

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. 1040 del 03/12/2024

OGGETTO: Affidamento ai sensi degli art. 50 comma 1 e 76 comma 2 lett. b) del D. Lgs 36/2023 fornitura di reagenti , di animali da stabulazione e di materiali da laboratorio a diverse società. Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno CUP H83C24000170001 responsabile Dr.ssa N. Porciello, Fondo PNRR cod. IFO 23/01/R/33 CUP H53C22001100001 responsabile prof. G. Ciliberto. Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno CUP H83C24000170001 responsabile dr. E. Vizza Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno CUP H83C24000170001 responsabile dr. G. Sanguineti. Fondo Heal Italia PNRR cod. IFO 22/15/R/37 CUP H83C22000550006 responsabile prof. G. Ciliberto. Fondo AIRC cod. IFO 24/30/R/04 CUP H83C24000060007 responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo. Fondo AIRC cod. IFO 23/30/R/02 CUP H83C23000000007 responsabile Dr.ssa A. Biroccio. Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/34 H59C21000270001 responsabile Dr. F. Valenti

Esercizi/o e conto 2024-501010393-501010394-501010395-501010894-501010895-501010705 Centri/o di costo 3051250-1100050-3010350-3050250-3051550-3051350-3051150

- Importo presente Atto: € € 80.590,19

- Importo esercizio corrente: € € 80.590,19

Budget

- Assegnato: € -

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2024/ ABS SAR 2083

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-1009-2024

**L'estensore
Daniela Kolziu**

**Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e
Servizi**

Andrea Scotti

Il Responsabile del Procedimento

Barbara Filipponi

La presente determinazione si compone di n° 8 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:
allegati nr.41;note protocollate, 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 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: “Le co-colture di organoidi con componenti immunitarie e stromali come avatar per una terapia personalizzata del carcinoma endometriale” per un importo pari a € 50.000,00 PI Dr. E. Vizza.

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: “Genomica ed efficacia della radioterapia di salvataggio post-prostatectomia con ipofrazionamento estremo” per un importo pari a € 50.000,00 P.I Dr. G. Sanguineti.

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)” per un importo pari a € 50.000 PI. Dr.ssa N. Porciello.

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: “Shaping melanoma microenvironment 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 n. 663 del 9 giugno 2021, è stato accettato il finanziamento concesso dal Ministero della Salute, a favore dell’Istituto Regina Elena per lo svolgimento del progetto di Ricerca dal titolo: “A radiomic approach to assess treatment response to anti-PD-1 immune checkpoint inhibitor in metastatic melanoma patients using CT texture analysis combined with tumor molecular profile as potential predictivebiomarker: a pilot study”, cod. IFO 21/01/R/34, responsabile Dr. F. Valenti;

con deliberazione n. 995 del 29/12/2022, è stato accettato il finanziamento disposto dall’Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell’Istituto Regina Elena per lo svolgimento dell’insieme di n. 11 progetti, ivi compreso quello dal titolo: “TRF2 oncogenic functions: from mechanisticinsights to therapeutic targetin” cod. IFO 23/30/R/02, responsabile Dr.ssa A. Biroccio;

con deliberazione n. 1020 del 30.12.2022, è stata stipulata una Convenzione con il MUR-PNRR, “finanziato dall’Unione europea – Next Generation EU”, per lo svolgimento del Progetto di Ricerca dal titolo: "HEAL ITALIA – Health Extended Alliance for Innovative Therapies, Advanced Lab-

research, and Integrated Approaches of Precision Medicine", cod. IFO 22/15/R/37, responsabile Prof. G. Ciliberto;

con deliberazione n. 56 del 19/01/2023, è stato accettato il finanziamento da parte del Ministero Salute PNRR – POC-2022-12375713 a favore dell'Istituto Regina Elena per il progetto dal titolo: "Targeting drug resistant melanoma with miCroRNAs delivered by Lipid NanoparTICles (TACTIC)", cod. IFO 23/01/R/33, responsabile Prof. G. Ciliberto;

Considerato che la Dr.ssa N. Porciello, il Dr. E. Vizza, la dr.ssa E. Melucci, la dr.ssa D. Del Bufalo, il dr. F. Valenti, la dr.ssa A. Biroccio, il dr. L. Fattore, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l'acquisto di reagenti e materiali da laboratorio distribuiti in esclusiva dalle Società, Life Technologies Italia, LGC Standards srl, Euroclone spa, Società Italiana Chimici, Miltenyi Biotec srl, Agilent Technologies Italia, allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera n.358/2019 e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi controfirmate dal Direttore Scientifico.

Il dr. E. Vizza, con nota protocollo 0015816 del 20/11/2024 e il dr.F. Valenti con nota protocollo 0015823 del 20/11/2024 hanno 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 e Becton e Dickinson Italia spa, risultano essere economicamente più vantaggioso;

La Dr.ssa Daniela Stoppoloni con nota protocollo 0015630 del 18-11-2024 ai sensi del. art 50. del d-lgs. 36/2023 ha chiesto la fornitura di animali da stabulazione, alla Società Envigo.

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:

- Life Technologies Italia € 5.409,00 Iva compresa;
- Envigo RMS Srl € 2.267,19 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 536,80 Iva compresa
- LGC Standards srl € 9.384,24 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 9.875,52 Iva compresa;
- BD Italy spa € 341,60 Iva compresa;
- Euroclone spa € 2.371,68 Iva compresa;
- Società Italiana Chimici € 750,30 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 26.189,00 Iva compresa;
- Miltenyi Biotec srl € 2.997,17 Iva compresa
- LGC Standards srl € 6.306,69 Iva compresa;
- Agilent Technologies Italia € 7.643,76 Iva compresa;
- S.I.A.L srl. € 6.517,24 Iva compresa;

Considerato che

la relativa spesa complessiva di € 80.590,19 Iva compresa, graverà sul Fondo: Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno per € 5.409,00 responsabile Dr.ssa N. Porciello, Fondo PNRR cod. IFO 23/01/R/33 per € 2.267,19 responsabile prof. G. Ciliberto. Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno per € 23.464,86 responsabile dr. E. Vizza Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno per € 26.189,00 responsabile dr. G. Sanguineti. Fondo Heal Italia PNRR cod. IFO 22/15/R/37 per € 536,80 responsabile prof. G. Ciliberto. Fondo AIRC cod. IFO 24/30/R/04 per € 3.121,98 responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo. Fondo AIRC cod. IFO 23/30/R/02 per € 19.259,76 responsabile Dr.ssa A. Biroccio. Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/34 per € 341,60 responsabile Dr. F. Valenti che presentano la necessaria disponibilità.

Attestato

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

Determina

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

1) affidare ai sensi degli 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:

• Life Technologies Italia	€	5.409,00	Iva compresa;
• Envigo RMS Srl	€	2.267,19	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	536,80	Iva compresa
• LGC Standards srl	€	9.384,24	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	9.875,52	Iva compresa;
• BD Italy spa	€	341,60	Iva compresa;
• Euroclone spa	€	2.371,68	Iva compresa;
• Società Italiana Chimici	€	750,30	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	26.189,00	Iva compresa;
• Miltenyi Biotec srl	€	2.997,17	Iva compresa
• LGC Standards srl	€	6.306,69	Iva compresa;
• Agilent Technologies Italia	€	7.643,76	Iva compresa;
• S.I.A.L srl.	€	6.517,24	Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 80.590,19 Iva compresa, graverà sul Fondo: graverà sul Fondo: Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno per € 5.409,00 responsabile Dr.ssa N. Porciello, Fondo PNRR cod. IFO 23/01/R/33 per € 2.267,19 responsabile prof. G. Ciliberto. Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno per € 23.464,86 responsabile dr. E. Vizza Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno per € 26.189,00 responsabile dr. G. Sanguineti. Fondo Heal Italia PNRR cod. IFO 22/15/R/37 per € 536,80 responsabile prof. G. Ciliberto. Fondo AIRC cod. IFO 24/30/R/04 per € 3.121,98 responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo. Fondo AIRC cod. IFO 23/30/R/02 per € 19.259,76 responsabile Dr.ssa A. Biroccio. Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/34 per € 341,60 responsabile Dr. F. Valenti che presentano la necessaria disponibilità.

cod. IFO 21/01/R/34

- assegnato:	€	122.500,00
- utilizzato:	€	66.028,13
- presente atto:	€	341,60
- residuo:	€	56.130,27

cod. IFO 23/30/R/02

- assegnato:	€	130.150,00
- utilizzato:	€	93.157,89
- presente atto:	€	19.259,76
- residuo:	€	17.732,35

cod. IFO 24/30/R/04

cod. IFO 22/15/R/37

- assegnato: € 173.000,00
 - utilizzato: € 94.567,33
 - presente atto: € 3.121,98
 - residuo: € 75.310,69

- assegnato: € 390.113,75
 - utilizzato: € 150.750,53
 - presente atto: € 536,80
 - residuo: € 238.826,42

cod. IFO 23/01/R/33

- assegnato: € 960.000,00
 - utilizzato: € 324.375,27
 - presente atto: € 2.267,19
 - residuo: € 633.357,54

RC2024-Bando Interno

- assegnato: € 50.000,00
 - utilizzato: € 17.158,70
 - presente atto: € 5.409,00
 - residuo: € 27.432,30

RC2024-Bando Interno

- assegnato: € 50.000,00
 - utilizzato: € 4.416,10
 - presente atto: € 26.189,00
 - residuo: € 19.394,90

RC2024-Bando Interno

- assegnato: € 50.000,00
 - utilizzato: € 00,00
 - presente atto: € 23.464,86
 - residuo: € 26.535,14

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051250-1100050-3010350-3050250-3051550-3051350-3051150

- Conto 501010393 x € 22.381,74
- Conto 501010394 x € 536,80
- Conto 501010395 x € 48.545,62
- Conto 501010894 x € 341,60
- Conto 501010895 x € 6.517,24
- Conto 501010705 x € 2.267,19

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

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	12/11/2024	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	Anatomia Patologica	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

- 1) A34541 ION 550 CHEF KIT 2) A49667 ONCOMINE COMP ASSAY PLUS, CHEF COMBO
 3) A45003 ION TORRENT NGS RT KIT 32 RXN 4) A34538 ION 550 CHIP KIT (8 PACK)

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 stati già valutati nell'ambito del progetto di ricerca riguardanti i tumori della testa e del collo e quindi necessari al fine di poter integrare i nuovi risultati con quelli ottenuti precedenza

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore: Life Technologies Italia

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa): 26.189,00

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

Handwritten signature

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

..... *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

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

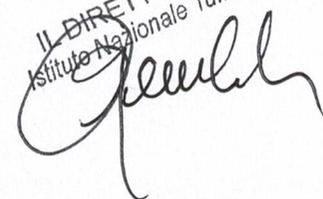
Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blaudino


IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



LIFE TECHNOLOGIES
OFFERTA N° 460564/2024

Roma 12/11/2024

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	13778150	4	LIPOFECTAMINE RNAIMAX, 1.5ML	€ 1.108,40	€ 2.216,80
					€ 4433,60
				Totale imponibile	€ 2.216,80
				IVA	€ 487,70 975,40
				TOTALE	€ 2.704,50

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

BANDO INTERNO RC 2024 PI DR.SSA NICLA PORCIELLO

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

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"

Vincenzo Sarcone

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	12/11/2024	
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:

.....

.....

.....

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 12/11/2024

La Lipofectamina è necessaria per lo svolgimento degli esperimenti di silenziamento/overespressione genica. Tali esperimenti di transfezione cellulare consentiranno di ampliare le nostre conoscenze attuali sulla funzione della proteina hMENA e delle sue isoforme nella progressione del carcinoma polmonare.

I prodotti richiesti sono distribuiti in via esclusiva dalla ditta Life Technologies, parte del gruppo Thermo Fisher Scientific.

Cordialmente.

Dr.ssa Nicla Porciello

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



Outlook

RETTIFICA ORDINE LIFE TECHNOLOGY FONDO BI RC2024 PORCIELLO

Da SARCONE MARIA VINCENZA <vincenza.sarcone@iffo.it>

Data Lun 25/11/2024 20:13

A KOLZIU DANIELA <daniela.kolziu@iffo.it>

Cc FILIPPONI BARBARA <barbara.filipponi@iffo.it>; PORCIELLO NICLA <nicla.porcIELLO@iffo.it>

Ciao Daniela,

come già accennato telefonicamente ti chiedo se puoi modificare le quantità del prodotto cod. **13778150** LIPOFECTAMINE RNAIMAX, 1.5M dell'ordine che ho fatto giorni fa alla Life Technology sui fondi BI RC 2024 della Dr.ssa Nicla Porciello. Le quantità non sono più due ma **quattro**.

Grazie

Maria Vincenza

Maria Vincenza Sarcone

Segreteria

UOSD "Immunologia e Immunoterapia dei Tumori"

UOSD "Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici"

Dip. di Ricerca Tecnologie Avanzate

Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Via Elio Chianesi 53

00144 Roma

Tel. +39-0652665301

e-mail: vincenza.sarcone@iffo.it

Prot.

Ditta: Envigo

Offerta: n. 212-2024-700

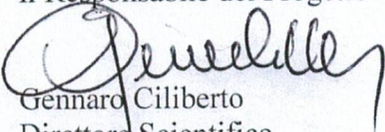
	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	ATHYMIC NUDE Mice	30	Topi ATHYMIC NUDE femmine di 5 settimane Foxn1nu	53,35	1.600,50
2	Box imballo	3	Box imballo per mutanti (max 12/15 animali a box)	40,95	122,85
3	Costo trasporto	1	Costo trasporto	45,00	135
				Totale imponibile	1.858,35
				IVA	408,83
				TOTALE Euro	2.267,19

L'importo potrà gravare sul progetto PNRR-POC-2022 finanziato dal Ministero della Salute, codice progetto: 23.01.R.33 dal titolo: "Targeting drug resistant melanoma with miCroRNAs delivered by Lipid NanoparTICles (TACTIC)" responsabile Prof. Gennaro Ciliberto. *VOCE "MODEL BUDGET COSTS"*

NB: I prodotti vanno consegnati alla Dott.ssa Daniela Stoppoloni Takis S.r.l., via di Castel Romano 100, Roma

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: stoppoloni@takisbiotech.it

Il Responsabile del Progetto


 Gennaro Ciliberto
 Direttore Scientifico
 (gennaro.ciliberto@ifo.it)

50100895
MAT. LAB.

08/11/2024

Alla Direzione Scientifica
IRE Alla UOC
ABS

SIAL

OFFERTA: 0001926/24

Prot.n. RTO/263/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	3516	10	PLATE 6WL FB TCT W/LID 50	50,00	500,00
2	3513	10	PLATE 12WL FB TCT W/LID 50	53,00	530,00
4	3524	10	PLATE 24WL FB TCT W/LID CF.100	85,00	850,00
5	3599	10	PLATE 96WL FB TCT W/LID CF.100	93,00	930,00
6	430167	10	DISH 100X20MM TCT PS S BK 20/500	120,00	1.200,00
7	430599	12	DISH 150X25MM TCT PS S BK 60 PZ	61,00	732,00
10	MCT-150-C	20	PROVETTE BOIL PROOF 1,5 ML 500 PZ	20,00	400,00
11	MCT-200-C	10	PROVETTE BOIL PROOF 2,0 ML 500 PZ	20,00	200,00
			CONSEGNARE MERCE UOC RICERCA	Totale imponibile	5.342,00 €
			TRASLAZIONE ONCOLOGICA piano -1	IVA al 22%	1.175,24 €
			Dr. Blandino	TOTALE Euro	6.517,24 €

Fondi su cui far gravare la spesa: MINISTERO DELLA SALUTE RICERCA CORRENTE 2024

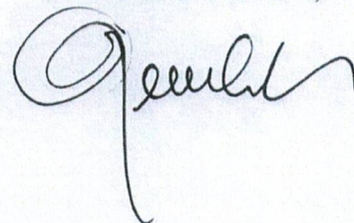
Codice IFO:

Scadenza: 31/12/2024

Responsabile: Dr. Enrico Vizza

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

POLO ONCOLOGICO IRE
U.O.C. GINECOLOGIA ONCOLOGICA
Direttore Prof. Enrico VIZZAIl Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni BlandinoIL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Gennaro Ciliberto)


UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 08/11/2024

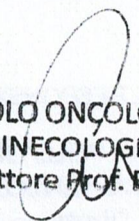
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti SIAL

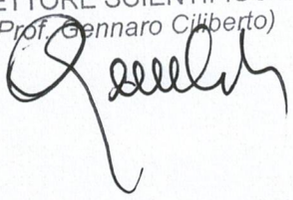
I prodotti richiesti sono consumabili di plastica fondamentali per il normale svolgimento delle attività di ricerca di biologia cellulare e molecolare.

I Prodotti SIAL già testati per qualità e affidabilità risultano anche essere i più vantaggiosi economicamente come si evince dalle 3 offerte allegate.

Il preventivo SIAL inoltre (anche se qui ripresentato) è già depositato presso gli uffici ABS


POLO ONCOLOGICO IRE
U.O.C. GINECOLOGIA ONCOLOGICA
Direttore Prof. Enrico VIZZA


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino


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

18/11/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

AGILENT

OFFERTA: ~~D5649558~~ ⁵⁰⁶⁰⁴⁵⁹

Prot.n. RTO/268/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	G4870C	1	Kit microarray SurePrint G3 miRNA	3.619,00	3.619,00
2	G2534-60014	1	Pacco da 5 supporti, 8 array/vetrino	139,68	139,68
4	5190-0456	1	Kit ibridazione/labeling miRNA	2.506,70	2.506,70
5					-
				Totale imponibile	6.265,38 €
				IVA al 22%	1.378,38 €
				TOTALE Euro	7.643,76 €

Fondi su cui far gravare la spesa: MIN SALUTE RC 2024 **BANDO INTERNO**

Codice IFO:

Scadenza: 31/12/2024

Responsabile: Dr. Enrico Vizza

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

POLO ONCOLOGICO IRE
U.O.C. GINECOLOGIA ONCOLOGICA
Direttore Prof. Enrico VIZZA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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

Gennaro Ciliberto

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	18/11/2024	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti indicati nella richiesta allegata sono indispensabili per effettuare il profilo di espressione dei microRNA nei tessuti tumorali o nel siero di pazienti tramite l'utilizzo della piattaforma Agilent presente presso la UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

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: 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 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
POLO ONCOLOGICO IRE
U.O.C. GINECOLOGIA ONCOLOGICA
Direttore Prof. Enrico VIZZA
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino
 Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

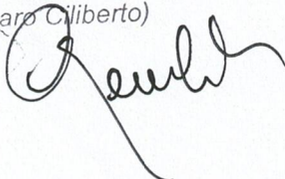
Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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



UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 18/11/2024

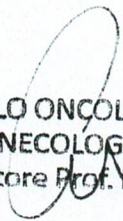
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti AGILENT

I prodotti indicati nella richiesta allegata sono indispensabili per effettuare il profilo di espressione dei microRNA nei tessuti tumorali o nel siero di pazienti tramite l'utilizzo

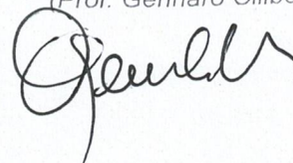
della piattaforma Agilent presente presso la UOC Ricerca Traslazionale Oncologica

Tali prodotti sono distribuiti in esclusiva nazionale dalla ditta Agilent come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata.


POLO ONCOLOGICO IRE
U.O.C. GINECOLOGIA ONCOLOGICA
Direttore Prof. **Enrico VIZZA**


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. **Giovanni Blandino**

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



18/11/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

THERMOFISHER**OFFERTA: D5649558****Prot.n. RTO/268/2024**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A53301	5	QS ABS Q MAP16 PLATE MMIX KIT,	€ 905,58	4.527,90
2	A52490	3	ABSOLUTE Q DNA DIGITAL PCR MIX	€ 213,84	641,52
4					-
5					-
				Totale imponibile	5.169,42 €
				IVA al 22%	1.137,27 €
				TOTALE Euro	6.306,69 €

Fondi su cui far gravare la spesa: MIN SALUTE RC 2024 - ~~BANDO INTERNO PI VIZZA~~

Codice IFO:

Scadenza: 31/12/2024

Responsabile: Dr. Enrico Vizza

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

POLO ONCOLOGICO IRE

U.O.C. GINECOLOGIA ONCOLOGICA

Direttore Prof. Enrico VIZZA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Giovanni Blandino
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	12/11/2024	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti di cui richiediamo l'acquisto sono stati accuratamente selezionati poiché offrono una elevata qualità ed ottime rese di analisi, come ampiamente documentato nei nostri esperimenti, o rappresentano consumabili unici ed insostituibili facenti parte di un dedicato workflow digital PCR per l'analisi dei miRNA a analisi mutazionali.

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: 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 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
POLO ONCOLOGICO IRE
U.O.C. GINECOLOGIA ONCOLOGICA
Direttore Prof. Enrico VIZZA
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)
Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
 Timbro/firma Direttore Scientifico

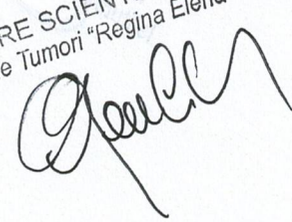
D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"


UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

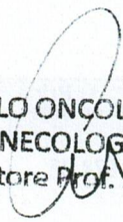
Roma 18/11/2024

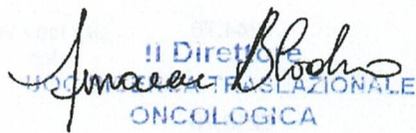
UOC Acquisizione Beni e Servizi

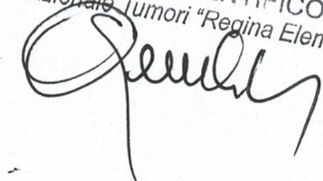
Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti THERMOFISHER

I prodotti di cui richiediamo l'acquisto sono stati accuratamente selezionati poiché offrono una elevata qualità ed ottime rese di analisi, come ampiamente documentato nei nostri esperimenti, o rappresentano consumabili unici ed insostituibili facenti parte di un dedicato workflow digital PCR per l'analisi dei miRNA a analisi mutazionali.

Prodotti distribuiti in esclusiva dalla ditta Thermofisher


POLO ONCOLOGICO IRE
U.O.C. GINECOLOGIA ONCOLOGICA
Direttore Prof. Enrico VIZZA


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"


12/11/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

MILTENYI

OFFERTA: 7060140-00

Prot.n. RTO/264/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	130-098-462	4	MACS® SmartStrainers (70 µm)	115,00	460,00
2	130-095-929	4	Tumor Dissociation Kit, human	492,00	1.968,00
4	130-093-237	1	C Tubes	158,00	158,00
5					-
6			CONSEGNARE MERCE UOC RICERCA		-
			TRASLAZIONE ONCOLOGICA piano -1	Totale imponibile	2.586,00 €
			Dr. Blandino	sconto 5%	129,30 €
				IVA al 22%	540,47 €
				TOTALE Euro	2.997,17 €

Fondi su cui far gravare la spesa: Ministero della Salute Rierca Corrente 2024

Codice IFO:

Scadenza: 31/12/2024

Responsabile: Dr. Enrico Vizza

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

POLO ONCOLOGICO IRE

U.O.C. GINECOLOGIA ONCOLOGICA

Direttore Prof. Enrico VIZZA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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

(Signature)

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	12/11/2024	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti sono necessari per digerire il tessuto a singola cellula da cui generare gli organoidi, filtrare il digerito e congelarli. I prodotti della ditta Milteny, da un confronto con prodotti simili, hanno mostrato una resa e una qualità superiori.

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: **MILTENY**

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

U.O.C. GINECOLOGIA ONCOLOGICA
Direttore Prof. Enrico VIZZA

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

U.O.C. RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino
 Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

Gennaro Ciliberto

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 12/11/2024

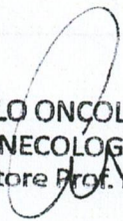
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti MILTENYI

I prodotti richiesti sono necessari per digerire il tessuto a singola cellula da cui generare gli organoidi, filtrare il digerito e congelarli.

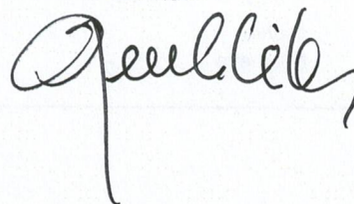
I prodotti della ditta Milteny, da un confronto con prodotti simili, hanno mostrato una resa e una qualità superiori.

Prodotti distribuiti in esclusiva


POLO ONCOLOGICO IRE
U.O.C. GINECOLOGIA ONCOLOGICA
Direttore Prof. Enrico VIZZA


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO IRE
(Prof. Gennaro C...)





IRE **ISG**
 ISTITUTO NAZIONALE TUMORI ISTITUTO DERMATOLOGICO
REGINA ELENA **SAN GALLICANO**

ISTITUTI DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 5/11/2024

PROT: Genomica ed efficacia della radioterapia di salvataggio post-prostatectomia con ipofrazionamento estremo

DITTA: Life Technologies Italia

OFFERTA N: D5627506

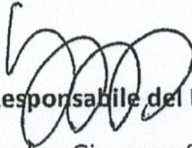
FONDI: RICERCA CORRENTE 2024 - *BANDO INTERNO - PI SANGUINETI*

Line No	Description	Min Qty	List Price Per Unit	Discount Price/ Discount %	Net Price PerUnit	Add itio nal Charge	Extended Price
1	A345 ION 550 CHEF KIT 41 KIT	1	€9.050,00	28.18	€6.500,00		€6.500,00
2	A496 ONCOMINE COMP ASSAY 67 PLUS, CHEF COMBO	1	€17.480,00	31.35	€12.000,00		€12.000,00
3	A450 ION TORRENT NGS RT 03 KIT KIT 32 RXN	1	€244,00	30.74	€169,00	Dry Ice / Wet Ice	€169,00
4	A345 ION 550 CHIP KIT 38 (8 PACK)	1	€10.920,00	31.14	€7.520,00		€7.520,00
						TOT	26.189,00

Recapito della consegna: Tel: +39 06 52665590 Fax: +39 06 52662920 Mob: +39 3492809494

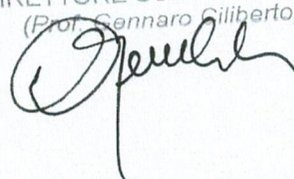
Consegna via mail: elisa.melucci@ifo.it

Dr. Elisa Melucci - Executive Biologist


Responsabile del Progetto

Prof.re Giuseppe Sanguineti

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



Roma, 12/11/2024

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

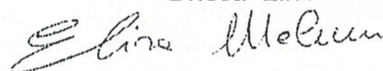
RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE

Il sottoscritto Dott. **Giuseppe Sanguineti** responsabile del progetto di ricerca "**Genomica ed efficacia della radioterapia di salvataggio post-prostatectomia con ipofrazionamento 'estremo'**" Cod. IFO Bando interno RC 2024 -I Anno - P.I. Giuseppe Sanguineti dichiara che i prodotti richiesti, sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

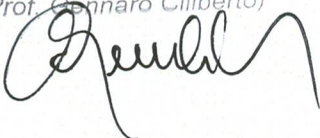
Si tratta di prodotti che utilizzeremo per caratterizzare e identificare possibili biomarcatori nel contesto dei tumori della prostata attraverso l'utilizzo di un pannello 'Comprehensive' di circa 500 geni che permetterà di identificare uno specifico profilo molecolare nelle rispettive classi di rischio (basso, intermedio e alto) stratificate con Decipher®. Questa valutazione consentirebbe di identificare l'assetto mutazionale del tumore della prostata in uno stato precoce della malattia, in particolare andando a identificare le alterazioni molecolari dei geni coinvolti nel riparo della ricombinazione omologa (HRR) come BRCA1, BRCA2, ATM, CDK12, CHEK2, PALB2. Dati in letteratura dimostrano che pazienti affetti da carcinoma della prostata resistenti alla castrazione con alterazioni nei geni BRCA1, BRCA2, CDK12 e PALB2 sembrano avere un maggiore beneficio quando trattati con gli inibitori di PARP (iPARPs). La tecnologia Life Technologies Italia è già utilizzata nella UOC Anatomia Patologica nell'ambito dell'attività diagnostica e quindi è necessario impiegare sempre gli stessi reagenti al fine di poter integrare i nuovi risultati. Inoltre i prodotti sono distribuiti esclusivamente dalle ditte Life Technologies Italia sul territorio nazionale (si allega dichiarazione di esclusività).

Firma del ricercatore richiedente

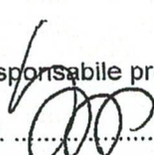
Dr.ssa Elisa Melucci



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



Firma del responsabile progetto

Prof. 

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

Elena Molteni

IFO - Istit. I.R.E. REGINA ELENA
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

DIRETTORE RADIOLOGIA
Prof. Giuseppe Sanguineti

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 Giliberto)

Gennaro Giliberto

Prot.

Ditta: Thermo Scientific

Offerta: n. D5635371 del 05/11/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	CCU001S	1	CUSTOM DESALT ASSAY SM EACH	440,00	440,00
				Totale imponibile	440,00
				IVA	96,8
				TOTALE Euro	536,8

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

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

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

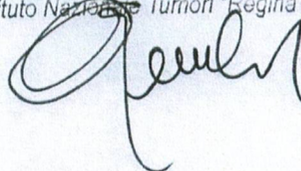
Il Richiedente

Luigi Fattore

Il Responsabile del Progetto

Prof. Gennaro Ciliberto
Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA

M45A2:M46A2:M47A2:1

(Spazio Riservato)

Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile

07.11.24

Dipartimento

Direzione Scientifica

U.O. / Servizio richiedente

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

vedi tabella allegata

Nel nostro laboratorio di ricerca studiamo il coinvolgimento dei microRNA, considerati come i principali modulatori dell'espressione genica post-trascrizionale, nello sviluppo di resistenza alle attuali terapie utilizzate in clinica contro il melanoma metastatico. A tal fine effettuiamo principalmente esperimenti di biologia molecolare; nello specifico effettuiamo saggi di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione in modo da modulare l'espressione di specifici microRNA di interesse e di conseguenza specifiche molecole e pathways che riguardano proliferazione cellulare, apoptosi e alterazione di meccanismi che promuovono la resistenza farmacologica. In quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti: CUSTOM DESALT ASSAY SM EACH presentano le migliori caratteristiche in termini di affidabilità e riproducibilità per i nostri risultati.

Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od 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

..... Luigi Fattori

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Urgente

.....
Timbro/firma Direttore Scientifico

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"
Paulilly

Prot.

Ditta: Thermo Scientific

Offerta: n. D5635371 del 05/11/2024

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

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

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

Il richiedente

Luigi Fattore

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

Prot.47-MPNAT/24 del 08/11/2024

Ditta: Euroclone SpA

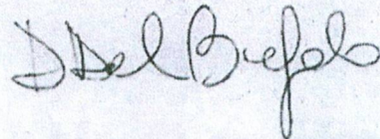
Offerta n. 461960 /2024 del 28/10/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	EMP012001 Euroclone	3	LiteAblot® Turbo Extra-Sensitive Chemiluminescent Substrate	270,00	810,00
2	PP11407 Polyplus	2	jetPRIME® 0.75 mL. 0,75 ml	567,00	1.134,00
3					-
				Totale imponibile	1.944,00
				IVA	427,68
				TOTALE	2.371,68

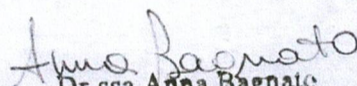
L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca **AIRC 2024** "Shaping melanoma microenvironment by bcl-2: from novel mediators of tumor/stroma crosstalk to new therapeutic approaches" cod. IFO **24/30/R/04**, (CdC **3051350**) responsabile Dr.ssa Donatella **Del Bufalo**.

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.

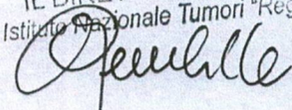
Per chiarimenti sulla richiesta contattare: adele.petricca@ifo.it



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


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"



**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 08/11/2024

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

Il prodotto Euroclone LiteAblot® Turbo Extra-Sensitive Chemiluminescent Substrate (EMP012001) è un substrato altamente sensibile, non radioattivo, ad elevata chemiluminiscenza per la rilevazione della perossidasi in immunoblot. Il prodotto in questione permette la rilevazione di picogrammi di antigene mediante la conversione da parte della perossidasi del substrato a intermedio estere acridinico e perossido. La reazione produce una chemiluminiscenza prolungata, che può essere visualizzata mediante sistemi di immagine disponibili nei nostri laboratori di ricerca (Chemidoc). Tale prodotto è di frequente uso nel nostro laboratorio, in tutte le diverse indagini sperimentali nell'ambito dei progetti di ricerca attualmente attivi. Inoltre questo substrato risulta soddisfare le esigenze di laboratorio per la sua specificità, stabilità e soprattutto sensibilità.

Nel nostro laboratorio è ormai routine overesprimere o silenziare diverse proteine e in particolare quelle appartenenti alla famiglia Bcl-2, nell'ottica di indagare il loro ruolo nella progressione tumorale e la risposta ai farmaci del melanoma. A tale scopo è importante utilizzare un reagente trasfettante che sia efficace e poco tossico. Per questo motivo da anni il laboratorio si serve del

jetPRIME® (PP11407). Questo è un reagente di trasfezione polivalente che garantisce la trasfezione sia del DNA che di siRNA efficace e riproducibile in diverse linee cellulari che crescono in adesione. Il grande vantaggio che ha questo prodotto è che la trasfezione con jetPRIME® richiede solo basse quantità di acido nucleico, il che abbassa tantissimo il rischio di citotossicità. Inoltre è anche un prodotto molto versatile essendo adatto per diverse applicazioni, come la trasfezione di plasmidi, il silenziamento genico, la co-trasfezione di diversi acidi nucleici e il knock-out genico mediato da CRISPR/Cas9.

Entrambi i prodotti sopracitati sono a marchio Euroclone e venduti in esclusiva.

Dr.ssa Donatella Del Bufalo

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	08/11/2024	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	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 sopracitati sono a marchio Euroclone e venduti in esclusiva.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

.....

Prot.RTO2-80/24-AB del 29/10/2024

Ditta: LGC Standards S.r.L.

Offerta: n. O20044412 del 22/10/2024

FONDO IN
SCADENZA

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	ATCC-CRL-3455	1	U2OS-DRGFP; Osteogenic sarcoma	960,00	960,00
2	ATCC-HTB-122	1	BT-549; Breast Ductal Carcinoma	945,00	945,00
3	ATCC-CRL-2522	1	BJ; Skin Fibroblas	945,00	945,00
4	ATCC-CRL-2638	1	CT26.WT; Colon Carcinoma	945,00	945,00
5	ATCC-CRL-5835	1	NCI-H650; Lung Carcinoma	945,00	945,00
6	ATCC-CRL-5835	1	NCI-H650; Lung Carcinoma	945,00	945,00
7	ATCC-HTB-178	1	NCI-H596; Adenosquamous Carcinoma	945,00	945,00
8	ATCC-CRL-5930	1	NCI-H2172; Lung Carcinoma	945,00	945,00
					-
		1	Spese di spedizione (Congelato)	117,00	117,00
				Totale imponibile	7.692,00
				IVA	1.692,24
				TOTALE Euro	9.384,24

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca AIRC 2023 "TRF2 oncogenic functions: from mechanistic insights to therapeutic targeting" cod. IFO 23/30/R/02 (CdC 1100050), responsabile Dr.ssa Biroccio.

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

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

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Rizzuto

Dr.ssa Annamaria Biroccio

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

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 29/10/2024

Oggetto: richiesta prodotti

I prodotti elencati nell'offerta sono linee cellulari umane di diverso istotipo. Il prodotto ATCC-CRL-3455 è una linea cellulare di osteosarcoma (U2OS), il prodotto ATCC-HTB-122 (BT549) è una linea di tumore della mammella (BT549) e il prodotto ATCC-CRL-2522 è una linea di fibroblasti umani (BJ). I prodotti ATCC-CRL-5835, ATCC-HTB-178, ATCC-CRL-5930 e ATCC-CRL-5835 sono linee cellulari umane di tumore del polmone (rispettivamente, NCIH650, NCIH596, NCIH2172 e NCIH650). Infine, il prodotto ATCC-CRL-2638 rappresenta linee cellulari murine di colon carcinoma (CT26).

Le linee umane di fibroblasti, osteosarcoma, tumore della mammella e la linea murina di tumore del colon linee sono necessarie per lo sviluppo di diversi progetti di ricerca già in corso nel laboratorio, riguardanti il ruolo di TRF2 in diversi processi legati alla progressione tumorale. Le linee di tumore del polmone, oltre ad essere utilizzate per ampliare gli studi su TRF2, saranno utilizzate anche per lo svolgimento di un nuovo progetto di collaborazione.

La ditta LGC Standard S.r.l. ha l'esclusività della vendita e distribuzione in Italia delle linee cellulari ATCC, come indicato nella dichiarazione della ditta in allegato.

Dr.ssa Annamaria Biroccio

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta		
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	29/10/2024	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Ricerca Traslazionale Oncologica	

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

Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:	
La ditta LGC Standard S.r.l. ha l'esclusività della vendita e distribuzione in Italia delle linee cellulari ATCC, come indicato nella dichiarazione della ditta in 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:	-----

FONDO IN
SCADENZA

Prot.RTO2-89/24-AB del 05/11/2024

Ditta: Life Technologies Italia

Offerta: n. E5266578 del 20/03/2024

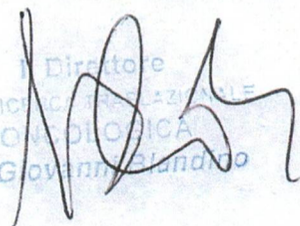
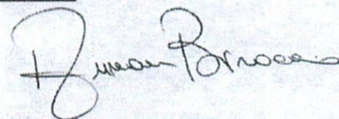
	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	31985047	1	OPTIMEM 1 (CE) 500ML	38,71	38,71
2	A32955	2	PROTEASE INH EDTAFREE	159,25	318,50
3	A32957	3	PHOPHATASE INH	209,30	627,90
4	10002D	1	DYNABEADS PROTEIN A	754,38	754,38
5	10004D	1	DYNABEADS PROTEIN G	792,36	792,36
6	21875034	15	RPMI MEDIUM 1640	6,10	91,50
7	13778150	1	LIPOFECTAMINE RNAIMAX	1.108,40	1.108,40
8	C10228	10	COUNTESS CELL COUNTING CHAMBER EACH	123,28	1.232,80
9	AM2696	1	SUPERASE-IN 10,000U	591,36	591,36
10	18080044	2	SUPERSCRIPT III REV TRANSCRIPT	391,50	783,00
11	K210005	1	PURELINK PLASMID MIDI	326,40	326,40
12	A28007	1	TAQMAN ADV MICRORNA CDNA SYN	267,12	267,12
13	4444557	1	TAQMAN FAST ADVANCED MMIX	466,10	466,10
14	4464066	2	mirVana® MIRNA MIMIC 2.0, 5N STD (MC10801) miR-182- 3p	348,08	696,16
				Totale imponibile	8.094,69
				IVA	1.780,83
				TOTALE Euro	9.875,52

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca AIRC 2023 "TRF2 oncogenic functions: from mechanistic insights to therapeutic targeting" cod. IFO 23/30/R/02 (CdC 1100050), responsabile Dr.ssa Biroccio.

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

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

Direttore
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE
 ONCOLOGICA
 Dr. Giovanni Blandino

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

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 05/11/2024

Oggetto: richiesta prodotti

L'OPTIMEM e la LIPOFECTAMIN RNAiMAX servono per la trasfezione transiente di siRNA e miRNA all'interno delle cellule tumorali. I prodotti protease e phosphatase inhibitors servono a preservare l'integrità delle proteine nei lisati proteici estratti da cellule e tessuti. Le DYNABEADS A e G sono utilizzate per esperimenti di immunoprecipitazione delle proteine e della cromatina. Il prodotto RPMI MEDIUM 1640 è un terreno di coltura cellulare.

La Superscript III è utilizzata per reazioni di retro-trascrizione di RNA altamente ripetuti e pronti a formare strutture secondarie come i long non coding RNA telomerici. SUPERASE-IN è un inibitore dell'RNase per evitare degradazione dell'RNA durante esperimenti di RNA-pull down. Il prodotto PURELINK PLASMID MIDI 50 REACTIONS serve ad estrarre grandi quantità di DNA plasmidico da batteri.

Le camerette di conta COUNTESS CELL, servono per la conta cellulare automatizzata. I prodotti TAQMAN ADV MICRORNA 1 CDNA SYN e TAQMAN FAST ADVANCED servono rispettivamente alla retrotrascrizione e real time dei microRNA.

Il prodotto MIRNA MIMIC 2.0 corrisponde al miRNA-182-3p che viene utilizzato nei nostri esperimenti di trasfezione transiente nelle linee cellulari.

L'utilizzo di questi reagenti consente di mantenere la riproducibilità sperimentale garantendo la qualità degli esperimenti finora svolti nel nostro laboratorio. La Life Technologies ha l'esclusività per la vendita di questi prodotti.

Dr.ssa Annamaria Biroccio

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiesta		MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)			
		Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data		05/11/2024	
Dipartimento		Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente		Ricerca Traslazionale Oncologica	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella allegata

Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:

La Life Technologies Italia è distributore esclusivo dei 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:

[Faint blue stamp and signature]

[Faint blue signature]

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direz. ne Scientifica :

FONDO IN SCADENZA

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile