

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. 373 del 08/04/2025

OGGETTO: Affidamento, ai sensi degli artt. 50 e 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, fornitura reagenti e materiali da laboratorio a diverse Società. Fondo A.I.R.C. cod. IFO 25/30/R/01 CUP H53C24001690007 responsabile Dr.ssa Claudia Abbruzzese. Fondo BERLUCCHI cod. IFO 24/09/R/41 CUP H53C24001680007 responsabile Dr.ssa Rosella Loria. Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01R/20 H89C21000320001 responsabile Dr.ssa Italia Falcone. Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/19 CUP H89C21000260001 responsabile Dr. Maurizio Fanciulli. Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/17 CUP H89C21000340001 responsabile dr.ssa Annamaria Biroccio. Fondo A.I.R.C. cod. IFO 24/30/R/34 H83C24000530007 responsabile dr.ssa Alessandra Metelli. Fondo MSD Italia cod. IFO 20/RS/1300 NOCUP responsabile dr.ssa Francesca Paolini. Fondo Ministero della Salute PNRR cod. Ifo 23/01/R/36 H83C22000800001 responsabile Dr.ssa M. Rizzo. Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 23/01/R/35 H53C22001160001 responsabile dr.ssa Silvia Soddu. Fondo A.I.R.C. cod. IFO 25/30/R/12 H53C24001730007 responsabile Dr. Marcello Maugeri-Saccà. Fondo Ministero della Salute PNRR-POC cod. IFO 23/01/R/34 CUP H53C22001150001 responsabile dr. Giovanni Blandino. Fondo MAE Italia-Brasile RC2023 CUP H83C22000680001 responsabile dr.ssa Francesca Paolini. Fondo MAE Italia-Brasile RC2024 CUP H83c24000170001 responsabile dr.ssa Francesca Paolini.

Esercizi/o e conto 2025-501010393-501010394-501010395-501010894-501010601 Centri/o di costo
3051450-3051150-1100050-3051250-1100000-3051550-3020050

- Importo presente Atto: € € 207.734,56

- Importo esercizio corrente: € € 207.734,56

Budget

- Assegnato: € -

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2025/ ABS SAR 62

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-366-2025

L'estensore

Daniela Kolziu

Il Responsabile del Procedimento

Barbara Filipponi

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Giuseppe Navanteri

La presente determinazione si compone di n° 10 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

Allegati nr. 99; note protocollate, dichiarazione di infungibilità, relazione acquisto prodotto.

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e ss.mm.ii.;
- Visto il Decreto Legislativo 16 ottobre 2003, n. 288 e ss.mm.ii.;
- Vista la Legge Regionale 23 gennaio 2006, n. 2;
- Visto il Decreto Legislativo 31 marzo 2023, n. 36 ed integrato e modificato con Decreto Legislativo del 31 dicembre 2024, n.209;
- Visto l'Atto Aziendale adottato con deliberazione IFO n.153 del 19.02.2019, ed approvato dalla Regione Lazio con DCA n. U00248 del 02.07.2019, modificato e integrato con deliberazioni n. 1254 del 02.12.2020, n. 46 del 21/01/2021 e n. 380 del 25.03.2021, approvate dalla Direzione Salute ed Integrazione Sociosanitaria della Regione Lazio, con Determinazione n. G03488 del 30.03.2021;
- Vista la deliberazione n. 160 del 18.02.2025 di presa d'atto dell'insediamento del Direttore Generale dell'IRCCS Istituti Fisioterapici Ospitalieri Dott. Livio De Angelis;
- Viste la deliberazione n. 263 del 18.03.2025 con la quale è stata nominata la Dott.ssa Giovanna Evangelista quale Direttore Amministrativo f.f. pro-tempore, nelle more dell'individuazione del nuovo Direttore Amministrativo degli Istituti Fisioterapici Ospitalieri;

- 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.171 del 28.02.2025 avente ad oggetto: "Nomina del Prof. Giovanni Blandino, Direttore della UOC Ricerca Traslazionale Oncologica, quale Direttore Scientifico IRE facente funzioni, a decorrere dal 01.03.2025.";
- 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. 90 del 30/01/2025 è stato accettato il finanziamento disposto dalla Fondazione Guido Berlucchi per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "Unvelig the role of ephrin receptor in ostosarcoma: towards novel therapeutic approaches", cod. IFO 24/09/R/41, responsabile Dr.ssa R. Loria;

con deliberazione n.27 del 02/01/2025, 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 del progetto dal titolo: Clinically approved drugs targhetting pyruvate kinase. M2: a drug repurposing route from bench to bedside in glioblastoma immune surveillance of melanoma: from mechanisms to therapeutic perspectives." cod. IFO 25/30/R/01, responsabile Dr.ssa Claudia Abbruzzese;

che in esecuzione alla deliberazione n. 662 del 09/06/2021 è in corso di svolgimento il progetto finanziato dal Ministero della Salute per un importo di € 450,00,00, dal titolo: "SCD1 as a new target therapeutic and predictive biomaker for lipid metabolism in cancer stem cells", cod. IFO 21/01/R/20 di cui è responsabile la Dott.ssa Italia Falcone;

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

con deliberazione n.664 del 09/06/2021, è stato accettato il finanziamento di euro 390.000,00 disposto dal Ministero della Salute per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "BRCA and beyond: dissecting BRCAness and overcoming therapeutic resistance" (co-2019-12369662), cod. IFO 21/01/R/17, responsabile Dr.ssa Annamaria Biroccio;

con deliberazione n.27 del 02/01/2025, 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 del progetto dal titolo: Deciphering the molecular traits of non-canonical responders to advance personalized therapy in gastric cancer" cod. IFO 25/30/R/12, responsabile Dr. Marcello Maugeri Saccà;

con deliberazione n. 435 del 12/05/2023 è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero degli Affari Esteri e della Cooperazione Internazionale via Ministero della Salute su R.C. 2023 (MAE – Italia – Brasile) per lo svolgimento del progetto: "Vaccini a basso costo per malattie trasmissibili", responsabile Dr.ssa Francesca Paolini;

con deliberazione n. 515 del 18/06/2024 è stato disposto il finanziamento dal Ministero affari Esteri e Cooperazione Internazionale per lo svolgimento del progetto di cooperazione internazionale Italia-Brasile dal titolo: "Vaccini a basso costo per malattie trasmissibili", Responsabile Dr.ssa Francesca Paolini;

con deliberazione n. 624 del 14/07/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR-MAD-2022-12376707, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "Deciphering the biology of relapsed/refractory diffuse large B cell lymphoma (R/R DLBCL) subtypes: Identification of predictive biomarkers including miRNA-based tumor signatures to optimize sequential treatment decisions towards the effective improvement", cod. IFO 23/01/R/36, responsabile Dr.ssa Maria Rizzo;

con deliberazione n. 11 del 16/01/2024 AIRC ha stanziato un finanziamento complessivo di € 1.336.315,46 per 11 progetti di cui un importo pari a € 196.996,71 per lo svolgimento del progetto con titolo:" From Coagulation to Cancer Progression: Exploring Diverse Roles of Tissue Factor in Lung Cancer." Cod.IFO 24/30/R/34 responsabile Dr.ssa Alessandra Metelli;

con deliberazione n. 140 del 08/02/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR- MAD-2022-12375670, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "Addressing liver fibrosis

prevention and treatment: an unbiased query on the hepatic microenvironment with a perspective targeting of the pro-fibrotic kinase HIPK2”, cod. IFO 23/01/R/35, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu;

con deliberazione n. 423 del 10/05/2024 è stato disposto il finanziamento da parte del A.I.R.C, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “Analyses of HPV and host body fluid biomarkers as non-invasive strategy for detection of head and neck cancer relapse” – cod. IFO 23/01/R/34, responsabile Dr. Giovanni Blandino;

in esecuzione alla deliberazione n. 273 del 02/03/2020, è in corso di svolgimento il progetto finanziato dalla MSD ITALIA per un importo di € 8.064,53 dal titolo: “Sperimentazione clinica di fase III, internazionale, multicentrica, randomizzata, in doppio cieco, controllata con placebo, per verificare l'efficacia, l'immunogenicità e la sicurezza del vaccino 9VHPV in maschi adulti, di età compresa tra 20 e 45 anni. "protv503-049-00”, cod. IFO 20/RS/1300 di cui è responsabile il Dr.ssa Francesca Paolini;

Considerato che la dr.ssa Rosella Loria, la dr.ssa Italia Falcone, il dr. Maurizio Fanciulli, dr. Giovanni Blandino, il dr. Marcello Maugeri-Saccà, la dr.ssa Maria Rizzo, la dr.ssa Annamaria Biroccio, la dr.ssa Alessandra Metelli, la dr.ssa Francesca Paolini e la dr.ssa Silvia Soddu con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l'acquisto di reagenti e materiali da laboratorio distribuiti in esclusiva dalle Società, Life Technologies Italia, Illumina Italy srl, Clinisciences, Eurofins Genomics Italy srl Miltenyi Biotec srl, Twin Helix srl Divbio Science, Merck Life Sciences srl, Euroclone spa, Aurogene srl, Prodotti Gianni srl, e Miltenyi Biotec srl allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera n.358/2019 e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi controfirmate dal Direttore Scientifico.

la Dr.ssa Claudia Abbruzzese con nota protocollo 0003130 del 26/02/2025 e con nota protocollo 0003131 del 26/02/2025, Dr.ssa Rosella Loria con nota protocollo 0003704 del 07/03/2025. Il Dr. Maurizio Fanciulli con nota protocollo 0003843 del 10/03/2025 e nota protocollo 0004138 del 14/03/2025, la Dr.ssa Annamaria Biroccio con nota protocollo 0003622 del 06/03/2025, la Dr.ssa Alessandra Metelli con nota protocollo 0003620 del 06/03/2025 hanno altresì richiesto reagenti non avente carattere dell'esclusività, allegando le offerte delle società distributrici dei prodotti necessari allo svolgimento del progetto di ricerca, dall'analisi dei preventivi pervenuti quelli presentati rispettivamente dalle società D.B.A. Italia srl, Aurogene srl, Sial srl, Phoenix Biolife Science,

Optiprime Diagnostic srl, Biosigma spa, Merck Life Sciences srl, risultano essere economicamente più vantaggiosi;

Visto	il parere favorevole del Direttore Scientifico IRE f.f, 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 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:

•	D.B.A. Italia srl	€	1.200,48	Iva compresa;
•	Aurogene srl	€	3.954,02	Iva compresa;
•	Illumina Italy srl	€	18.417,67	Iva compresa;
•	Leica Biosistem srl	€	5.358,76	Iva compresa;
•	Phoenix Biolife Science	€	9.999,97	Iva compresa;
•	Clinisciences	€	329,77	Iva compresa;
•	Eurofins Genomics Italy srl	€	6.099,70	Iva compresa;
•	Illumina Italy srl	€	12.412,52	Iva compresa;
•	Optiprime Diagnostic srl	€	29.982,72	Iva compresa;
•	Illumina Italy srl	€	15.742,82	Iva compresa;
•	Miltenyi Biotec srl	€	775,37	Iva compresa;
•	Biosigma spa	€	1.716,54	Iva compresa;
•	Life Technologies Italia	€	2.062,08	Iva compresa;
•	S.I.A.L srl	€	1.230,98	Iva compresa;
•	Life Technologies Italia	€	998,16	Iva compresa;
•	Life Technologies Italia	€	522,84	Iva compresa;
•	Divbio Science	€	644,77	Iva compresa;
•	Life Technologies Italia	€	256,59	Iva compresa;
•	Merck Life Science srl	€	1.704,95	Iva compresa;
•	Merck Life Science srl	€	979,71	Iva compresa;
•	Euroclone s.p.a.	€	1.682,20	Iva compresa;
•	Aurogene srl	€	536,80	Iva compresa;
•	Prodotti Gianni srl	€	869,86	Iva compresa;
•	Illumina Italy srl	€	58.062,95	Iva compresa;
•	Miltenyi Biotec srl	€	2.895,06	Iva compresa;

- Life Technologies Italia € 13.952,60 Iva compresa;
- Illumina Italy srl € 8.291,85 Iva compresa;
- Twin Helix € 451,40 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 207.734,56 Iva compresa, graverà sul Fondo: Fondo A.I.R.C. cod. IFO 25/30/R/01 per € 5.154,50 responsabile Dr.ssa Claudia Abbruzzese. Fondo BERLUCCHI cod. IFO 24/09/R/41 per € 3.293,06 responsabile Dr.ssa Rosella Loria. Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01R/20 per € 23.776,43 responsabile Dr.ssa Italia Falcone. Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/19 per € 74.567,50 responsabile Dr. Maurizio Fanciulli. Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/17 per € 2.491,91 responsabile dr.ssa Annamaria Biroccio. Fondo A.I.R.C. cod. IFO 24/30/R/34 per € 7.197,72 responsabile dr.ssa Alessandra Metelli. Fondo MSD Italia cod. IFO 20/RS/1300 per € 451,40 responsabile dr.ssa Francesca Paolini. Fondo Ministero della Salute PNRR cod. Ifo 23/01/R/36 per € 998,16 responsabile Dr.ssa M. Rizzo. Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 23/01/R/35 per € 2.895,06 responsabile dr.ssa Silvia Soddu. Fondo A.I.R.C. cod. IFO 25/30/R/12 per € 58.062,95 responsabile Dr. Marcello Maugeri-Saccà. Fondo Ministero della Salute PNRR-POC cod. IFO 23/01/R/34 per € 22.244,45 responsabile dr. Giovanni Blandino, Fondo MAE Italia-Brasile 2023 per € 662,18 responsabile dr.ssa Francesca Paolini, Fondo MAE Italia-Brasile 2024 per € 5.818,30 responsabile dr.ssa Francesca Paolini che presentano la necessaria disponibilità.

Considerato che questa Stazione Appaltante, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lett. b) del D. Lgs del 36/2023, per quanto concerne gli affidamenti diretti di forniture di beni e servizi di importo inferiore alla soglia di 140.000,00 €, procede tenendo conto ed assicurandosi che la somma totale degli importi attribuita ad ogni singola Società non superi tale soglia;

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 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:

• D.B.A. Italia srl	€	1.200,48	Iva compresa;
• Aurogene srl	€	3.954,02	Iva compresa;
• Illumina Italy srl	€	18.417,67	Iva compresa;
• Leica Biosistem srl	€	5.358,76	Iva compresa;
• Phoenix Bioline Science	€	9.999,97	Iva compresa;
• Clinisciences	€	329,77	Iva compresa;
• Eurofins Genomics Italy srl	€	6.099,70	Iva compresa;
• Illumina Italy srl	€	12.412,52	Iva compresa;
• Optiprime Diagnostic srl	€	29.982,72	Iva compresa;
• Illumina Italy srl	€	15.742,82	Iva compresa;
• Miltenyi Biotec srl	€	775,37	Iva compresa;
• Biosigma spa	€	1.716,54	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	2.062,08	Iva compresa;
• S.I.A.L srl	€	1.230,98	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	998,16	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	522,84	Iva compresa;
• Divbio Science	€	644,77	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	256,59	Iva compresa;
• Merck Life Science srl	€	1.704,95	Iva compresa;
• Merck Life Science srl	€	979,71	Iva compresa;
• Euroclone s.p.a.	€	1.682,20	Iva compresa;
• Aurogene srl	€	536,80	Iva compresa;
• Prodotti Gianni srl	€	869,86	Iva compresa;
• Illumina Italy srl	€	58.062,95	Iva compresa;
• Miltenyi Biotec srl	€	2.895,06	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	13.952,60	Iva compresa;
• Illumina Italy srl	€	8.291,85	Iva compresa;
• Twin Helix	€	451,40	Iva compresa;
• S.I.A.L srl	€	6.601,42	Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 207.734,56 Iva compresa, graverà sul Fondo:
 Fondo A.I.R.C. cod. IFO 25/30/R/01 per 5.154,50 responsabile Dr.ssa Claudia Abbruzzese.
 Fondo BERLUCCHI cod. IFO 24/09/R/41 per € 3.293,06 responsabile Dr.ssa Rosella Loria.

Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01R/20 per € 23.776,43 responsabile Dr.ssa Italia Falcone. Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/19 per € 74.567,50 responsabile Dr. Maurizio Fanciulli. Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/17 per € 2.491,91 responsabile dr.ssa Annamaria Biroccio. Fondo A.I.R.C. cod. IFO 24/30/R/34 per € 7.197,72 responsabile dr.ssa Alessandra Metelli. Fondo MSD Italia cod. IFO 20/RS/1300 per € 451,40 responsabile dr.ssa Francesca Paolini. Fondo Ministero della Salute PNRR cod. Ifo 23/01/R/36 per € 998,16 responsabile Dr.ssa M. Rizzo. Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 23/01/R/35 per € 2.895,06 responsabile dr.ssa Silvia Soddu. Fondo A.I.R.C. cod. IFO 25/30/R/12 per € 58.062,95 responsabile Dr. Marcello Maugeri-Saccà. Fondo Ministero della Salute PNRR-POC cod. IFO 23/01/R/34 per € 22.244,45 responsabile dr. Giovanni Blandino. Fondo MAE Italia-Brasile 2023 per € 662,18 responsabile dr.ssa Francesca Paolini, Fondo MAE Italia-Brasile 2024 per € 5.818,30 responsabile dr.ssa Francesca Paolini che presentano la necessaria disponibilità.

cod. IFO 25/30/R/01

- assegnato: € 51.999,99
 - utilizzato: € 4.676,62
 - presente atto: € 5.154,50
 - residuo: € 42.168,87

cod. IFO 24/09/R/41

- assegnato: € 37.000,00
 - utilizzato: € 1.295,00
 - presente atto: € 3.293,06
 - residuo: € 32.411,94

cod. IFO 21/01/R/20

- assegnato: € 450.000,00
 - utilizzato: € 350.422,29
 - presente atto: € 23.776,43
 - residuo: € 75.801,28

cod. IFO 21/01/R/19

- assegnato: € 385.334,00
 - utilizzato: € 258.550,34
 - presente atto: € 74.567,50
 - residuo: € 52.216,16

cod. IFO 23/01/R/34

- assegnato: € 1.000.000,00
 - utilizzato: € 537.926,04
 - presente atto: € 22.244,45
 - residuo: € 439.829,51

cod. IFO 23/01/R/36

- assegnato: € 290.000,00
 - utilizzato: € 135.346,54
 - presente atto: € 998,16
 - residuo: € 153.655,30

cod. IFO 20/RS/1300

- assegnato: € 82.965,97
 - utilizzato: € 61.060,77
 - presente atto: € 451,40
 - residuo: € 21.453,80

cod. IFO 25/30/R/12

- assegnato: € 96.328,75
 - utilizzato: € 38.059,31
 - presente atto: € 58.062,95
 - residuo: € 206,49

cod. IFO 21/01/R/17

- assegnato: € 390.000,00
 - utilizzato: € 227.030,06

cod. IFO 24/30/R/34

- assegnato: € 196.996,71
 - utilizzato: € 116.670,42

- presente atto: € 2.491,91	- presente atto: € 7.197,72
- residuo: € 160.478,03	- residuo: € 73.128,57

cod. IFO 23/01/R/35

MAE – Italia – Brasile RC 2023

- assegnato: € 1.000.000,00	-assegnato: € 30.000,00
- utilizzato: € 323.479,33	- utilizzato: € 29.337,82
- presente atto: € 2.895,06	- presente atto: € 662,18
- residuo: € 673.625,61	- residuo: € 00,00

MAE – Italia – Brasile RC 2024

-assegnato: € 30.000,00
 - utilizzato: € 24.181,70
 - presente atto: € 5.818,30
 - residuo: € 00,00

3) considerare che questa Stazione Appaltante, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lett. b) del D. Lgs del 36/2023, per quanto concerne gli affidamenti diretti di forniture di beni e servizi di importo inferiore alla soglia di 140.000,00 €, procede tenendo conto ed assicurandosi che la somma totale degli importi attribuita ad ogni singola Società non superi tale soglia;

4) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051450-3051150-1100050-3051250-1100000-3051550-3020050.

- Conto 501010393 x € 71.474,97
- Conto 501010394 x € 125.256,97
- Conto 501010395 x € 6.601,42
- Conto 501010894 x € 1.716,54
- Conto 501010601 x € 2.684,66

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

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Giuseppe Navanteri

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 Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio riservato)		
Data	27/02/2025	
Dipartimento	RTA - DIPARTIMENTO DI RICERCA E TECNOLOGIE AVANZATE	
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 non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

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	27/02/2025		
Dipartimento	RTA - DIPARTIMENTO DI RICERCA E TECNOLOGIE AVANZATE		
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 non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

BOEHRING MANNHEIM
S.p.A. - Via Manno, 10 - 40138 Bologna (BO) - Italia

N. Richiesta (Spazio Riservato)	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	04/03/2025	
Dipartimento	RTA - DIPARTIMENTO DI RICERCA E TECNOLOGIE AVANZATE	
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 non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

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 03/03/2025		
Dipartimento RTA - DIPARTIMENTO DI RICERCA E TECNOLOGIE AVANZATE		
U.O. / Servizio richiedente UOSO 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 non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N. Richiesta (Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data: 10/03/2025		
Dipartimento: RTA - DIPARTIMENTO DI RICERCA E TECNOLOGIE AVANZATE		
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 non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

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

Data	10/03/2025
Dipartimento	RTA - DIPARTIMENTO DI RICERCA E TECNOLOGIE AVANZATE
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 non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

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

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N. Richiesta (Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data 21/02/2025		
Dipartimento RTA - DIPARTIMENTO DI RICERCA E TECNOLOGIE AVANZATE		
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 non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

RELAZIONE DI RICERCA
 "Sviluppo di nuovi dispositivi medici per la ricerca scientifica"

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

Data	10/03/2025
Dipartimento	RTA - DIPARTIMENTO DI RICERCA E TECNOLOGIE AVANZATE
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 non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

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	03/03/2025	
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU	

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:

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: 05/03/2025		
Dipartimento:		DIPARTIMENTO RIDAIT
U.O. / Servizio richiedente:		UOSD SAFU

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:

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N. Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	21/02/2025	
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: _____



SIAL
offerta 0001927/25

Roma 21/02/2025

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	NR46400	1	Plasmid MiniPrep Kit 250 Preps	€ 340,00	€ 340,00
2	NR46600	1	Plasmid DNA MaxiPrep Kit 20 Preps	€ 390,00	€ 390,00
3	NR22700	1	Endotoxin Removal Kit (Mini) - For DNA 2	€ 210,00	€ 210,00
4	NR21900	1	Endotoxin Removal Kit (Maxi) - For DNA 4	€ 125,00	€ 125,00
5	AC-A1820-96	2	Human Tumor Protein p53 ELISA Kit	€ 709,00	€ 1.418,00
6	AC-A312517	2	Human p21 ELISA Kit	€ 539,00	€ 1.078,00
7	AC-A2782-96	2	Human Signal Transducer And Activator Of	€ 740,00	€ 1.480,00
8	NR28114	1	2X One-Step RT-PCR Master Mix 200 Reacti	€ 370,00	€ 370,00
Totale imponibile					€ 5.411,00
				IVA	€ 1.190,42
				TOTALE	€ 6.601,42

trova copertura sui fondi

RE MAE Italia-Brasile (1à, 2° e 3° anno in esaurimento)

fondo in scadenza

RESP. Dr. Francesca Paolini

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

Francesca Paolini

NB: la merce dovrà essere consegnata alla Dr.ssa Francesca Paolini
UOSO Immunologia e Immunoterapia dei Tumori

centro di costo 3051250

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

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Paolini

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	21/02/2025	
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

La sottoscritta Dott.ssa Francesca Paolini dichiara che i prodotti richiesti, sono stati scelti per l'elevata qualità e ottima funzionalità. Inoltre gli stessi prodotti sono stati già utilizzati in precedenti esperimenti e sono gli unici a poter garantire la riproducibilità dei dati sperimentali. Si tratta di prodotti che utilizzeremo per lo sviluppo di nuove formulazioni vaccinali e lo studio delle attività apoptotiche specifiche contro il tumore HPV correlato.

Infine, i prodotti possono essere forniti esclusivamente dalla ditta SIAL srl.

Firma del richiedente
Dott.ssa

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 25.02.25

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 08/CA-NCBTM

La sottoscritta Claudia Abbruzzese dichiara che i prodotti richiesti alla ditta D.B.A. Italia s.r.l. sono stati scelti per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Si tratta di drugs e "small molecules" che verranno utilizzate per analizzare le curve dose-risposta di linee cellulari GBM a farmaci noti, per calcolare la dose inibitoria (IC_{50}) e l'eventuale meccanismo d'azione di molecole studiate nell'ambito del progetto di riposizionamento di farmaci nel glioblastoma.

Per tali prodotti, dopo una indagine di mercato, sono state richieste tre offerte (allegate) e la DBA è risultata la ditta più conveniente; tale azienda è inoltre distributore ufficiale in Italia per Santa Cruz e Medchem.

FIRMA DEL RESPONSABILE

Claudia Abbruzzese

IL DIRETTORE SCIENTIFICO IRE
[Signature]

(6103) UG: BSEE7E6DB5



Roma, 25.02.25

Alla Direzione
Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

SOCIETA' Aurogene s.r.l.

Prot.n. 07/CA-NCBTM

OFFERTA N: 65/00 del 13/02/2025

CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
S2119	1	Probolol 50 mg Selleckchem	€ 144,00	144,00 €
HY-112075	1	Lidoflazine 1 mg MCE	€ 318,00	318,00 €
HY-14604	1	Xaliproden hydrochloride 5 mg MCE	€ 140,00	140,00 €
S4151	1	Penfluridol 50 mg Selleckchem	€ 144,00	144,00 €
S5355	1	Piperaquine 25 mg Selleckchem	€ 144,00	144,00 €
S1060	1	Olaparib 10 mg Selleckchem	€ 193,00	193,00 €
E6030	1	Bazedoxifene 5 mg Selleckchem	€ 193,00	193,00 €
E7716	1	Dihydroergotamine mesylate 5 mg Selleckchem	€ 193,00	193,00 €
E7255	1	Rupatadine 50 mg Selleckchem	€ 144,00	144,00 €
S1724	1	Paliperidone (Invega) 25 mg Selleckchem	€ 144,00	144,00 €
S1267	1	Vemurafenib 10 mg Selleckchem	€ 144,00	144,00 €
S7030	1	Flunarizine 2HCl 25 mg Selleckchem	€ 144,00	144,00 €
S1344	1	Glimepiride 20 mg Selleckchem	€ 144,00	144,00 €
BP697	1	Lofepramine hydrochloride 100 mg British Pharmacopoeia	€ 282,00	282,00 €
E4952	1	Nefazodone 5 mg Selleckchem	€ 193,00	193,00 €
S4353	1	Terfenadine 25 mg Selleckchem	€ 144,00	144,00 €
86500	1	Testosterone 1 g Sigma-Aldrich	€ 29,00	29,00 €
HY-100820	1	Sarizotan 5 mg MCE	€ 369,00	369,00 €
				- €
	1	Spese di trasporto per prodotti Medchem Express	€ 35,00	35,00 €
		Totale imponibile		€ 3.241,00
		IVA		€ 713,02
		TOTALE		€ 3.954,02

Fondi su cui far gravare la spesa: IG AIRC Rif. 30552 - 1° ANNO
Cod IFO: 25/30/R/01

Responsabile: Claudia Abbruzzese
Scadenza: 31/03/2026

**NB: la merce dovrà essere consegnata c/o DR.ssa C. ABBRUZZESE O DR.ssa GIULIA FANELLI VIA
FERMO OGNI BENE 23 00144 UOSD NCBTM PIANO -1 (tel. 52662564-2872)**

Firma del Responsabile della Ricerca e dei fondi

Claudia Abbruzzese

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

Giovanni Ciliberto

Roma, 25.02.25

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 07/CA-NCBTM

La sottoscritta Claudia Abbruzzese dichiara che i prodotti richiesti alla ditta Aurogene s.r.l. sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Si tratta di drugs e "small molecules" che verranno utilizzate per analizzare le curve dose-risposta di linee cellulari GBM a farmaci noti, per calcolare la dose inibitoria (IC₅₀) e l'eventuale meccanismo d'azione di molecole studiate nell'ambito del progetto di riposizionamento di farmaci nel glioblastoma.

Per tali prodotti ci sono soltanto due offerte perché non esistono altri distributori Selleckchem in Italia. La ditta Aurogene è risultata la più conveniente e, come da allegato, risulta essere distributore ufficiale in Italia, per Selleckchem tanto quanto per Santa Cruz.

FIRMA DEL RESPONSABILE

Claudia Abbruzzese

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Giovanni Calabrese)

Giovanni Calabrese

R P
010605
393

(27/02) CIG: B5D42FD521

Roma, 24/02/2025

**Al Direttore Scientifico IRE
SEDE**

Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, Dr.ssa **Rossella Loria** è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sui fondi **Fondazione Berlucchi, cod. IFO 24/09/R41, CdC:**

3051450,di cui la Dr.ssa **Rossella Loria** è responsabile.

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	25300-054	10	Trypsin-EDTA (0.05%), phenol red	€14,22	€142,19
2	A5256701	2	Fetal Bovine Serum, Value (formerly USDA-approved in North America or qualified, Brazil in other regions)	€225,78	€451,56
3	PA5-105654	1	Phospho-EpHA7 (Tyr614) polyclonal antibody	€415,36	€415,36
4	PA5-118755	1	Phospho-Epha5 (tyr 650) polyclonal antibody	€400,40	€400,40
4	21041025	3	DMEM/F-12, no phenol red (Dulbecco's Modified Eagle Medium/Nutrient Mixture F 12)	€31,72	€95,16
5	14025092	2	HBSS, calcium, magnesium, no phenol red	€31,59	€63,17
6	14190144	2	DPBS, no calcium, no magnesium 500mL	€27,98	€55,95
6	A1110501	1	StemPro™ Accutase™ Cell Dissociation Reagent Gibco™	€66,44	€66,44
				Totale imponibile	€1690,23
				IVA	€371,85
				TOTALE Euro	€2062,08

13924
13925
13926
13927
13928
13929
13930
13931

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta n. **D5759975** del 20/02/2025 trasmessa in allegato.

Si richiede la consegna del materiale in oggetto presso:

Nuovi Laboratori di ricerca, UOSD Network cellulari e bersagli terapeutici, Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, piano -2, via Fermo Ognibene 23, 00144 Roma (all'attenzione della Dr.ssa **Rossella Loria**).

Dr.ssa *Rossella Loria*SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"*[Signature]*

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

Data	24/02/2025	
Dipartimento	Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD NCBTM	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per colture cellulari e anticorpi

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:

L'utilizzo dei reagenti prodotti dalla Thermo Fisher Scientific risulta indispensabile per poter effettuare degli esperimenti in vitro, di validazione dei risultati dell'RNA-seq, utilizzando linee cellulari di osteosarcoma.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazione: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

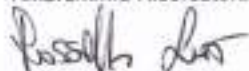
Informazioni aggiuntive: _____

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.

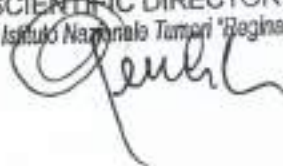
Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:☒ Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno _____☐ Urgente☐ Non urgente☐ ProgrammabileSCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 24/02/2025

Alla Direzione Scientifica IRE

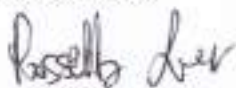
RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N06/RL/NCBTM

I reagenti della Thermo Fisher Scientific di cui si richiede l'acquisto sono stati scelti per lo svolgimento di esperimenti fondamentali nell'ambito del progetto "Nuove terapie a bersaglio molecolare nei sarcomi pediatrici e dell'adulto". Lo studio si propone di analizzare lesioni di osteosarcoma tramite esperimenti di RNAseq con lo scopo di identificare nuovi bersagli terapeutici di superficie da utilizzare nell'ambito della terapia con le CAR-T.

L'utilizzo dei reagenti per colture cellulari e degli anticorpi prodotti dalla Thermo Fisher Scientific risulta indispensabile per poter validare i dati ottenuti dagli esperimenti di RNA-seq ed effettuare saggi funzionali tramite esperimenti *in vitro* utilizzando linee cellulari di osteosarcoma.

In fede

Rossella Loria



SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

(12103) UG: B603251910* ifo_058. IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0003704.07-03-2025

ML
010402
893

Roma, 05/03/2025

Al Direttore Scientifico IRE

Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, Dr.ssa **Rossella Loria** è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sui fondi **Fondazione Guido Berlucchi**, cod. IFO 24/09/R/41, CdC: **3051450**, di cui la Dr.ssa **Rossella Loria** è responsabile.

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	3473	1	PLATE 24W ULTRA-LOW ATTACH.CF.24	393,0	393,0
2	3471	1	PLATE 6W ULTRA-LOW ATTACH.CF.24	322,0	322,0
3	3814	1	FLASK 75CM ULA VENT CAP CF.24	294,0	294,0
				Totale imponibile	1009,0
				IVA	221,98
				TOTALE Euro	1230,98

14109

14110

14111

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi alla migliore offerta n. **0002959/25** del 03/03/2025 trasmessa in allegato.

Si richiede la consegna del materiale in oggetto presso:

Nuovi Laboratori di ricerca, UOSD Network cellulari e bersagli terapeutici, Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, piano -2, via Fermo Ognibene 23, 00144 Roma (all'attenzione della Dr.ssa **Rossella Loria**).

Dr.ssa Rossella LoriaIL DIRETTORE SCIENTIFICO ff
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

(12103) CIG: B6033B4E10

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0003753.07-03-2025



IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

VIA DELL'INDUSTRIA 100 - 00144 ROMA (RM) - TEL. 06/499961

Roma, 03/03/2025

Prot.

DITTA

OFFERTA N. Q-267467

FONDI: 21.01.R.20

Laica Biosystem

del 12/02/2025

Cod. IFO: 21.01.R.20

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
	DS9800	1	Bond Polymer Refine Detection	€ 1.440,00	€ 1.440,00
	AR9961	1	Bond TM Epitope Retrieval 1-1L	€ 300,00	€ 300,00
	AR9890	2	BondTM Wash Solution 10X - 1L	€ 350,00	€ 700,00
	AR9352	1	BondTM Primary Antibody Diluent 0.5L	€ 400,00	€ 400,00
	OP79193	1	BondTM Open Containers 7ml	€ 350,00	€ 350,00
	RE7150-CE	1	NovoLink Polymer Detection Sys 500 tests	€ 1.151,43	€ 1.151,43
		1	trasporto	€ 51,00	€ 51,00
				Totale imponibile	€ 4.392,43
				IVA al 22%	€ 5.358,76
				TOTALE Euro	€ 5.358,76

Indirizzo di Consegna:

SAFU Laborator piano -1 dr.ssa Italia Falcone

IL RESPONSABILE DEI FONDI

Dott.ssa Italia Falcone

Italia Falcone

IL DIRETTORE SCIENTIFICO *l.f.*
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Responsabile: Dr.ssa Italia Falcone

Prot.
Roma, 02/03/2025

Al Direttore Scientifico
 Prof. Giovanni Blandino

Oggetto: offerta prodotti Leica Biosystem

La Dr.ssa Italia Falcone, PI del progetto giovani ricercatori del Ministero dal titolo "SCD1 as a new target therapeutic and predictive biomarker for lipid metabolism in cancer stem cells" richiede l'acquisto, come da offerta allegata, del materiale necessario per lo studio immunohistochimico di biomarcatori tumorali. I prodotti inclusi nell'offerta sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Cordialmente

Il Responsabile della ricerca

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

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
Il Richiedente	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	2020	
Dipartimento	Department of Research, Advanced Diagnostics and Technological Innovation	
U.O. / Servizio richiedente	SAF/I	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Materiale necessario per lo studio immunocitochimico di biomarkers tumorali

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

Si tratta di prodotti già precedentemente testati per l'elevata qualità e funzionalità.

I prodotti richiesti sono distribuiti dalla ditta SAF s.r.l. a solo unico sul territorio nazionale negli allegati

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale

Produttore

Fabbisogno presunto in UMI

Costo presunto (IVA esclusa)

Durata proposta del contratto di fornitura

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITÀ

I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativa contestate 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 ultimi esperimenti compresi in un progetto di ricerca in corso (previsto 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 convergente, sito agli IFO, altri centri di ricerca (progetto multicentrico), 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 nell'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 prevede necessariamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (già stabilimento 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

Helia Blane

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Helia Blane

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO

Istituto Nazionale Tumori "Rodolfo Poma"

Di Valutazione Direttiva Scientifica

☐ Massima urgenza
Anziché per acuti anni

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		
a) Ricerca b) Presidio	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVD e DPI infungibile	
Data: 17/03/25		
Dipartimento: REDAT		
U.O. / Servizio richiedente: UOCD SAPU		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Le caratteristiche tecniche dei reagenti presenti nell'ordine permettono il sequenziamento delle librerie NGS generica con l'aggiunta di adattatori Illumina.

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

I kit presenti nell'ordine sono prodotti dalla ditta Illumina e sono gli unici compatibili con gli strumenti Illumina presenti in Istituto.

Si allega offerta mirata ai suddetti prodotti.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: ILLUMINA

Abbrogio previsto in UM: _____

Spese previste (IVA esclusa): _____

Cura prevista del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITÀ

I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di infungibilità fatta, rilasciata ed emessa, 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, considerato in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare ultime sperimentazioni comprese in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il centro di prodotto renderebbe necessaria 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 multicentrico), 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 la 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 prevede necessariamente l'utilizzo di apparecchiature (gli stabilimenti di proprietà degli IFO) ed il prodotto, considerato 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 nel manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura.

Timbro/Firma Responsabile Richiedente

Roberto Tilocca

Timbro/Firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Roberto Tilocca

Timbro/Firma Direttore Scientifico

—IL DIRETTORE SCIENTIFICO P.I.
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Clinica Scientifica

☒ Massima urgenza
Prontezza acquisiti anni

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 17/03/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI ILLUMINA

I reagenti contenuti nell'ordine sono necessari per il sequenziamento di librerie di campioni che fanno parte di progetti attivi in istituto sia nell'ambito clinico che in quello della ricerca. Tali reagenti genereranno librerie che saranno poi sequenziate sullo strumento Novaseq Illumina presente in istituto.

La ditta Illumina è esclusivista nella produzione di tali reagenti.

Il Richiedente

(12/03) UG: B6037A1B6B

ifo_058. IFO_AOO. RENDICONTI UFFICIALI. 0003622. 06-03-2025

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA



ISTITUTO DERMATOLOGICO

SAN GALICANO

ISTITUTI DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

12
010406
BIOBIO
MAT
DA LAB
010402
894

Prot.RTO2-16/25-AB del 26/02/2025

Ditta: Biosigma SpA

Offerta: n. 25 01 001773 del 25/02/2025

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	713260	6	Pointe a' filtre 10 µl Sharp ClearLine(R) Plus	57,00	342,00
2	713261	6	Puntali low binding con filtro 1 - 20 µl	58,50	351,00
3	713264	6	Puntali low binding con filtro versatile 20 - 200 µl	58,00	348,00
4	713266	6	Puntali low binding con filtro 50 - 1250 µl	61,00	366,00
				Totale imponibile	1.407,00
				IVA	309,54
				TOTALE	1.716,54

14117

14118

14119

14120

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca Ministero Salute 2019 "BRCA and beyond: Dissecting BRCAness and overcoming therapeutic resistance" cod. IFO 21/01/R/17 (CdC 110005), 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 Bianchini

Annunziata Biroccio

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



Roma, 26/02/2025

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

I prodotti della ditta Biosigma 713260 Pointe a' filtre 10 μ l Sharp ClearLine(R) Plus, 713261 Puntali low binding con filtro 1 - 20 μ l sterile, 713264 Puntali low binding con filtro versatile 20 - 200 μ l steril e 713266 Puntali low binding con filtro 50 - 1250 μ l sterile sono puntali con filtro per pipette utilizzati per prelevare liquidi. Sono certificati per l'assenza di DNasi e RNasi, tali da essere utilizzati per esperimenti che necessitano la manipolazione in condizioni di sterilità.

Tutti i prodotti elencati rispecchiano gli standard qualitativi necessari per ottenere risultati sperimentali di alta qualità e una corretta riproducibilità dei dati. Inoltre, i prodotti della linea CLEARLINE sono commercializzati in esclusiva dalla Azienda Biosigma, come indicato nella dichiarazione in allegato, pertanto il prezzo risulta essere molto competitivo rispetto ad altre aziende.

Dr.ssa Annamaria Biroccio

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Prot.RTO2-12/25-AB del 14/02/2025

Ditta: Miltenyi Biotec Srl

Offerta: n. 7074343-00 del 14/02/2025

(6103) UG: B5EESØ2BØB

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	130-095-929	1	Tumor Dissociation Kit, human	481,65	481,65
2	130-093-236	1	gentleMACS™ 25 M Tubes	153,90	153,90
3					0,00
				Totale imponibile	635,55
				IVA	139,82
				TOTALE	775,37

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca Ministero Salute 2019 "BRCA and beyond: Dissecting BRCAness and overcoming therapeutic resistance" cod.IFO 21/01/R/17 (CdC 110005), responsabile Dr.ssa Biroccio.

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

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

Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Bianchini

Annamaria Biroccio

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

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

G. P. ...

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 14/02/2025

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

Il prodotto "Tumor Dissociation kit" con il codice # 130-095-929 della Miltenyi Biotec è un kit che consente l'isolamento di singole cellule da campioni di tessuto tumorale cresciuti nei topi. Il tessuto tumorale viene enzimaticamente digerito con gli enzimi contenuti nel kit e poi dissociato meccanicamente nello strumento gentleMACS Dissociators. Dopo la dissociazione il campione viene filtrato in modo da ottenere una sospensione a singole cellule.

Il prodotto "Gentle MACS M tubes" con il codice # 130-093-236 sono i tubi (provette) che vengono utilizzati per la dissociazione del tessuto tumorale nello strumento gentleMACS Dissociators.

La ditta Miltenyi Biotec è esclusivista della vendita di questi prodotti e si allega la dichiarazione.

Dr.ssa Annamaria Biroccio

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	14/02/2025	
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 Miltenyi Biotec (vedi allegato).

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☒ Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno: _____

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

SCIENTIFIC DIRECTOR

IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. GIOVANNI BIRCHING

(27/02) CIG: B5D4438912

Roma 21/02/2025

DIVBIO SCIENCE
OFFERTA N° 20250602/09

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	602-910	1	TGFBR1(pS165) Transforming Growth Factor beta Receptor 1 100ug/200ul Abbomax	€ 328,00	€ 328,00
			COSTI GESTIONE		€ 37,50
			SPESE SPEDIZIONE		€ 163,00
			Totale imponibile	€	528,50
			IVA	€	116,27
			TOTALE	€	644,77

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

AIRC

COD. 24/30/R34

Resp. Dr.ssa Alessandra Metelli

Paola Nistico

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

Metelli

NB:

MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA ALESSANDRA METELLI

c/o UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori piano -2

CENTRO DI COSTO: 3051350

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

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Sarcone

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 21/02/2025

L'anticorpo per il il phospho TGFBR1 viene usato nell'ambito del progetto AIRC Start-up per studiare come il fattore tissutale moduli il TGFb signaling ed la funzione dei TGFBRs.

La ditta Divibio Sciences dichiara di essere la distributrice in esclusiva del prodotto in offerta.

Cordialmente.

Dr.ssa Alessandra Metelli

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - 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 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 Responsabile UOSD

Dr.ssa Elena Nisticò
Responsabile UOSD
Neurologia e Immunologia del Tumore
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Timbro/firma Direttore Scientifico

SCIENTIFIC DIRECTOR

IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☒ Massima urgenza

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 10/03/2025

L'anticorpo che blocca la funzionalità del TGFbeta 1, 2 e 3 viene usato nel contesto del grant AIRC per poter bloccare il TGF1,2e 3 in associazione alla riduzione del fattore tissutale.

La ditta Life Technologies, appartenente al gruppo ThermoFisher Scientific, è importatore e distributore esclusivo sul territorio nazionale dei propri marchi.

Cordialmente.

Dr.ssa Alessandra Metelli

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

[Firma]

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Firma]

Timbro/firma Responsabile UOSD

[Firma]

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☒ Massima urgenza

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

(12103) CIG: B6030E6D8D

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0003845.10-03-2025

R
010205
393



Roma 10/03/2025

PRODOTTI GIANNI
OFFERTA N° PG-25-01962-ALDE

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	ab183345-100ul	1	Rabbit monoclonal [SP219] to CD42b	€ 668,00	€ 668,00
2			spese ordine		€ 45,00
			Totale imponibile	€	713,00
			IVA	€	156,86
			TOTALE	€	869,86

14106
14107

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

AIRC

COD. 24/30/R/34

Resp. Dr.ssa Alessandra Metelli

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

NB:

MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA ALESSANDRA METELLI

c/o UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori piano -2

CENTRO DI COSTO: 3051250

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

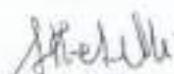
IL DIRETTORE SCIENTIFICO f.p.
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

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 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 Responsabile UOSO



Diana Maria Nisticò
Responsabile UOSO
Pneumologia e Immunologia del Tumore
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Timbro/firma Direttore Scientifico
IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



D) Valutazione Direzione Scientifica:

☒ Massima urgenza

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 10/03/2025

L'anticorpo richiesto in questo ordine sarà usato nell'ambito del progetto startup AIRC per poter studiare le piastrine infiltrate nel tumore al polmone.

La ditta Prodotti Gianni è il distributore ufficiale in Italia dei prodotti richiesti.

Cordialmente,

Dr.ssa Alessandra Metelli

(12103) CIE: B6031623E4

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0003844.10-03-2025

R
010205
393



Roma 10/03/2025

**AUROGENE
OFFERTA N° 549/G**

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	525301	1	Purified anti-TGF-β1 Antibody 50 µg	€ 129,60	€ 129,60
2	521705	1	Biotin anti-human/mouse TGF-β1 Antibody 50 µg	€ 144,00	€ 144,00
3	405103	1	HRP Avidin, 1 ml	€ 186,40	€ 186,40
			Totale imponibile	€	440,00
			IVA	€	96,80
			TOTALE	€	536,80

14103

14104

14105

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

AIRC

COD. 24/30/R/34

Resp. Dr.ssa Alessandra Metelli

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

NB:

MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA ALESSANDRA METELLI

c/o UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori piano -2

CENTRO DI COSTO: 3051350

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

[Firma]

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Firma]

Timbro/firma Responsabile UOSD

[Firma]
Dr.ssa Paola Nisticò
 Responsabile UOSD
 "Immunologia e Immunotrasporti del Tumore"
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Direttore Scientifico

[Firma]
IL DIRETTORE SCIENTIFICO f.f.
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☒ Massima urgenza

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 10/03/2025

I prodotti Biolegend contenuti in questo ordine verranno utilizzati nel contesto del grant AIRC-Start-UP per studiare come il fattore tissutale moduli la secrezione del TGFbeta dalle piastrine.

La ditta Aurogene dichiara di essere il distributore ufficiale dei prodotti richiesti.

Cordialmente.

Dr.ssa Alessandra Metelli

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 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 Responsabile UOSD

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☒ Massima urgenza

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 4/03/2025

Il plasmide ordinato da Euroclone verra' utilizzato nel contesto del grant StartUp AIRC per monitorare ed amplificare il segnale del TGFbeta. Questo plasmide infatti sara' impiegato per la creazione di linee cellulari stabili che producono GFP quando stimulate con il TGFbeta.

La ditta Euroclone dichiara di essere il distributore esclusivo sul territorio nazionale del prodotto richiesto.

Cordialmente.

Dr.ssa Alessandra Metelli

IL DIRETTORE SCIENTIFICO f.f.
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

(12/03) UG: B6Ø38D37F1

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0003620.06-03-2025

2
010205
393



Roma 3/03/2025

Merck
offerta n° 2002283218

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	CLS354480	1	CORNING(R) BIOCOAT(R) MATRIGEL(R) INVASION CHAMBER	€ 525,24	€ 525,24
2	S1639-1ML	1	STREPTAVIDIN-AGAROSE	€ 159,80	€ 159,80
3	P2FREIGHT		spese ordine		€ 118,00
			Totale imponibile	€	803,04
			IVA	€	176,67
			TOTALE	€	979,71

14094
14095
14096

La spesa complessiva trova copertura sui fondi
AIRC

COD. 24/30/R/34

Resp. Dr.ssa Alessandra Metelli

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

Metelli

NB:

MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA ALESSANDRA METELLI

c/o UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori piano -2

CENTRO DI COSTO: 3051250

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO *ff.*
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 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 stabilimento 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 Responsabile UOSO

Dr.ssa Paola Nisticò
Responsabile UOSO

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☒ Massima urgenza

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 3/03/2025

I prodotti Merck verranno utilizzati nell'ambito del progetto AIRC start-Up per isolare le proteine espresse sulla membrana plasmatica con lo scopo di capire se il fattore tissutale moduli la signature proteica di superficie delle cellule tumorali.

Il prodotto cod. S1639-1ML è venduto in esclusiva dalla ditta Merck.

Per quanto riguarda il prodotto cod. CLS354480 della ditta Corning dopo una indagine di mercato. Da tale indagine il prodotto distribuito dalla ditta Merck risulta il più vantaggioso a livello economico.

Cordialmente.

Dr.ssa Alessandra Metelli

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

(6/03) UG: BSEEE47151



R-PR
010205
0106
S01010601

Roma 27/02/2025

MERCK
OFFERTA N° 2002277349

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	DUO92008-100RXN	1	DUOLINK IS DET. RGTS. RED	€ 525,30	€ 525,30
2	DUO92004-100RXN	1	DUOLINK IS PLA PROBE ANTI-MOU MINUS	€ 396,10	€ 396,10
3	DUO92002-100RXN	1	DUOLINK IS PLA PROBE ANTI-RAB PLUS	€ 396,10	€ 396,10
4	P2FREIGHT		SPESE GESTIONE		€ 80,00
Totale imponibile				€	1.397,50
IVA				€	307,45
TOTALE				€	1.704,95

14019
14020
14021
14022

La spesa complessiva trova copertura sui fondi
AIRC

COD. 24/30/R34

Resp. Dr.ssa Alessandra Metelli

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

A. Metelli

NB:

MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA ALESSANDRA METELLI

c/o UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori piano -2

CENTRO DI COSTO: 3051350

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

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Paola Nistico

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 27/02/2025

I prodotti ordinati da Merck verranno usati nell'ambito del progetto AIRC Start-Up per poter studiare l'interazione tra i recettori del TGFbeta in presenza ed assenza del fattore tissutale espresso dalle cellule tumorali.

Tali prodotti sono venduti in esclusiva dalla ditta Merck.

Cordialmente.

Dr.ssa Alessandra Metelli

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - 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 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 Responsabile UOSD

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☒ Massima urgenza

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 27/02/2025

Il prodotto da Thermofisher verra' usato per la collaborazione con l'istituto superiore di sanità per poter isolare le proteine di superficie da cellule tumorali e procedere per l'analisi al mass spec.

La ditta Life Technologies, appartenente al gruppo ThermoFisher Scientific, è importatore e distributore esclusivo sul territorio nazionale dei propri marchi.

Cordialmente.

Dr.ssa Alessandra Metelli

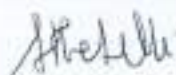
SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

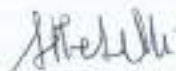
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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


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

Timbro/firma Direttore Scientifico

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"


D) Valutazione Direzione Scientifica :☒ Massima urgenza☐ Urgente☐ Non urgente☐ Programmabile

R
010206
394

(27/02) UG: BSD43CE19B



TWIN HELIX

Roma 21/02/2025

OFFERTA 405/2025/TT

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	L00744-TH	2	GENBUILDER(TM) PLUS CLONING KIT	€ 185,00	€ 370,00
			Totale imponibile	€	370,00
			IVA	€	81,40
			TOTALE	€	451,40

13920

trova copertura sui fondi

FONDO MSD COD. 20/RS/1300

RESP. Dr.ssa Francesca Paolini

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

Francesca Paolini

NB: la merce dovrà essere consegnata alla Dr.ssa Francesca Paolini
UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori
centro di costo 3051250

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

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori*Quattrone*

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

La sottoscritta Dott.ssa Francesca Paolini dichiara che il prodotto richiesto è stato scelto per l'elevata qualità e ottima funzionalità. Si tratta di un kit di clonaggio che consente la clonazione in un'unica fase di più frammenti di DNA in un vettore linearizzato, la caratteristica fondamentale per cui abbiamo scelto questo prodotto è che non richiede siti di ricombinazione preesistenti o sequenze helper ed elimina la necessità di complicati processi di restrizione e legatura. Inoltre questo prodotto è l'unico a poter garantire la riproducibilità dei dati sperimentali finora ottenuti. Infine, il materiale richiesto è prodotto e distribuito in esclusiva dalla ditta Twin Helix srl

Firma del richiedente
Dott.ssa

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS 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 ed 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

Federico Pochi

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Federico Pochi

Timbro/Responsabile UO

Federico Pochi

Dr. Anna Paola Nisticò
Responsabile UO
Neurologia e Immunologia del Tumore
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Timbro/firma Direttore Scientifico

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Giuseppe

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☒ Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

(19/02) UG: BSB7CC1C87

06/02/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI010206
394

LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA:E5642015 Prot.n. RTO/51/2025

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	K1691	1	REVERTAID RT KIT	818,16	818,16
2					-
3					-
4					-
5			OFFERTA LIFE TECHNOLOGIES X IFO		-
6			GIA' DEPOSITATA PRESSO UFFICI ABS		-
7					-
			Totale imponibile		818,16 €
			IVA al 22%		180,00 €
			TOTALE Euro		998,16 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR

Codice 23/01/R/36

Scadenza:

Responsabile: Dr. ssa Maria Rizzo

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Maria Rizzo

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni BlandinoSCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

G. Rizzo

N. Richiesta (Spazio Riservato)	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
Data	06/02/2025	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il kit di retrotrascrizione Revertaid è un sistema completo per la sintesi efficiente di cDNA a primo filamento a partire da un template di RNA. Questo ci permette poi di valutare le modulazioni di RNA messaggeri relativi ai target studiati mediante RT-PCR.

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

PRODOTTI DISTRIBUITI IN ESCLUSIVA

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: vari
 Produttore: 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 dichiarano che il prodotto richiesto:

- ☐ il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiatura), 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 stabilimento 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'apparec-
 chiatura ha certificato sul manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Elvira Pizzo

Il Direttore

Timbro/firma Responsabile Ricerca (PI)

Marcello Biondi

Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☐ Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

SCIENTIFIC DIRECTOR

IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Deul

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

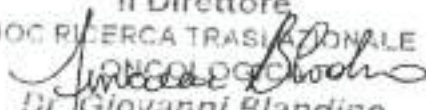
Roma 5/2/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LIFE TECHNOLOGIES

Il kit di retrotrascrizione Revertaid è un sistema completo per la sintesi efficiente di cDNA a primo filamento a partire da un template di RNA. Questo ci permette poi di valutare le modulazioni di RNA messaggeri relativi ai target studiati mediante RT-PCR.

Prodotti distribuiti in esclusiva dalla ditta Life Technologies

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - 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	10/02/2025		
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca e Tecnologie avanzate		
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti e tubi per omogenizzazione e dissociazione di tessuti umani e murini e reagenti per la conservazione di tessuti di origine umana e animale.

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:

Non sono presenti sul mercato prodotti con paragonabile efficienza che permettano la dissociazione meccanica per ottenere una sospensione a singola cellula e a singolo nucleo da tessuti epatici umani e murini. I Kit per la dissociazione epatica di campioni umani e murini, e il conseguente isolamento dei nuclei degli stessi, garantiscono la produzione di campioni utilizzabili per il scSeq, con risultati non ottenibili con prodotti analoghi presenti sul mercato. I reagenti per la conservazione di tessuti di origine umana e animale garantiscono un'alta vitalità cellulare necessaria per l'ottenimento dei risultati sperimentali. I prodotti Miltenyi sono stati adottati dal nostro gruppo per la loro eccellente affidabilità ed assicurano una riproducibilità sperimentale non ottenibile con prodotti analoghi presenti sul mercato.

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
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 prevede 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'apparec-
chiatura 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

SCIENTIFIC DIRECTOR

IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Handwritten signature]

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

*Department of Research and Advanced Technologies
Unit of Cellular Networks and Molecular Therapeutic Targets*

Roma, 10.02.2025

All'Ufficio ABS

LORO SEDI**RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. Prot.n. 05 / SS NCBTM 2025**

La sottoscritta Silvia Soddu dichiara che i prodotti sottoelencati:

MACS Tissue Storage Solution, 100ml
gentleMACS™ M Tubes (4x25)
Nuclei Extraction Buffer
MACS SmartStrainer, 70 µM
MACS SmartStrainer, 30µM
Liver Dissociation Kit, mouse
Tumor Dissociation Kit, human

sono tubi per l'omogeneizzazione automatizzata per l'isolamento dell'RNA da tessuti umani e murini e per la dissociazione di campioni epatici umani e murini per ottenere una sospensione a singola cellula o a singolo nucleo; sono inoltre presenti reagenti per la conservazione di tessuti di origine animale.

I prodotti richiesti sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

La ditta **Miltenyi Biotec** è distributore esclusivo di questi prodotti sul territorio Italiano.

Tale acquisto alla ditta è necessario al fine di garantire la massima specificità e affidabilità dei risultati sperimentali.

FIRMA DEL RESPONSABILE

Silvia Soddu
Responsabile UO50
Network Cellular e Storage Genetica Molecolare

[Signature]
SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

I.R.C. - Via Elio Chianesi, 53 - 00144 Roma

Tel. 06 5266 2492 Fax, 06 5266 2493

C.F. 02153140583

P.IVA 01033011006

silvia.soddu@ifo.gov.it www.ifo.it

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 12/2/2025

**Al Direttore Scientifico IRE
SEDE**

Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, **Dr. Marcello Maugeri-Saccà**, è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sul fondo 25/30/R/12, di cui lo scrivente è responsabile. Centro di costo della ricerca: 3051450

13871

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	20105902	2	TruSight Oncology 500ctDNA v2 for Use with NovaSeq 6000 S4 Flow Cell (24 samples) Mixed Workflow TSO 500 ctDNA v2+S4 FC Manual Kit	23796,29	47592,58
				Totale imponible	47592,58
				IVA 22%	10470,37
				TOTALE Euro	58062,95€

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta *Illumina Italy srl n. 4675734* trasmessa in allegato nelle pagine di interesse.

Si richiede la consegna del materiale in oggetto presso: Nuovi Laboratori di ricerca, UOSD NCBTM, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, piano -2, via Fermo Ognibene 23, 00144 Roma (all'attenzione della Dr.ssa **Giulia Bon**).

Dr. Marcello Maugeri-Saccà

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 12/02/25

Alla Direzione Scientifica IRE

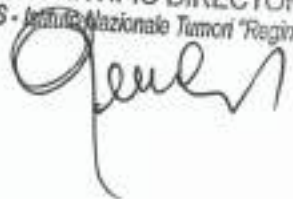
RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE n. 4675734

I prodotti Illumina Italy S.r.l. di cui si richiede l'acquisto permetteranno di svolgere esperimenti di sequenziamento di campioni di biopsia liquida prelevati da pazienti affetti da tumore gastrico. I suddetti prodotti sono distribuiti in maniera esclusiva da Illumina Italy S.r.l.

In fede

Marcello Maugeri-Sacca



SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"


N. Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
(Spazio riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile		
Data	12/02/25		
Dipartimento	Clinica e Ricerca Oncologica		
U.O. / Servizio richiedente	Oncologia Medica 2		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per condurre esperimenti di Biologia Molecolare

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

Si allegata la lettera di esclusività

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

[Firma]

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☒ Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Firma]

☐ Urgente

☐ Non urgente

Timbro/firma Direttore Scientifico

☐ Programmabile

SCIENTIFIC DIRECTOR

IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Firma]

21/02/2025

Alla Direzione Scientifica
IRE
Alla UOC ABS

ILLUMINA

OFFERTA: E5642015- Prot.n. RTO/69/2025

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	20040529	1	Stranded Total RNA Prep, Ligation with Ribo-Zero Plus	6.417,60	6.417,60
2	20091655	1	RNA UD Indexes Set A, Ligation	379,00	379,00
3					-
4					-
5					-
6					-
			OFFERTA ANNUALE AGILENT X IFO DEPOSITATA PRESSO GLI UFFICI ABS		-
				Totale imponibile	6.796,60 €
				IVA al 22%	1.495,25 €
				TOTALE Euro	8.291,85 €

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

Codice 23/01/R/34

Scadenza: 11/11/2025

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLazionale
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA		
(Specie Richiesta)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI		
Data	21/02/2025		
Dipartimento			
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I reagenti contenuti nell'ordine sono necessari per la generazione di librerie generali da RNA per permettere un successivo sequenziamento. I reagenti sono compatibili con lo strumento NovaSeq 6000 presente in istituto.

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

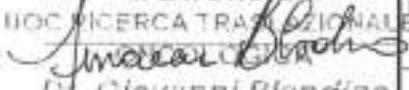
Codice di repertorio nazionale: VARI
 Produttore: ILLUMINA
 Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE
 Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE
 Durata proposta del contratto di fornitura:
 Informazioni aggiuntive:

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 multicentrico), 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'apparec-
 chiatura ha certificato sul manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura

Timbro/firma Direttore Richiedente:

UOC RICERCA TRASLAZIONALE

 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☐ Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

SCIENTIFIC DIRECTOR
 IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 21/02/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

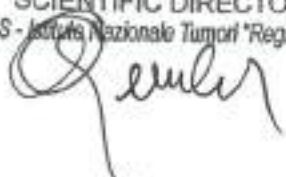
Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti ILLUMINA

I reagenti contenuti nell'ordine sono necessari per la generazione di librerie generate da RNA per permettere un successivo sequenziamento. I reagenti sono compatibili con lo strumento NovaSeq 6000 presente in istituto.

Prodotti distribuiti in esclusiva

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"


18/02/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA: E5642015- Prot.n. RTO/65/2025

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A28007	10	TAQMAN ADV MICRORNA CDNA SYN 50 RXN	243,82	2.438,20
2	A25576	15	TQMN ADV MIRNA ASSY INV 5M 15 sonde	209,92	3.148,80
3	4444964	1	TAQMAN FAST ADVANCE MMIX 5X5ML	2.074,80	2.074,80
4	4427975	10	TAQMAN MICRO RNA	275,52	2.755,20
5	A27828	2	MAGMAX MIRVANA 95preps	509,78	1.019,56
6					-
			OFFERTA ANNUALE THERMOFISHER X IFO DEPOSITATA PRESSO GLI UFFICI ABS		-
				Totale imponibile	11.436,56 €
				IVA al 22%	2.516,04 €
				TOTALE Euro	13.952,60 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR POC

Codice: 23/01/R/34

Scadenza: 11/11/2025

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

SCIENTIFIC DIRECTOR
avCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



N. Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA		IRE  ISG
(Spazio riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI		
Data	18/02/2025		
Dipartimento			
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti verranno utilizzati per esperimenti di biologia molecolare in particolare per l'analisi di RNA da materiale biologico proveniente da pazienti oncologici. Al riguardo, fra i prodotti dello stesso genere, compatibili con la nostra macchina di qRT-PCR (AB 7500; step one, Q5), sono gli unici ad avere una qualità tale da permetterci un'ottima amplificazione anche partendo da bassissime quantità di template. Inoltre la ditta distributrice presso la quale noi stiamo acquistando tali prodotti è anche la ditta produttrice.

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 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 multicentrico), 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 e quello per il quale se ne richiede l'acquisto e, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.
- ☐ la ricerca preveda necessariamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (già stabilmente di proprietà degli IFO) ed il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti da utilizzare con l'apparecchiatura in questione, debba essere necessariamente fornito da un unico operatore economico determinato in quanto il produttore dell'apparecchiatura ha certificato sul manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura.

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Il Direttore

UOC RICERCA TRASLAZIONALE

Timbro/firma Responsabile Ricerca IFO

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☐ Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

SCIENTIFIC DIRECTOR

IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 18/02/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LIFE TECHNOLOGIES

I prodotti ordinati verranno utilizzati per esperimenti di biologia molecolare in particolare per l'analisi di RNA da materiale biologico proveniente da pazienti oncologici.

Al riguardo, fra i prodotti dello stesso genere, compatibili con la nostra macchina di qRT-PCR (AB 7500; step one, Q5), sono gli unici ad avere una qualità tale da permetterci un'ottima amplificazione anche partendo da bassissime quantità di template. Inoltre la ditta distributrice presso la quale noi stiamo acquistando tali prodotti è anche la ditta produttrice.

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"


R
010206
394

OPTIPRIME DIAGNOSTIC
OFFERTA N°8/00 DEL 27/2/2025

Roma 13/03/2025

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	S1600-500	10	FETAL BOVINE SERUM Central America 500ML	345,00 €	3.450,00 €
2	L0560-500	15	LYMPHOSEP 500ML	98,00 €	1.470,00 €
3	L0615-500	24	DPBS w/o CA, w/o MG 500ml	9,00 €	216,00 €
4	6025	8	OptiFast Plus cDNA synthesis kit (code PBOEM30.32-10)	750,00 €	6.000,00 €
5	4050-1	7	OptiFast Green No-ROX Kit 1 mL (PCRBIO code PBOEM20.14)	850,00 €	5.950,00 €
6	L0009-100	30	Amphotericin B 100X - 100ml	35,00 €	1.050,00 €
7	X0557-500	20	MEM non Essential Amino Acids 100X w/o L-Glutamine - 500ml	35,00 €	700,00 €
8	2127	7	OPTIFAST EXTRACT PCR KIT 500 RXNS	€ 820,00	5.740,00 €
Totale imponibile				€	24.576,00
IVA				€	5.406,72
TOTALE				€	29.982,72

14225
14227
14228
14229
14230
14231
14232
14233

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

tero della Salute fondo in scadenza 21/01/R/19

Resp. Maurizio Fanciulli

NB:

MERCE DA CONSEGNARE

DR. MAURIZIO FANCIULLI

UOSD SAFU

piano -1

CENTRO DI COSTO: 3051550

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO F.F.
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

UOSD SAFU
Dr. Vincenzo Sarcone, Responsabile Scientifico
del Laboratorio di Diagnostica e Ricerca
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

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

Roma, 13 marzo 2025**UOC Acquisizione Beni e Servizi**

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO MATERIALE ~~XXXXXXXXXXXX~~

I prodotti di cui si richiede l'acquisto vengono utilizzati per il mantenimento delle colture cellulari di mieloma multiplo attualmente presenti in laboratorio e la loro sperimentazione. Questi prodotti sono già utilizzati in laboratorio all'interno di protocolli standardizzati e il loro acquisto è pertanto necessario per il proseguimento delle ricerche in corso ed indispensabile al fine di garantire. Dopo una indagine di mercato sono state richieste tre offerte per i prodotti di interesse. Da tale indagine i prodotti distribuiti dalla ditta Optiprime Diagnostic Sial risultano più vantaggiosi.

Cordialmente.

Il Responsabile della Ricerca

h. m.
UOSD "GRUP"
Dr. Maurizio Fanciulli, Responsabile UOSD
Per l'Acquisizione Beni e Servizi
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

Dott. Maurizio Fanciulli

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

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

Roma, 10/03/2025**UOC Acquisizione Beni e Servizi**

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO REAGENTI PHOENIX BIOLIFE SCIENCE

I reagenti di cui si richiede l'acquisto vengono utilizzati in laboratorio per la realizzazione di esperimenti di biologia molecolare e cellulare. Questi prodotti sono perfettamente compatibili con la strumentazione presente in laboratorio e vengono quotidianamente utilizzati all'interno di protocolli standardizzati. Il loro acquisto è pertanto necessario e indispensabile per il proseguimento delle ricerche in corso e per garantire la riproducibilità dei risultati ottenuti in precedenza. Tra le offerte allegate risulta essere più conveniente al netto dell'IVA quella della ditta Phoenix Biolife Science.

Il Responsabile della Ricerca

fy m
UOSD "SAF"
Dipartimento Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica
Fornitore e Utilizzatore (S.A.F.U.)
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

Dott. Maurizio Fanciulli

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 erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale DM prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il prodotto richiesto:

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

[Firma]
IL DIRETTORE RESPONSABILE
 IL DIRETTORE RESPONSABILE
 IL DIRETTORE RESPONSABILE
 IL DIRETTORE RESPONSABILE

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Firma]
IL DIRETTORE RESPONSABILE
 IL DIRETTORE RESPONSABILE
 IL DIRETTORE RESPONSABILE
 IL DIRETTORE RESPONSABILE

Timbro/firma Responsabile UOSD

[Firma]
IL DIRETTORE RESPONSABILE
 IL DIRETTORE RESPONSABILE
 IL DIRETTORE RESPONSABILE
 IL DIRETTORE RESPONSABILE

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direzione 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, 5/03/2025

Per gli ordini di sintesi di oligonucleotidi sintetici di tipo HPSF necessari per l'amplificazione di geni e promotori specifici, il nostro laboratorio si rivolge ormai da tempo alla ditta Eurofins Genomics. L'Eurofins è in grado di fornirci ad un ottimo e concorrenziale costo, degli oligonucleotidi che rispecchiano i canoni di purezza e sensibilità richiesti nei saggi di amplificazione di acidi nucleici, mediante Real-Time Thermal Cyclers.

La ditta Eurofins Genomics Italy è il distributore unico per l'Italia.

Cordialmente

Dr. Maurizio Fanciulli

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

R
010208
394

IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI MEDICINA E CHIRURGIA CARCINOMI SCIENTIFICI

Prot.
DITTA: ILLUMINA
OFFERTA N.: 00023880.0

Roma 13/03/2025

del 15/02/2025

Cod. IFO: 21/01/R/19

FONDI: MINISTERO SALUTE FONDO IN SCADENZA

Centro di costo della ricerca: 3051550

CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
20091655	2	Illumina® RNA UD Indexes Set A. Ligation (96 indexes, 96 Samples)	€ 379,20	€ 758,40
20040719	1	NovaSeq 6000 SP Reagent Kit v1.3 (200 cycles)	€ 2.998,20	€ 2.998,20
20040529	1	Illumina® Stranded Total RNA Prep, Ligation with Ribo-Zero Plus (96 Samples)	€ 6.417,60	€ 6.417,60
			Totale imponibile	€ 10.174,20
			IVA al 22%	€ 2.238,32
			TOTALE Euro	€ 12.412,52

1423
1423
1423

Indirizzo di Consegna:

I prodotti in oggetto dovranno essere consegnati alla cortese attenzione del Dr.
Maurizio Fanciulli, tel 0652662578 presso la Farmacia dell'Istituto al piano-3,
Via Fermo Cossibene 23a, 00144 Roma

Il Richiedente

Dott. Maurizio Fanciulli

M F

UCSD "SAFU"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovative Technologies
Area Diagnostica Funzionale e Ricerca Tradizionale
Responsabile: Dr. Maurizio Fanciulli

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVD e DPI infungibile		
Data	13/03/25	
Dipartimento	ROAT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE	
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo: Le caratteristiche tecniche dei reagenti presenti nell'ordine permettono la generazione e il sequenziamento delle librerie di NGS generale. Il DNA legato agli adattatori Illumina può essere sequenziato mediante flusoreagenti che sono contenuti solo nelle cartucce Illumina. Regioni 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 kit presenti nell'ordine sono prodotti della ditta Illumina e sono gli unici compatibili con lo strumento NovaSeq presente in utilizzo. Si allega foglio relativo ai suddetti prodotti.	

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE	
Codice di repertorio nazionale:	
Prodotto:	ILLUMINA
Fattore presumo in LM	
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 o amministrativo-contabile in merito all'istituzione di informazioni false, inesatte ed erranee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale (RM) 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 stimare ultimi esperimenti compresi 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, cioè agli IFO, altri centri di ricerca (progetto multicentrico), 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 la 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 si ne richiede l'acquisto e, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.
☐	la ricerca prevede 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 	D) Valutazione Direzione Scientifica: ☒ Massimo urgenza Priorità prioritaria ☐ Urgente ☐ Non urgente ☐ Programmabile
Timbro/Firma Responsabile Ricerca (P.I.) 	
Timbro/Firma Direttore Scientifico IL DIRETTORE SCIENTIFICO Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"	

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 13/03/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI ILLUMINA

I reagenti contenuti nell'ordine sono necessari per il sequenziamento di librerie di campioni che fanno parte di progetti attivi in istituto sia nell'ambito clinico che in quello della ricerca. Tali reagenti genereranno librerie che saranno poi sequenziate sullo strumento Novaseq6000 Illumina presente in istituto.

La ditta Illumina è esclusivista nella produzione di tali reagenti.

Il Richiedente

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE ISG
Richiedente	Valida per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico I/R e DPI infungibile	
Numero Richiesta		
Data	11/3/25	
Dipartimento	RICAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSO SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Le caratteristiche tecniche della cartuccia presente nell'ordine permettono il sequenziamento delle librerie di NGS generate con l'apparato degli editoriali Illumina. Il DNA legato agli editoriali Illumina può essere sequenziato mediante l'usando che sono contenuti solo nella cartuccia Illumina.

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

I kit presenti nell'ordine sono prodotti della ditta Illumina e sono di tipo proprietario con la struttura di sequenziamento presente in lettura. Si ringrazia l'offerta mirata ai suddetti prodotti.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

ILLUMINA

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata presunta 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'effettuazione di informazioni false, inesatte od errate, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale OM 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 e reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare ultimi esperimenti ricompresi in un progetto di ricerca in corso (inviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere tutti gli esperimenti 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 multicentrico), ed il dipartimento 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 la qualità 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 compatibilità dei risultati.
- ☐ la ricerca prevede necessariamente l'utilizzo di un'apparecchiatura già stabilmente di proprietà degli IFO ed il prodotto, consistente in materiale di consumo e 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

Timbro/SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

UOSO "SAFU"

Dr. Maurizio Fanciulli

☒ Massima urgenza
Presenza giustificata

☐ Urgenza

☐ Non urgenza

☐ Programmato

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 11/03/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI ILLUMINA

I reagenti contenuti nell'ordine sono necessari per il sequenziamento di librerie di campioni che fanno parte di progetti attivi in istituto sia nell'ambito clinico che in quello della ricerca. Tali reagenti genereranno librerie che saranno poi sequenziate sullo strumento Novaseq6000 Illumina presente in istituto.

La ditta Illumina è esclusivista nella produzione di tali reagenti.

Il Richiedente

UOSD "SAFU"

Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Diagnostica Funzionale di Ricerca Tradizionale
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

(12103) UG: B603BD1013

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0003539.05-03-2025

R
010206
394



CLINISCIENCES
OFFERTA N° 227SN/GV

Roma 3/03/2025

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	E-BC-K881-M-96T	1	Cell Ferrous Iron Colorimetric Assay Kit - 96T	240,30 €	240,30 €
			SPESE DI SPEDIZIONE		€ 30,00
			Totale imponibile	€	270,30
			IVA	€	59,47
			TOTALE	€	329,77

14113
14114

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

Ministero della salute

FONDO 1A SGR DENSA

21/01/R/19

Resp. Maurizio Fanciulli

NB:

MERCE DA CONSEGNARE

DR. MAURIZIO FANCIULLI

UOSD SAFU

piano -1

CENTRO DI COSTO: 3051550

fy m

UOSD "SAFU"
Se il Rischio Diagnostico, Anestesiologico e Chirurgico
del Dipartimento è elevato il Rischio Totale
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

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

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 erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale DM prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il prodotto richiesto:

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

[Firma]
 VOS "1802"
 Ho sottoscritto questo documento in qualità di
 ricercatore responsabile della ricerca e
 dichiaro che il prodotto richiesto è necessario
 per la sperimentazione in corso.

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Firma]
 VOS "1802"
 Ho sottoscritto questo documento in qualità di
 responsabile della ricerca e dichiaro che il
 prodotto richiesto è necessario per la
 sperimentazione in corso.

Timbro/firma Responsabile UOSD

[Firma]
 VOS "1802"
 Ho sottoscritto questo documento in qualità di
 responsabile della ricerca e dichiaro che il
 prodotto richiesto è necessario per la
 sperimentazione in corso.

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

D) Valutazione Direzione 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

Area Medicina Molecolare**Epigenetica Traslazionale****Roma, 3 Marzobbraio 2025****Alla Direzione Scientifica IRE****All'Ufficio SAR-IFO****LORO SEDI****Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO REAGENTI CLINISCIENCES**

Il kit di cui si richiede l'acquisto viene utilizzato per la misurazione del contenuto di ioni ferro all'interno di campioni di cellule. La misurazione del ferro è importante per la caratterizzazione del ruolo della proteina Che-1 nel pathway della ferroptosi ed verrà quindi utilizzato in laboratorio per prosieguo degli esperimenti attualmente in corso.

Il kit della Elabscience è stato scelto perché rispetto agli altri kit di misurazione del ferro in commercio, garantisce una maggiore stabilità dei reagenti che lo compongono, e questo è essenziale per la riproducibilità dei risultati.

Si allega l'offerta della ditta Clinisciences che è il distributore ufficiale della Elabscience, come da dichiarazione allegata.

Il Responsabile della Ricerca

fy m

UFFICIO "SAR"
Via Salaria Capotondo, 100 - 00198 Roma (RM)
Tel. 06 526611 - Fax 06 526612
Responsabile: Dr. Maurizio Ponzetti



SIAL
offerta 0001927/25

Roma 21/02/2025

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	NR46400	1	Plasmid MiniPrep Kit 250 Preps	€ 340,00	€ 340,00
2	NR46600	1	Plasmid DNA MaxiPrep Kit 20 Preps	€ 390,00	€ 390,00
3	NR22700	1	Endotoxin Removal Kit (Mini) - For DNA 2	€ 210,00	€ 210,00
4	NR21900	1	Endotoxin Removal Kit (Maxi) - For DNA 4	€ 125,00	€ 125,00
5	AC-A1820-96	2	Human Tumor Protein p53 ELISA Kit	€ 709,00	€ 1.418,00
6	AC-A312517	2	Human p21 ELISA Kit	€ 539,00	€ 1.078,00
7	AC-A2782-96	2	Human Signal Transducer And Activator Of	€ 740,00	€ 1.480,00
8	NR28114	1	2X One-Step RT-PCR Master Mix 200 Reacti	€ 370,00	€ 370,00
				Totale imponibile	€ 5.411,00
				IVA	€ 1.190,42
				TOTALE	€ 6.601,42

trova copertura sui fondi

RC MAE Italia-Brasile (1ª, 2ª e 3ª anno in esaurimento)

fondo in scadenza

RESP. Dr. Francesca Paolini

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

Francesca Paolini

NB: la merce dovrà essere consegnata alla Dr.ssa Francesca Paolini
UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori

centro di costo 3051250

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

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

[Signature]

**PREVENTIVO**

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

Sede legale: Via Giovanni Devoti, 14 - 00167 Roma

Logistica: Via Oreste Ranelletti, 16 - 00166 Roma

Tel. 06 6625280 - Fax 066628503

Numero Offerta:

0001927/25

Data Offerta: 12.02.2025

Data Scadenza: 12.05.2025

Codice Cliente:

CERUFO

Referente Sial:

Paola Serena Nisi

p.nisi@sialgroup.com

Intestatario:

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

VIA ELIO CHIANESI,53
ROMA IT

Alla CA:

Dott.ssa Venuti

Informazioni di spedizione:

Codice prodotto/ Descrizione	Quantità	Prezzo unitario €	Prezzo totale €
NR46400 Plasmid MiniPrep Kit 250 Preps	1	340,00	340,00
NR46600 Plasmid DNA MaxiPrep Kit 20 Preps	1	390,00	390,00
NR22700 Endotoxin Removal Kit (Mini) - For DNA 2	1	210,00	210,00
NR21900 Endotoxin Removal Kit (Maxi) - For DNA 4	1	125,00	125,00
AC-A1820-96 Human Tumor Protein p53 ELISA Kit	2	709,00	1.418,00
AC-A312517 Human p21 ELISA Kit	2	539,00	1.078,00
AC-A2782-96 Human Signal Transducer And Activator Of	2	740,00	1.480,00
NR28114 2X One-Step RT-PCR Master Mix 200 Reacti	1	370,00	370,00

Info per invio ordini

Email: info@sialgroup.com

PEC: sialgroup@pec.it

Modalità di pagamento:

Totale offerta €

5.411,00

I.V.A. esclusa

CONDIZIONI GENERALI DI VENDITA DI SIAL S.r.l.

(Salvo eventuali accordi diversi, formalizzati per iscritto da SIAL S.r.l.)

1. Condizioni contrattuali

Le presenti condizioni contrattuali si applicano ai prodotti ed ai servizi offerti da SIAL.

Alcuni prodotti possono essere offerti da licenze di proprietà intellettuale e/o da altre condizioni contrattuali non incluse nelle presenti condizioni, ovvero condizioni supplementari. Le presenti condizioni contrattuali, unitamente al preventivo (adesso valido) ed alle condizioni supplementari (adesso esistenti), costituiscono il contratto di vendita ed acquisto di prodotti e servizi. Il contratto viene stipulato successivamente all'accettazione da parte di ciascuna Società dell'ordine del Cliente, che può avvenire mediante invio di conferma scritta o della firma di questo ordine. Il contratto sarà stipulato tra il Cliente e la Società SIAL S.r.l. indicata sul preventivo, sulla conferma d'ordine o sulla nota di spedizione. Qualora le condizioni dei documenti contrattuali siano in conflitto tra loro, sarà rispettata la seguente priorità: preventivo, condizioni supplementari ed infine le presenti condizioni contrattuali.

2. Consegna, località e ordinazione

2.1 SIAL S.r.l. cercherà di soddisfare la data di consegna indicata nell'ordine, qualora la merce sia disponibile e secondo i tempi di spedizione applicabili. La data di consegna indicata nell'ordine

oppure nel preventivo di SIAL S.r.l. è puramente indicativa ed il tempo non sarà un fattore essenziale (cio significa che il tempo non è un termine fondamentale al sensi del presente contratto).

2.2 Il cliente si impegna ad indicare nell'ordine l'indirizzo di consegna preciso, completo di ogni dettaglio necessario utile per il conteo.

2.3 Per evitare ad imprevedibili, seppur rari, disagi nelle consegne, SIAL S.r.l. raccomanda di avere facilmente in laboratorio i prodotti ordinati prima di preparare materiale biologico prezioso.

3. Ispezione

SIAL S.r.l. si impegna ad inviare prodotti in buone condizioni ed a confezionarli secondo le indicazioni dei produttori. Il cliente si impegna ad ispezionare attentamente tutti i pacchi di momento dell'arrivo e ad informare SIAL S.r.l. immediatamente di qualunque danno o difetto, in caso di danno o difetto, di presa di consegna senza il materiale di imballaggio della confezione originale e/o documenti di accompagnamento e di contattare il Servizio Clienti entro 5 giorni dal ricevimento dei prodotti. Il Servizio Clienti darà istruzioni sulla restituzione dei prodotti e sulla sostituzione, ove necessario. Qualora non dovessero comparire entro cinque giorni, prendendosi atto dell'accettazione dei prodotti, per continuare a rispettare i diritti del Cliente ai sensi della garanzia. Per informazioni e possibili contatti il Servizio Clienti è raggiungibile all'indirizzo: info@sialgroup.com

4. Prezzo

I prezzi, espressi in Euro, possono essere soggetti a variazioni. Sono validi i prezzi in vigore al momento della spedizione della merce. Qualora il sia stato un aumento di prezzo dal momento del preventivo, l'ordine non sarà eseguito senza l'autorizzazione di SIAL S.r.l. Siamo a disposizione per conferme dei prezzi o per preventivi scritti. Se non diversamente indicato nel preventivo, tutti i prezzi sono da ritenersi al netto di IVA e di ogni altra eventuale spesa che potrebbe essere applicabile all'ordine.

5. Pagamenti

5.1 Il Cliente è tenuto a pagare la fattura entro i termini stabiliti nell'offerta. Condizioni diverse dovranno essere concordate con SIAL S.r.l. per iscritto. Ci riserviamo il diritto di richiedere, al momento dell'ordine, il pagamento anticipato o termini di pagamento diversi.

5.2 In caso di ritardo nei pagamenti, avremo la facoltà di addebitare interessi e spese secondo le normative vigenti. Qualora fossero obbligati a nominare una Società di recupero crediti per le somme dovute dal Cliente, avremo la facoltà di recuperare tutti i costi ragionevoli ed essa legalmente associata, secondo le normative vigenti.

5.3 In caso di ritardo nei pagamenti, SIAL S.r.l. avrà la facoltà di sospendere le consegne, recedere dal contratto e di non accettare ordini futuri.

6. Utilizzo dei prodotti e resa

6.1 Se non altrimenti indicato, tutti i prodotti offerti da SIAL S.r.l. sono **ESCLUSIVAMENTE PER USO RICERCA** e non per uso diagnostico o diagnostico su uomini e animali, per diagnosi ed attività di ricerca. Inoltre, nessun prodotto può essere usato per uso diagnostico, come potrebbe il prodotto per diagnostica, come additivo alimentare, come prodotto per uso cosmetico, come riempitivo per vetrerie normative da parte di governi ed altri organismi (non saranno considerati per iscritto). I prodotti non sono utilizzabili come diagnostici in vitro e si intendono privi di marchio CE, salvo diversa dichiarazione scritta al momento dell'offerta.

6.2 Il Cliente è tenuto ad usare i prodotti nel rispetto delle dichiarazioni fornite.

6.3 Resta inteso che, prima dell'acquisto, il Cliente si sia preventivamente e dettagliatamente informato sulle caratteristiche del prodotto che deve ordinare. Le caratteristiche dei prodotti e le evoluzioni riportate sui vari cataloghi o bollettini, nel tempo, sono soggette ad aggiornamento sulla base della variazione dei processi produttivi e delle nuove conoscenze. Le informazioni disponibili sui vari prodotti (carte sheet) sono disponibili on-line, oppure potranno essere richieste a SIAL S.r.l. prima dell'ordine. Il Cliente dovrà accettare che i prodotti sono adatti all'uso specifico. Alcuni prodotti, pur avendo dimostrato di funzionare perfettamente in un certo sistema biologico, possono non funzionare allo stesso modo in sistemi biologici diversi.

6.4 Il Cliente dovrà accettare che l'uso che farà dei prodotti ordinati sia in linea con tutte le leggi applicabili, oltre che con i regolamenti e le politiche governative locali. Il Cliente dovrà ottenere tutte le approvazioni, i diritti di proprietà intellettuale, le licenze ed i permessi relativi e necessari ai cui obiettivi aver bisogno.

6.5 Tutti i prodotti dovranno essere trattati solo da personale di laboratorio esperto, professionalmente qualificato, a conoscenza dei rischi potenziali connessi con il loro uso ed

addestrati alle buone pratiche di laboratorio. Informazioni riguardo i rischi potenziali e relativi ai prodotti sono incluse nelle schede di sicurezza. Inoltre, per molti prodotti non sono disponibili

informazioni sui rischi potenziali, l'assenza di avvertimenti non deve essere interpretata come indicazione della sicurezza di un prodotto. Il Cliente ha la responsabilità di verificare i rischi e di

ordinare ulteriori ricerche che determinano i periodi impliciti nel uso dei prodotti.

7. Garanzia limitata

7.1 Garanzia

SIAL S.r.l. garantisce che i prodotti venduti sono conformi alla descrizione ed al grado di purezza descritti al momento della spedizione. La garanzia si applica solo al Cliente e non sono

trasferibili. La garanzia avrà validità massima di 12 mesi dalla data di consegna del prodotto.

7.2 Limitazione della garanzia

Questa garanzia è esclusiva e SIAL S.r.l. non rilascia alcuna garanzia, esplicita o implicita.

In particolare vengono escluse: garanzia implicita che il prodotto sia idoneo alla vendita o ad un scopo particolare; garanzia legata alla non violazione dei diritti altrui o che abbiano a che fare con

risultati ottenuti dal Cliente tramite l'uso del prodotto; garanzia che scatta in caso di una normale o da prestazione, gestione o uso. In nessun caso SIAL S.r.l. si assume la responsabilità, per l'uso o

la manipolazione del prodotto e per conseguenti danni, anche indiretti o accidentali, oppure a terzi.

Qualora venisse dimostrata da parte di SIAL S.r.l. la difformità del prodotto, il solo ed esclusivo obbligo di SIAL S.r.l. è l'uso stesso concesso al Cliente, però, a totale discrezione di SIAL S.r.l. S.r.l., la

sostituzione gratuita di tale prodotto oppure il rimborso del prezzo di acquisto, previa restituzione di tale prodotto secondo le istruzioni fornite da SIAL S.r.l. S.r.l.

La garanzia decade se il cliente ha disposto oppure usato ingiustamente il prodotto o non lo ha utilizzato in conformità agli standard ed alle normative, oppure non lo ha utilizzato secondo le

istruzioni, se esistono, fornite con il prodotto.

7.3 Reclami

Tutti i reclami devono arrivare entro un (1) anno dalla spedizione, indipendentemente dalla loro tipologia. Il Cliente dovrà comunicare per iscritto, possibilmente a mezzo e-mail, in quale modo ha

risolto il problema. I dettagli sul procedimento seguito ed ogni altra notizia che possa aiutare a distinguere se si è di fronte ad un errore nell'utilizzo o ad un prodotto difettoso. Eventuali

problemi nel trasporto o nel confezionamento dovranno essere portati a conoscenza di SIAL S.r.l. entro e non oltre cinque giorni dal ricevimento.

8. Proprietà intellettuale

La vendita di un prodotto non concede una licenza sulla proprietà intellettuale in maniera esplicita od implicita.

9. Indennizzo per proprietà intellettuale

9.1 Il Cliente riconosce un responso per i risarcimenti stabiliti in giudizio, in una causa legale per violazione di diritti del Cliente stesso, qualora tale causa sia fondata su una richiesta che abbia stabilito

che la produzione e la vendita di un prodotto abbiano violato i brevetti, i diritti di proprietà intellettuale del cliente. Questa clausola di accettazione, al momento della

consegna del prodotto al Cliente, SIAL S.r.l. assume la piena e consapevole conoscenza di un diritto di proprietà intellettuale e in caso di reale violazione. Questo indennizzo non si applica ai prodotti

realizzati su richiesta, secondo le indicazioni del Cliente. Non si applica anche a richieste basate sull'uso che il Cliente fa dei prodotti o qualora li vendi. Questo indennizzo è l'unica responsabilità di

SIAL S.r.l. verso il Cliente e l'unico rimedio per il Cliente per tale servizio. Per ottenere questo indennizzo il Cliente dovrà inviare a SIAL S.r.l. una comunicazione scritta non appena viene a

conoscenza di tali richieste e fornire a SIAL S.r.l. informazioni, collaborazioni e volentieri ragionevoli.

9.2 Qualora una terza parte inoltri un'istanza contro SIAL S.r.l. per violazione del proprio diritto di proprietà intellettuale basata su prodotti fabbricati per il Cliente secondo le sue istruzioni o

indicazioni, il Cliente sarà tenuto a marcare qualsiasi richiesta, perdita, danno, responsabilità e spese sostenuti in conseguenza di questa richiesta.

9.3 SIAL S.r.l. desidera evitare richieste di violazione della proprietà intellettuale. Se il Cliente ritiene che un prodotto possa essere soggetto a un'istanza per la violazione della proprietà intellettuale,

dovrà immediatamente mettere SIAL S.r.l. a conoscenza del problema potenziale, possibilmente prima dell'acquisto. Se SIAL S.r.l. riceverà la notizia delle obiezioni del Cliente, chiederà al Cliente

di restituire il prodotto eventualmente già acquistato, rimborsandolo del prezzo pagato.

10. Limiti di responsabilità

10.1 La responsabilità massima legata a questo contratto (in qualsiasi maniera la perdita e/o il danno siano stati causati) sarà pari all'importo versato dal Cliente per il prodotto o il servizio acquistato.

SIAL S.r.l. non deve ritenersi in ogni caso legalmente responsabile di risarcimenti per danni incidentali, consequenziali, speciali o indiretti in qualsiasi maniera causati, danni di qualsiasi tipo

causati da uno o da più prodotti, incidentali, consequenziali, speciali o indiretti, la responsabilità per la perdita dell'uso, la perdita di lavoro in base di attuazione, il periodo di inattività, la perdita di materiali

biologici di qualsiasi natura, la perdita di dati, danni commerciali, di avviamento, perdita di prodotti o materiali (in qualsiasi maniera causati), il mancato realizzo di ricerca, la perdita dei prodotti del

Cliente o ogni altra responsabilità del Cliente nei confronti di terzi parti in conto di tale perdita, o per ogni lavoro di ogni altra natura, danno o perdita provocata da tale prodotto, includendo il danno

personale di tale danno alla proprietà, tranne se tale danno personale o alla proprietà sia causato da prove negligenti da parte di SIAL S.r.l. Ciò si applica anche qualora ricevessimo notizia della

possibilità di tale danno.

10.2 I tempi di consegna sono solo indicativi e non ci teniamo responsabili di qualsiasi perdita, spesa, procedura legale o danno causati da una consegna ritardata.

11. Controllo sull'esportazione

I prodotti e le informazioni forniti dal Cliente sono governati dalla legge e dai regolamenti sul controllo delle esportazioni locali, europee ed americane. Il Cliente non è autorizzato a, direttamente o

indirettamente, vendere, esportare, ripartire, trasferire o altrimenti inviare qualsiasi prodotto o informazione a qualsiasi destinazione, azienda o soggetto proibiti ai sensi della legge e dei

regolamenti locali, europei e americani.

12. Contratto completo

Il presente contratto rappresenta l'intero accordo tra le parti per i prodotti da noi forniti al Cliente ai sensi del contratto stesso. Sostituisce qualsiasi accordo precedente tra le parti (sia esso scritto o

verbale). Rappresentano altre condizioni contrattuali indicate nell'ordine di acquisto o in documenti simili se non qui inclusi.

13. Altre condizioni contrattuali

13.1 Non ci riteniamo responsabili per la mancata esecuzione del presente contratto, qualora l'inadempienza sia dovuta a circostanze che esulano dal nostro ragionevole controllo.

13.2 Se le condizioni contrattuali, o parte di queste condizioni contrattuali saranno ritenute da qualsiasi corte di giurisdizione competente non valide e non applicabili, ciò non influirà sulle condizioni

contrattuali restanti. Nessun soggetto, diverso dalle parti in causa, potrà di questi diritti ai sensi delle presenti condizioni contrattuali e di qualsiasi contratto di cui le presenti condizioni contrattuali

formano parte.

13.3 Il Cliente acconsente a mantenere la riservatezza su informazioni o istruzioni commerciali (inclusi, senza limitazione, i prezzi) che riceve da noi in seguito a discussioni, trattative ed altre

comunicazioni tra le parti relative ai prodotti o ai servizi.

14. Giurisdizione

Questo contratto è governato dalle leggi italiane. Per ogni controversia sarà esclusivamente competente il Foro di Roma.

Sial

SIAL S.r.l.
Via Giovanni Devoti 14
00167 - Roma, Italia

Tel: +39 06/6625280
Fax: +39 06/6628503
E-mail: info@sialgroup.com

Web: sialgroup.com
C.I.A.A. 383067/14/5 - ROMA
Iscr. Trib. 2149 Reg. Società

CHIAMACI AL NUMERO
06 6625280

Capitale Sociale € 45.900,00
C.F. 01086690581
P.IVA 00959981002

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

Federico Pochi

Timbro/firma Responsabile ricerca (P.S.)

Federico Pochi

Timbro/firma Direttore IFOCC

Dr. Luca Piana Nisticò
Responsabile Ufficio
Assicurazione e Assicurazione dei Tumori
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Timbro/firma Direttore Scientifico

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Gianni

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☒ Massima urgenza

_____ Priorità piano acquisti anno _____

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile