

UOC Acquisizione Beni e Servizi

**Il dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi
in virtù della delega conferita con deliberazione N°327/2025
HA ASSUNTO LA PRESENTE DETERMINAZIONE**

N. 419 del 16/04/2025

OGGETTO: Affidamento, ai sensi degli artt. 50 comma 1 e 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, fornitura reagenti a diverse società. Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/31 CUP H89C21000320001 responsabile Dr.ssa. Laura Pizzuti. Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/34 CUP H59C21000270001 responsabile dr. Fabio Valenti, Fondo Ricerca Corrente ISG 2025 CUP H53C25000030001 responsabile Direttore Scientifico ISG, Fondo AIRC cod. IFO 24/30/R/34 CUP H83C24000530007 responsabile Dr.ssa Alessandra Metelli, Fondo PNRR cod. IFO 24/01/R/26 CUP H83C24000320001 responsabile Dr.ssa Maria Rizzo. Fondo D3 for Health cod. IFO 23/01/R/46 CUP B53C22006010001 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Bios-Therapy cod. IFO 25/09/R/15 CUP H53C25000160007 Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 24/01/R/24 CUP H53C24000300001 responsabile dr. Enrico Vizza, Fondo AIRC cod. IFO 24/30/R/03 CUO H83C24000040007 responsabile dr. Federico Cappuzzo, Fondo Ministero della Salute cod. IFO 23/01/R/33 CUP H53C22001100001, responsabile dr.ssa Donatella Del Bufalo, Fondo AIRC cod. IFO 24/30/R/05 CUP H83C24000070007 responsabile dr. Marcello Maugeri-Saccà, Fondo Ministero della salute cod. IFO 21/01/R/20 H89C21000320001 responsabile dr.ssa Italia Falcone.

Esercizi/o e conto 2025-501010393-501010394-501010395 Centri/o di costo 3020050-3051150-3041050-3051250-1100050-3010350-3020150-3051550-3051450

- Importo presente Atto: € € 120.668,45

- Importo esercizio corrente: € € 120.668,45

Budget

- Assegnato: € -

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2025/ ABS SAR 73

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

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

Allegati nr. 61; nota protocollata, relazione acquisto prodotto e dichiarazione di infungibilità.

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;
- Visto il Decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00015 del 12 febbraio 2025 avente ad oggetto "Nomina del Direttore Generale dell'Azienda Sanitaria Locale dell'IRCCS Istituti Fisioterapici Ospitalieri (Art. 8, comma 7 bis, della legge regionale 16 giugno 1994, n. 18 e s.m.i.)";
- 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 le deliberazioni n.367 del 23 aprile 2024 e n. 263 del 18 marzo 2025 con le quali sono stati nominati rispettivamente la Dott.ssa Costanza Cavuto quale Direttore Sanitario f.f. e la Dott.ssa Giovanna Evangelista quale Direttore Amministrativo f.f.;

- 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. 327 del 3 aprile 2025 di attribuzione delle deleghe ai Dirigenti del Ruolo Professionale, Tecnico e Amministrativo da parte del Direttore Generale degli IFO;
- Premesso che con deliberazione n. 663 del 9 giugno 2021, è stato accettato il finanziamento concesso dal Ministero della Salute, a favore dell'Istituto Regina Elena per lo svolgimento del progetto di Ricerca dal titolo: "A radiomic approach to assess treatment response to anti-PD-1 immune checkpoint inhibitor in metastatic melanoma patients using CT texture analysis combined with tumor molecular profile as potential predictive biomarker: a pilot study", cod. IFO 21/01/R/34, responsabile Dr. F. Valenti;
- con nota protocollo n.930 del 21/01/2025 del direttore scientifico IRE e nulla Osta del Direttore Generale IFO, è stato autorizzato l'appostamento della Ricerca Corrente 2025 IRE per un importo pari a Euro 3.462.944,05;
- 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 A. Metelli;
- con deliberazione n. 792 del 30/09/2024, è stato accettato il finanziamento da parte del Ministero Salute PNRR – TR1-2023-12377378 a favore dell'Istituto Regina Elena per il progetto dal titolo:"Identification and validation of prognostic and predictive biomarkers, including E3 ubiquitin ligases and microRNA signature, for the development of new immunotherapeutic approaches in glioma" cod. IFO 24/01/R/26, responsabile dr.ssa M. Rizzo;
- con deliberazione n. 507 del 07/06/2023 è stato accettato il finanziamento di euro 1.411.200,00, a valere sulle risorse previste dal fondo complementare al piano nazionale di ripresa e resilienza, disposto dal Ministero dell'Università e della

Ricerca per lo svolgimento del progetto di ricerca codice pnc0000001 dal titolo: “Digital driven diagnostic, prognostics and therapeutics for sustainable health care” acronimo D3 4 Health”, cod. IFO 23/01/R/46, responsabile Dr. G. Blandino;

con deliberazione n.530 del 20.06.2024, è stato accettato il finanziamento par a 1.000.000,00 di euro disposto dal Ministero della Salute a favore dell’Istituto Regina Elena per la realizzazione del progetto PNRR -MCNT1- 2023-12378252 dal titolo: “Artificial Intelligence and machine based risk prediction model for improvig endometrial cancer clinical management: a composite approach integrating multiomics immune-iconografich pattern (momimic score) toward precision oncology and surgery.” cod. IFO 24/01/R/24, responsabile Dr. E. Vizza;

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 € 234.000,00 per lo svolgimento del progetto con titolo:” Biomakers assessment in ROS1 positive or MET deregulated NSCLC” Cod. IFO 24/30/R/03 responsabile Dr. Federico Cappuzzo;

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

Con delibera n. 101 del 04/02/2025 è avvenuta la stipula dell’accordo collaborazione e di ricerca tra la Bios- Therapy Physiological System for Health s.p.a. e IFO-IRE Istituto di Regina Elena per lo svolgimento del progetto di ricerca con titolo:’ Setting of a patient derived organoids platform (PDO) as a surrogate for screening of new anticancer multitargeting biomolecules’ responsabile Dr. Giovanni Blandino;

con deliberazione n.1 del 16/01/2024, è stato accettato il finanziamento disposto dall’Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell’Istituto Regina Elena per lo svolgimento del progetto dal titolo: Deciphering the molecular traits of non-canonical responders to advance personalized therapy in gastric cancer” cod. IFO 24/30/R/05, responsabile Dr. M. Maugeri Saccà;

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;

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 € 35.000,00, dal titolo: “SCD1 as a new target therapeutic and predictive biomarker for lipid metabolism in cancer stem cells”, cod. IFO 21/01/R/31 di cui è responsabile la Dott.ssa Laura Pizzuti;

Considerato che il dr. F. Valenti, la dr.ssa Ramona Marrapodi, la dr.ssa M.L. dell’Anna, la dr.ssa A. Metelli, la dr.ssa M. Rizzo, il dr. G. Blandino, il dr. E.Vizza, il dr. F. Cappuzzo, la dr.ssa D. Del Bufalo, il dr. M. Maugeri-Saccà, la dr.ssa I. Falcone 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, Illumina Italy srl Life Technologies Italia, Sial srl, Miltenyi Biotec srl, Aurogene srl, Agilent Technologies Italia, Tebu-Bio srl, Mimetas BV, Leica BioSystem srl, Prodotti Gianni, Phoenix Bilofie Science e Qiagen 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 Laura Pizzuti con nota protocollo 0005757 del 10/04/2025 ha 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 dalle società Bio-Cell srl Aurogene srl e VWR Internazionale srl quello presentato dalla Società VWR Internazionale srl, risulta essere economicamente più vantaggioso;

Visto il parere favorevole del Direttore Scientifico IRE f.f. e Direttore Scientifico ISG 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:

- VWR Internazionale srl € 1.175,69 Iva compresa;
- Sial srl € 4.999,56 Iva compresa;

• Life Technologies Italia	€	2.617,42	Iva compresa;
• Miltenyi Biotec srl	€	6.713,90	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	323,73	Iva compresa;
• Aurogene srl	€	235,46	Iva compresa;
• Agilent Technologies Italia	€	397,48	Iva compresa;
• Sial srl	€	9.999,12	Iva compresa;
• Tebu-Bio srl	€	915,00	Iva compresa;
• Mimetas BV	€	21.960,00	Iva compresa;
• Leica Biosystem srl	€	878,40	Iva compresa;
• Prodotti Gianni srl	€	1.167,54	Iva compresa;
• Illumina Italy srl	€	2.792,03	Iva compresa;
• Phoenix Biolife srl	€	4.999,56	Iva compresa;
• Qiagen srl	€	695,42	Iva compresa;
• Sial srl	€	16.285,78	Iva compresa;
• Sial srl	€	14.991,36	Iva compresa
• Phoenix Biolife srl	€	9.999,12	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	19.521,87	Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € € 120.668,45 Iva compresa, graverà sui Fondi: Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/31 per € 26.166,17 responsabile Dr.ssa. Laura Pizzuti. Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/34 per € 24.521,43 responsabile dr. Fabio Valenti, Fondo Ricerca Corrente ISG 2025 per € 9.331,32 responsabile Direttore Scientifico ISG, Fondo AIRC cod. IFO 24/30/R/34 per € 559,19 responsabile Dr.ssa Alessandra Metelli, Fondo PNRR cod. IFO 24/01/R/26 per € 397,48 responsabile Dr.ssa Maria Rizzo. Fondo D3 for Health cod. IFO 23/01/R/46 per € 9.999,12 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Bios-Therapy cod. IFO 25/09/R/15 per € 22.875,00, Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 24/01/R/24 per € 878,40, responsabile dr. Enrico Vizza, Fondo AIRC cod. IFO 24/30/R/03 per € 1.167,54, responsabile dr. Federico Cappuzzo, Fondo Ministero della Salute cod. IFO 23/01/R/33 per € 7.791,60, responsabile dr.ssa Donatella Del Bufalo, Fondo AIRC cod. IFO 24/30/R/05 per € 695,42 responsabile dr. Marcello Maugeri-Saccà, Fondo Ministero della salute cod. IFO 21/01/R/20 per € 16.285,78 responsabile dr.ssa Italia Falcone 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:

• VWR Internazional srl	€	1.175,69	Iva compresa;
• Sial srl	€	4.999,56	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	2.617,42	Iva compresa;
• Miltenyi Biotec srl	€	6.713,90	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	323,73	Iva compresa;
• Aurogene srl	€	235,46	Iva compresa;
• Agilent Technologies Italia	€	397,48	Iva compresa;
• Sial srl	€	9.999,12	Iva compresa;
• Tebu-Bio srl	€	915,00	Iva compresa;
• Mimetas BV	€	21.960,00	Iva compresa;
• Leica Biosystem srl	€	878,40	Iva compresa;
• Prodotti Gianni srl	€	1.167,54	Iva compresa;
• Illumina Italy srl	€	2.792,03	Iva compresa;
• Phoenix Biolife srl	€	4.999,56	Iva compresa;
• Qiagen srl	€	695,42	Iva compresa;
• Sial srl	€	16.285,78	Iva compresa;
• Sial srl	€	14.991,36	Iva compresa;
• Phoenix Biolife srl	€	9.999,12	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	19.521,87	Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 120.668,45 Iva compresa, graverà sui Fondi:
 Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/31 per 26.166,17 responsabile Dr.ssa. Laura Pizzuti. Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/34 per € 24.521,43 responsabile dr. Fabio Valenti, Fondo Ricerca Corrente ISG 2025 per € 9.331,32 responsabile Direttore

Scientifico ISG, Fondo AIRC cod. IFO 24/30/R/34 per € 559,19 responsabile Dr.ssa Alessandra Metelli, Fondo PNRR cod. IFO 24/01/R/26 per € 397,48 responsabile Dr.ssa Maria Rizzo. Fondo D3 for Health cod. IFO 23/01/R/46 per € 9.999,12 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Bios-Therapy cod. IFO 25/09/R/15 per € 22.875,00, Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 24/01/R/24 per € 878,40, responsabile dr. Enrico Vizza, Fondo AIRC cod. IFO 24/30/R/03 per € 1.167,54, responsabile dr. Federico Cappuzzo, Fondo Ministero della Salute cod. IFO 23/01/R/33 per € 7.791,60, responsabile dr.ssa Donatella Del Bufalo, Fondo AIRC cod. IFO 24/30/R/05 per € 695,42 responsabile dr. Marcello Maugeri-Saccà, Fondo Ministero della salute cod. IFO 21/01/R/20 per € 16.285,78 responsabile dr.ssa Italia Falcone che presentano la necessaria disponibilità.

cod. IFO 21/01/R/31

- assegnato:	€	35.000,00
- utilizzato:	€	3.500,00
- presente atto:	€	26.166,17
- residuo:	€	5.333,83

cod. IFO 21/01/R/34

- assegnato:	€	122.500,00
- utilizzato:	€	84.120,34
- presente atto:	€	24.521,43
- residuo:	€	13.858,23

Ricerca Corrente ISG 2025

- assegnato:	€	968.139,82
- utilizzato:	€	317.426,57
- presente atto:	€	9.331,32
- residuo:	€	641.381,93

cod. IFO 24/30/R/34

- assegnato:	€	156.996,71
- utilizzato:	€	124.411,40
- presente atto:	€	559,19
- residuo:	€	72.026,12

cod. IFO 24/01/R/26

- assegnato:	€	295.000,00
- utilizzato:	€	1.562,82
- presente atto:	€	397,48
- residuo:	€	293.039,70

cod. IFO 23/01/R/46

- assegnato:	€	1.411.200,00
- utilizzato:	€	1.053.692,68
- presente atto:	€	9.999,12
- residuo:	€	347.508,20

cod. IFO 25/09/R/15

- assegnato:	€	51.372,05
- utilizzato:	€	16.372,05
- presente atto:	€	22.875,00
- residuo:	€	12.125,00

cod. IFO 24/01/R/24

- assegnato:	€	1.000.000,00
- utilizzato:	€	224.241,00
- presente atto:	€	878,40
- residuo:	€	774.880,60

cod. IFO 24/30/R/03

- assegnato:	€	234.000,00
- utilizzato:	€	128.587,50
- presente atto:	€	1.167,54
- residuo:	€	104.244,96

cod. IFO 23/01/R/33

- assegnato:	€	960.000,00
- utilizzato:	€	367.090,35
- presente atto:	€	7.761,60
- residuo:	€	585.118,05

cod. IFO 24/30/R/05

cod. IFO 21/01/R/20

- assegnato:	€	96.328,75	- assegnato:	€	450.000,00
- utilizzato:	€	94.117,89	- utilizzato:	€	383.680,19
- presente atto:	€	695,42	- presente atto:	€	16.285,78
- residuo:	€	1.515,44	- residuo:	€	50.034,03

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 3020050-3051150-3041050-3051250-1100050-3010350-3020150-3051550-3051450.

- Conto 501010393 x € 25.297,15
- Conto 501010394 x € 86.039,98
- Conto 501010395 x € 9.331,32

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 Navaneri

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

RF
 015206
 394

 ProL
 DITTA: **Phoenix Biotech Science**
 OFFERTA N. 04/04/25
 FONDI: 21.01.R.31

Roma, 02/04/2025

 del
 Cod. IFO: 21.01.R.31

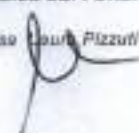
	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
	PBS0690	16	KPM1 1640 medium	€ 7,00	€ 112,00
	PBS0175	14	Dulbecco MEM High Glucose	€ 7,00	€ 98,00
	PBS5111	12	FBS US Origin	€ 544,50	€ 6.534,00
	PBS5230	10	Trypsin 1X w/o red phenol	€ 8,00	€ 80,00
	PBS0030	6	L-Glutamine 100X	€ 7,00	€ 42,00
	PBS0130	5	Penicillin-Streptomycin 100X	€ 10,00	€ 50,00
	PBS10302	1	Reverse Transcriptase cDNA synthesis	€ 710,00	€ 710,00
	PBS504026	3	Protein marker prestained 270 kDa	€ 190,00	€ 570,00
				Totale imponibile	€ 8.196,00
				IVA al 22%	€ 9.999,12
				TOTALE Euro	€ 9.999,12

 14921
 14922
 14923
 14924
 14925
 14926
 14927
 14928

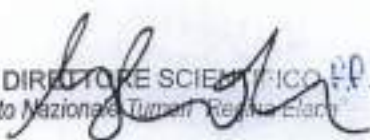
 Indirizzo di Consegna:
 SAFU Laboratori piano -1 dr.ssa Italia Falcone

IL RESPONSABILE DEI FONDI

Dott.ssa Laura Pizzuti



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



MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		
N. Richiesta (Data Richiesta)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data: _____		
Dipartimento: _____		
U.O. / Servizio richiedente: _____		
A) INFORMAZIONI SANITARIE		
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo: _____		
Materiale necessario per l'alloggiamento di cellule e studi 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 tratta di prodotti già precedentemente testati per l'elevata qualità e funzionalità

I prodotti richiesti sono distribuiti dalla città del a.r. a socio unico sul territorio nazionale vedi allegato

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE	
Codice di repertorio nazionale:	_____
Produttore:	_____
Fabbisogno presunto in UM:	_____
Spesa presunta (IVA esclusa):	_____
Quota 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'affidazione 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 ulteriori 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 coinvolgente, oltre agli IFD, 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 un'apparecchiatura (già stabilimento di proprietà degli IFD) 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 per acquisti anno

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

 IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori (I.N.T.)

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Responsabile: Dr.ssa Laura Pizzuti

Prot.
Roma, 02/04/2025

Al Direttore Scientifico
Prof. Giovanni Blandino

Oggetto: offerta prodotti Phoenix Biolife Science

La Dr.ssa Laura Pizzuti, responsabile dell'Unità Operativa 2 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 l'allestimento di colture cellulari primarie e stabilizzate e biologia molecolare. I prodotti inclusi nell'offerta sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Cordialmente

Il Responsabile



RF
010206
324**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

SPECIALITÀ SENECOMINO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Prot.

DITTA:

SIAL s.r.l.

OFFERT:

0004717/25

FONDI: 21.01.R.31

Roma, 03/04/2025

del

Cod. IFO: 21.01.R.31

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
	NR17250	4	Total RNA Purification Kit 250 preps	€ 899,00	€ 3.596,00
	NR33350	2	Total RNA Purification Micro Kit 250 preps	€ 1.197,00	€ 2.394,00
	NR53100	3	Cells and Tissue DNA Isolation kit 50 Pr	€ 152,00	€ 456,00
	NR57300	2	Cells and Tissue DNA Isolation Micro kit	€ 163,00	€ 326,00
	NR43200	4	RNA clean up and concentration kit 100p	€ 400,00	€ 1.600,00
	NR67200	4	DNA Clean up and concentration Micro-Elu	€ 100,00	€ 400,00
	NR28115	3	2X one step RT-PCR Master mix 500 reactions	€ 816,00	€ 2.448,00
	ABNL-TM024	2	Cryopreservation medium	€ 534,00	€ 1.068,00
				Totale imponibile	€ 12.288,00
				IVA al 22%	€ 14.991,36
				TOTALE Euro	€ 14.991,36

14912
14913
14915
14916
14917
14918
14919
14920

Indirizzo di Consegna:

Laboratori piano -1 dr.ssa Italia Falcone

IL RESPONSABILE DEI FONDI

Dott.ssa Laura Pizzuti

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Responsabile: Dr.ssa Laura Pizzuti

Prot.
Roma, 03/04/2025

Al Direttore Scientifico
 Prof. Giovanni Blandino

Oggetto: offerta prodotti Sial

La Dr.ssa Laura Pizzuti, responsabile dell'UO2 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 l'estrazione di RNA e DNA e relative analisi. I prodotti inclusi nell'offerta sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Cordialmente

Il Responsabile della ricerca

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: _____		
Dipartimento: _____		
U.O. / Servizio richiedente: Oncologia Medica 2		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti sono necessari per l'estrazione di DNA ed RNA e relative analisi

Inoltre i prodotti indicati saranno utilizzati anche per il mantenimento della qualità dei campioni isolati e per le successive analisi

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

Si tratta di prodotti già precedentemente testati per i seguenti qualità e funzionalità

I prodotti richiesti sono distribuiti dalle ditte del S.I. a socio unico sul territorio nazionale vedi allegato

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spese presunte (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 amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronne, dichiarano che, per le indicazioni di cui sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale DM prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il prodotto richiesto:

- ☒ Il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare ultimi esperimenti ricompresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione.
- ☐ Il reagent 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 e quello per il quale se ne richiede l'acquisto è, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.
- ☐ Il reagent 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'apparecchio, chiunque ha certificato sul manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura.

Timbro/firma Responsabile Richiedente

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☐ Massima urgenza
Priorità prioritaria/urgente

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICERCA E CURA E FORMAZIONE SCIENTIFICA

Prot.

DITTA:

OFFERTA N. 0000000000

FONDI: 21.01.R.31

avantor VWR

300 2554 8306

Roma, 03/04/2025

del

Cod. IFO: 21.01.R.31

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
	10228-0050	19	Cell counting slides VWR	€ 50,72	963,68 €
				Totale imponibile	€ 963,68
				IVA al 22%	€ 1.175,69
				TOTALE Euro	€ 1.175,69

Indirizzo di Consegna:

SAFU Laboratori piano -1 dr.ssa Italia Falcone

IL RESPONSABILE DEI FONDI

Dott.ssa Laura Rizzuti

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 IVR e DPI infungibile		
Data		
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	Oncologia Medica 2	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Materiale necessario per la conta automatizzata di cellule

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

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

I prodotti richiesti sono distribuiti dalla ditta Alai s.r.l. a socio unico sul territorio nazionale vedi allegato

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa 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 amministrativo-contabile in merito all'attestazione 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 o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare ultime sperimentazioni comprese in un progetto di ricerca in corso (avvato 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 IPO, 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 prevede necessariamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (già stabilimento di proprietà degli IPO) 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 nel 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 Direzione Scientifica

Di Valutazione Direzione Scientifica:

☐ Massima urgenza
Presenza di eventi avversi

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

TECIP - Centro Nazionale per la Ricerca in Oncologia
Istituto Nazionale Tumori "Giovanni Battista Rossi"



IRE
ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Responsabile: Dr.ssa Laura Pizzuti

Prot.
Roma, 03/04/2025

Al Direttore Scientifico
Prof. Giovanni Blandino

Oggetto: offerta prodotti Avantor VWR

La Dr.ssa Laura Pizzuti, responsabile dell'UO2 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 la conta automatizzata di cellule tumorali e non. I prodotti inclusi nell'offerta sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Cordialmente

Il Responsabile della ricerca

03/04/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA:D5787723 - Prot.n. RTO/102/2025

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A40271	2	Genexus Sequencing Kit Combo	2.237,45	4.474,90
2	A40269	2	ION GX5 CHIP and GXS Coupler Kit	1.236,00	2.472,00
3	A46291	1	Oncomine Precision Assay GX Combo	4.438,40	4.438,40
4	A40263	2	GXS TEMPL Strips 3-GX5 and 4 Combo	1.719,15	3.438,30
5	A40261	1	Genexus Barcorde 1-32 HD Kit	266,25	266,25
6	A40266	2	Genexus Pipette tips 12 rack/96	455,84	911,68
Indirizzo di Consegna:					
Laboratori di ricerca piano -2 dr Fabio Valenti					
				Totale imponibile	16.001,53 €
				IVA al 22%	3.520,34 €
				TOTALE Euro	19.521,87 €

14929
14930
14931
14932
14933
14934

Fondi su cui far gravare la spesa: Min.Salute

Codice : 21/01/R/34

Scadenza: 23/05/2025

Responsabile: Dr.Fabio Valenti

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Fabio Valenti

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni BlandinoIL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

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	03/04/2025	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti sono necessari per analisi di sequenziamento

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

Si tratta di prodotti già precedentemente testati per l'elevata qualità e funzionalità
PRODOTTI DISTRIBUITI IN ESCLUSIVA

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: LIFE TECHNOLOGIES

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

- ☐ il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare ultimare esperimenti ricompresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione.
- ☒ la ricerca appartiene ad una rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di ricerca (progetto multicentro), ed il direttore/responsabile del "progetto rete" ha dichiarato esplicitamente che ciascun centro di ricerca deve necessariamente dotarsi di un particolare prodotto commercializzato da determinato unico operatore economico, al fine di non compromettere 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 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.

Timbrofirma Ricercatore Richiedente

Roberto Valentini

Il Direttore

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Giovanni Blandino

Dr. Giovanni Blandino

Timbrofirma Direttore Scientifico

Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO

Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☐ Massima urgenza

Prontezza piano acquisti anno

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 3/4/2025

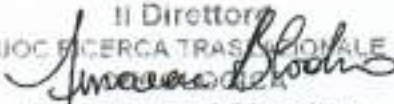
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LIFE TECHNOLOGIES

I prodotti presenti nella richiesta allegata sono necessari per analisi di sequenziamento.

I prodotti inclusi nell'offerta sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità. Inoltre la ditta Life Technologies è distributore esclusivo di tali prodotti

Felice Valentini

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE

Dr. Giovanni Blandino

CIG: B67D19CB22

03/04/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

SIAL

OFFERTA:3635/25 - Prot.n. RTO/103/2025

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	NR68000	1	Plasma/Serum c/c DNA Advanced Purificati	805,00	805,00
2	NR61600	2	GS Library quantification Kit	90,00	180,00
3	NR63600	1	Small RNA Library Prep kit for Illumina	1.257,00	1.257,00
4	NR63620	1	Small RNA Library Prep kit for Illumina	1.257,00	1.257,00
5	NR60200	1	PCR and Sequencing Reaction Clean up kit	109,00	109,00
6	NR34500	1	Sequencing Reaction Clean up kit 50 prep	101,00	101,00
7	NR63950	1	cdDNA/RNA Preservative Tubes 50 tube	389,00	389,00
Consegnare Merce Laboratori di ricerca piano -2 dr Fabio Valenti					
				Totale imponibile	4.098,00 €
				IVA al 22%	901,56 €
				TOTALE Euro	4.999,56 €

14870
14872
14874
14875
14876
14877
14878

Fondi su cui far gravare la spesa: Min.Salute

Codice : 21/01/R/34

Scadenza: 23/05/2025

Responsabile: Dr.Fabio Valenti

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Fabio Valenti

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
Dr. Giovanni BlandinoIL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

U. 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	03/04/2025	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti sono necessari per estrazione di DNA da plasma e per digitalPCR

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

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

PRODOTTI DISTRIBUITI IN ESCLUSIVA

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: SIAL

Fabbisogno presunto in UM:

NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa):

NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Roberto V. Lenti

Il Direttore

Timbro/firma Responsabile Ricerca (R.T.)

Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Direttore Scientifico

Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO

Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☐ Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 3/4/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti SIAL

I prodotti richiesti sono necessari per estrazione di DNA da plasma e per digitalPCR.

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

ed inoltre sono distribuiti in esclusiva nazionale dalla ditta SIAL

Felice Valentini

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE

Dr. Giovanni Blandino



A Direzione Scientifica ISG
Ufficio UOC ABS-SAR
LCRO SEDI

SOCIETA': Miltenyi Biotec
OFFERTA: 7079925-01 del 21/03/2025
CDC: 3041060 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

N	Codice	Descrizione	Formato	Prezzo Unicoconf.	Sconto %	Prezzo scontato	Q.tà	Prezzo finale	IVA 22 %
1	130-114-518	CD3-VioBlue, human, REA613, 100 tests		392.00 €	20	313.60 €	2	627.20 €	765.16 €
2	130-113-230	CD4-VioGreen, human, REA623, 100 tests		392.00 €	20	313.60 €	1	313.60 €	382.59 €
3	130-126-821	CD127-PerCP-Vio700, human, REA614, 100 tests		400.00 €	20	320.00 €	1	320.00 €	390.40 €
4	130-113-287	CD25-VioBright 515, human, REA670, 100 tests		616.00 €	20	412.80 €	1	412.80 €	503.62 €
5	130-116-157	CD2-PE-Vio615, human, REA972		412.00 €	20	329.60 €	1	329.60 €	402.11 €
6	130-114-534	CD4-VioBlue, human, REA623, 100 tests		392.00 €	20	313.60 €	1	313.60 €	382.59 €
7	130-110-678	CD8-PE, human 100 tests		339.00 €	20	271.20 €	1	271.20 €	330.86 €
8	130-116-228	CD27-APC, human, REA175, 100 tests		454.00 €	20	363.20 €	1	363.20 €	443.10 €
	130-126-301	CD28-PE-Vio770, human, REA612, 100 tests		412.00 €	20	329.60 €	1	329.60 €	402.11 €
	130-120-458	CD196 (CCR6)-PE, human, REA190, 100 tests		381.00 €	20	304.80 €	1	304.80 €	371.86 €
	130-118-815	Anti-TIGIT-APC, human, REA1004, 100 tests		381.00 €	20	304.80 €	1	304.80 €	371.86 €
	130-113-813	CD154-PE, human, REA238, 100 tests		381.00 €	20	304.80 €	1	304.80 €	371.86 €
	130-115-573	CD45-VioGreen, human, REA1288, 100 tests		473.00 €	20	378.40 €	1	378.40 €	461.65 €
	130-113-383	CD45RA-APC, human, REA562, 100 tests		251.00 €	20	200.80 €	1	200.80 €	244.96 €
	130-113-560	CD45RO-PE-Vio770, REA611, human, 100 tests		412.00 €	20	329.60 €	1	329.60 €	402.11 €
	130-116-811	CD152-APC, human, REA1003, 100 tests		381.00 €	20	304.80 €	1	304.80 €	371.86 €
	130-094-183	Red Blood Cell Lysis Solution (10x)		116.00 €	20	94.40 €	1	94.40 €	115.17 €
		IMPORTO TOTALE		6,487.0 €		1,689.6 €		5,593.20 €	6,713.90 €

Si allegano:

Offerta società: Miltenyi

Condizioni di vendita società X
Relazione X
InlungBita X
Esclusività X

Fondo su cui far gravare la spesa:
Responsabile Fondo:

Ricerca Corrente 2025
Direttore Scientifico

Richiede:
Dr.ssa Ramona Marapodi

Ramona Marapodi

Roma, 01/04/2025

Responsabile UOC
Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea
Prof. Di Nardo Anna, MD PhD
Direttore del lab di fisiopatologia cutanea
Specialista in Dermatologia
Dottore in Immunologia cutanea e allergologia

[Signature]
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

I sottoscritti, consapevoli della 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 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

Fameto Vercelli

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Nardo Anna, MD PhD

Att: 3 del lab di Malattie cutanee

Specialista in Dermatologia

Att: 1 in Immunologia cutanea e allergologia

Timbro/firma Direttore Scientifico

Istituto Dermatologico San Galiciano - IFO IRCCS

Direttore Scientifico

Prof.ssa Maria Concetta Fargnoli

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☐ Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno _____

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

**ISG**

ISTITUTO DERMATOLOGICO

SAN GALICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 01/04/2025

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

RELAZIONE

Si dichiara che i prodotti forniti in esclusiva dalla ditta Miltenyi, sono prodotti necessari per la prosecuzione di uno studio già avviato.

Firma del richiedente
Fiamma Tarcepsi



ISTITUTO DI RICERCHE CLINICA E CARATTERE SCIENTIFICO

A
Direzione Scientifica ISG
UOC ABS SAR
LORO SEDI

SOCIETA' ThermoFisher/Life Technologies
OFFERTA D5751900 del 13/02/2025
CDC 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

N	CODICE	DESCRIZIONE	PREZZO UN/CONF	SCONTO %	PREZZO SCONTATO	Q.TA'	PREZZO FINALE	IVA 22%
1	D3861	BODIPY 581/591	€ 309,00	9	€ 281,19	1	€ 281,19	€ 343,05
2	M36009	MITOSOX green/red	€ 232,00	12	€ 204,16	1	€ 204,16	€ 249,08
3	H20035	HYPOXIA green reagent	€ 400,00	17	€ 332,00	1	€ 332,00	€ 405,04
4	C10443	CELLROX orange reagent	€ 622,00	9	€ 566,02	1	€ 566,02	€ 690,54
5	L7528	LYSOTRACKER red	€ 624,00	12	€ 549,12	1	€ 549,12	€ 669,93
6	A1372	MITOProbe Transition Pore Acridine orange	€ 234,00	9	€ 212,94	1	€ 212,94	€ 259,79
		IMPORTO TOTALE	€ 2.421,00		€ 2.145,43		€ 2.145,43	€ 2.617,42

Si allegano:
Offerta società X
Relazione X
Esclusività X
Condizioni di vendita società X
Infungibilità X

Fondo
su cui far RC2025
gravare
la spesa

Richiedente
M Lucia
Dell'Anna

**ISG**ISTITUTO DERMATOLOGICO
SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 19/03/25

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

RELAZIONE

Si dichiara che le probes fluorescenti della Molecular Probes, fornite in esclusiva dalla ditta ThermoFisher, sono necessari per la conduzione di uno studio citofluorimetrico dello stato di attivazione dei linfociti del sangue periferico già approvato e avviato.

Firma del richiedente

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	13/02/25	
Dipartimento		
U.O. Servizio richiedente	LAB FISIOPAT CUTANEA CIRI-ISC	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

PROBES fluorescenti per lo studio funzionale cellulare
cintilfluorimetri

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:

Procedura attività ricerca

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

[Firma]

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Firma]

Timbro/firma Responsabile UOSD

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

[Firma]
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, 9/04/2025

Osimertinib è un inibitore della tirosina-chinasi e blocca l'attività dell'EGFR che, normalmente, regola la crescita e la divisione delle cellule.

Viene ordinato per studiare la sinergia tra l'inibizione dell'EGFR ed il blocco del fattore tissutale.

Pertanto ci siamo rivolti alla ditta Aurogene in quanto risulta essere il rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia.

Cordialmente,

Dr.ssa Alessandra Metelli

17/03/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

AGILENT

OFFERTA: 5595854 Prot.n. RTO/87/2025

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	5067-5598	1	Loading tips 1	37,80	37,80
2	5067-5579	1	High Sensitivity RNA ScreenTape 1	216,00	216,00
3	5067-5580	1	High Sensitivity RNA ScreenTape Sample Buffer	72,00	72,00
4					-
5					-
6					-
			Totale imponibile		325,80 €
			IVA al 22%		71,68 €
			TOTALE Euro		397,48 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR

Codice 24/01/R/26

Scadenza:

Responsabile: Dr. ssa Maria Rizzo

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni BlandinoIL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N. Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA		IRE  ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI		
Data	17/03/2025		
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		
U.O. / Servizio richiedente			

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il materiale di cui si richiede l'acquisto sarà utilizzato per lo studio molecolare di Rna proveniente da pazienti oncologici. Tali prodotti sono necessari per il controllo di qualità del RNA prima di proseguire alla preparazione delle librerie e il loro sequenziamento.

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: AGILENT

Fabbisogno presunto in UM:

NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa):

NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

Il sottoscritto, consapevole delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, 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 l'ultimo esperimento 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'apparecchiatura ha certificato sul manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura.

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Chiara Pizzuto

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☐ Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 17/03/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

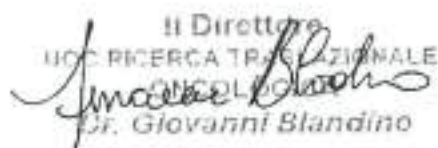
Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti AGILENT

Il materiale di cui si richiede l'acquisto sarà utilizzato per lo studio molecolare di Rna proveniente da pazienti oncologici.

Tali prodotti sono necessari per il controllo di qualità del RNA prima di proseguire alla preparazione delle librerie e il loro sequenziamento.

La ditta Agilent è esclusivista nella produzione di tali reagenti.


Chiara Pizzo

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

RP
010205
393

18/02/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

SIAL

OFFERTA: 0001710/25- Prot.n. RTO/64/2025

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
3	NR25300	5	FFPE RNA Purification Kit 50 Preps	419,00	2.095,00
5	NR47400	5	FFPE DNA Purification Kit 50 Preps	296,00	1.480,00
6	NR23600	4	RNA Clean-Up and Concentration Kit 50 Pr	274,00	1.096,00
7	NR54420	5	TruScript First Strand cDNA Synthesis Ki	375,00	1.875,00
8	SIAL-yGreen	5	yourSIAL Green Mix - Plus ROX 100rxn	60,00	300,00
10	SIAL-yTaq	5	yourSIAL Taq DNA Polymerase 500 U	115,00	575,00
11	SIAL-yHSTaq	5	yourSIAL Taq HS DNA Polymerase 250 U	155,00	775,00
Totale imponibile					8.196,00 €
IVA al 22%					1.803,12 €
TOTALE Euro					9.999,12 €

14747
14748
14749
14750
14751
14752
14753

Fondi su cui far gravare la spesa: AIRE SC1000

Codice 24000R/33

Scadenza: 30/06/2025

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

D3 for HEALTH

23/01/2025

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

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

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

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

prodotti ordinati verranno utilizzati per esperimenti di biologia molecolare, quali estrazione di RNA da materiale biologico proveniente da pazienti oncologici, profilo mutazionale e analisi di espressione su questi tessuti campioni di miRNA oncogenici mediante real time PCR o digital PCR.

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

Prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: SIAL

Fabbisogno presunto in UM:

NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa):

NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

Il sottoscritto, consapevole delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, 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 ultimi esperimenti ricompresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione.
- ☒ la ricerca appartiene ad una rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di ricerca (progetto 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'apparecchiatura ha certificato sul manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura.

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.O.)

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

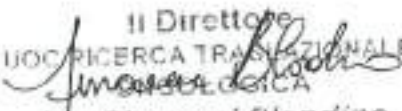
Roma 18/02/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti SIAL

I prodotti ordinati verranno utilizzati per esperimenti di biologia molecolare, quali estrazione di RNA da materiale biologico proveniente da pazienti oncologici, profilo mutazionale e analisi di espressione su questi tessuti campioni di miRNA oncogenici mediante real time PCR o digital PCR.

Prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"


02/04/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

MIMETAS**OFFERTA: 00003635 - Prot.n. RTO/100/2025**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	MI-EL-OR-CORG-3L40	1	OrganoStart™ Colon Organoid 3-lane 40 pack.	18.000,00	18.000,00
2					-
3					-
4					-
5					-
				Totale imponibile	18.000,00 €
				IVA al 22%	3.960,00 €
				TOTALE Euro	21.960,00 €

Fondi su cui far gravare la spesa: BIOS-THERAPY

Codice : 25/09/R/15

Scadenza: 4/9/2025

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore

UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGIA
Giovanni Blandino
Dr. Giovanni Blandino*[Signature]*
IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

M.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	 
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	02/04/2025	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il seguente sistema prevede di ricreare in vitro la barriera intestinale utilizzando linee primarie e un sistema di microfluidica brevettato. La mimetas, unica distributrice e produttrice del prodotto, ha creato dei speciali chip utili per testare il danno chemio e radio indotto sulle cellule della mucosa intestinale. L'obiettivo sarà studiare i meccanismi molecolari di induzione della mucosite intestinale. Il pacchetto base offerto prevede tutto l'occorrente per 4 chip pronti per l'uso.

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: MIMETAS

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 apparecchiature), è necessario per ultimare ultime esperienze 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

UOC RICERCA TRASLAZIONALE

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.R.)

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☐ Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO

Timbro/firma Direttore Scientifico

Istituto Nazionale Tumori "Rizzoli Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 2/4/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti MIMETAS

IL prodotto richiesto prevede di ricreare in vitro la barriera intestinale utilizzando linee primarie e un sistema di microfluidica brevettato. La mimetas, unica distributrice e produttrice del prodotto, ha creato dei speciali chip utili per testare il danno chemio e radio indotto sulle cellule della mucosa intestinale. L'obiettivo sarà studiare i meccanismi molecolari di induzione della mucosite intestinale. Il pacchetto base offerto prevede tutto l'occorrente per 4 chip pronti per l'uso.

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

24/03/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

TEBU-BIO

OFFERTA: 032025-IFCP - Prot.n. RTO/92/2025

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	101LABSCES-1	1	Data read-out for 6 glass slides	750,00	750,00
2					-
3					-
4					-
5					-
			Totale imponibile		750,00 €
			IVA al 22%		165,00 €
			TOTALE Euro		915,00 €

Fondi su cui far gravare la spesa: BIOS-THERAPY

Codice : 25/09/R/15

Scadenza: 4/9/2025

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiedente	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA		IRE  ISG
(Spazio Rassegna)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI		
Data	24/03/2025		
Dipartimento			
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

La presente richiesta riguarda un servizio di estrazione dati da 5 immagini di vetrino contenente 1808 fosfo proteine. Il vetrino è il full-moon biosystem distribuito in esclusiva per l'Italia da Tebu Bio. La scansione del vetrino è stata fatta attraverso scanner agilent, ma si necessita di estrazione dei segnali attraverso supporto tecnico full-moon.

Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di Tebu-Bios è il distributore esclusivo per l'Italia di tali prodotti.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI
 Produttore: TEBU-BIO
 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 utilizzare ultime sperimentazioni 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 Richiedente
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

D) Valutazione Direzione Scientifica:

- ☐ Massima urgenza
 Priorità pieno acquisto anno _____
- ☒ Urgente
- ☐ Non urgente
- ☐ Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 24/03/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti TEBU-BIO

La presente richiesta riguarda un servizio di estrazione dati da 5 immagini di vetrino contenente 1808 fosfo proteine. Il vetrino è il full-moon biosystem distribuito in esclusiva per l'Italia da Tebu Bio.

La scansione del vetrino è stata fatta attraverso scanner agilent, ma si necessita di estrazione dei segnali attraverso supporto tecnico full-moon.

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino



Roma, 19/03/2025
 Ditta: Leica Biosystems
 Offerta: Q-269768 del 21/02/2025

CODICE	QUANTITA'	DESCRIZIONE	IMPORTO
AR9961	PZ 3	Bond TM Epitope Retrieval 1-1L	360,00
AR9640	PZ 3	Bond TM Epitope Retrieval 2-1L	360,00

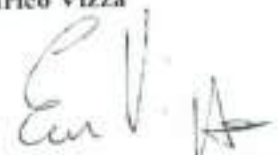
Totale € 720,00
 Importo IVA 22% € 158,4
 Spese spedizione/ghiaccio secco € 0,00
 Totale offerta I.V.A. Inclusa € 878,4

NB: Il materiale richiesto va consegnato alla UOC Anatomia Patologica, Dr.ssa Livia Ronchetti, Alessandro Di Maio PIANO -2, via Elio Chianesi 53.

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: livia.ronchetti@ifo.it

L'importo potrà gravare sul progetto 24.01.R.24 C. di costo 3010350

Responsabile del progetto
 Enrico Vizza


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

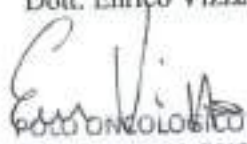

 SCIENTIFIC DIRECTOR
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Roma, 19/03/2025

I prodotti richiesti alla ditta Leica Biosystems saranno utilizzati per lo svolgimento di parte del progetto dal titolo **"Artificial intelligence and machine learning based risk prediction model for improving endometrial cancer clinical management: a composite approach integrating MultiOMics IMMune-Iconographic pattern (MOMIMIC score) towards precision oncology and surgery"**. In particolare, i reagenti verranno utilizzati per eseguire delle colorazioni immunoistochimica su sezioni paraffinate di adenocarcinoma dell'endometrio, che serviranno studiare i meccanismi di progressione. Leica Biosystems è il distributore ufficiale per l'Italia di tali prodotti.

Il richiedente

Dott. Enrico Vizza


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

N. Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE  ISG
(Spazio Reservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	20/02/25	
Dipartimento	UOC Ginecologia Oncologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOC Ginecologia Oncologica	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

AR996PZ Sond TM Epitope Retrieval 1-1L Leica Biosystems
AR996PZ Sond TM Epitope Retrieval 2-1L Leica Biosystems

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:

Leica Biosystems è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

POLO ONCOLOGICO IRE
U.O.C. GINECOLOGIA ONCOLOGICA
Direttore Prof. Carlo Vizza

Timbro/firma Direttore Scientifico

SCIENTIFIC DIRECTOR
- Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☒ Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

CIG: B63CED36AE

R
010205
393

PRODOTTI GIANNI
OFFERTA N° 5573088

Roma 10/03/2025

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	ab227691-500ul	1	Rabbit monoclonal [SP295] to TROP2	912,00 €	912,00 €
2			SPESE VARIE		45,00 €
Totale imponibile				€	957,00
IVA				€	210,54
TOTALE				€	1.167,54

14244

14245

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

AIRC 24/30/R/03
Resp. Dr. Federico Cappuzzo

NB:

MERCE DA CONSEGNARE

ALLA DR.SSA SIMONETTA BUGLIONI

SERVIZIO ANATOMIA PATOLOGICA IRE

piano -2

CENTRO DI COSTO: 3050000

~~IFO, Istituto Regina Elena~~
~~Prof. FEDERICO CAPPUZZO~~
~~9085102016403603~~

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

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

Data	10/03/2025
Dipartimento	
U.O. / Servizio richiedente	UOC ONCOLOGIA MEDICA B

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

ANTICORPO IN USO PRESSO IL LABORATORIO DI ANATOMIA PATOLOGICA E VALIDATO SU COLORATORE AUTOMATICO BOND III

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Dr.ssa Simonetta Buglioni

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

I.F.O. Istituto Regina Elena
Prof. FEDERICO CAPPUZZO
908310206403603

Timbro/firma Responsabile UOSD

Dr. Federico Cappuzzo
I.F.O. Istituto Regina Elena
Prof. FEDERICO CAPPUZZO
908310206403603
Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.F.O.
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 è necessario per l'esecuzione della colorazione immunoistochimica all'interno del coloratore automatico BOND III (Leica Biosystem) situato presso la UOC Anatomia Patologica IRE.

Tale prodotto Abcam è venduto in esclusiva dalla ditta Prodotti Gianni.

Cordialmente.

Dr.ssa Simonetta Buglioni

RF
010206
304

(2104)46: B653F29C8B

Prot.

Ditta: Phoenix Biolife Science

Offerta: n. 02-01/2025 del 04/02/2025

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	PBS86841	1	Sec61A1 monoclonal antibody	578,00	578,00
2	PBS1668	2	Axl monoclonal antibody	590,50	1.180,00
3	PBS03304	1	qPCR Master Mix	1.530,00	1.530,00
3	PBS551009	1	ELISA kit TGF beta1	810,00	810,00
			Totale imponibile		3.688,50
			IVA		1.803,12
			TOTALE Euro		4.999,56

14566

14567

14568

14569

4.009

901,78

500,78

L'importo potrà gravare sul progetto PNRR-POC-2022 finanziato dal Ministero della Salute, codice progetto: 23.01.R.33 dal titolo: "TArgeting drug resistant melanoma with miCroRNAs delivered by Lipid NanoparTicles (TACTIC)" responsabile Dr. Donatella Del Bufalo. Centro di costo: 3051550.

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

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

Il Responsabile del Progetto

Del Bufalo

Dr. Donatella Del Bufalo
 (donatella.delbufalo@ifo.it)

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
20.03.2025		
Dipartimento		Direzione Scientifica
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella allegata

Nel nostro laboratorio di ricerca studiamo il coinvolgimento dei microRNA, considerati come i principali modulatori dell'espressione genica post-trascrizionale, nello sviluppo di resistenza alle attuali terapie utilizzate in clinica contro il melanoma metastatico. A tal fine effettuiamo principalmente esperimenti di biologia molecolare; nello specifico effettuiamo saggi di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione in modo da modulare l'espressione di specifici microRNA di interesse e di conseguenza specifiche molecole e pathways che riguardano proliferazione cellulare, apoptosi e alterazione di meccanismi che promuovono la resistenza farmacologica. In quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti: Sec61A1 monoclonal antibody, Axi monoclonal antibody, qPCR Master Mix, ELISA kit TGF beta1 presentano le migliori caratteristiche in termini di affidabilità e riproducibilità per i nostri risultati.

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

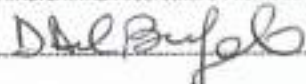
Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori

**D) Valutazione Direzione Scientifica:**

☒ Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno _____

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

Prot.

Ditta: Phoenix Biolife Science

Offerta: n. 02-01/2025 del 04/02/2025

Le nostre indagini di laboratorio si concentrano sul fenomeno di resistenza alle attuali terapie utilizzate in clinica contro il melanoma metastatico e il ruolo di RNA non codificanti come i microRNA nel suddetto fenomeno. Nello specifico effettuiamo metodiche di trasfezione transiente mediante tecniche di lipofezione che prevedono l'utilizzo di piccoli frammenti di acidi nucleici in grado di interferire in maniera specifica con precisi microRNA umani di interesse. Questi esperimenti ci permettono di modulare l'espressione di specifiche molecole e di pathway molecolari che riguardano fenomeni cellulari come la proliferazione, vitalità cellulare, l'apoptosi e molti altri. In dettaglio, questi frammenti di RNA inibitori legheranno le loro sequenze riconosciute all'interno della cellula ospite impedendo la corretta maturazione del microRNA bersaglio da parte del macchinario di processo della cellula ospite, costituito da Drosha, poi da Dicer e infine dal complesso RISC che creeranno la molecola matura. Dopo 48 o 72 ore di trasfezione andremo a valutare l'effetto della forzata espressione di queste molecole inibitorie di specifici microRNA sulla proliferazione cellulare e sulla apoptosi tramite saggi di MTT e sull'induzione di apoptosi tramite saggi di Annessina V al FACS.

Dal momento che i microRNA bloccano il processo di traduzione del RNA attraverso la degradazione del messaggero, studiare il loro effetto a livello trascrittomico è di fondamentale importanza. La tecnica per eccellenza, che permette di verificare l'azione del microRNA sul suo mRNA target è la Real Time PCR. La Real Time PCR è una metodica che simultaneamente amplifica e quantifica il DNA. Questa metodica prevede una fase di retro-trascrizione da cui dall'intero RNA cellulare di partenza si genera uno stampo complementare di DNA, detto cDNA che viene poi utilizzato per la successiva fase di rilevazione. In questa fase successiva, il cDNA viene amplificato grazie all'utilizzo di specifiche sonde che riconoscono all'interno dell'intera miscela delle sequenze specifiche e che verranno poi rilevate tramite fluorescenza in misura proporzionale alla loro espressione nella cellula di partenza. In aggiunta, in queste metodiche tutte le soluzioni vengono preparate mediante l'utilizzo di acqua che è stata purificata in modo da non contenere alcun tipo di contaminante che possa inficiare con le nostre analisi. In quest'ottica sperimentale i prodotti richiesti: Sec61A1 monoclonal antibody, Axl monoclonal antibody, qPCR Master Mix e ELISA kit TGF beta1. Tutti i suddetti prodotti sono venduti e distribuiti dalla ditta Phoenix Biolife Science in esclusività in Italia.

Luigi Forte

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0004336.18-03-2025

(27/03) CIG: B63C4BE4C6

12
010206
394



IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
REGINA ELENA

ATTIVITÀ DI RICERCA E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Prot.
DITTA: ILLUMINA
OFFERTA N.: 00023880.0

Roma 13/03/2025

del 15/02/2025

FONDI: Ministero della Salute

Cod. IFO: 23/01/R/33

Centro di costo della ricerca: 3051550

14279

CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
20028401	1	NovaSeq 6000 SP Reagent Kit v1.5 (100 cycles)	€ 2.288,55	€ 2.288,55
			Totale imponibile	€ 2.288,55
			IVA al 22%	€ 503,48
			TOTALE Euro	€ 2.792,03

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 Cogliere 234, 00144 Roma

Responsabile del fondo:

Dott.ssa Donatella Del Bufalo

Del Bufalo

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Signature]

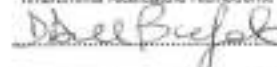
MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
Richiedente	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	14/03/25	
Dipartimento	RICNT	
U.O. / Servizio richiedente	UCSD SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo: Le caratteristiche tecniche dei reagenti presenti nell'ordine permettono il sequenziamento delle librerie di NGS generata Il Dna legato agli adattatori Illumina può essere sequenziato mediante fluorofori che sono contenuti solo nelle cartucce Illumina 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 kit presenti nell'ordine sono prodotti della ditta Illumina e sono gli unici compatibili con lo strumento NovaSeq presente in studio Strategia offerta relativa ai suddetti prodotti:

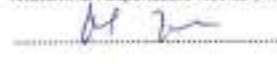
B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE
Codice di reparto nazionale: Produttore: <u>ILLUMINA</u> Fabbisogno presunto in UM: Spesa presunta (IVA esclusa): Quanto proposto del contratto di fornitura: Informazioni aggiuntive:

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 omesse, 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 (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 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 un'apparecchiatura (già esistente 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

SCIENTIFICO
"miori Regina Elena"

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☒ Massima urgenza

Requisiti per acquisto immediato

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 14/03/2025

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 saranno utilizzati per sequenziare le librerie sullo strumento Novaseq6000 Illumina presente in istituto.

La ditta Illumina è esclusivista nella produzione di tali reagenti.

Il Richiedente



ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 20/03/2025

**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 24/30/R/05, di cui lo scrivente è responsabile. Centro di costo della ricerca: 3051450

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	74104	2	RNeasy Mini Kit (50)	285,01	570,02
				Totale imponibile	570,02€
				IVA 22%	125,40
				TOTALE Euro	695,42€

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta **QIAGEN** srl n. 241115IT01859862LC del 18 Novembre 2024 **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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

N. Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
(Spazio riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile		
Data	20/03/25		
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 ricompresi in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione.
- ☐ la ricerca appartiene ad una rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di ricerca (progetto multicentro), ed il direttore/responsabile del "progetto rete" ha dichiarato esplicitamente che ciascun centro di ricerca deve necessariamente dotarsi di un particolare prodotto commercializzato da determinato unico operatore economico, al fine di non compromettere le finalità della ricerca.
- ☐ il prodotto è stato già utilizzato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi a quello per il quale se ne richiede l'acquisto e, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.
- ☐ la ricerca preveda necessariamente l'utilizzo di un'apparecchiatura (già stabilmente di proprietà degli IFO) ed il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti da utilizzare con l'apparecchiatura in questione, debba essere necessariamente fornito da un unico operatore economico determinato in quanto il produttore dell'apparecchiatura ha certificato sul manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura.

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

[Firma]

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Firma]

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direzione Scientifica :

☒ Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

Roma, 20/03/25

Alla Direzione Scientifica IRE

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE 241115IT01859862LC

I prodotti Qiagen S.r.l. di cui si richiede l'acquisto permetteranno di svolgere esperimenti di caratterizzazione molecolare di linee cellulari derivate da pazienti affetti da tumore gastrico. I suddetti prodotti sono distribuiti in maniera esclusiva da QIAGEN S.r.l.

In fede

Marcello Maugeri-Sacca





Prot.
DITTA: SIAL s.r.l.
OFFERT: 0004969/25
FONDI: 21.01.R.21

Roma, 09/04/2025

del
Cod. IFO: 21.01.R.21

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Ced.	IMPORTO
	NR61600	4	GS Library Quantification kit	€ 90,00	€ 360,00
	NR63620	4	Small RNA Library Prep Kit for Illumina	€ 1.272,00	€ 5.088,00
	NR54420	2	TruScript First Strand cDNA Synthesis kit	€ 292,00	€ 584,00
	NR28340	2	TaqMan 2X PCR Master mix 100 reactions	€ 132,00	€ 264,00
	NR17200	3	Total RNA Purification kit 50 preps	€ 213,00	€ 639,00
	NR70200	4	V1-V3 Library preparation kit	€ 350,00	€ 1.400,00
	NR70100	4	V1-V2 Library preparation kit	€ 350,00	€ 1.400,00
	NR70210	4	V1-V3 Library preparation kit (Set A)	€ 770,00	€ 3.080,00
	NR70600	1	V4 Library preparation kit	€ 534,00	€ 534,00
				Totale Imponibile	€ 13.349,00
				IVA al 22%	€ 16.285,78
				TOTALE Euro	€ 16.285,78

Indirizzo di Consegna:
Laboratori piano -1 dr.ssa Italia Falcone

IL RESPONSABILE DEI FONDI

Italia Falcone

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

[Signature]

P.F.

13



IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Responsabile: Dr.ssa Italia Falcone

Prot.

Roma, 09/04/2025

Al Direttore Scientifico
Prof. Giovanni Blandino

Oggetto: offerta prodotti Sial

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 sequenziamento e relative analisi. I prodotti inclusi nell'offerta sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Cordialmente

Il Responsabile della ricerca

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: _____	Indirizzo: _____	
Dipartimento: _____		
U.O. / Servizio richiedente: SAFU		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo: _____
 I prodotti richiesti sono necessari per sequenziamento e relative analisi

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

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

I prodotti richiesti sono distribuiti dalla ditta s.r.l. e sono unici sul territorio nazionale vedi allegato

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____
 Produttore: _____
 Fabbricazione presunta in UM: _____
 Spese presunte (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 amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte ed errate, 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 (previsto da almeno 60 gg.), ed il richiedente 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, consistente 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 Responsabile Richiedente

Timbro/Firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/Firma Direttore Scientifico

Di Valutazione Direzione Scientifica:

☐ Massima urgenza
 (Prima prioritaria)

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

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	4/1/25	
Dipartimento	Dipartimento Clinico Sperimentale Dermatologia	
U.O. / Servizio richiedente	Laboratorio Fisiopatologia cutanea e CIRM-ISG	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Prodotti per lo studio delle popolazioni leucocitarie su sangue intero

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

B) 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

9081102010202504

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Istituto Dermato-Oncologico San Galliciano - IFO IRCCS
Direttore Scientifico
Prof.ssa Maria Concetta Fargnoli

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☐ Massima urgenza
Priorità piano quinquennale

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

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	10/04/2025
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: _____