr.ssa Donatella Del Bufalo, UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano -2, via Elio Chianesi 53.**

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: [adele.petricca@ifo.it](mailto:adele.petricca@ifo.it)

Il Responsabile del Progetto  
Dr.ssa Donatella Del Bufalo  
([donatella.delbufalo@ifo.it](mailto:donatella.delbufalo@ifo.it))

*Del Bufalo*

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

*Spedini*

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 06/09/2024

Alla Direzione Scientifica

*Oggetto: richiestaprodotti*

Una delle tecniche di indagini di laboratorio più utilizzate allo scopo di studiare l'espressione delle proteine nelle cellule tumorali è quella del western blotting. Le proteine vengono separate mediante la tecnica della elettroforesi su gel di poliacrilammide in presenza di sodio dodecil solfato e poi trasferite su membrana di cellulosa mediante apposita procedura.

Per il trasferimento su membrana dei gels dopo la corsa utilizziamo due apparati Biorad del tipo Tran-Blot turbo, che assicurano elevata efficienza e riproducibilità di trasferimento in tempi molto brevi. Per un corretto utilizzo degli strumenti citati usiamo già da tempo in laboratorio i prodotti con codice 1704270, 4568094 e 4568024. Per una migliore detection delle proteine utilizziamo invece 1706435, 1705062, 12010020

I prodotti richiesti sono di produzione del Gruppo Bio-Rad e Bio-Rad Laboratories Srl è l'unica azienda in Italia ad avere un contratto di distribuzione esclusiva nazionale, come riportato nell'offerta.

Dr.ssa Donatella Del Bufalo

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
<b>Data</b>	06/09/2024	
<b>Dipartimento</b>	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>	Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

**A) INFORMAZIONI SANITARIE**

**Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:**

vedi tabella

**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 di produzione del Gruppo Bio-Rad e Bio-Rad Laboratories Srl è l'unica azienda in Italia ad avere un contratto di distribuzione esclusiva nazionale, come riportato nell'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: .....

*Stampa illeggibile e watermark*

*Stampa illeggibile*

350

06/09/2024

Alla Direzione Scientifica  
IRE  
Alla UOC ABS

**AGILENT**

**OFFERTA: 4837370 - Prot.n. RTO/198/2024**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	103010-100	2	Seahorse XFp, kit prova stress mitocondri cellulari	258,40	516,80
2					-
3					-
4					-
5					-
6					-
				Totale imponibile	516,80 €
				IVA al 22%	113,70 €
				<b>TOTALE Euro</b>	<b>630,50 €</b>

Fondi su cui far gravare la spesa: RICERCA CORRENTE - TRANSCAN

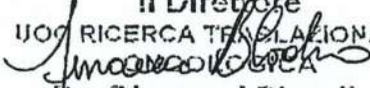
Codice : TRANSCAN

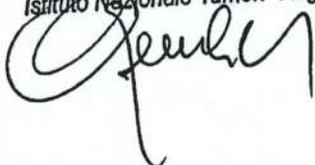
Scadenza:

Responsabile: Dr.Giovanni Blandino

**CDC 1100050**

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore  
 UOC RICERCA TRASLATIONALE  
  
 Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"  


N.Richiesta	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA</b> Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
(Spazio Riservato)		
Data	06/09/2024	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

#### Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti alla ditta Agilent, saranno utilizzati per esperimenti di misurazione del metabolismo cellulare, effettuati sia su campioni in vitro che su campioni di pazienti, volti a valutare gli aspetti metabolici in diverse tipologie di tumore. Le misurazioni della funzionalità metabolica cellulare, ad oggi, possono essere effettuate quasi esclusivamente utilizzando i prodotti Seahorse, specifici per il Seahorse HS Mini Analyzer presente in istituto.

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

Agilent Technologies è il produttore ed il distributore ufficiale per l'Italia di tali prodotti.

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: **VARI**

Produttore: **AGILENT**

Fabbisogno presunto in UM: **NON QUANTIFICABILE**

Spesa presunta (IVA esclusa): **NON QUANTIFICABILE**

Durata proposta del contratto di fornitura:

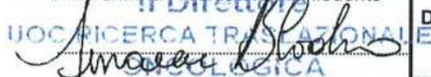
Informazioni aggiuntive:

### 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

  
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  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 6/9/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

**Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti AGILENT**

I prodotti richiesti alla ditta Agilent, saranno utilizzati per esperimenti di misurazione del metabolismo cellulare, effettuati sia su campioni in vitro che su campioni di pazienti, volti a valutare gli aspetti metabolici in diverse tipologie di tumore. Le misurazioni della funzionalità metabolica cellulare, ad oggi, possono essere effettuate quasi esclusivamente utilizzando i prodotti Seahorse, specifici per il Seahorse HS Mini Analyzer presente in istituto.

Agilent Technologies è il produttore ed il distributore ufficiale per l'Italia di tali prodotti.

  
Il Direttore  
UOC RICERCA TRASLAZIONALE  
ONCOLOGICA  
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"  


SOCIETA': Thermo Fisher Scientific Inc.  
 OFFERTA: E5266578 (SCADENZA 31/12/2024)  
 CDC: 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

N	Codice	Descrizione	Formato	Prezzo Un/conf.	Sconto %	Prezzo scontato	Q.tà	Prezzo finale	IVA 22 %
1	4444964	TAQMAN FAST ADVANCE MMIX 5x5ml	5x5ml	2.665,00 €	24	2.025,40 €	1	2.025,40 €	2.470,98 €
5									
		<b>IMPORTO TOTALE</b>		<b>2.665,0 €</b>		<b>2.025,4 €</b>		<b>2.025,4 €</b>	<b>2.471,0 €</b>

Si allegano:

Offerte società: Thermo Fisher Scientific Inc.X  
 Condizioni di vendita società X  
 Relazione X  
 Infungibilità X  
 Esclusività X

Fondo su cui far gravare la spesa: Ricerca Corrente 2024  
 Responsabile Fondo: Dr.ssa Anna Di Nardo

Richiedente  
 Dr.ssa Sarah Mesca

*Sarah Mesca*

ROMA, 26/07/2024

*6/09/24*

Responsabile UOC  
 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea  
**Prof. Dr. Nardo Anna, MD PhD**  
 Dr.ssa Anna Di Nardo  
 Direttore del Dipartimento di Dermatologia  
 Direttore del lab. di Fisiopatologia cutanea

*Anna Di Nardo*



**ISG**

ISTITUTO DERMATOLOGICO

**SAN GALLICANO**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 26/07/2024

Alla Direzione Scientifica ISG  
All'Ufficio UOC ABS-SAR  
LORO SEDI

## RELAZIONE

Si dichiara che il prodotto Taqman Mastermix, fornito in esclusiva dalla ditta Thermo Fisher Scientific Inc., è necessario per la prosecuzione di studi già avviati.

Firma del richiedente

##

N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
<b>Data</b>	26/07/2024	
<b>Dipartimento</b>	Dipartimento clinico-sperimentale dermatologia	
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>	Lab. di Fisiopatologia Cutanea e CIRM -ISG	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

**Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:**

Mix Taqman per fare analisi di espressione genica

---



---



---

**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 cambio di prodotto non garantirebbe l'impiego di materiali con caratteristiche equivalenti.

---



---



---

### 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

*Sarah Tosse*

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

Timbro/firma Direttore Scientifico  
**ISTITUTO SAN GALLI**  
**IL DIRETTORE SCIENTIFICO**

*Deulin*

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile



N.Richiesta	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>	<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
<b>Data</b>	<b>05/09/2024</b>	
<b>Dipartimento</b>	<b>DIPARTIMENTO RIDAIT</b>	
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>	<b>UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori</b>	

### 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 Nistico  
Responsabile UOSD  
"Immunologia e Immunoterapie 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"

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 5/09/2024

I reagenti sono necessari per la progettualità in corso ed in particolare per effettuare analisi immunoistochimica su campioni di tessuto di tumore polmonare, andando a valutare l'attività proliferativa delle cellule. I reagenti sono stati già utilizzati in laboratorio ed il loro impiego ottimizzato e standardizzato per le procedure in corso.

La ditta Agilent Technologies dichiara che è il distributore in esclusiva sul territorio nazionale (vedi lettera allegata).

Cordialmente.

Cordialmente

Dr.ssa Nicla Porciello

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

**MILTENYI BIOTEC****Roma 11/09/2024****OFFERTA N° 4068554-00**

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	130-111-744	1	MACSprep Multiple Myeloma CD138 MB,human	€ 816,05	€ 816,05
2	130-093-545	2	Whole Blood Column Kit	€ 157,70	€ 315,40
				Totale imponibile € 1.131,45	
				IVA € 248,92	
				<b>TOTALE € 1.380,37</b>	

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

Ministero della salute

21/01/R/19

Resp. Maurizio Fanciulli

**NB:****MERCE DA CONSEGNARE****DR. MAURIZIO FANCIULLI****UOSD SAFU****piano -1****CENTRO DI COSTO: 3051550**

fy m

UOSD "SAFU"  
 Dip. di Ricerca Diagnostica, Aranzata e Innovazione Terapeutica  
 Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Tradizionale  
 Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: [vincenza.sarcone@ifo.it](mailto:vincenza.sarcone@ifo.it)

RETTORE SCIENTIFICO  
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
<b>Data</b>	<b>11/09/2024</b>	
<b>Dipartimento</b>	<b>DIPARTIMENTO RIDAIT</b>	
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>	<b>UOSD SAFU</b>	

**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: .....

.....

.....

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

**Dipartimento di Ricerca,  
Diagnostica Avanzata  
e Innovazione Tecnologica  
UOSD Stabilimento Allevamento  
Fornitore e Utilizzatore (S.A.F.U.)  
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli**

**Roma, 11-09-2024****UOC Acquisizione Beni e Servizi****Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO MATERIALE MILTENYI BIOTECH**

Lo studio del Mieloma multiplo viene effettuata su biopsie di midollo osseo sede principale delle plasmacellule e di altre componenti cellulari che nel caso del mieloma risultano essere dei "contaminanti". A tal fine risulta importante isolare le plasmacellule, ed il kit della Miltenyi sfruttando anticorpi di membrana specifici, garantisce la possibilità di ottenere una popolazione di plasmacellule neoplastiche senza contaminazioni di cellule stromali, osteoclasti etc. per successivi studi biochimici e di caratterizzazione dell'immunofenotipo.

Pertanto, l'acquisto di questi reagenti è necessario per il proseguimento delle ricerche in corso al fine di garantire la riproducibilità dei risultati ottenuti. Un cambiamento con dei prodotti qualitativamente meno specifici renderebbe necessario ripetere esperimenti effettuati in precedenza, compromettendo così i tempi la realizzazione del progetto, ma soprattutto richiederebbe un nuovo prelievo di midollo da paziente. La società Miltenyi Biotech è distributore unico nazionale del marchio Miltenyi Biotech GmbH come da dichiarazione allegata.

Il Responsabile della Ricerca

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"



Prot.  
DITTA: Phoenix Biolife Science  
OFFERTA N. 09/07/24  
FONDI: 21.01.R.20

Roma, 10/09/2024

del  
Cod. IFO: 21.01.R.20

CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
PBSEIKTC	1	Exosome Isolation Kits tissue culture media	€ 1.800,00	€ 1.800,00
PBS1008	1	Exosome depleted Fetal Bovine Serum	€ 370,00	€ 370,00
PBS551009	1	ELISA kit TGF beta1	€ 810,00	€ 810,00
PBS631009	1	ELISA kit IFN gamma	€ 920,00	€ 920,00
PBS4972	1	SCD-1 monoclonal antibody	€ 590,00	€ 590,00
PBS1668	1	Axl monoclonal antibody	€ 590,00	€ 590,00
PBS00879	1	MITF monoclonal antibody	€ 590,00	€ 590,00
PBS011610	1	3D Cell Culture System kit : 3D reagents, 96w plate	€ 2.750,00	€ 2.750,00
			<b>Totale imponibile</b>	<b>€ 8.420,00</b>
			IVA al 22%	€ 10.272,40
			<b>TOTALE Euro</b>	<b>€ 10.272,40</b>

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]*



*Responsabile: Dr.ssa Italia Falcone*

Prot.  
Roma, 10/09/2024

Al Direttore Scientifico  
Prof. Gennaro Ciliberto

Oggetto: offerta prodotti Phoenix Biolife Science

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 del microambiente tumorale e per l'allestimento di colture in condizioni di crescita 3D. 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	10/09/24	
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 del microambiente tumorale e per l'allestimento di colture in condizioni di crescita 3D.

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 sial 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 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

*[Firma]*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*[Firma]*

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"

*[Firma]*

Roma, 01/08/2024  
 Ditta: Miltenyi Biotec Srl  
 Offerta: Nr. 7044920-01

CODICE	Q.T A	DESCRIZIONE	Prezzo listino	Sconto	Euro Cad.	IMPORTO
130-090-877	1	Whole Blood CD4 MicroBeads, human	885,00€	44,25€	840,75€	840,75€
130-090-878	1	Whole Blood CD8 MicroBeads	885,00€	44,25€	840,75€	840,75€
130-090-879	1	Whole Blood CD14 MicroBeads, human	885,00€	44,25€	840,75€	840,75€
130-093-545	1	Whole Blood Column Kit	166,00€	8,30€	157,70€	157,70€
130-092-660	1	CD56+CD16+ NK Cell Isolation Kit, human	1.282,00€	64,10€	1.217,90€	1.217,90€
130-042-201	1	MS Separation columns	229,00€	11,45€	217,55€	217,55€
130-042-401	1	LS Separation columns	364,00€	18,20€	345,80€	345,80€
130-098-463	1	MACS SmartStrainer, 100 µM	115,00€	5,75€	109,25€	109,25€
130-095-823	1	Pre-Separation Filters, 70 µm	185,00€	9,25€	175,75€	175,75€
					Spese spedizione	incluse
					Sub totale	4.746,20€
					IVA (22%)	1.044,16€
					TOTALE	5.790,36€

**NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr.ssa Carla Mottini, UOSD SAFU, Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, PIANO -1, via Elio Chianesi 53.**

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: [carla.mottini@ifo.gov.it](mailto:carla.mottini@ifo.gov.it).

L'importo potrà gravare sul fondo 21/01/R/47 del progetto finanziato dal Ministero della Salute (Project Code: GR-2019-12370076) per progetti di ricerca in oncologia

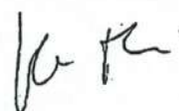
Responsabile del progetto  
Valentina Bruno



Responsabile del fondo  
Antoniani Barbara



Responsabile dell'UOSD  
Maurizio Fanciulli



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

<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		

Data	31/07/2024
Dipartimento	Dipartimento di Ginecologia Oncologica
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU

<b>A) INFORMAZIONI SANITARIE</b>	
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:	
Miltenyi Biotec è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.	

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

A chi di competenza

Bologna, 04/01/2024

**Oggetto: Dichiarazione di esclusività**

Il sottoscritto Stefan Gyorgy Otto Miltenyi, nato a Koeln-Kalk (D) il 06.01.1961 e residente in Bergisch Gladbach (D) in Franz Coenen Str. 6, Codice Fiscale MLTSFN61A06Z112U, in qualità di Presidente del C.d.A. della Società Miltenyi Biotec S.r.l.u., con sede legale e commerciale in Bologna, Via Paolo Nanni Costa 30, Codice Fiscale 12549600158 e Partita I.V.A. IT02077231203, in riferimento alla vostra richiesta,

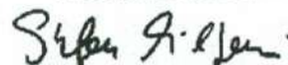
DICHIARA

Che la Miltenyi Biotec S.r.l. U. è l'unica Azienda autorizzata a commercializzare in Italia tutti i prodotti a marchio Miltenyi Biotec presenti nel Catalogo Miltenyi Biotec B.V. & Co. KG.

*Miltenyi Biotec S.r.l.u.*

- Stefan Gyorgy Otto Miltenyi -

Presidente del C.d.A.





**carlo erba**  
**offerta n° 2124519726**

**Roma 9/9/2024**

	<b>COD.</b>	<b>Q.</b>	<b>DESCRIZIONE</b>	<b>EURO CAD.</b>	<b>IMPORTO</b>
1	FE5M017256010050	1	siGENOME Human CD63 (967) siRNA SMARTpool	€ 1.537,03	€ 1.537,03
2			spese di gestione pratica		€ 40,00
				Totale imponibile	€ 1.577,03
				IVA	€ 346,95
				<b>TOTALE</b>	<b>€ 1.923,98</b>

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

**BANDO INTERNO RC 2024 PI DR.SSA SHEILA SPADA**

*Sheila Spada*

**NB:**

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

*Paola Nisticò*  
**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](mailto:vincenza.sarcone@ifo.it)

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

N.Richiesta	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>	
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	09/09/2024	
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 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

*Shela Spada*

Dr.ssa Nicla Porciello

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*Shela Spada*

Timbro/firma Responsabile UOSD

*Paola Nistico*

Dr.ssa Paola Nistico  
Responsabile UOSD  
"Immunologie e Immunoterapie 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"  
*Spada*



LGC  
OFFERTA N° O20043828

Roma 9/9/2024

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	ATCC-30-2007	5	McCoy's 5A Medium 500ml	€ 57,00	€ 285,00
2		1	SPESE TRASPORTO		€ 43,00
				Totale imponibile	€ 328,00
				IVA	€ 72,16
				<b>TOTALE</b>	<b>€ 400,16</b>

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

*Sheila Spada*

*Paola Nistico*

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"

*Vincenza Sarcone*



**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 9/09/2024

Si richiede l'acquisto del prodotto incluso nell'offerta per la coltura di linee cellulari del carcinoma della vescica.

La ditta LGC Standards Srl è distributore autorizzato ed esclusivo per il territorio nazionale per i prodotti ATTC.

Cordialmente

Dr.ssa Sheila Spada

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

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

<b>A) INFORMAZIONI SANITARIE</b>
<p>Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:</p> <p>-----</p> <p align="center">VEDI ALLEGATO</p> <p>-----</p> <p>-----</p>
<p><b>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:</b></p> <p>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.</p>

<b>B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE</b>
<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>

### 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

*Sheila Spada*

Dr.ssa Nicla Porciello

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*Sheila Spada*

Timbro/firma Responsabile UOSD

*Paola Nisticò*

Dr.ssa Paola Nisticò  
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 Nisticò*



euroclone  
offerta n° 182/AHI del 6/9/2024

Roma 9/9/2024

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	ECS8001L	5	EXOSOSOME DEPLETED FBS 500 ml	€ 1.200,00	€ 6.000,00
2	BK52892S	1	CD81 (E2K9V) rabbit mAb 100µl	€ 495,11	€ 495,11
3	BK13403S	1	CD9 (D3H4P) Rabbit mAb 100µl	€ 479,71	€ 479,71
				Totale imponibile	€ 6.974,82
				IVA	€ 1.534,46
				<b>TOTALE</b>	<b>€ 8.509,28</b>

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

*Paola Nistico*  
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 E.

*Vincenza Sarcone*



**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 9/09/2024

Si richiede l'ordine dei seguenti prodotti per la cultura di linee cellulari al fine di isolare vescicole extra cellulari e per la loro successiva caratterizzazione.

La ditta Euroclone ha già in passato fornito al nostro laboratorio tale prodotto. Inoltre è il distributore esclusivo sul territorio nazionale di prodotti a proprio marchio.

Cordialmente,

Cordialmente

Dr.ssa Sheila Spada

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	09/09/2024	
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 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 Nicola Porciello

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Responsabile UOSD

Dr.ssa Paola Nisticò  
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"



**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 9/09/2024

Si richiede l'acquisto dei seguenti prodotti al fine di effettuare analisi di loss-of-functions in linee cellulari umane di carcinoma della vescica

Pertanto ci siamo rivolti alla ditta Carlo Erba per l'ordine del prodotto in oggetto, perché tale ditta è il distributore in Italia dei prodotti Revvity.

Cordialmente.

Dr.ssa Sheila Spada

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

..... *Donato* .....

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

..... *Selentina* .....

Timbro/firma Direttore Scientifico

.....

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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"  
*Fanciulli*