

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. 1041 del 03/12/2024

OGGETTO: Affidamento ai sensi del art. 50 comma 1 e 76 comma 2 lett. b) del D. Lgs. 36/2023 fornitura di reagenti e materiali da laboratorio a diverse società.
Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno per CUP H83C24000170001 responsabile Dr.ssa n. Porciello, Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno CUP H83C24000170001 r responsabile dr. E. Vizza, Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno CUP H83C24000170001 r responsabile dr. SH. Spada, Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno CUP H83C24000170001 responsabile dr.ssa B. Palermo, Fondo AIRC cod. IFO 23/30/R/02 H83C23000000007 responsabile Dr.ssa A. Biroccio, Fondo A.I.R.C cod. IFO 23/30/R/05 H83C23000040007 responsabile Dr. O. Segatto, Fondo SPID cod. IFO 23/18/R/62 C88H23000720002 responsabile Dr.ssa M. Rizzo, Fondo Commissione Europea cod. IFO 23/07/R/59 H83C23001770006 responsabile Dr.ssa G. Piaggio

Esercizi/o e conto 2024-501010393-501010394-501010395-501010893 Centri/o di costo 3051250-1100050-3051550-3050250

- Importo presente Atto: € € 96.484,96

- Importo esercizio corrente: € € 96.484,96

Budget

- Assegnato: € -

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2024/ ABS SAR 2082

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-1037-2024

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

ALLEGATI NR.65 NOTE PROTOCOLLATE, DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA', 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 <i>“Commissariamento dell'IRCCS Istituti Fisioterapici Ospitalieri (Art. 8, comma 7 bis, della legge regionale 16 giugno 1994, n. 18 e s.m.i.)”</i> ; |
| Visto | il Decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00087 del 07 maggio 2024, avente ad oggetto: <i>“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.)”</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-culture 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: “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 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: “Linfociti T CD8+ residenti nel tumore quali promotori di strutture linfoidi terziarie: implicazioni nella risposta all'immunoterapia di tumori polmonari” P.I. Dr.ssa B. Palermo per un importo pari a € 50.000,00;

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: “Genomica ad efficacia della radioterapia di salvataggio post prostatectomia con ipofrazionamento” ESTREMO” “PI Dr. G. Sanguineti. per un importo pari a € 50.000;

che, in esecuzione alla deliberazione n. 1017 del 23/11/2023 è in corso di svolgimento, presso la UOSD S.A.F.U. dell’Istituto Regina Elena il progetto di ricerca finanziato dalla Commissione Europea, per un importo di € 297.500,00, dal titolo “Biophotonic Nanoparticle-enabled Laser Blood Test for Early Detection of Pancreatic Cancer”, Grant Agreement N° 101130740, CUP: H83C23001770006, Cod. IFO 23/07/R/59 di cui è responsabile la Dr.ssa Giulia Piaggio;

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;

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

con deliberazione n. 995 del 29/12/2022 è stato accettato il contributo di euro 1.223.150,00, disposto dalla fondazione A.I.R.C. per la ricerca sul cancro per l’anno 2023, a favore dell’Istituto Nazionale Tumori Regina Elena (IRE), per lo svolgimento di n° 11 progetti di ricerca, tra cui è compreso il progetto: “Therapeutic targeting of FGR2 fusions in models of intrahepatic cholangiocarcinoma”, cod. IFO 23/30/R/05, responsabile Dr. O. Segatto

Considerato che la Dr.ssa N. Porciello, il Dr. E. Vizza, la dr.ssa A. Biroccio, la dr.ssa M. Rizzo il dr. O. Segatto, la dr.ssa G. Piaggio, la dr.ssa B. Palermo, il Dr. G. Sanguineti la dr.ssa Sh. Spada, 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, Diatech Lab Line srl, Prodotti Gianni srl, Illumina Italy srl, Miltenyi Biotec srl Life Technologies Italia, Sial srl, D.B.A Italia srl, Aurogene srl, Merck Life Science, Bio-Rad Laboratories srl, Unimed Scientifica srl, Phoneix Biolife Sciences slr, 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. O. Segatto con nota protocollo 0015812 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:

• Unimed Scientifica srl	€	510,57	Iva compresa;
• S.I.A.L srl	€	705,16	Iva compresa;
• Phoenix Biolife srl	€	2.899,94	Iva compresa
• Bio-Rad Laboratories	€	2.726,21	Iva compresa;
• D.B.A Italia srl	€	3.768,00	Iva compresa;
• Bio-Rad Laboratories	€	4.413,00	Iva compresa;
• Aurogene srl	€	1.986,16	Iva compresa;
• Merck Life Science	€	2.452,57	Iva compresa;
• D.B.A Italia srl	€	19.677,38	Iva compresa
• Life Technologies Italia	€	4.691,08	Iva compresa;
• S.I.A.L srl.	€	1.665,30	Iva compresa;
• S.I.A.L srl.	€	8.953,58	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	1.088,85	Iva compresa;
• Miltenyi srl	€	8.009,50	Iva compresa
• Illumina Italy srl	€	11.732,74	Iva compresa;
• Diatech Lab Line srl	€	20.361,90	Iva compresa;
• Prodotti Gianni srl	€	843,02	Iva compresa;

Considerato che

la relativa spesa complessiva di € 96.484,96 Iva compresa, graverà sul Fondo: Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno per € 4.438,73 responsabile Dr.ssa n. Porciello, Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno per € 26.033,76 responsabile dr. E. Vizza, Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno per € 21.204,92 responsabile dr. SH. Spada, Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno per € 19.742,24 responsabile dr.ssa B. Palermo, Fondo AIRC cod. IFO 23/30/R/02 per € 8.953,58 responsabile Dr.ssa A. Biroccio, Fondo A.I.R.C cod. IFO 23/30/R/05 per € 6.841,88 responsabile Dr. O. Segatto, Fondo SPID cod. IFO 23/18/R/62 per € 1.088,85 responsabile Dr.ssa M. Rizzo, Fondo Commissione Europea cod. IFO 23/07/R/59 per € 8.181,00 responsabile Dr.ssa G. Piaggio 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:

• Unimed Scientifica srl	€	510,57	Iva compresa;
• S.I.A.L srl	€	705,16	Iva compresa;
• Phoenix Biolife srl	€	2.899,94	Iva compresa
• Bio-Rad Laboratories	€	2.726,21	Iva compresa;
• D.B.A Italia srl	€	3.768,00	Iva compresa;
• Bio-Rad Laboratories	€	4.413,00	Iva compresa;
• Aurogene srl	€	1.986,16	Iva compresa;
• Merck Life Science	€	2.452,57	Iva compresa;
• D.B.A Italia srl	€	19.677,38	Iva compresa
• Life Technologies Italia	€	4.691,08	Iva compresa;
• S.I.A.L srl.	€	1.665,30	Iva compresa;
• S.I.A.L srl.	€	8.953,58	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	1.088,85	Iva compresa;
• Miltenyi srl	€	8.009,50	Iva compresa
• Illumina Italy srl	€	11.732,74	Iva compresa;
• Diatech Lab Line srl	€	20.361,90	Iva compresa;
• Prodotti Gianni srl	€	843,02	Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 96.484,96 Iva compresa, graverà sul Fondo: graverà sul Fondo: Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno per € 4.438,73 responsabile Dr.ssa n. Porciello, Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno per € 26.033,76 responsabile dr. E. Vizza, Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno per € 21.204,92 responsabile dr. SH. Spada, Fondo Ricerca Corrente-Bando Interno per € 19.742,24 responsabile dr.ssa B. Palermo, Fondo AIRC cod. IFO 23/30/R/02 per € 8.953,58 responsabile Dr.ssa A. Biroccio, Fondo A.I.R.C cod. IFO 23/30/R/05 per € 6.841,88 responsabile Dr. O. Segatto, Fondo

SPID cod. IFO 23/18/R/62 per € 1.088,85 responsabile Dr.ssa M. Rizzo, Fondo Commissione Europea cod. IFO 23/07/R/59 per € 8.181,00 responsabile Dr.ssa G. Piaggio che presentano la necessaria disponibilità.

cod. IFO 23/07/R/59

- assegnato:	€	297.500,00
- utilizzato:	€	72.360,25
- presente atto:	€	8.181,00
- residuo:	€	216.958,75

cod. IFO 23/18/R/62

- assegnato:	€	66.666,67
- utilizzato:	€	53.222,15
- presente atto:	€	1.088,85
- residuo:	€	12.355,67

cod. IFO 23/30/R/05

- assegnato:	€	166.000,00
- utilizzato:	€	125.718,53
- presente atto:	€	6.841,88
- residuo:	€	33.439,59

cod. IFO 23/30/R/02

- assegnato:	€	130.150,00
- utilizzato:	€	112.417,65
- presente atto:	€	8.953,58
- residuo:	€	8.778,77

RC2024-Bando Interno

- assegnato:	€	50.000,00
- utilizzato:	€	4.210,99
- presente atto:	€	19.742,24
- residuo:	€	26.046,77

RC2024-Bando Interno

- assegnato:	€	50.000,00
- utilizzato:	€	23.603,28
- presente atto:	€	21.204,92
- residuo:	€	5.191,80

RC2024-Bando Interno

- assegnato:	€	50.000,00
- utilizzato:	€	23.464,86
- presente atto:	€	26.033,76
- residuo:	€	501,38

RC2024-Bando Interno

- assegnato:	€	50.000,00
- utilizzato:	€	22.567,70
- presente atto:	€	4.438,73
- residuo:	€	22.993,57

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

- Conto 501010393 x € 15.090,30
- Conto 501010394 x € 9.269,85
- Conto 501010395 x € 71.419,65
- Conto 501010893 x € 705,16

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:

.....

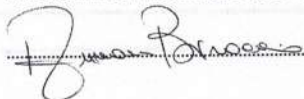
.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

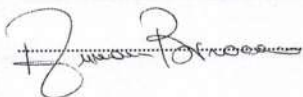
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erranee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

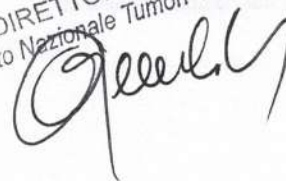
☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blundino

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

Giulio Giamberini

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Giulio Pappalardo

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"
Genelli

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

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

Orish Legato

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Orish Legato

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"

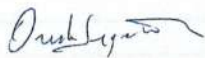
Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

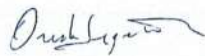
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

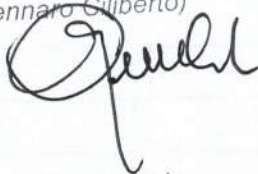
☒ Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno _____

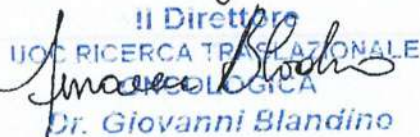
☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

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



Il Direttore
IIOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

**ILLUMINA
OFFERTA N° 4655798****Roma 19/11/2024**

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	20028400	1	NovaSeq 6000 SP Reagent Kit v1.5 (300 cycles) This reagent kit provides the flow cell and reagent consumables to support a single flow cell 300 cycles NovaSeq run.	€ 3.442,00	€ 3.442,00
2	20028317	1	NovaSeq 6000 S1 Reagent Kit v1.5 (300 cycles) This reagent kit provides the flow cell and reagent consumables to support a single flow cell 300 cycles NovaSeq run.	€ 6.025,00	€ 6.025,00
			Costi di spedizione stimati e assicurazione		€ 150,00
				Totale imponibile	€ 9.617,00
				IVA	€ 2.115,74
				TOTALE	€ 11.732,74

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

**BANDO INTERNO RC 2024
PI DR.SSA BELINDA PALERMO****NB:****MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA BELINDA PALERMO
UOSD IMMUNOLOGIA E IMMUNOTERAPIA DEI TUMORI
PIANO -2 centro di costo: 3051250**
Dr.ssa Paola Nistico
Responsabile UOSD
"Immunologia e Immunoterapia dei Tumori"
Istituto Nazionale Tumori Regina ElenaPer chiarimenti sulla richiesta contattare: vincenza.sarcone@ifo.it**IL DIRETTORE SCIENTIFICO**
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	19/11/2024	
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, 19/11/2024

La tecnologia di sequenziamento Illumina è leader nel mercato del sequenziamento di nuova generazione (NGS) e è ampiamente adottato in tutti i laboratori del mondo. I reagenti, incluse le piastre, sono esclusive di Illumina e sono state create per fornire dei risultati in modo veloce ed alta qualità. Il sequenziamento dei linfociti è uno dei punti chiave del nostro progetto.

La ditta è esclusivista nella produzione di tale prodotto.

Cordialmente.

Dr.ssa Belinda Palermo

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		19/11/2024		
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, 19/11/2024

I prodotti Gentle MACS M Tubes, Pre-Separation Filters 70 μ M, CD8 e CD14 MicroBeads e QuadroMACS Separator sono reagenti indispensabili all'isolamento mediante biglie magnetiche di monociti e linfociti CD8+ da materiale biologico. I prodotti gentleMACS™ C Tubes (4x25) e MACS Tissue Storage Solution sono indispensabili al processamento di materiale tissutale al fine di isolare le diversi componenti cellulari. Il reagente Human TGF- β 1, premium gr. (5 μ g, HEK) è importante per esperimenti in vitro di funzionalità cellulare.

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

Cordialmente.

Dr.ssa Belinda Palermo

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
REGINA ELENA

ISTITUTO DERMATOLOGICO
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

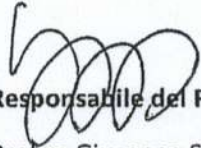
FONDI: RICERCA CORRENTE 2024 - BANDO INTERNO - PI SANGUINETI

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



Roma, 12/11/2024

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

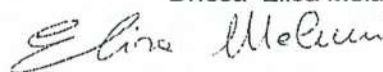
RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE

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

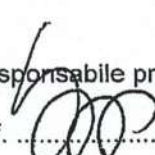
Dr.ssa Elisa Melucci



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 Regina Elena

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

IFO - ISTITUTO RADIOLOGICO REGINA ELENA

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

ce: B47743890D



MERCK LIFE SCIENCE
OFFERTA N° 2002179031

Roma 22/11/2024

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	A0701-25G	1	AGAROSE TYPE VII-A LOW GELLING &	€ 329,50	€ 329,50
2	PICM01250	2	Millicell culture plate inserts for low protein binding live cell viewing and immunofluorescent applications. Biopore filter CM, PTFE material, 0.4µm pore size, 12 mm device diameter.	€ 350,20	€ 700,40
3	PICM0RG50	2	Millicell Culture Plate Inserts, PTFE, 0.4µm pore size, 30 mm diam., 50/pk	€ 477,70	€ 955,40
4	P2FREIGHT		SPESE DI TRASPORTO		€ 25,00
			Totale imponibile		€ 2.010,30
			IVA		€ 442,27
			TOTALE		€ 2.452,57

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

BANDO INTERNO RC 2024 PI DR.SSA NICLA PORCIELLO
FONDO IN SCADENZA

NB:

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

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

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

RETTORE SCIENTIFICO
 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	22/11/2024	
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:	

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 Immunoterapia dei Tumori"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

FONDO IN SCADENZA

☒ 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, 22/11/2024

I reagenti richiesti verranno utilizzati per la generazione e mantenimento in coltura di "tissue slices", ovvero sezioni di tessuto tumorale rescisso da pazienti affetti da NSCLC. Questa tecnica innovativa permette lo studio ex vivo delle cellule tumorali e del microambiente tumorale e rappresenta un sistema elegante e comprensivo per lo studio dei meccanismi alla base della progressione tumorale, ma soprattutto offre la possibilità di studiare nuove possibilità terapeutiche. Tuttavia per mantenere vitali i tessuti sono necessari reagenti specifici che ne garantiscano la vitalità. I prodotti richiesti sono quelli più utilizzati dalla comunità scientifica che ha fornito protocolli standardizzati e pubblicati su riviste specializzate in grado di garantire un'efficiente produzione di tissue slices e piena riproducibilità dei risultati sperimentali. La Merck è rivenditore è la casa madre e distributore dei prodotti richiesti.

Cordialmente.

Dr.ssa Nicla Porciello

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	22/11/2024	
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:	

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 Immunoterapia dei Tumori"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

FONDO IN SCADENZA

☒ Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 22/11/2024

I reagenti sono necessari per la progettualità in corso ed in particolare per effettuare analisi in multiplex per il riconoscimento di target nello studio di pazienti trattati con terapia neoadiuvante.

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

La ditta AUROGENE è l'unico distributore dei prodotti Akoya (vedi lettera allegata).

Cordialmente.

Dr.ssa Nicla Porciello

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

CIG: B477522A27

19/11/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA: D55853639 - Prot.n. RTO/272/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	12634010	15	ADVANCED D-MEM/F-12	40,11	601,65
2	17502001	1	N2 SUPPLEMENT	1.369,28	1.369,28
3	17504001	1	B 27 SUPPLEMENT	892,50	892,50
4	15630080	2	HEPES	153,66	307,32
5	35050038	2	GLUTAMAX 1	110,40	220,80
6	12605028	3	TRYPLE EXPRESS W/PHENOL RED	151,20	453,60
	CONSEGNARE MERCE LABORATORIO RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA PIANO -1 - DR. BLANDINO				
	OFFERTA ANNUALE LIFE TECHNOLOGIES X IFO GIA DEPOSITATA PRESSO UFFICI ABS				
			Totale imponibile		3.845,15 €
			IVA al 22%		845,93 €
			TOTALE Euro		4.691,08 €

Fondi su cui far gravare la spesa: MIN SALUTE RC 2024
Codice IFO: Bando Interno PI Vizza
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
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	IRE  ISG
(Spazio Riservato)		
Data	19/11/2024	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I reagenti richiesti sono necessari per la preparazione di terreni di coltura per organoidi derivati da tessuti tumorali

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: **VAR1**

Produttore: **LIFE TECHNOLOGIES**

Fabbisogno presunto in UM: **NON QUANTIFICABILE**

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

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

POLO ONCOLOGICO IRE Timbro/firma Ricercatore Richiedente U.O.C. GINECOLOGIA ONCOLOGICA Direttore Prof. Enrico VIZZA	Valutazione Direz.ne Scientifica : ☐ Massima urgenza Priorità piano acquisti anno ☒ Urgente ☐ Non urgente ☐ Programmabile
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.) IL DIRETTORE UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA Dr. Giovanni Blandino	
Timbro/firma Direttore Scientifico IL DIRETTORE SCIENTIFICO Istituto Nazionale Tumori Regina Elena	

[Handwritten signature]

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

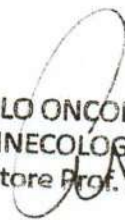
Roma 19/11/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LIFE TECHNOLOGIES

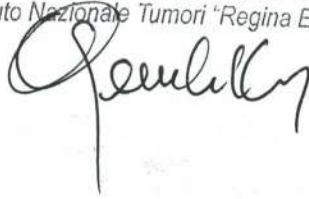
I reagenti richiesti sono necessari per la preparazione di terreni di coltura per organoidi derivati da tessuti tumorali, prodotto testato che ne garantisce qualità e affidabilità

Tali prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta Life technologies.


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"



19/11/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

DBA

OFFERTA: PRE2024-10268

Prot.n. RTO/270/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	HZ-1328-1000ug	3	recombinant human R-Spondin-I protein, An.free	€ 2.087,00	6.261,00
2	HZ-1118-1000ug	3	recombinant human Noggin protein Animal free	€ 2.701,00	8.103,00
4	Qk045-100ug	1	recombinant human/bovine/porcine NRG-1 protein	312,00	312,00
4	HZ-1084-100 UG	1	recombinant human HGF protein, Animal free	417,00	417,00
5	HZ-1326-1000ug	1	recombinant human EGF protein, Animal free	165,00	165,00
6	HZ-1019-100ug	1	recombinant human IL-6 protein, Animal free	417,00	417,00
7	HZ-1296-10ug	1	HumanKine® recombinant human Wnt3A protein 1	289,00	289,00
8	HZ-1322-1000ug	1	HumanKine® recombinant human IGF-I protein	165,00	165,00
			CONSEGNARE MERCE UOC	Totale imponibile	16.129,00 €
			RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	IVA al 22%	3.548,38 €
			DR. BLANDINO	TOTALE Euro	19.677,38 €

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

Codice IFO: Bando Interno PI Vizza

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
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	19/11/2024	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti sono fattori di crescita necessari per la generazione di colture di organoidi da tessuti tumorali

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: DBA

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

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 Direzione Scientifica:

☐ Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

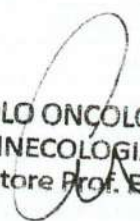
Roma 19/11/2024

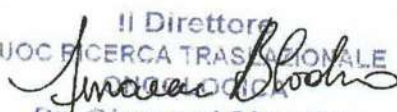
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti DBA

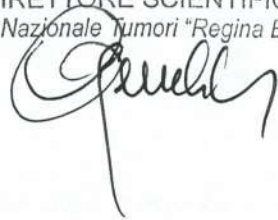
I prodotti richiesti sono fattori di crescita necessari per la generazione di colture di organoidi da tessuti tumorali che sono oggetto del progetto di ricerca in corso.

La ditta DBA è distributore esclusivo di tale prodotto come si evince dalla dichiarazione di unicità presente in calce all'offerta


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"



CIG: B477585BD9

19/11/2024

Alla Direzione Scientifica

IRE

Alla UOC ABS

SIAL

OFFERTA: 0009200/24 - Prot.n. RTO/271/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	356231	4	CORNING- MATRIGEL GF RED.10ML PHENOLRED FREE	455,00	1.820,00
2		3			1365,00
3					-
4			CONSEGNARE MERCE LABORATORIO RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA PIANO -1 DR. BLANDINO		-
5					-
				Totale imponibile	1.820,00 €
				IVA al 22%	400,40 €
				TOTALE Euro	2.220,40 €

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

Codice IFO: Bando Interno PI Vizza

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
U.O. RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Signature]

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA		
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI		
Data	19/11/2024		
Dipartimento			
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il reagente richiesto è una matrice extracellulare necessaria per la coltura in 3D di organoidi derivati da tessuti tumorali

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: **SIAL**

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

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
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

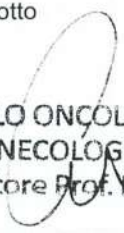
Roma 19/11/2024

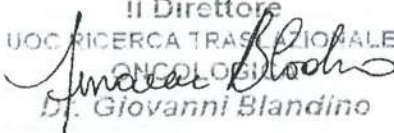
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti SIAL

Il reagente richiesto è una matrice extracellulare necessaria per la coltura in 3D di organoidi derivati da tessuti tumorali.

La ditta SIAL è distributore esclusivo di tale prodotto


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"


CIG: B4776308F7

↓
NR



PRODOTTI GIANNI
OFFERTA N° PG-24-07583-CHTR

Roma 18/11/2024

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	GTX82785	1	Rab25 Ab (3F12) 100µl	€ 646,00	€ 646,00
			SPESE VARIE		€ 45,00
			Totale imponibile		€ 691,00
				IVA	€ 152,02
				TOTALE	€ 843,02

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

BANDO INTERNO RC 2024 PI DR.SSA SHEILA SPADA
FONDO IN SCADENZA

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 Elena"
[Signature]

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		18/11/2024			
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:	
.....	
.....	

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

Stefano Spada

Dr.ssa Nicla Porciello

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Stefano Spada

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nistico

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"

Paola Nistico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

FONDO IN SCADENZA

☒ Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 18/11/2024

Si richiede l'acquisto del seguente prodotto per indagare il pathway di biogenesi di vescicole extracellulari mediante esperimenti di biochimica, tra cui western blot ed immunofluorescenze, in linee di tumore dalla vescica e vescicole da esse derivanti.

La ditta Prodotti Gianni collabora con la GeneTex International Corporation quale unico distributore autorizzato ed esclusivo per l'Italia (vedi lettera allegata).

Cordialmente.

Dr.ssa Sheila Spada

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma 22/11/2024

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

Shelter Garden

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	22/11/2024	
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:	

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 SHEILA SPADA

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



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

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 22/11/2024

I reagenti sono necessari per lo svolgimento della progettualità in corso ed in particolare per studiare il profilo trascrizionale nel contesto spaziale del tessuto e tracciare l'espressione genica nella localizzazione originale. I reagenti verranno quindi utilizzati per effettuare un'analisi di trascrittomica "spaziale" ad alta risoluzione in tessuti tumorali. I reagenti sono gli unici in commercio specifici e dedicati allo strumento GeoMx disponibile in Istituto. La ditta Diatech labline è esclusivista nella distribuzione di tali reagenti.

Cordialmente.

Dr.ssa Sheila Spada

DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

FONDO IN
SCADENZA

Prot.RTO2-90/24-AB del 08/11/2024

Ditta: Sial Srl

Offerta: n. 0013274/24 del 18/10/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	NR17200	3	Total RNA Purification Kit 50 Preps	203,00	609,00
2	NR24700	3	Genomic DNA Isolation Kit 50 Preps	122,00	366,00
3	NR12100	4	UltraRanger 1kb DNA Ladder 100 loads	56,00	224,00
4	NR73300	2	EXTRAClean Cell Culture Media Exosome Purification Mini Kit 50 preps	1.273,00	2.546,00
5	NR73100	2	EXTRAClean Plasma/Serum Exosome Purification Mini kit 50 preps	1.513,00	3.026,00
6	NR21000	2	Cytoplasmic & Nuclear RNA Purification K	284,00	568,00
7					-
				Totale imponibile	7.339,00
				IVA	1.614,58
				TOTALE Euro	8.953,58

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 Blandino

Dr.ssa Annamaria Biroccio

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

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		08/11/2024		
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 Sial Srl è distributore esclusivo dei prodotti richiesti (vedi allegati).

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, 08/11/2024

Oggetto: richiesta prodotti

I prodotti NR17200 Total RNA Purification Kit e NR24700 Genomic DNA Isolation Kit sono serve per estrarre rispettivamente RNA totale e DNA genomico dalle cellule. Il prodotto NR12100 UltraRanger 1kb DNA Ladder è un marcatore di DNA importante durante la corsa elettroforetica degli acidi nucleici per apprezzare la lunghezza dei frammenti di DNA e distinguere i prodotti. I prodotti SKU 73300 EXTRAClean Cell Culture Media Exosome Purification and RNA Isolation Kits e SKU 73100 EXTRAClean Plasma/Serum Exosome Purification and RNA Isolation Kits sono due kit per estrarre gli esosomi rispettivamente dal mezzo di coltura cellulare e dal plasma/siero. Infine, il prodotto NR21000 cytoplasmic nuclear RNA purification è un kit per estrarre e, successivamente, separare l'RNA citoplasmatico da quello nucleare.

La ditta alla quale è stata richiesta l'offerta è unico distributore dei prodotti elencati, come da documento allegato. Inoltre, tutti i prodotti rispecchiano gli standard di qualità che garantiscono la corretta riuscita degli esperimenti e la riproducibilità dei dati.

Dr.ssa Annamaria Biroccio

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

UG: B4773B9042

21/11/2024

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA: E5266578 Prot.n. RTO/273/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	17504001	1	B 27 SUPPLEMENT	892,50	892,50
2					-
3					-
4					-
5	PREZZI DELL OFFERTA ANNUALE LIFE TECHNOLOGIES X IFO				
6			DEPOSITATA PRESSO UOC ABS		
8				Totale imponibile	892,50 €
				IVA al 22%	196,35 €
				TOTALE Euro	1.088,85 €

Fondi su cui far gravare la spesa: SPID

Codice 23/18/R/62

Scadenza:

Responsabile: Dr. ssa Maria Rizzo

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Maria Rizzo

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni BlandinoIL DIRETTORE SCIENTIFICO
(Prof. Gennaro Ciliberto)

Gennaro Ciliberto

N. Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA		IRE  ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI		
Data	21/11/2024		
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		
U.O. / Servizio richiedente			

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il prodotto B27 Supplement è un prodotto Gibco (ThermoFisher) utilizzato da tempo nel nostro laboratorio per il mantenimento di colture cellulari. Le linee cellulari, con l'utilizzo del B27, hanno mostrato sempre una crescita costante e non sono mai stati rilevati problemi di inquinamento delle varie linee.

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:

LIFE TECHNOLOGIES

Fabbisogno presunto in UM:

NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa):

NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

Chiara Lizzio

Il Direttore

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

UOC RICERCA TRASLAZIONALE

Giovanni Blandino

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☐ Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

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

Gennaro Ciliberto

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

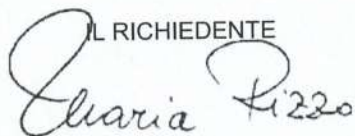
Roma 21/11/2024

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LIFE TECHNOLOGIES ITALIA

Il prodotto B27 Supplement è un prodotto Gibco (ThermoFisher) utilizzato da tempo nel nostro laboratorio per il mantenimento di colture cellulari. Le linee cellulari, con l'utilizzo del B27, hanno mostrato sempre una crescita costante e non sono mai stati rilevati problemi di inquinamento delle varie linee.

Prodotto distribuito in esclusiva

IL RICHIEDENTE


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

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



R
Roma, 22/10/2024
Ditta: DBA

CIG: B40497B621

Offerta: PRE2024-11992 del 18/10/2024

↓
NR

CODICE	QUANTITA'	DESCRIZIONE	prezzo	IMPORTO
BE0131-25MG	PZ1	InVivoMAb anti-mouse CTLA-4 (CD152)	1827,00 €	1827,00 €
BE0146-25MG	PZ 1	InVivoMAb anti-mouse PD-1 (CD279)	1827,00 €	1827,00 €
IP0070-50ML	PZ 1	InVivoPure pH 7.0 Dilution Buffer	114,00 €	114,00 €

Totale € 3,768.00

Spese spedizione/ghiaccio secco € 0,00

Totale offerta € 3,768.00

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

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: giulia.cristinziano@ifo.it

L'importo potrà gravare sul progetto numero n°23/07/R/59, centro di costo 3051550. Si ricorda che, trattandosi di un progetto europeo, l'IVA è ESCLUSA per tutti gli ordini superiori all'importo di € 300.00.

Responsabile del progetto.
Giulia Piaggio

Giulia Piaggio

Responsabile UOSD
Maurizio Fanciulli

Maurizio Fanciulli

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Maurizio Fanciulli

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	22/10/2024	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo: InVivoMAb anti-mouse CTLA-4 (CD152) ref BE0131-25MG, InVivoMAb anti-mouse PD-1 (CD279) ref BE0146-25MG, InVivoPure pH 7.0 Dilution Buffer ref IP0070-50ML.
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: DBA è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

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



Roma, 31/10/2024

Ditta: Bio-Rad

CIG: B43687E3A8

Offerta: QQ601133-CPQ24 del 31/10/2024

CODICE	QUANTITA'	DESCRIZIONE	prezzo	IMPORTO
1704150	PZ 1	Trans-Blot® Turbo™ Transfer System Blotting instrument, includes base, 2 cassettes to hold 1--2 midi or up to 4 mini blotting sandwiches, blot roller	2.398,00 €	0,00 €
85622	PZ 1	EU power cable, IEC coupler C13/C14 220V European Power Cable 220V	11,33 €	0,00 €
4561094	PZ4	4--20% Mini-PROTEAN® TGX™ Precast Protein Gels, 10-well, 50 µl Pkg of 10, 4--20% precast polyacrylamide gel, 8.6 × 6.7 cm (W × L), for use with Mini-PROTEAN Electrophoresis Cells	177,00 €	708,00 €
1704158	PZ 3	Trans-Blot Turbo Mini 0.2 µm Nitrocellulose Transfer Packs Pkg of 10, 7 × 8.5 cm, precut blotting transfer pack, includes filter paper, buffer, 0.2 µm nitrocellulose membrane, for use with Trans-Blot Turbo Transfer System	177,00 €	366,00 €
1705062	PZ 1	Clarity Max Western ECL Substrate, 100 ml Pkg of 1, contains 50 ml Clarity Max Western Peroxide Reagent and 50 ml Clarity Max Western Luminol/Enhancer Reagent	342,00 €	342,00 €
1610374	PZ 1	Precision Plus Protein Dual Color Standards, 500 µl 500 µl, mixture of 10 recombinant proteins (10--250 kD), 8 blue-stained bands, and 2 pink reference bands (25 and 75 kD), 50 applications	220,00 €	220,00 €
5000006	PZ 2	Bio-Rad Protein Assay Dye Reagent Concentrate, 450 ml 450 ml, colorimetric assay dye, concentrate, for use with Bio-Rad Protein Assay Kits I and II (#5000001, 5000002)	211,00 €	422,00 €



1610772	PZ 2	10x Tris/Glycine/SDS Pkg of 1, 5 L cube, 10x premixed electrophoresis buffer, contains 25 mM Tris, 192 mM glycine, 0.1% SDS, pH 8.3 following dilution to 1x with water	151,00 €	302,00 €
1610747	PZ 2	4x Laemmli Sample Buffer 10 ml, premixed 4x Laemmli protein sample buffer for SDS-PAGE	27,20 €	54,40 €
1706435	PZ 3	10x Tris Buffered Saline (TBS) 1 L, 10x TBS	86,00 €	258,00 €
4561034	PZ 4	10% Mini-PROTEAN® TGX™ Precast Protein Gels, 10-well, 50 µl Pkg of 10, 10% precast polyacrylamide gel, 8.6 × 6.7 cm (W × L), for use with Mini-PROTEAN Electrophoresis Cell	177,00 €	708,00 €
1645050	PZ 1	PowerPac™ Basic Power Supply 100--120/220--240 V, power supply for basic applications such as submerged horizontal gel electrophoresis, includes power cord	592,00 €	592,00 €
85622	PZ 1	EU power cable, IEC coupler C13/C14 220V European Power Cable 220V	11,33 €	0,00 €
1704159	PZ 3	Trans-Blot Turbo Midi 0.2 µm Nitrocellulose Transfer Packs Pkg of 10, 8.5 x 13.5 cm, pre-cut blotting transfer pack, includes filter paper, buffer, 0.2 µm nitrocellulose membrane, for use with Trans-Blot Turbo Transfer System	147,00 €	441,00 €

Totale € 4.413,00 €

Spese spedizione/ghiaccio secco € 0,00

Totale offerta I.V.A. inclusa € 0,00

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

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: sabela.nikolli@ifo.it

2



L'importo per i prodotti riportati nella tabella potrà gravare sul progetto europeo, numero n°23.07.R.59, centro di costo 3051550 e come tali sono completamente esenti dall'IVA.

Responsabile del progetto.
Giulia Piaggio

Giulia Piaggio

Responsabile UOSD
Maurizio Fanciulli

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Signature]

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		
N. Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	31/10/2024	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Trans-Blot® Turbo™ Transfer System Blotting instrument, includes base, 2 cassettes to hold 1--2 midi or up to 4 mini blotting sandwiches, blot roller-1 quantità, 1704150; EU power cable IEC coupler C13/C14 220V European Power Cable 220V- 1 quantità, 85622; 4--20% Mini-PROTEAN® TGX™ Precast Protein Gels, 10-well, 50 µl Pkg of 10, 4--20% precast polyacrylamide gel, 8.6 x 6.7 cm (W x L), for use with Mini-PROTEAN Electrophoresis Cells- 4 quantità, 4561094 ; Trans-Blot Turbo Mini 0.2 µm Nitrocellulose Transfer Packs Pkg of 10, 7 x 8.5 cm, precut blotting transfer pack, includes filter paper, buffer, 0.2 µm nitrocellulose membrane, for use with Trans-Blot Turbo Transfer System- 3 quantità, 1704158; Clarity Max Western ECL Substrate, 100 ml Pkg of 1, contains 50 ml Clarity Max Western Peroxide Reagent and 50 ml Clarity Max Western Luminol/ Enhancer Reagent- 1 quantità, 1705062; Precision Plus Protein Dual Color Standards, 500 µl 500 µl, mixture of 10 recombinant proteins (10--250 kD), 8 blue-stained bands, and 2 pink reference bands (25 and 75 kD), 50 applications- 1 quantità, 1610374; Bio-Rad Protein Assay Dye Reagent Concentrate, 450 ml 450 ml, colorimetric assay dye, concentrate, for use with Bio-Rad Protein Assay Kits I and II (#5000001, 5000002)- 2 quantità, 5000006; 10x Tris/Glycine/SDS Pkg of 1, 5 L cube, 10x premixed electrophoresis buffer, contains 25 mM Tris, 192 mM glycine, 0.1% SDS, pH 8.3 following dilution to 1x with water-2 quantità, 1610772; 4x Laemmli Sample Buffer 10 ml, premixed 4x Laemmli protein sample buffer for SDS-PAGE- 2 quantità, 1610747; 10x Tris

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:

Bio-Rad è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

S. N. Rolli

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Giuseppe Ruffa

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

☒ Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

ETTORE SCIENTIFICO
Nazionale Tumori "Regina Elena"
Spennillo

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

Prot.RTO2-100/24-OS del 18/11/2024

FONDO IN SCADENZA

Ditta: Sial S.r.l.

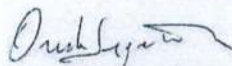
Offerta n. 0014249/24 del 06/11/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	353003	6	PIASTRE COLTURE 100X20	60,00	360,00
2	357507	1	PIPETTE 2 ML 1/100	116,00	116,00
3	352054	1	PROVETTE POLIST.12X75	102,00	102,00
4					-
				Totale imponibile	578,00
				IVA	127,16
				TOTALE Euro	705,16

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca AIRC 2023 "Therapeutic targeting of FGR2 fusions in models of intrahepatic cholangiocarcinoma" cod. IFO 23/30/R/05 (CdC110005), responsabile Dr. Oreste Segatto.

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

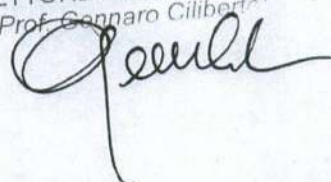
Per chiarimenti sulla richiesta contattare: adele.petricca@ifo.it



Il Responsabile del Progetto
 Dr. Oreste Segatto
 (oreste.segatto@ifo.it)

Il Direttore
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE
 ONCOLOGICA
 Dr. Giovanni Blandino

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



Roma, 18/11/2024

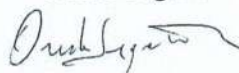
Alla Direzione Scientifica IRE

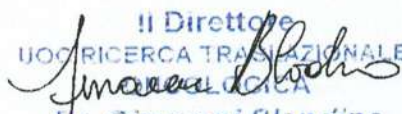
Oggetto: richiesta prodotti

I prodotti specificati nella richiesta d'ordine comprendono piastre da 100 mm che vengono utilizzate per la propagazione di colture cellulari, pipette da 2 ml a incarto singolo, utilizzate ogni qualvolta siano richieste condizioni di sterilità, e tubi da 5 ml in polistirene, per la manipolazione di campioni cellulari destinati all'analisi per citofluorimetria. La ditta prescelta ci ha riservato la migliore offerta a livello complessivo, in termini di prezzo e qualità dei prodotti.

In fede

Oreste Segatto



Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

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



FONDO IN
SCADENZA

Prot.RTO2-91/24-OS del 08/11/2024

Ditta: Unimed Scientifica S.r.l.

Offerta n. 1303/03 del 30/10/2024

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	CRFCB-CSD50	3	CURIOSIS - 4-channel disposable hemocytometer	127,50	382,50
2		1	spese di spedizione	36,00	36,00
				Totale imponibile	418,50
				IVA	92,07
				TOTALE Euro	510,57

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca AIRC 2023 "Therapeutic targeting of FGR2 fusions in models of intrahepatic cholangiocarcinoma" cod. IFO 23/30/R/05 (CdC 110005), responsabile Dr. Oreste Segatto.

NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr. Oreste Segatto, 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

Dr. Oreste Segatto
UOC Ricerca Traslazionale Oncologica
Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate
piano -2, via Elio Chianesi 53

Il Responsabile del Progetto
Dr. Oreste Segatto
(oreste.segatto@ifo.it)

Dr. Oreste Segatto

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 IRE

Oggetto: richiesta prodotti

Le slide per il contatore automatico FACSCOPE - Curiosis saranno utilizzate per la corretta conta -vitale o di morte- di cellule provenienti da colture in adesione o da organoidi tumorali.

Il suddetto strumento, in utilizzo dallo scorso anno, è impiegato sia di routine che per la valutazione dell'efficacia citostatica o citotossica di composti antitumorali.

In fede

Oreste Segatto

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Prot.RTO2-99/24-OS del 18/11/2024

FONDO IN SCADENZA

Ditta: Phoenix Biolife Science

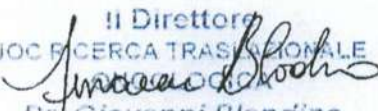
Offerta n. 11-11/2024 del 15/11/2024

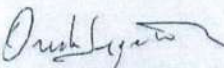
	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	PBS8963	1	P27 KIP1 monoclonal antibody	584,00	584,00
2	PBS80802	1	Cyclin E1 monoclonal antibody	603,00	603,00
3	PBS34573	1	P21 WAF1-CIP1 monoclonal antibody	605,00	605,00
4	PBS5314	1	Cyclin B1 monoclonal antibody	585,00	585,00
					-
				Totale imponibile	2.377,00
				IVA	522,94
				TOTALE Euro	2.899,94

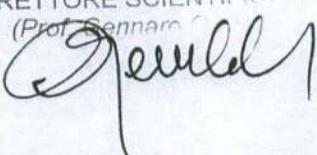
L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca AIRC 2023 "Therapeutic targeting of FGR2 fusions in models of intrahepatic cholangiocarcinoma" cod. IFO 23/30/R/05 (CdC110005), responsabile Dr. Oreste Segatto.

NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr. Oreste Segatto, 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

Dr. Giovanni Blandino


Il Responsabile del Progetto
Dr. Oreste Segatto
(oreste.segatto@ifo.it)

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
(Prof. Sennaro)


**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 18/11/2024

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

I prodotti inclusi nel presente ordine sono degli anticorpi monoclonali, che usiamo routinariamente nel nostro laboratorio per la valutazione di proteine specifiche da estratti totali di cellule tramite western blot.

In fede

Oreste Segatto

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

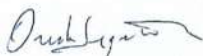
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale 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
IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.C.
(Prof. Gennaro Ciliberto)

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

☒ Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



Prot.RTO2-98/24-OS del 18/11/2024

FONDO IN SCADENZA

Ditta: Bio-Rad Laboratories S.r.l.

Offerta n. QQ589577-CPQ24 del 03/10/2024

	CODICE		DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	1704270	3	Trans-Blot Turbo RTA Mini 0.2 µm Nitrocellulose Transfer Kit	272,00	816,00
2	5671084	10	4--15% Criterion™ TGX™ Precast Midi Protein Gel, 18 well	22,16	221,60
3	4568084	5	4--15% Mini-PROTEAN® TGX StainFree™ Protein Gels, 10 well	119,70	598,50
4	4568094	5	4--20% Mini-PROTEAN® TGX StainFree™ Protein Gels, 10 well	119,70	598,50
				Totale imponibile	2.234,60
				IVA	491,61
				TOTALE Euro	2.726,21

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca AIRC 2023 "Therapeutic targeting of FGR2 fusions in models of intrahepatic cholangiocarcinoma" cod. IFO 23/30/R/05 (CdC110005), responsabile Dr. Oreste Segatto.

NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr. Oreste Segatto, 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 Blandino

Il Responsabile del Progetto
 Dr. Oreste Segatto
 (oreste.segatto@ifo.it)

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

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 18/11/2024

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

I prodotti del seguente ordine sono utilizzati per la corsa elettroforetica delle proteine in base al loro peso molecolare e per il successivo trasferimento su membrane di nitrocellulosa per permetterne la visualizzazione.

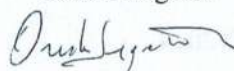
In particolare i prodotti **#4568084** (4-15% MP TGX Stain-Free 10W 50µl, pkg 10), **#5671084** (4-15% Criterion TGX Gel 18W) e **#4568094** (4--20% Mini-PROTEAN® TGX StainFree™, 10 W 50 µl) sono gel pre-assemblati e pronti all'uso di poliacrilammide usati per la separazione elettroforetica delle proteine; mentre i prodotti **#1704270** (Trans-Blot Turbo RTA Mini NC Kt 40 blots) sono necessari per il trasferimento delle proteine separate elettroforeticamente su membrana di nitrocellulosa per le successive analisi di Western Blotting.

Tutto il materiale è prodotto e commercializzato da Bio Rad ed è l'unico disponibile e/o compatibile con i macchinari presenti nel nostro laboratorio, anche questi ultimi sono a marchio BioRad

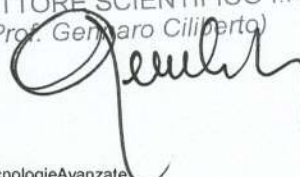
In fede


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

Oreste Segatto



IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Genaro 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 11/18/2024		
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: I prodotti richiesti sono distribuiti in esclusiva da Bio-Rad Laboratories S.r.l. (vedi dichiarazione allegata) 	

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

Belise Polm

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Belise Polm

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Signature]

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 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

Belinda Belin

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Belinda Belin

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nistico

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Paola Nistico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

☒ Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

FONDO IN SCADENZA

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile