

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. 442 del 06/05/2025

OGGETTO: Affidamento, ai sensi degli art. 50 comma 1 lett. b) 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/34 CUP H59C21000270001 responsabile Dr. F. Valenti, Fondo Transcan cod. IFO 24/01/R/36 CUP H83C24000170001 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/19 CUP H89C21000260001 responsabile Dr. M. Fanciulli, Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/20 CUP H89C21000320001 responsabile Dr.ssa I. Falcone, Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 24/01/R/36 CUP H83C22000800001, responsabile Dr.ssa M. Rizzo, Fondo Ministero della Salute PNRR-POC cod. IFO 23/01/R/34 H53C22001150001, responsabile Dr. G. Blandino, Fondo PNRR-MUR cod. IFO 22/15/R/37 H83C22000550006, responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 23/01/R/35 CUP H53C22001160001, responsabile Dr.ssa S. Soddu, Fondo Commissione Europea cod. IFO 23/07/R/59 CUP H83C23001770006 responsabile Dr.ssa G. Piaggio, Fondo AIRC cod. IFO 25/30/R/11 CUP H53C24001750007 responsabile Dr.ssa P. Nisticò, Fondo AIRC cod. IFO 25/30/R/01 H53C24001690007 responsabile Dr.ssa C. Abbruzzese.

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

- **Importo presente Atto: € € 56.500,39**

- **Importo esercizio corrente: € € 56.500,39**

Budget

- **Assegnato: € -**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2025/ SAR 79

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. 56; note protocollate, relazione acquisto prodotto, 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;
- Vista la deliberazione n. 293 del 31.03.2025 con la quale il Dott. Massimo Armitari è stato nominato Direttore Amministrativo degli Istituti Fisioterapici Ospitalieri (IFO);

- Vista la deliberazione n. 367 del 23 aprile 2024 con la quale la Dott.ssa Costanza Cavuto è stata nominata Direttore Sanitario f.f. degli Istituti Fisioterapici Ospitalieri;
- Visto il D.M. del Ministero della Salute del 20 giugno 2024 di conferma del riconoscimento del carattere scientifico dell'IRCCS di diritto pubblico a Istituti Fisioterapici Ospitalieri (IFO) relativamente alla disciplina di "oncologia" per l'Istituto Nazionale Tumori Regina Elena (IRE) e alla disciplina di "dermatologia" per l'Istituto Santa Maria e San Gallicano (ISG);
- Vista la deliberazione n.877 del 29.10.2024 ad oggetto: "Nomina della Prof.ssa Maria Concetta Fagnoli quale Direttore Scientifico dell'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 deliberazione nr. 736 del 10/09/2024 è stato accettato il finanziamento di € 250.000,00 disposto dal Ministero della Salute a valere sul Bando del Progetto di Ricerca, dal titolo "Innovative peptide-and RNA- based strategies to modulate p53 for pancreatic cancer therapy" erp-2022- 23683651 – erp2022-TRANSCANPAN-P53, cod. IFO 24/01/R/36 P.I responsabile Dr. G. Blandino;
- con deliberazione n. 657 del 09/06/2021 è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "Inhibition of che-1/atf as a new tool in multiple myeloma treatment" (rf-2019- 12368737), cod. IFO 21/01/R/19, responsabile Dr. M. Fanciulli;
- 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 biomarker

for lipid metabolism in cancer stem cells”, cod. IFO 21/01/R/20 di cui è responsabile la Dott.ssa Italia Falcone;

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

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

con deliberazione n. 1020 del 30.12.2022, è stata stipulata una Convenzione con il MUR-PNRR, “finanziato dall’Unione europea – Next Generation EU”, per lo svolgimento del Progetto di Ricerca dal titolo: "HEAL ITALIA - Health Extended Alliance for Innovative Therapies, Advanced Lab-research, and Integrated Approaches of Precision Medicine", cod. IFO 22/15/R/37, responsabile Dr. Giovanni Blandino;

con deliberazione n. 140 del 08/02/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR- MAD-2022-12375670, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “Addressing liver fibrosis prevention and treatment: an unbiased query on the hepatic microenvironment with a perspective targeting of the pro-fibrotic kinase HIPK2”, cod. IFO 23/01/R/35, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu;

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

con deliberazione 27 del 02 gennaio 2025 è stato accettato il contributo disposto dalla Fondazione AIRC per la ricerca sul cancro per l’anno 2025 per un totale di € 162.000,00 per il progetto con titolo “Hmena isoforms as architectsof lung

tumor immune microenvironment and determinants of patient immunotherapy response ECM, CAFs and immune cells: Role in NSCLC progression and drug-resistance” cod. IFO 25/30/R/11 responsabile Dr.ssa P. Nisticò;

con deliberazione n.27 del 02/01/2025, è stato accettato il finanziamento disposto dall’Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell’Istituto Regina Elena per lo svolgimento del progetto dal titolo: Clinically approved drugs targeting pyruvate kinase. M2: a drug repurposing route from bench to bedside in glioblastoma immune surveillance of melanoma: from mechanisms to therapeutic perspectives.” cod. IFO 25/30/R/01, responsabile Dr.ssa Claudia Abbruzzese;

Considerato che il Dr. F. Valenti, il Dr. G. Blandino, il Dr. M. Fanciulli, la Dr.ssa M. Rizzo, la Dr.ssa I. Falcone, la Dr.ssa Silvia Soddu, la Dr.ssa G. Piaggio e la Dr.ssa C. Abbruzzese con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l’acquisto di reagenti e materiali da laboratorio distribuiti in esclusiva dalle Società, Life Technologies Italia, Agilent Technologies Italia, Tema Ricerca srl, Illumina Italy srl, Qiagen srl, Revvity Italia spa, Merck Life Science srl, Voden medical Instruments spa, Miltenyi Biotech srl, Prodotti Gianni srl, Euroclone spa 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 Silvia Soddu con nota protocollo 0005413 del 04/04/2025, la Dr.ssa Paola Nisticò con nota protocollo 5473 del 07/04/2025 e la Dr.ssa Claudia Abbruzzese con nota protocollo 5772 del 10/04/2025, hanno altresì richiesto reagenti non avente carattere dell’esclusività, allegando le offerte delle società distributrici dei prodotti necessari allo svolgimento del progetto di ricerca, dall’analisi dei preventivi pervenuti quelli presentati rispettivamente dalle Società: Euroclone spa e Sial s.r.l. risultano essere economicamente più vantaggiosi;

- Visto il parere favorevole del Direttore Scientifico IRE f.f, apposto in calce alle richieste citate;
- Accertata la disponibilità sui Fondi citati in premessa;
- Esperiti i controlli sulle richieste presentate dai responsabili dei progetti;
- Ritenuto necessario e opportuno affidare, ai sensi degli artt. 50 e 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, i prodotti indicati nelle allegare lettere protocollo, a seguito di

invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

• Life Technologies Italia	€	591,33	Iva compresa;
• Agilent Technologies Italia	€	3.625,13	Iva compresa;
• Tema Ricerca srl	€	2.301,00	Iva compresa;
• Illumina Italy srl	€	9.591,64	Iva compresa;
• Qiagen srl	€	2.182,92	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	4.942,66	Iva compresa;
• Revvity Italia spa	€	3.305,97	Iva compresa;
• Merck Life Science srl	€	3.786,00	Iva compresa;
• Sial srl	€	2.513,20	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	17.146,51	Iva compresa;
• Voden medical Istruments spa	€	1.375,00	Iva esente;
• Miltenyi Biotech srl	€	1.014,60	Iva esente;
• Life Technologies Italia	€	525,04	Iva esente;
• Qiagen srl	€	649,09	Iva esente;
• Euroclone spa	€	690,74	Iva compresa
• Sial srl	€	656,36	Iva compresa;
• Prodotti Gianni srl	€	785,68	Iva compresa;
• Euroclone spa	€	817,52	Iva compresa

Considerato che la relativa spesa complessiva di € € 56.500,39 Iva compresa, graverà sui Fondi: Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/34 per € 591,33 responsabile Dr. F. Valenti, Fondo Transcan cod. IFO 24/01/R/36 per € 3.625,13 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/19 per € 2.301,00, responsabile Dr. M. Fanciulli, Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/20 per € 9.591,64, responsabile Dr.ssa I. Falcone, Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 24/01/R/36 per € 2.182,92, responsabile Dr.ssa M. Rizzo, Fondo Ministero della Salute PNRR-POC cod. IFO 23/01/R/34 per € 4.942,66, responsabile Dr. G. Blandino, Fondo PNRR-MUR cod. IFO 22/15/R/37 per € 3.305,97, responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 23/01/R/35 per € 23.445,71, responsabile Dr.ssa S. Soddu, Fondo Commissione Europea cod. IFO 23/07/R/59 per € 3.563,73 responsabile Dr.ssa G. Piaggio, Fondo AIRC cod. IFO 25/30/R/11 per € 690,74 responsabile Dr.ssa P. Nisticò, Fondo AIRC cod. IFO 25/30/R/01 per € 2.259,56 responsabile Dr.ssa C. Abbruzzese, 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:

• Life Technologies Italia	€	591,33	Iva compresa;
• Agilent Technologies Italia	€	3.625,13	Iva compresa;
• Tema Ricerca srl	€	2.301,00	Iva compresa;
• Illumina Italy srl	€	9.591,64	Iva compresa;
• Qiagen srl	€	2.182,92	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	4.942,66	Iva compresa;
• Revvity Italia spa	€	3.305,97	Iva compresa;
• Merck Life Science srl	€	3.786,00	Iva compresa;
• Sial srl	€	2.513,20	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	17.146,51	Iva compresa;
• Voden medical Istrumentis spa	€	1.375 ,00	Iva esente;
• Miltenyi Biotech srl	€	1.014,60	Iva esente;
• Life Technologies Italia	€	525,04	Iva esente;
• Qiagen srl	€	649,09	Iva esente;
• Euroclone spa	€	690,74	Iva compresa
• Sial srl	€	656,36	Iva compresa;
• Prodotti Gianni srl	€	785,68	Iva compresa;
• Euroclone spa	€	817,52	Iva compresa

2) far gravare la spesa complessiva di € 56.500,39 Iva compresa, graverà sui Fondi:
 Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/34 per € 591,33 responsabile Dr. F. Valenti,
 Fondo Transcan cod. IFO 24/01/R/36 per € 3.625,13 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo
 Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/19 per € 2.301,00, responsabile Dr. M. Fanciulli,
 Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/20 per € 9.591,64, responsabile Dr.ssa I.
 Falcone, Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 24/01/R/36 per € 2.182,92, responsabile
 Dr.ssa M. Rizzo, Fondo Ministero della Salute PNRR-POC cod. IFO 23/01/R/34 per €
 4.942,66, responsabile Dr. G. Blandino, Fondo PNRR-MUR cod. IFO 22/15/R/37 per €
 3.305,97, responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO
 23/01/R/35 per € 23.445,71, responsabile Dr.ssa S. Soddu, Fondo Commissione Europea cod.
 IFO 23/07/R/59 per € 3.563,73 responsabile Dr.ssa G. Piaggio, Fondo AIRC cod. IFO
 25/30/R/11 per € 690,74 responsabile Dr.ssa P. Nisticò, Fondo AIRC cod. IFO 25/30/R/01 per €
 2.259,56 responsabile Dr.ssa C. Abbruzzese, che presentano la necessaria disponibilità.

cod. IFO 24/01/R/36

- assegnato: € 250.000,00
 - utilizzato: € 76.205,61
 - presente atto: € 3.625,13
 - residuo: € 170.169,26

cod. IFO 21/01/R/34

- assegnato: € 122.500,00
 - utilizzato: € 108.641,77
 - presente atto: € 591,33
 - residuo: € 13.266,90

cod. IFO 21/01/R/34

- assegnato: € 385.334,00
 - utilizzato: € 367.082,19
 - presente atto: € 2.301,00
 - residuo: € 15.950,81

cod. IFO 21/01/R/20

- assegnato: € 450.000,00
 - utilizzato: € 399.965,97
 - presente atto: € 9.591,64
 - residuo: € 40.442,39

cod. IFO 23/01/R/36

- assegnato: € 290.000,00
 - utilizzato: € 139.549,01
 - presente atto: € 2.182,92
 - residuo: € 148.268,07

cod. IFO 23/01/R/34

- assegnato: € 1.000.000,00
 - utilizzato: € 560.161,02
 - presente atto: € 4.942,66
 - residuo: € 434.896,32

cod. IFO 22/15/R/37

- assegnato: € 236.129,50
 - utilizzato: € 141.883,01
 - presente atto: € 3.305,97
 - residuo: € 90.940,52

cod. IFO 23/01/R/35

- assegnato: € 1.000.000,00
 - utilizzato: € 328.748,51
 - presente atto: € 23.445,71
 - residuo: € 647.805,78

cod. IFO 23/07/R/59

- assegnato: € 297.500,00

cod. IFO 25/30/R/11

- assegnato: € 162.000,00

- utilizzato:	€	91.854,42	- utilizzato:	€	47.582,47
- presente atto:	€	3.563,73	- presente atto:	€	690,74
- residuo:	€	202.081,85	- residuo:	€	113.726,79

cod. IFO 25/30/R/01

- assegnato:	€	51.151,31
- utilizzato:	€	14.589,12
- presente atto:	€	2.259,56
- residuo:	€	35.151,31

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 3020050-3051150-3051250-1100050-3051550-3051450.

- Conto 501010393 x € 2.950,30
- Conto 501010394 x € 46.138,96
- Conto 501010395 x € 3.625,13
- Conto 501010601 x € 3.786,00

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

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Giuseppe Navanteri

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

15/04/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

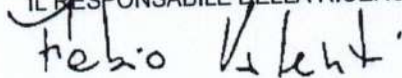
LIFE TECHNOLOGIES

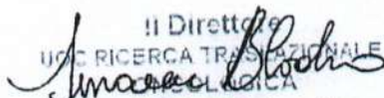
OFFERTA:D5824870

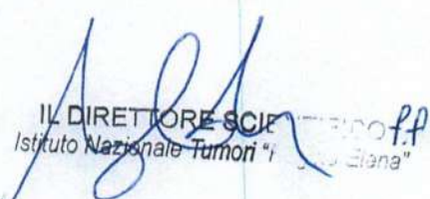
	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A40261	1	Genexus BARCODE 1-32 HD KIT	266,25	266,25
2	A4483354	1	96 Well Hard Shell Plate Clear 20 PCS PK	218,45	218,45
Indirizzo di Consegna:					
Laboratori di ricerca piano -2 dr Fabio Valenti					
				Totale imponibile	484,70 €
				IVA al 22%	106,63 €
				TOTALE Euro	591,33 €

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



Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
MOLTOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "G. Pascale"


N. Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
(Spazio Riservato)		
Data	15/04/2025	
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 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, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale DM prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali. A tal fine dichiarano che il prodotto richiesto:

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Roberto Valentini

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Dr. Giovanni Blandino

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 15/4/2025

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
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

18/03/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

AGILENT

OFFERTA: 5632570 - Prot.n. RTO/90/2025

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	103721-100	2	Seahorse XFp FluxPak	1.034,00	2.068,00
2	103591-100	2	Kit analisi tasso ATP XFp tempo reale	276,00	552,00
3	103681-100	1	Confezione mezzo di analisi RPMI Seahorse XF, pH 7,4	204,00	204,00
4		1	spese di spedizione	147,42	147,42
5					-
				Totale imponibile	2.971,42 €
				IVA al 22%	653,71 €
				TOTALE Euro	3.625,13 €

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

Codice : TRANSCAN 24/01/R/36

Scadenza: 31/10/2026

Responsabile: Dr.Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
SCIENTIFICA
Giovanni Blandino
Dr. Giovanni Blandino

SCIENTIFIC DIRECTOR I.R.C.C.S.
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Signature]

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena" - 00158

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA		IRE 
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI		
Data	18/03/2025		
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		
U.O. / Servizio richiedente			

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

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

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

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

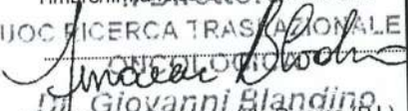
C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

D) Valutazione Direzione Scientifica :

- Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno
- Urgente
- Non urgente
- Programmabile

Timbro/firma Direttore Richiedente
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

 Dr. Giovanni Blandino
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

SCIENTIFIC DIRECTOR P.P.
 Timbro/firma Direttore Scientifico
 IRCCS - Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

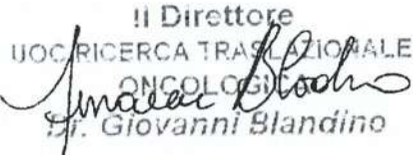
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 18/3/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti AGILENT

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

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data		11/04/2025
Dipartimento		DIPARTIMENTO RIDAIT
U.O. / Servizio richiedente		UOSD SAFU

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

I prodotti richiesti sono essenziali per il completamento del progetto in corso e la validazione di risultati sperimentali. In particolare i reagenti richiesti non possono essere sostituiti in quanto sono impiegati in procedure sperimentali standardizzate nel laboratorio la cui riproducibilità si è dimostrata ottimale solamente con i prodotti richiesti.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Responsabile UOSD



Timbro/firma Direttore Scientifico

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

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

FONDO IN SCADENZA

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile



IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 11/04/2025

Si richiede la fornitura di oligo DNA custom della ditta IDT in quanto tutte le sequenze di DNA a filamento singolo e duplex sono prodotte con efficienze di accoppiamento leader del settore, con conseguente produzione di DNA di qualità superiore. Tale ditta fornisce primer per PCR molto puri, sonde a doppia etichetta per qPCR, adattatori indicizzati e primer a fusione per il sequenziamento e una varietà di prodotti avanzati e personalizzati. Per tali caratteristiche, il prodotto descritto ha mostrato performances superiori ad altri in commercio. Pertanto ci siamo rivolti alla Tema Ricerca.

Cordialmente

Dr. Maurizio Fanciulli

Roma 15/04/2025

 Prot.
 DITTA: ILLUMINA
 OFFERTA N. : 4695995

del 09/04/2025

FONDI: 21.01.R.20

Cod. IFO:

Centro di costo della ricerca: 3051550

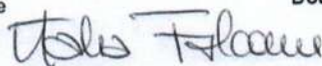
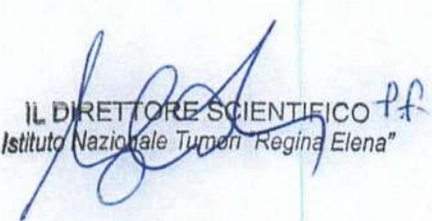
CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
20077596	1	Illumina DNA Prep with exome 2.5 enrichment Tagmentation set D (96 samples)	€ 3.856,00	€ 3.856,00
20077595	1	Illumina DNA Prep with exome 2.5 enrichment Tagmentation set B (96 samples)	€ 3.856,00	€ 3.856,00
	1	Spedizione	€ 150,00	€ 150,00
			Totale imponibile	€ 7.862,00
			IVA al 22%	€ 1.729,64
			TOTALE Euro	€ 9.591,64

Indirizzo di Consegna:

I prodotti in oggetto dovranno essere consegnati alla cortese attenzione del Dr. Italia Falcone, tel 0652662977 presso la Farmacia dell'Istituto al piano-3, Via Fermo Ognibene 23a, 00144 Roma

Il Richiedente

Dott. Italia Falcone



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

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	15/04/25	
Dipartimento	RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
 Le caratteristiche tecniche dei reagenti presenti nell'ordine permettono il sequenziamento delle librerie NGS generate con l'aggiunta di adattatori 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 dalla ditta Illumina e sono gli unici compatibili con gli strumenti Illumina presenti in istituto.
 Si allega l'offerta relativa ai suddetti prodotti.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: **ILLUMINA**

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

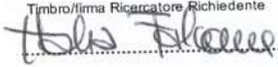
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

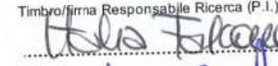
il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare ultime sperimentazioni ricomprese in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già 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 "Regina Elena"

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Roma 15/04/2025

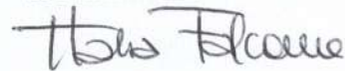
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI ILLUMINA

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

La ditta Illumina è esclusivista nella produzione di tali reagenti.

Il Richiedente



RF
010206
394

(2104)UG: B653D18801

28/03/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

QIAGEN

OFFERTA:241115IT01859862LC Prot.n. RTO/97/2025

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	80234	1	AllPrep DNA/RNA FFPE	550,00	550,00
2	939018	1	Deparaffinization solution 50 mL	308,00	308,00
3	217204	1	miRNeasy Serum/Plasma	404,38	404,38
4	80204	1	AllPrep DNA/RNA mini kit	526,90	526,90
5					-
6					-
OFFERTA ANNUALE QIAGEN X IFO GIA' DEPOSITATA PRESSO UFFICI ABS					
Totale imponibile					1.789,28 €
IVA al 22%					393,64 €
TOTALE Euro					2.182,92 €

14554
14555
14556
14557

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR
Codice 23/01/R/36
Scadenza:
Responsabile: Dr. ssa Maria Rizzo
CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Maria Rizzo

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena
[Signature]

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	IRE  ISG
(Spazio Riservato)		
Data	28/03/2025	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I kit di estrazione di cui si richiede l'ordine alla ditta Qiagen sono necessari per l'estrazione di acidi nucleici dallo stesso campione tumorale, fornendo un notevole risparmio di tempo e materiale, garantendo un'ottima qualità del campione ottenuto. La qualità di questi prodotti ci permette di ottenere dati riproducibili così che gli esperimenti siano confrontabili nel tempo. I prodotti Quiagen oltre che per la continuità dei nostri progetti e la possibilità di confronto dei dati, sono necessari anche per la grande efficienza che sempre hanno dimostrato nei nostri esperimenti.

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: QIAGEN

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Chiara Lizzani
Il Direttore

UOC Ricercatore Responsabile Ricerca (R.I.E)
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

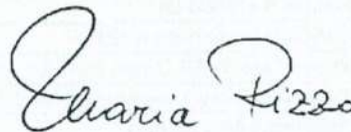
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 28/3/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti QIAGEN

I kit di estrazione di cui si richiede l'ordine alla ditta Qiagen sono necessari per l'estrazione di acidi nucleici dallo stesso campione tumorale, fornendo un notevole risparmio di tempo e materiale, garantendo un'ottima qualità del campione ottenuto. La qualità di questi prodotti ci permette di ottenere dati riproducibili così che gli esperimenti siano confrontabili nel tempo. I prodotti Quiagen oltre che per la continuità dei nostri progetti e la possibilità di confronto dei dati, sono necessari anche per la grande efficienza che sempre hanno dimostrato nei nostri esperimenti.



Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

RF
010206
394

(2104) CIG: B6S3F6D4AB

01/04/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA:E5642015- Prot.n. RTO/98/2025

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A27828	2	MAGMAX MIRVANA	601,88	1.203,76
2	4427975	10	TAQMAN MICRO RNA ASSAYS INV SM	284,76	2.847,60
3					-
4			OFFERTA ANNUALE LIFE TECHNOLOGIES X IFO		-
5			DEPOSITATA PRESSO UFFICI ABS		-
				Totale imponibile	4.051,36 €
				IVA al 22%	891,30 €
				TOTALE Euro	4.942,66 €

14564
14565

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR POC

Codice 23/01/R/34

Scadenza: 11/11/2025

Responsabile: Dr.Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGIA
Dr. Giovanni Blandino

SCIENTIFIC DIRECTOR I.R.C.
IRCCS - 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	01/04/2025	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti sono stati accuratamente selezionati poiché offrono un elevato rapporto qualità-prezzo, come ampiamente documentato nei nostri esperimenti.

In particolare i prodotti sono già in uso presso il nostro laboratorio da anni e pienamente integrati nella routine analitica dei campioni di plasma/siero per i progetti di biopsia liquida e tissutali. I prodotti sono indispensabili al fine di valutare l'espressione di una signature di microRNA a partire da diverse matrici fluide e non-fluide.

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

Prodotti distribuiti in esclusiva

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: LIFE TECHNOLOGIES

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

Il sottoscritto, consapevole delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, 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

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

IRCCS - Istituto Nazionale

D) Valutazione Direzione Scientifica:

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 1/4/2025

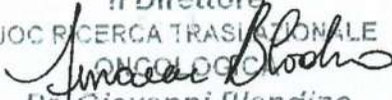
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LIFE TECHNOLOGIES

I prodotti sono stati accuratamente selezionati poiché offrono un elevato rapporto qualità-prezzo, come ampiamente documentato nei nostri esperimenti.

In particolare i prodotti sono già in uso presso il nostro laboratorio da anni e pienamente integrati nella routine analitica dei campioni di plasma/siero per i progetti di biopsia liquida e tissutali. I

prodotti sono indispensabili al fine di valutare l'espressione di una signature di microRNA a partire da diverse matrici fluide e non-fluide.

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

09/04/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

REVVITY

OFFERTA: Q-301187- Prot.n. RTO/106/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	6016731	5	ATPlite 1step Luminescence Assay System, 100 mL	424,08	2.120,40
2	CP15DR	1	PhenoVue ROS-670, Total Oxidative Stress	499,41	499,41
3		1	spese di spedizione	90,00	90,00
4					-
				Totale imponibile	2.709,81 €
				IVA al 22%	596,16 €
				TOTALE Euro	3.305,97 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR HEAL ITALIA

Codice 22/15/R/37

Scadenza: 30/11/2025

Responsabile: Dr.Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
Giovanni Blandino
Dr. Giovanni Blandino

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

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA	IRE 
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	09/04/2025	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Uno di questi prodotti serve per misurare la vitalità cellulare e degli organoidi. L'altro prodotto invece serve per misurare le specie reattive dell'ossigeno nelle cellule e negli organoidi mediante la piattaforma OPERA Phenix

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: **REVVITY**

Fabbisogno presunto in UM:

NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa):

NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
[Firma]
 Dr. Giovanni Blandino
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

SCIENTIFIC DIRECTOR I.F.O.
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"
[Firma]

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 9/4/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti REVVITY

I prodotti richiesti sono necessari per le seguenti motivazioni:

- misurare la vitalità cellulare e degli organoidi.
- misurare le specie reattive dell'ossigeno nelle cellule e negli organoidi mediante la piattaforma OPERA Phenix.

Prodotti distribuiti in esclusiva dalla ditta Revvity come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata

Il Direttore

UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

R
010206
394

CIG: B67D220811



Roma, 03.04.2025

Alla Direzione
Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

SOCIETA' MERCK

Prot.n. 12/SS-NCBTM/25

OFFERTA N: 2002326489

CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
C6885	2	Collagenasi C6885 100 mg	€ 105,60	€ 211,20
H4272	2	Ialuronidasi H4272 30 mg	€ 182,75	€ 365,50
SAB4200714	1	Anti-Heat Shock Protein 70 (HSP70) antibody, Mouse monoclonal	€ 463,25	€ 463,25
D8418	6	D8418 Dimetil solfossido 50ml	€ 57,40	€ 344,40
A2153	1	Sieroalbumina A2153 100G	€ 329,00	€ 329,00
SLGSM33SS	3	SLGSM33SS Unità filtrante Millex™-GS (sterile) 50 PGK	€ 212,25	€ 636,75
Y0503	2	Y-27632 Y0503 1 mg	€ 261,90	€ 523,80
DN-25	1	Desossiribonucleasi I DN25 100mg	€ 146,40	€ 146,40
SML0788	1	A 83-01 SML0788 5 mg	€ 82,98	€ 82,98
			Totale imponibile	€ 3.103,28
			IVA	€ 682,72
			TOTALE	€ 3.786,00

14860
14861
14862
14863
14864
14865
14866
14868
14869Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR-MAD-2022- 12375670 Silvia Soddu
CdC: 3051450

La ditta MERCK è stata scelta in quanto distributore ufficiale

**NB: la merce dovrà essere consegnata c/o Silvia Soddu VIA ELIO CHIANESI 53 00144 ROMA LABORATORI
AREA DIP. E FUNZ. DI RICERCA TRASLAZIONALE PIANO -2**

Firma del Responsabile della Ricerca

Silvia Soddu
Responsabile OSD
Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari

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

Roma, 02/04/25

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N.

La sottoscritta Silvia Soddu, dichiara che i prodotti sottoelencati sono reagenti che verranno impiegati nell'ambito del progetto PNRR "Addressing liver fibrosis prevention and treatment: an unbiased query on the hepatic microenvironment with a perspective targeting of the pro-fibrotic kinase HIPK2", per lo studio della fibrosi in vitro in modelli sperimentali di fettine organotipiche e/o modelli cellulari umani e murini.

Collagenasi C6885
Ialuronidasi H4272
Anti-Heat Shock Protein 70 (HSP70) antibody, Mouse monoclonal SAB4200714
D8418 Dimetil solfossido
Sieroalbumina A2153
SLGSM33SS Unità filtrante Millex™-GS (steril)
Y-27632 Y0503 1 mg
Desossiribonucleasi I DN25
A 83-01 SML0788

I prodotti richiesti a marchio Merk Sigma sono stati scelti perché precedentemente testati e per l'elevata qualità e purezza.

La ditta Merk é stata scelta perché ditta produttrice .

FIRMA DEL RESPONSABILE



MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	03/04/2025	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca, Diagnostica avanzata e Innovazione tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Materiale per colture cellulari

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 per colture cellulari a marchio Millipore prodotti dalla ditta MERCK Life Science sono stati adottati dal nostro gruppo per la loro eccellente qualità. I prodotti offrono il miglior rapporto qualità prezzo ed assicurano una riproducibilità sperimentale non ottenibile con altri prodotti analoghi presenti sul mercato.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

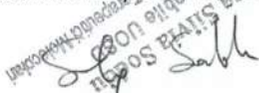
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erranee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno _____

Urgente

Non urgente

Programmabile

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



Roma, 01/04/25

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N.

La sottoscritta Silvia Soddu, dichiara che i prodotti sottoelencati sono reagenti e plastiche che verranno impiegati nell'ambito del progetto PNRR "Addressing liver fibrosis prevention and treatment: an unbiased query on the hepatic microenvironment with a perspective targeting of the pro-fibrotic kinase HIPK2", per lo studio della fibrosi in vitro in modelli sperimentali di fettine organotipiche e/o modelli cellulari umani e murini.

Corning® Matrigel® Growth Factor Reduced (GFR) Basement Membrane Matrix, P
Costar® 24-well Clear TC-treated Multiple Well Plate
Corning® Internal Thread Cryogenic Vials

I prodotti richiesti a marchio Corning sono stati scelti perché precedentemente testati e per l'elevata qualità e purezza.

La ditta **SIAL** é stata scelta perché ha fornito offerta migliore.

FIRMA DEL RESPONSABILE



RF
010206
394

Roma, 03.04.2025

Alla Direzione
Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

SOCIETA' Life Technologies Italia

Prot.n. 13/SS-NCBTM/25

OFFERTA N: E5642015

CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
61870044	1	RPMI 1640 W/GLUTAMAX-I 10X500ML	€ 160.29	€ 160.29
21331046	1	DMEM/F12 (1:1) W/O L GLUT 10X500ML	€ 124.32	€ 124.32
31966047	1	DMEM W/GLUTAMAX I,PYR,4.5G GLU 10X500ML	€ 126.51	€ 126.51
21885108	1	DMEM W/GLUTAMAX-I PYR,IG/L,GLU 10X500ML	€ 124.44	€ 124.44
12634010	7	ADVANCED D-MEM/F-12 500ML	€ 44.08	€ 308.56
12648010	2	RECOVERY CELL CULTURE FREEZING 50ML IN 60ML PETG	€ 180.00	€ 360.00
35050038	2	GLUTAMAX (100X) (CE) 100ML	€ 118.68	€ 237.36
12605010	2	TRYPLE EXPRESS W/ PHENOL RED 100ML	€ 43.47	€ 86.94
10131035	1	GENETICIN 20ML	€ 225.12	€ 225.12
AM9782	1	RNASEZAP 6 X 250 ML	€ 467.50	€ 467.50
4368814	2	KIT, HIGH CAPACITY CDNA RT (200 RXNS)	€ 431.71	€ 863.42
10977049	1	ULTRAPURE DNASE/RNASE FREE DISTILLED WATER, 10X500ML	€ 174.26	€ 174.26
15250061	1	TRYPAN BLUE STAIN 100ML	€ 27.68	€ 27.68
17105041	1	DISPASE 5G	€ 587.20	€ 587.20
100-11-1MG	2	HUMAN IGF-I, PEPROTECH 1 MG	€ 230.92	€ 461.84
AF-100-15-500UG	1	AN-FREE REC HUM EGF, PEPROTECH 500 UG	€ 193.80	€ 193.80
120-10C-100UG	1	HUMAN NOGGIN, PEPROTECH 100 UG	€ 752.56	€ 752.56
NW04120BOX	15	BOLT BISTRIS PLUS 4-12% 10WELL 10 per box	€ 168.49	€ 2,527.35
NW04125BOX	5	BOLT BISTRIS PLUS 4-12% 15WELL 10 per box	€ 168.49	€ 842.45
NW04122BOX	10	BOLT BISTRIS PLUS 4-12% 12WELL 10 per box	€ 170.15	€ 1,701.50
100-18B-250UG	1	HUMAN FGFB (154AA), PEPROTECH 250 UG	€ 283.71	€ 283.71
15290026	1	AMPHOTERICIN B 250 UG/ ML 50ML	€ 38.16	€ 38.16
15596018	1	TRIZOL REAGENT 200ML	€ 412.34	€ 412.34
28025013	1	MLV-REVERSE TRANSCRIPTASE	€ 372.97	€ 372.97
4367659	2	FG,POWER SYBR GREEN PCR MASTER MIX	€ 442.96	€ 885.92
17104019	1	COLLAGENASE, TYPE IV 1G	€ 365.82	€ 365.82
N8010560	2	MICROAMP 96-WELL RXN PLATE	€ 57.05	€ 114.10
10777019	3	RNASEOUT RECOMB.RNASE INHIB. 5000 UNITS	€ 314.40	€ 943.20
12587010	2	B-27 SUPPLEMENT W/O VIT A (50X 10 ML	€ 142.60	€ 285.20
		Totale imponibile		€ 14,054.52
		IVA		€ 3,091.99
		TOTALE		€ 17,146.51

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR 23/01/R/35 Silvia Soddu
CdC: 3051450

La ditta Life Technologies Italia distribuisce in esclusiva i suddetti prodotti

NB: la merce dovrà essere consegnata c/o Silvia Soddu VIA ELIO CHIANESI 53 00144 ROMA LABORATORI AREA DIP. E FUNZ. DI
RICERCA TRASLAZIONALE PIANO -2Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile HOSD
Firma del Responsabile della RicercaIL DIRETTORE SCIENTIFICO ff.
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



sono reagenti necessari per mantenere in coltura linee cellulari e linfociti isolati da campioni di sangue periferico e reagenti per lo studio dell'espressione genica.

I prodotti in oggetto sono stati scelti e precedentemente testati, all'interno del laboratorio di ricerca della Dr.ssa Silvia Soddu, per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

La ditta **Life Technologies Italia** è **distributore ufficiale** di questi prodotti sul territorio Italiano. Tale acquisto alla ditta è necessario al fine di garantire la massima specificità e affidabilità dei risultati sperimentali.

Si allega il preventivo della ditta Thermo Fisher Scientific, distributrice esclusiva dei prodotti richiesti.

FIRMA DEL RESPONSABILE

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	03/04/2025	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca, Diagnostica avanzata e Innovazione tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per colture cellulari

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

L'acquisto del prodotti in oggetto nasce dall'esigenza di mantenere in coltura linee cellulari e linfociti isolati da campioni di sangue periferico e dalla necessità di analisi dell'espressione genica.
I prodotti in oggetto sono stati già utilizzati all'interno del laboratorio di ricerca della Dr.ssa Silvia Soddu, per cui il loro acquisto garantisce l'appropriatezza e la riproducibilità delle procedure sperimentali.

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'

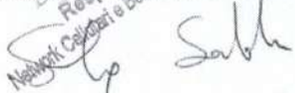
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

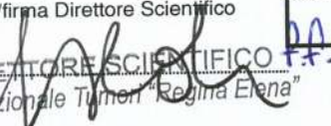
Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico


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

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno -----

Urgente

Non urgente

Programmabile

Roma, 11/04/25
 Ditta: Qiagen
 Offerta: 241115IT01859862LC

CODICE	Q.T A	DESCRIZIONE	Prezzo listino	Euro Cad.	IMPORTO	CENTRO di COSTO
# 55204	1	QIAamp MinElute ccfDNA Mini Kit (50)	€ 609,09		€ 609,09	
				Spese spedizione	€40,00	
				TOTALE	€649,09	

NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Laboratori di ricerca Dr.ssa Giulia Piaggio, UOSD SAFU , PIANO -2, via Elio Chianesi 53.

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: francesca.auciello@ifo.it

L'importo potrà gravare per progetti di ricerca Bando Europeo intestato alla Dott.ssa Giulia Piaggio, Codice IFO 23/07/R/59. Si ricorda che, trattandosi di un progetto europeo, l'IVA è ESCLUSA per tutti gli ordini superiori all'importo di € 300,00.

Responsabile del progetto
 Giulia Piaggio

Giulia Piaggio

Responsabile del Fondo
 Maurizio Fanciulli

M. Fanciulli

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

SCIENTIFIC DIRECTOR S.F.
 IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Maurizio Fanchulli

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

M. Fanchulli UOSD "SAFU"
U.O. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslationale
Responsabile: Dr. Maurizio Fanchulli

SCIENTIFICO DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori - Regina Elena

Roma,

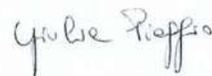
I prodotti richiesti alla ditta Qiagen, saranno utilizzati per esperimenti di estrazione di DNA circolante in campioni murini, volti a valutare la presenza di biomarcatori specifici dell'adenocarcinoma pancreatico.

Per le caratteristiche sopra riportate si dichiara che i prodotti cui si richiede acquisto sono insostituibili e pertanto necessari per il buon esito sperimentale del progetto.

Qiagen è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

Il Richiedente

Dr.ssa Giulia Piaggio



Roma, 11/04/25
 Ditta: Thermofisher
 Offerta: D5818949

CODICE	Q.T A	DESCRIZIONE	Prezzo listino	Euro Cad.	IMPORTO	CENTRO di COSTO
# A53733	1	Absolute Q TM Custom FAM/VIC Genotyping dPCR Assay-Assay ID: DXMFWXP	€ 477,04		€ 477,04	
				Spese spedizione	€48.00	
				TOTALE	€525,04	

NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Laboratori di ricerca Dr.ssa Giulia Piaggio, UOSD SAFU , PIANO -2, via Elio Chianesi 53.

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: francesca.auciello@ifo.it

L'importo potrà gravare per progetti di ricerca Bando Europeo intestato alla Dott.ssa Giulia Piaggio, Codice IFO 23/07/R/59.
 Si ricorda che, trattandosi di un progetto europeo, l'IVA è ESCLUSA per tutti gli ordini superiori all'importo di € 300,00.

Responsabile del progetto
 Giulia Piaggio

Responsabile UOSD
 Maurizio Fanciulli

Giulia Piaggio

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

SCIENTIFIC DIRECTOR *FF*
 IRCCS - Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

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

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Vedi Allegato

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

ThermoFisher 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:

.....

.....

SCIENTIFICO DIRETTORE
 UOSD - Unità Operativa Specialistica Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

[Firma]

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

.....

Timbro/firma Direttore Scientifico

SCIENTIFIC DIRECTOR c.f.
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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



Roma, 08/04/2025
Ditta: Miltenyi

Offerta: 7082906-00 del 07/04/2025

CODICE	QUANTITA'	DESCRIZIONE	prezzo	IMPORTO
130-096-730	PZ 1	Tumor Dissociation Kit, mouse	646,00 €	646,00 €
130-100-008	PZ 4	MACS Tissue Storage Solution, 100mL	92,15 €	368,60 €

Totale € 1014,60
Spese spedizione/ghiaccio secco € 00,00
Totale offerta € 1014,60

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

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

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

Responsabile del progetto.
Giulia Piaggio

Giulia Piaggio

Responsabile UOSD
Maurizio Fanciulli

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

SCIENTIFIC DIRECTOR FF.
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori Regina Elena



Miltenyi Biotec

A chi di competenza

Bologna, 08/01/2025

Oggetto: Dichiarazione di esclusività

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

DICHIARA

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

Miltenyi Biotec S.r.l.u.

- Stefan Gyorgy Otto Miltenyi -

Presidente del C.d.A.

Firmato digitalmente da: STEFAN GYORGY
OTTO MILTENYI
Luogo: Bologna
Data: 08/01/2025 15:53:54

Miltenyi Biotec S.r.l.
Socio Unico
Via Paolo Nanni Costa, 30
40133 Bologna (BO)
Italia

Telefono: +39 051 64 60 411
Fax: +39 051 64 60 499
E-mail: macsit@miltenyi.com
PEC: miltenyibiotec@legalmail.it

Intesa San Paolo Spa, Fil. Imprese
Bologna Città
IBAN: IT 63J 03069 02478 074000100089
BIC: BCITITMM
C/C L.136/2010: Banco BPM Spa
Ag. 14, Bologna
IBAN: IT 52 I 05034 02410 000000002167
BIC: BAPPIT21586

Capitale Sociale Euro 100.000,00 i.v.
C.F./Registro Imprese BO 125 496 001 58
Partita IVA: IT 02077231203
REA - CCIAA di Bologna N. 400646
www.miltenyibiotec.com

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	08/04/2025	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Tumor Dissociation Kit, mouse #130-096-730, MACS Tissue Storage Solution, 100mL 130-100-008

Vedi Allegato

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

Miltenyi è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

Roma, 07/04/2025
 Ditta: Voden

Offerta: 0859-25-EZ del 04/04/2025

CODICE	QUANTITA'	DESCRIZIONE	prezzo	IMPORTO
06040	PZ 2	PancreaCult OGM Mouse Kit	475,20 €	950,40 €
07909	PZ 1	Collagenase Type IV, 100mL	121,50 €	121,50 €
07923	PZ 1	Dispase 1U/mL, 100mL	87,30 €	87,30 €
07900	PZ 2	DNase (1mg/mL), 1mL	95,40 €	190,80 €

Totale € 1350,00

Spese spedizione/ghiaccio secco € 25,00

Totale offerta € 1375,00

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

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

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

Responsabile del progetto.
 Giulia Piaggio

Giulia Piaggio

Responsabile UOSD
 Maurizio Fanciulli

M. Fanciulli

SCIENTIFICO DIRECTOR
 IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	07/04/2025	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

PancreaCult OGM Mouse Kit #06040, Collagenase Type IV, 100mL #07909, Dispase 1U/mL, 100mL #07923, DNase (1mg/mL), 1mL #07900

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:

Voden è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

..... *Giulio Casanova*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

..... *Giulio Piffis*

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità pieno acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

[Signature]
IOSD SAFU
Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
Responsabile *Dr. Maurizio Fanchilli*

**Relazione acquisto, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata
e Innovazione Tecnologica, SAFU, Dr.ssa Giulia Piaggio**

I prodotti di cui richiediamo l'acquisto sono i seguenti:

- PancreaCult™ Organoid Growth Medium (Mouse), #06040, Stem Cell Technologies – 2 confezioni
- Collagenase Type IV (1 mg/mL), # 07909, Stem Cell Technologies – 1 confezione
- Dispase (1 U/mL), # 07923, Stem Cell Technologies – 1 confezione
- DNase I Solution (1 mg/mL), #07900, Stem Cell Technologies – 2 confezioni

I prodotti specificati nella richiesta d'ordine verranno utilizzati per le procedure di isolamento, propagazione e mantenimento delle colture di organoidi derivati da topi con tumore al pancreas. Nello specifico, il PancreaCult Organoid Growth Medium verrà utilizzato come terreno di coltura, già completo di tutti i fattori di crescita. Collagenase Type IV, Dispase e DNase I solution verranno invece utilizzati per digerire il pezzo di tumore prima della sua messa in coltura. Voden risulta essere il distributore ufficiale per l'Italia di tali prodotti.

Responsabile del progetto

Giulia Piaggio

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 4/04/2025

Il prodotto Nonfat Dry Milk, 250 g della Euroclone con il codice BK9999S consente di acquisire immagini di Western Blotting all'UVITEC pulite e senza un background in grado di interferire con l'interpretazione del risultato. Il prodotto CHR Blotting Paper Whatman 3MM con il codice GEH3030917 di medio spessore da 0,34 mm riflettono l'alta qualità, la purezza e l'omogeneità che consentono risultati chiari in cromatografia ed elettroforesi senza necessità di ripetere l'esperimento.

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

Cordialmente

Dr.ssa Paola Nistico'



Roma, 07.04.25

Alla Direzione
Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

SOCIETA' Prodotti Gianni s.r.l.

Prot.n. 17/CA-NCBTM

OFFERTA N: PG-25-02624-CAST del 26-3-2025

CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
ab151727-100ul	1	Rabbit monoclonal [EPR9623] to ADRA2B	€ 599,00	€ 599,00
		Spese di gestione	€ 45,00	€ 45,00
			Totale imponibile	€ 644,00
			IVA	€ 141,68
			TOTALE	€ 785,68

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

Responsabile : Claudia Abbruzzese
Scadenza: 31/03/2026

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

Firma del Responsabile della Ricerca e dei fondi

Sl. S.U.
Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile UOSD
Network Cellulari Bersagli Terapeutici
Molecolari

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	07/04/2025	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca, Diagnostica avanzata e Innovazione tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Si tratta di un anticorpo per western blotting

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

L'anticorpo anti-ADRA2B è indispensabile per valutare l'espressione proteica del recettore sinaptico nell'ambito del progetto di riposizionamento dei farmaci nel glioblastoma. L'anticorpo è stato da noi già testato e l'azienda Prodotti Gianni è distributore esclusivo dei prodotti Abcam.

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 a informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio 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

Chibuitese

Responsabile Ricerca (P.I.)

Chibuitese

Direttore Scientifico

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

S. S. S.
Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile UOSD
Network Cellulari Bersagli Terapeutici
Molecolari

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Roma, 07.04.25

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 17/CA-NCBTM

La sottoscritta Claudia Abbruzzese dichiara che il prodotto richiesto alla ditta Prodotti Gianni è stato scelto e precedentemente testato per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Si tratta di un anticorpo utilizzato per l'analisi di espressione proteica a partire da colture cellulari di linee stabilizzate e/o colture di neurosfere derivate da pazienti affetti da glioblastoma e trattate con diversi farmaci. Tale anticorpo è necessario per identificare il meccanismo molecolare ipotizzato per i farmaci da riposizionare nel trattamento del glioblastoma.

La ditta prodotti Gianni dichiara di essere distributore esclusivo dei prodotti a marchio Abcam.

FIRMA DEL RESPONSABILE

Abbruzzese



Roma, 07.04.25

Alla Direzione
Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

SOCIETA' SIAL s.r.l.

Prot.n. 18/CA-NCBTM

OFFERTA N: 0003938/25 del 20/03/2025

CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
S-P8783-1G	1	Progesterone; powder; BioReagent;	€ 27,00	€ 27,00
S-214485-5G	1	Sodium selenite; 99%	€ 30,00	€ 30,00
S-P5780-5G	1	Putrescine dihydrochloride; powder; BioReagent	€ 53,00	€ 53,00
4512	1	CORNING® 384 WELL PLATE; LOW VOLUME; WHI	€ 428,00	€ 428,00
			Totale imponibile	€ 538,00
			IVA	€ 118,36
			TOTALE	€ 656,36

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

Responsabile : Claudia Abbruzzese
Scadenza: 31/03/2026

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

Firma del Responsabile della Ricerca e dei Fondi

Claudia Abbruzzese

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile UOSD
Network Cellula e Bersagli Terapeutici
Molecolari

Roma, 07.04.25

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 18/CA-NCBTM

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

Si tratta di prodotti utilizzati in analisi di biologia cellulare e biologia molecolare. In particolare, il Progesterone, Sodium selenite e la Putrescine dihydrochloride sono reagenti per colture cellulari impiegati per la coltura di neurosfere derivate da pazienti affetti da glioblastoma.

La piastra 384 WELL PLATE è utilizzata per l'analisi di specifiche chinasi a partire da pannelli di chinasi per l'identificazione di farmaci che influenzino l'attività di membri di una singola sottofamiglia di chinasi o di diverse sottofamiglie nel contesto del riposizionamento dei farmaci nel glioblastoma.

Per i prodotti in elenco ci sono tre offerte e la ditta Sial è risultata la più conveniente.

FIRMA DEL RESPONSABILE

Abbruzzese



Roma, 07.04.25

Alla Direzione
Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

SOCIETA' Euroclone S.p.A.

Prot.n. 16/CA-NCBTM

OFFERTA N: 4941/AHI del 26-3-2025

CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
BK12498S	1	Tris Buffered Saline (TBS-10X), 1 l	€ 108,00	€ 108,00
BK55550S	1	Histamine H1 Receptor (F5Q1L) Rabbit mAb, 100 ul	€ 562,10	€ 562,10
			Totale imponibile	€ 670,10
			IVA	€ 147,42
			TOTALE	€ 817,52

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

Responsabile : Claudia Abbruzzese
Scadenza: 31/03/2026

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

Firma del Responsabile della Ricerca e dei fondi

Claudia Abbruzzese

IL DIRETTORE SCIENTIFICO *PA*
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile UOSD
Network Cellulari Bersagli Terapeutici
Molecolari

N.R.chiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE 
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data		07/04/2025
Dipartimento		Dipartimento di Ricerca, Diagnostica avanzata e Innovazione tecnologica
U.O. / Servizio richiedente		UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Si tratta di un buffer e un anticorpo per la biologia molecolare

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

Il Tris Buffered Saline in oggetto è stato scelto e già precedentemente testato per la sua ottima qualità, ed è quindi necessario per garantire la ripetibilità dei risultati nelle condizioni sperimentali messe a punto.

L'anticorpo anti-H1R è indispensabile per valutare l'espressione proteica del recettore sinaptico nell'ambito del progetto di riposizionamento dei farmaci nel glioblastoma.

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 a informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio 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

Abbattese

Responsabile Ricerca (P.I.)

Abbattese

Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO

Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D.ssa *Giliana Soddu*
Responsabile UOSD
Network Cellulari Bersagli Terapeutici
Molecolari

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Roma, 07.04.25

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 16/CA-NCBTM

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

Si tratta del Tris buffered saline (TBS), a marchio EuroClone, che viene utilizzato come tampone di lavaggio durante il western blotting e di un anticorpo utilizzato per l'analisi di espressione proteica a partire da colture cellulari di linee stabilizzate e/o colture di neurosfere derivate da pazienti affetti da glioblastoma e trattate con diversi farmaci. Questo anticorpo è necessario per identificare il meccanismo molecolare ipotizzato per i farmaci da riposizionare nel trattamento del glioblastoma.

L'acquisto alla ditta Euroclone e' necessario al fine di garantire la ripetibilità dei risultati nelle condizioni sperimentali messe a punto; inoltre la ditta dichiara che i prodotti della società Cell Signaling Technology Inc. (CST), vengono distribuiti in Italia in via esclusiva dall'Euroclone.

FIRMA DEL RESPONSABILE

Abbruzzese