

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. 491 del 21/05/2025

OGGETTO: Affidamento, ai sensi degli art. 50 comma 1 lett. b) e 76 comma 2 ,lett. b) del D. Lgs 36/2023, fornitura di reagenti e animali da stabulazione. Fondo Ministero della Salute PNC-INNOVA cod. IFO 23/01/R/48 CUP H83C22000910001 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo AIRC cod. IFO 25/30/R/04 CUP H53C24001710007, responsabile Dr.ssa D. del Bufalo, Fondo AIRC cod. IFO 23/30/R/05 H83C23000040007, responsabile Dr. O. Segatto, Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/17 CUP H89C21000340001, responsabile Dr.ssa A. Biroccio, Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 24/01/G/33 CUP H53C24000230001 responsabile Dr.ssa B. Bellei, Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 24/01/R/22 CUP H53C24000280001, responsabile Dr. M. Maugeri-Saccà, Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 24/01/G/32 CUP H53C24000240001 responsabile Dr.ssa E. Camera, Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 24/01/R/27 CUP H83C24000370001 responsabile Dr.ssa C. Abbruzzese.

Esercizi/o e conto 2025-501010393-501010394-501010705 Centri/o di costo 3051150-3051350-1100050-3041050-3051450

- **Importo presente Atto: € € 76.676,99**

- **Importo esercizio corrente: € € 76.676,99**

Budget

- **Assegnato: € -**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2025/ ABS SAR 92

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-523-2025

L'estensore

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

Daniela Kolziu

Giuseppe Navanteri

Il Responsabile del Procedimento

Barbara Filipponi

La presente determinazione si compone di n° 8 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

Allegati nr. 62; 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 Fargnoli 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. 519 del 18/06/2024, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR-MCNT2-2023-12377963, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "KEAPness: a transcriptional framework for the molecular diagnosis of immunotherapy response in lung cancer with a tumor-agnostic potential." cod. IFO 24/01/R/22, responsabile Dr. Marcello Maugeri-Sacca;
- con deliberazione nr.517 del 18/06/2024 è stato accettato il finanziamento pari a 948.000,00 per realizzazione del progetto PNRR-MCNT2-2023- 12377707, dal titolo: "Targheting skin metabolic activity to correct depigmentation in vitiligo:focus on IGF/insulin signaling and glucose mateabolism to prevent inflammation and immune system activation", cod. Ifo 24/01/G/33 responsabile Dr.ssa Barbara Bellei;
- con deliberazione n. 623 del 14/07/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNC-E3-2022-23683266 PNCHLS-DA per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "Ecosistema innovativo della Salute", cod. IFO 23/01/R/48, responsabile Dr. G. Blandino;
- con deliberazione n.664 del 09/06/2021, è stato accettato il finanziamento di euro 390.000,00 disposto dal Ministero della Salute per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "BRCA and beyond: dissecting BRCAness and

overcoming therapeutic resistance" (co-2019-12369662), cod. IFO 21/01/R/17, responsabile Dr.ssa Annamaria Biroccio;

con deliberazione n. 27 del 02/01/2024, è stato accettato il finanziamento disposto dall'Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell'Istituto Regina Elena per lo svolgimento del progetto dal titolo: "Shaping melanoma microenvironment by bcl-2: from novel mediators of tumor/stroma crosstalk to new therapeutic approaches" cod. IFO 25/30/R/04, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo;

con deliberazione n. 779 del 26/09/2024, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR-MCNT2-2023-12377462, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "CLINICALLY APPROVED DRUGS TARGETING PYRUVATE KINASE M2: A DRUG REPURPOSING PATHWAY TO MOVE FORWARD THE TREATMENT OF GLIOBLASTOMA", cod. IFO 24/01/R/27, responsabile Dr.ssa Claudia Abbruzzese;

con deliberazione nr.538 del 24/06/2024 e stata stipulata la convenzione attuativa tra ministero della salute e ifo-isg (hub) ed accettazione finanziamento pari a 1.000.000,00 per la realizzazione del progetto PNRRMCNT"-2023-12377388 dal titolo "Omics approaches as innovative diagnostic strategies to delineate the bisogniature of cytokine signals in psoriasis and atopic dermatitis" responsabile dr.ssa E. Camera;

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

Considerato che il Dr. G. Blandino, la Dr.ssa C. Abbruzzese, il Dr. M. Maugeri-Saccà, la Dr.ssa B. Bellei, la Dr.ssa A. Biroccio, la Dr.ssa D. del Buffalo, il Dr. O. Segatto e la Dr.ssa E. Camera 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, Phoenix Biolife Science, Life Technologies Italia, Agilent Technologies Italia, Qiagen srl, Aurogene srl, Euroclone spa, Clinisciences srl, Carlo Erba Reagents srl, D.B.A. Italia, Spectra 2000 srl, , allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera n.358/2019 e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi controfirmate dal Direttore Scientifico.

La Dr.ssa E. Camera con nota protocollo 6788 del 06/05/2025 e il Dr. M. Maugeri-Sacca con nota protocollo 6917 del 08/05/2025 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: Clinisciencences srl ed Euroclon spa. risultano essere economicamente più vantaggiosi;

la Dr.ssa A. Biroccio con nota protocollo nr. 6571 del 29/04/2025 ed il Dr. O. Segatto con nota protocollo 6887 del 07/05/2025, hanno altresì richiesto la fornitura degli animali da stabulazione ai sensi degli art. 50 comma 1 lett. b) del D. Lgs 36/2023.

Visto il parere favorevole del Direttore Scientifico IRE f.f, e del Direttore Scientifico ISG apposti in calce alle richieste citate;

Accertata la disponibilità sui Fondi citati in premessa;

Esperiti i controlli sulle richieste presentate dai responsabili dei progetti;

Ritenuto necessario e opportuno affidare, ai sensi degli artt. 50 e 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, i prodotti indicati nelle allegate lettere protocollo, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

• Life Technologies Italia	€	15.963,70	Iva compresa;
• Agilent Technologies Italia	€	1.925,77	Iva compresa;
• Phoenix Biolife Sciences srl	€	5.404,60	Iva compresa;
• Qiagen srl	€	1.110,91	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	1.652,71	Iva compresa;
• Euroclone spa	€	3.569,11	Iva compresa;
• Charles River Laboratories	€	781,85	Iva compresa;
• Charles River Laboratories	€	9.177,47	Iva compresa;
• Aurogene srl	€	10.254,10	Iva compresa;
• Carlo Erba Reagents srl	€	1.682,40	Iva compresa;
• Qiagen srl	€	797,90	Iva compresa;
• Clinisciencences srl	€	6.306,01	Iva compresa;
• Aurogene srl	€	309,27	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	2.675,90	Iva compresa

• Phoenix Biolife Sciences srl	€	5.404,60	Iva compresa;
• Qiagen srl	€	1.110,91	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	1.652,71	Iva compresa;
• Euroclone spa	€	3.569,11	Iva compresa;
• Charles River Laboratories	€	781,85	Iva compresa;
• Charles River Laboratories	€	9.177,47	Iva compresa;
• Aurogene srl	€	10.254,10	Iva compresa;
• Carlo Erba Reagents srl	€	1.682,40	Iva compresa;
• Qiagen srl	€	797,90	Iva compresa;
• Clinisciences srl	€	6.306,01	Iva compresa;
• Aurogene srl	€	309,27	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	2.675,90	Iva compresa
• Euroclone spa	€	1.670,28	Iva compresa;
• D.B.A. Italia srl	€	4.892,20	Iva compresa;
• Spectra 2000 srl	€	6.049,98	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	2.452,74	Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 76.676,99 Iva compresa, graverà sui Fondi:
 Fondo ministero della Salute PNC-INNOVA cod. IFO 23/01/R/48 per € 24.404,98, responsabile Dr. G. Blandino, Fondo AIRC cod. IFO 25/30/R/04 pe € 5.221,82, responsabile Dr.ssa D. del Bufalo, Fondo AIRC cod. IFO 23/30/R/05 per € 781,85, responsabile Dr. O. Segatto, Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/17 per € 21.113,97, responsabile Dr.ssa A. Biroccio, Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 24/01/G/33 per € 7.104,00 responsabile Dr.ssa B. Bellei, Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 24/01/R/22 per € 4.655,45, responsabile Dr. M. Maugeri-Saccà, Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 24/01/G/32 per € 10.942,18 responsabile Dr.ssa E. Camera, Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 24/01/R/27 per € 2.452,72 responsabile Dr.ssa C. Abbruzzese che presentano la necessaria disponibilità.

cod. IFO 23/01/R/48

- assegnato:	€	2.000.000,00
- utilizzato:	€	1.005.242,76
- presente atto:	€	24.404,98
- residuo:	€	970.352,26

cod. IFO 25/30/R/04

- assegnato:	€	170.000,00
- utilizzato:	€	40.059,98
- presente atto:	€	5.221,82
- residuo:	€	124.718,20

cod. IFO 23/30/R/05

- assegnato:	€	166.000,00
- utilizzato:	€	149.475,27
- presente atto:	€	781,85
- residuo:	€	15.742,88

cod. IFO 21/01/R/17

- assegnato:	€	390.000,00
- utilizzato:	€	298.779,09
- presente atto:	€	21.113,97
- residuo:	€	70.106,94

cod. IFO 24/01/G/33

- assegnato:	€	346.000,00
- utilizzato:	€	58.042,37
- presente atto:	€	7.104,00
- residuo:	€	280.853,63

cod. IFO 24/01/G/32

- assegnato:	€	600.000,00
- utilizzato:	€	80.864,52
- presente atto:	€	10.942,18
- residuo:	€	508.193,30

cod. IFO 24/01/R/22

- assegnato:	€	980.000,00
- utilizzato:	€	222.892,70
- presente atto:	€	4.655,45
- residuo:	€	752.451,85

cod. IFO 24/01/R/27

- assegnato:	€	380.000,00
- utilizzato:	€	73.974,96
- presente atto:	€	2.452,74
- residuo:	€	303.572,30

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 3051150-3051350-1100050-3041050-3051450.

- Conto 501010393 x € 5.221,82
- Conto 501010394 x € 61.495,85
- Conto 501010705 x € 9.959,32

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

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Giuseppe Navaneri

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

UG: B6B5C62629D

09/04/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

PHOENIX BIOLIFE SCIENCE

OFFERTA: 01-01-2025 - Prot.n. RTO/107/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	PBS12331	3	Mutation Detection Kit	380,00	1.140,00
2	PBS91032	1	RTqPCR Multiplex Assay Kit	2.160,00	2.160,00
3	PBS002040054	1	Blood and tissue DNA methylation kit	1.130,00	1.130,00
				Totale imponibile	4.430,00 €
				IVA al 22%	974,60 €
				TOTALE Euro	5.404,60 €

15336
15337

Fondi su cui far gravare la spesa: PNC INNOVA

Codice 23/01/R/48

Scadenza: 30/09/2026

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
MURROLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

SCIENTIFICO DIRECTOR F.C.
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		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti elencati, di cui si richiede l'acquisto, sono necessari per il completamento degli esperimenti di biologia molecolare avviati a Febbraio 2025. I medesimi, già impiegati con successo, si sono dimostrati reagenti utili ed affidabili, consentendo la risoluzione della problematica del multiplexing in qPCR in maniera agevole e veloce.

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: **PHOENIX BIOLABS**

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
Maria Biondi
 Dr. Giovanni Blandino
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.1.)

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 9/4/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti PHOENIX BIOLIFE SCIENCE

I prodotti elencati, di cui si richiede l'acquisto, sono necessari per il completamento degli esperimenti di biologia molecolare avviati a Febbraio 2025. I medesimi, già impiegati con successo, si sono dimostrati reagenti utili ed affidabili, consentendo la risoluzione della problematica del multiplexing in qPCR in maniera agevole e veloce.

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

Il Direttore

UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

CIG: B6BAFD85F5

16/04/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI**QIAGEN****OFFERTA: 241115IT01859862LC - Prot.n. RTO/118/2025**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	56404	2	QIAamp DNA FFPE Tissue Kit (50)	301,29	602,58
2	939018	1	Deparaffin Solution	308,00	308,00
3					-
			OFFERTA ANNUALE QIAGEN IN POSSESSO		
			UFFICI ABS	tale imponibile	910,58 €
				IVA al 22%	200,33 €
			TOTALE Euro		1.110,91 €

15408
15409

Fondi su cui far gravare la spesa: PNC INNOVA

Codice 23/01/R/48

Scadenza: 30/09/2026

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO *ff*
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	16/04/2025	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I reagenti di cui si richiede l'acquisto si rendono necessari per completare le estrazioni di DNA tissutale a partire da frammenti FFPE ottenuti dai pazienti affetti da carcinoma della vescica arruolati nello studio prospettico sul medesimo tumore del PNC E3 INNOVA. Tali prodotti sono già in uso e si sono rivelati affidabili in termini di praticità, rese, e compatibilità con l'estrattore automatico QIAcube connect presente presso i locali della Anatomia Patologica ed attualmente utilizzato per velocizzare le pratiche sperimentali inerenti il progetto di cui sopra

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: **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 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

Dr. Giovanni Blandino

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 *AP*
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

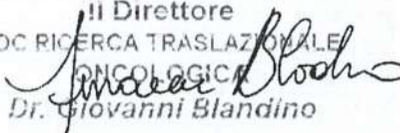
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 16/04/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti QIAGEN

I reagenti di cui si richiede l'acquisto si rendono necessari per completare le estrazioni di DNA tissutale a partire da frammenti FFPE ottenuti dai pazienti affetti da carcinoma della vescica arruolati nello studio prospettico sul medesimo tumore del PNC E3 INNOVA. Tali prodotti sono già in uso e si sono rivelati affidabili in termini di praticità, rese, e compatibilità con l'estrattore automatico QIAcube connect presente presso i locali della Anatomia Patologica ed attualmente utilizzato per velocizzare le pratiche sperimentali inerenti il progetto di cui sopra

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

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	15/04/2025	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti di cui si richiede l'acquisto, includenti le strips da gel elettroforesi ed i relativi reagenti per la quantizzazione delle rese e della qualità di DNA genomici estratti dai tessuti tumorali, vengono richiesti per portare avanti le attività sperimentali relative all'analisi NGS mutazionale e del pattern di metilazione inserite nel progetto sul carcinoma della vescica INNOVA (PI: Dr. Simone) e nella RC2024 (PI: Dr. Mastroianni). T

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

ali reagenti, con caratteristiche uniche di compatibilità con lo strumento TapeStation 4150 al quale ci appoggiamo, consentono infatti una rapida analisi della quantità e qualità del materiale estratto (DNA genomico) consentendoci di valutare in anticipo se proseguire con le attività molecolari oppure riestrarre il materiale agendo da QC. Prodotti distribuiti in esclusiva come da dichiarazione di unicità allegata

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 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

Giovanni Blandino
Dr. Giovanni Blandino

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

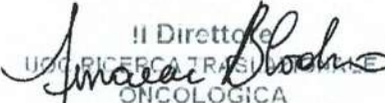
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 15/4/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti AGILENT

I prodotti di cui si richiede l'acquisto, includenti le strips da gel elettroforesi ed i relativi reagenti per la quantizzazione delle rese e della qualità di DNA genomici estratti dai tessuti tumorali, vengono richiesti per portare avanti le attività sperimentali relative all'analisi NGS mutazionale e del pattern di metilazione inserite nel progetto sul carcinoma della vescica INNOVA (PI: Dr. Simone) e nella RC2024 (PI: Dr. Mastroianni). Tali reagenti, con caratteristiche uniche di compatibilità con lo strumento TapeStation 4150 al quale ci appoggiamo, consentono infatti una rapida analisi della quantità e qualità del materiale estratto (DNA genomico) consentendoci di valutare in anticipo se proseguire con le attività molecolari oppure riestrarre il materiale agendo da QC.


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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	09/04/2025	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I reagenti di cui si richiede l'acquisto si rendono necessari per il completamento delle attività di sequencing mutazionale relative al progetto RC2024 (PI: Dr. Mastroianni) ed ad una sezione del progetto sul carcinoma della vescica (PNC E3 INNOVA, PI: Dr. Simone). Essi sono infungibili per via delle caratteristiche di compatibilità con il workflow ThermoFisher NGS ed il sequenziatore S5 di cui facciamo utilizzo locato presso l'Anatomia Patologica.

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: **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 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
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
 Dr. Giovanni Blandini

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

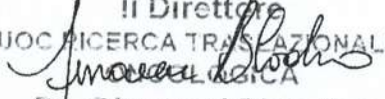
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 9/4/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LIFE TECHNOLOGIES

I reagenti di cui si richiede l'acquisto si rendono necessari per il completamento delle attività di sequencing mutazionale relative al progetto RC2024 (PI: Dr. Mastroianni) ed ad una sezione del progetto sul carcinoma della vescica (PNC E3 INNOVA, PI: Dr. Simone). Essi sono infungibili per via delle caratteristiche di compatibilità con il workflow ThermoFisher NGS ed il sequenziatore S5 di cui facciamo utilizzo locato presso l'Anatomia Patologica.

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

010205
393

UG: B6BAE3C1F8

Prot.16-MPNAT/25 del 16/04/2025

Ditta: Euroclone SpA

Offerta n. 5930/AHI del 14/04/2025

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	ECB2071L	10	MEM with Earle's Salts	5,00	50,00
2	ECM0090L	4	Dulbecco's Modified Eagle's Medium/ Ham's F-12 without L-Glutamine	8,50	34,00
3	ECB9006L	200	RPMI 1640 Medium w/o L-Gluamine with Phenol Red	4,50	900,00
4	ECB7501L	25	Dulbecco's Modified Eagle's Medium High Glucose with sodium pyruvate, without L-Glutamine	4,50	112,50
5	ECB4004L	200	Dulbecco's Phosphate Buffer Saline w/o Calcium w/o Magnesium	4,00	800,00
6	ECB3052D *	100	Trypsin-EDTA 1X in PBS w/o Calcium w/o Magnesium w/o Phenol Red	6,50	650,00
7	ECB3054D	6	MEM Non Essential Aminoacids 100X	11,50	69,00
8	ECB3001D *	25	Penicillin/Streptomycin 100X	7,20	180,00
9	ECB3000D *	25	L-Glutamine 100X (200 mM)	5,20	130,00
10			IN SCONTO MERCE:		
11	KNCRV45X	1	Capp Rondo Vortex Mixer 4.500rpm w/ adjust. speed, 1 pcs	0,00	0,00
				Totale imponibile	2.925,50
				IVA	643,61
				TOTALE	3.569,11

15393
15394
15395
15396
15397
15398
15399
15400
15401
15402

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca **AIRC 2025** "Shaping melanoma microenvironment by bcl-2: from novel mediators of tumor/stroma crosstalk to new therapeutic approaches" cod. IFO **25/30/R/04**, (voce costi indiretti CdC **3051350**) responsabile Dr.ssa Donatella **Del Bufalo**.

NB: I prodotti vanno consegnati alla Dr.ssa Donatella Del Bufalo, UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano -2, via Elio Chianesi 53.

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Anna Bagnato
 Dr.ssa Anna Bagnato
 Responsabile UOSD
 "Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici"
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

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

Del Bufalo



Roma, 16/04/2025

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

Nel nostro laboratorio di ricerca si lavora principalmente con linee cellulari sia umane che murine coltivate in vitro. In particolare, utilizziamo linee di melanoma che richiedono differenti terreni con anche diversi additivi. Tra questi, oltre al siero, che consiste di una miscela di composti essenziali per la crescita cellulare e rappresenta il principale reagente, troviamo anche L-Glutamine 100X (200 mM) (ECB3000D), Penicillin/Streptomycin 100X (ECB3001D) e i MEM NON ESSENTIAL AMINOACIDS (ECB3054D). Inoltre, diverse linee richiedono terreni differenti, in particolare avremmo bisogno del MEM with Earle's Salts (ECB2071L), del Dulbecco's Modified Eagle's Medium/ Ham's F-12 without L-Glutamine (ECM0090L), RPMI (ECB9006L) e infine del DMEM (ECB7501L). Oltre al siero, terreni ed elementi essenziali per arricchire i terreni, sono fondamentali la TRIPSINA (ECB3052D) e il PBS (ECB4004L).

Acquistiamo i reagenti dalla ditta Euroclone, in quanto distributore ufficiale.

Dr.ssa Donatella Del Bufalo

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	16/04/2025	
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella

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

I prodotti richiesti sono distribuiti in esclusiva da Euroclone SpA.

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

Del Bufalo

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Del Bufalo

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

AA

Anna Bagnato
Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD

"Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

UG: B6B57971A1

Prot.15-MPNAT/25 del 10/04/2025

Ditta: Life Technologies Italia

Offerta n. E5642015 del 15/01/2025

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A5256701	6	VALUE FBS 500ML	225,78	1.354,68
2					0,00
3					0,00
				Totale imponibile	1.354,68
				IVA	298,03
				TOTALE	1.652,71

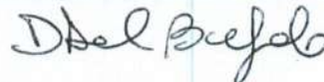
15322

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca AIRC 2025 "Shaping melanoma microenvironment by bcl-2: from novel mediators of tumor/stroma crosstalk to new therapeutic approaches" cod. IFO 25/30/R/04, (voce costi indiretti CdC 3051350) responsabile Dr.ssa Donatella Del Bufalo.

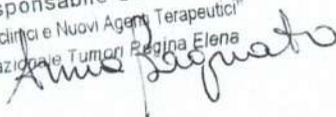
NB: I prodotti vanno consegnati alla Dr.ssa Donatella Del Bufalo, UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano -2, via Elio Chianesi 53.

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

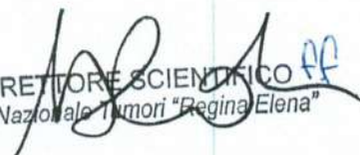
Il Responsabile del Progetto
 Dr.ssa Donatella Del Bufalo
 (donatella.delbufalo@ifo.it)



Dr.ssa Anna Bagnato
 Responsabile UOSD
 "Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici"
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena



IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



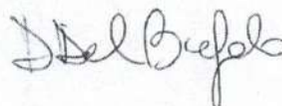
Roma, 10/04/2025

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

L'utilizzo di cellule o linee cellulari coltivate in vitro è ormai entrato nel lavoro quotidiano di quasi tutti i laboratori di ricerca. Le colture cellulari richiedono differenti terreni con anche diversi additivi. Tra questi ultimi il principale è il siero che consiste di una miscela di composti essenziali per la crescita cellulare, contiene componenti che promuovono l'adesione e la propagazione cellulare, nutrienti e minerali in tracce (oligoelementi), proteine di trasporto come transferrina e albumina, fattori di crescita e ormoni, proteine (come l'albumina e la fetuina). Il siero più utilizzato è quello bovino, specialmente quello fetale (FCS o Fetal Calf Serum opp FBS o Fetal Bovine Serum). Ormai da tempo utilizziamo in laboratorio il siero Gibco (cod 10270106) per il suo buon rapporto qualità/prezzo, rispetto al siero offerto da altre aziende, che abbiamo ugualmente precedentemente testato.

Acquistiamo i reagenti da Life, distributore ufficiale.



Dr.ssa Donatella Del Bufalo

N.Richiesta		MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)			
		Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data		10/04/2025	
Dipartimento		Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente		Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella

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

I prodotti richiesti sono distribuiti in esclusiva da Life Technologies Italia.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

Prot.RTO2-38/25-OS del 06/05/2025

Ditta: Charles River Laboratories Italia Srl

Offerta: n. del vedi catalogo 2025

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	#614	2	NOD SCID Gamma Femmine di 6 settimane	254,35	508,70
2					-
3		1	Safebox 2	63,26	63,26
		1	spese di trasporto	68,90	68,90
					-
				Totale imponibile	640,86
				IVA	140,99
				TOTALE Euro	781,85

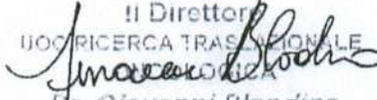
L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca AIRC 2023 "Therapeutic targeting of FGR2 fusions in models of intrahepatic cholangiocarcinoma" cod. IFO 23/30/R/05 (voce costi indiretti, CdC 110005), responsabile Dr. Segatto.

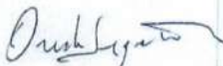
NB: Gli animali vanno consegnati allo stabulario di Castel Romano.

I topi vanno scalati dall'allegato VI n° 699/2024-PR (Risp. a prot. 30234.106) del 22/07/2024, responsabile Prof.ssa Antonietta ARCELLA.

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

SCIENTIFIC DIRECTOR
 IRCCS - Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

II Direttore
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE

 Dr. Giovanni Blandino



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

Prot.RTO2-/25-AB del 23/04/2025
 Ditta: Charles River Laboratories Italia Srl
 Offerta: n. catalogo 2025

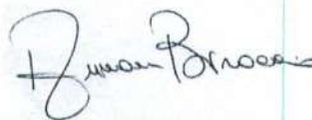
URGENTE – FONDO IN SCADENZA

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	#614NSG	30	Female NSG MOUSE 35-42* Days (5-6 settimane)	241,94	7.258,20
2					-
3		2	Safebox 2	63,26	126,52
					-
		2	trasporto	68,90	137,80
				Totale imponibile	7.522,52
				IVA	1.654,95
				TOTALE	9.177,47

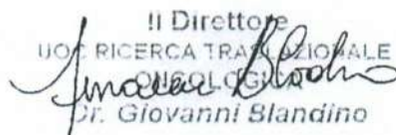
L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca Ministero Salute 2019 "BRCA and beyond: Dissecting BRCAness and overcoming therapeutic resistance" cod. IFO 21/01/R/17 (CdC 110005), responsabile Dr.ssa Biroccio.

**NB: Gli animali vanno consegnati allo stabulario di Castel Romano.
 I topi vanno scalati dall'allegato VI n° 236/2021-PR (Risp. a prot. AC0DD.38) del 30/03/2021, responsabile Dr.ssa Biroccio.**

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



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

Il Direttore
 UO Ricerca Translazionale
 Oncologia

 Dr. Giovanni Blandino


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



FONDO IN
SCADENZA

Prot.RTO2-40/25-AB dell'8/05/2025
Ditta: Carlo Erba Reagents Srl
Offerta: n. 2125508441 del 7/04/2025

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	FE5L019911000005	1	ON-TARGETplus hTHOC1 siRNA Spool	552,12	552,12
2	FE5L025006010005	1	Smart pool Human THOC2 5nm	552,12	552,12
3	FE5D0018100105	1	ON-TARGETplus Non-targeting siRNA #1 5 nmol	234,78	234,78
4					-
	A00XBBB63	1	CONCORSO SPESE GESTIONE PRATICA FE5/FE6	40,00	40,00
				Totale imponibile	1.379,02
				IVA	303,38
				TOTALE	1.682,40

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

NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr.ssa Biroccio, UOC Ricerca Traslazionale Oncologica, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano -2, via Fermo Ognibene 23/A.

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

Al Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Bianchini

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

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

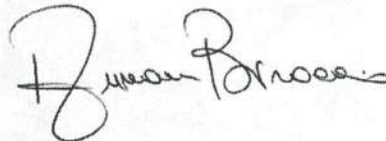
Roma, 08/05/2025

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

I prodotti richiesti alla ditta Dharmacon, di cui è distributore esclusivo Carlo Erba, si sono dimostrati nel corso dei nostri studi altamente efficienti nel ridurre l'espressione dei geni bersaglio rispetto ai quali sono state sintetizzate le sequenze siRNA. Dovendo inoltre portare a termine degli studi in cui abbiamo condotto degli esperimenti utilizzando tali reagenti, abbiamo l'esigenza di acquistarne nuove aliquote per garantire la riproducibilità e la continuità di risposta dei nostri risultati.

Dr.ssa Annamaria Biroccio



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

Data	08/05/2025
Dipartimento	Ricerca e Tecnologie Avanzate
U.O. / Servizio richiedente	Ricerca Traslazionale Oncologica

A) INFORMAZIONI SANITARIE	
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:	
vedi tabella allegata	
.....	
.....	
.....	
Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:	
I prodotti richiesti sono distribuiti in esclusiva dalla Carlo Erba Reagents Srl (vedi allegati).	
.....	

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



FONDO IN
 SCADENZA

Prot.RTO2-33/25-AB dell'8/04/2025

Ditta: Aurogene Srl

Offerta: n. 750/G del 27/03/2025

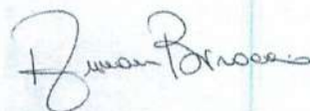
	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	BIO-94050	1	SensiFAST SYBR Lo-ROX Kit 5000 rxns	2.130,00	2.130,00
2	BIO-52073	1	ISOLATE II RNA Mini Kit 250 preps	2.520,00	2.520,00
3	BIO-65054	1	SensiFAST cDNA Synthesis Kit	445,00	445,00
4	BIO-21113	1	MyTaq HS DNA Polymerase 2500 units	1.100,00	1.100,00
5	FSP-010209-2	2	FluoroSpot Plus: Human IFN-gamma/IL-2/TNF-alpha	1.105,00	2.210,00
6					0,00
				Totale imponibile	8.405,00
				IVA	1.849,10
				TOTALE	10.254,10

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

NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr.ssa Biroccio, UOC Ricerca Traslazionale Oncologica, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano -2, via Fermo Ognibene 23/A.

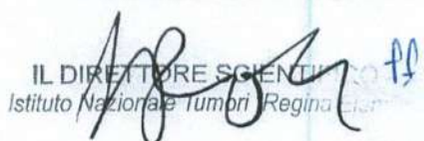
Per chiarimenti sulla richiesta contattare: adele.petricca@ifo.it

Il Direttore
 UOC Ricerca Traslazionale Oncologica
 CNOD
 Dr. Giovanni Bandino

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena



Roma, 08/04/2025

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

I prodotti indicati in offerta della ditta Bioline (ora nominata Meridian Bioscience) si riferiscono a reagenti utilizzati per la biologia molecolare. Nelle nostre indagini di laboratorio ricorriamo alla valutazione dei livelli di espressione dei trascritti di geni coinvolti nella oncogenesi e nella progressione tumorale in linee cellulari di tumore umano. Tale valutazione viene effettuata tramite PCR quantitativa in tempo reale (qRT-PCR), metodica che simultaneamente amplifica (reazione a catena della polimerasi o PCR) e quantifica il DNA di interesse. Tale quantificazione richiede l'uso di colorazioni fluorescenti che si intercalano al DNA, come il SYBR Green. In quest'ottica sperimentale, il prodotto SensiFast SYBR Lo-ROX Kit viene impiegato per l'elevata qualità e ottima funzionalità. Inoltre, tale kit ha il vantaggio di essere altamente versatile perchè adattabile a macchine per real-time di marche differenti, ed efficiente, in quanto consente di ridurre in maniera significativa sia i tempi sperimentali sia i rischi di contaminazione dei campioni grazie al protocollo di reazione basato su un unico passaggio. Per la preparazione dei cDNA da utilizzare come stampo nelle reazioni di qRT-PCR è opportuno utilizzare un sistema affidabile e riproducibile. A tale scopo un valido prodotto è rappresentato dal SensiFast cDNA Synthesis Kit, contenente l'enzima trascrittasi inversa, l'enzima DNAsi privo di contaminazioni da RNAsi, ed il tampone ottimale per la reazione di retrotrascrizione. Per altre reazioni di PCR usiamo la MyTaq HS DNA Polymerase, una DNA polimerasi di nuova generazione che grazie ad un blocco mediato da anticorpo sensibile al calore è impedita qualunque reazione aspecifica che possa avvenire a temperature differenti da quella di innesco della reazione di amplificazione. Per l'estrazione dell'RNA da cellule tumorali o tessuti di origine sia umana che animale ci avvaliamo dell'ISOLATE II RNA Mini Kit, un prodotto caratterizzato da elevata praticità, efficienza ed affidabilità di purificazione dell'RNA totale. Inoltre, l'ISOLATE II RNA Mini Kit è stato formulato per ottenere le migliori prestazioni in qRT-PCR se accoppiato con il SensiFast cDNA Synthesis Kit e il SensiFast SYBR Lo-ROX Kit.

Il kit FluoroSpot Plus indicato nella richiesta di offerta, della ditta Mabtech, azienda leader nel campo dell'immunologia applicata alla ricerca scientifica, è un saggio a base immunologica deputato alla rilevazione

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

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

Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:	
I prodotti richiesti sono distribuiti in esclusiva dalla Aurogene Srl (vedi allegati).	

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

SOCIETA': CliniSciences
 OFFERTA: 28042025-130 del 05/05/2025
 CDC: 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

N	Codice	Descrizione	Formato	Prezzo Un/conf.	Sconto %	Prezzo scontato	Q.tà	Prezzo finale	IVA 22 %
1	ELH-CXCL16-1	Human CXCL16 ELISA Kit-1 PlateKit		844,00 €	38	523,28 €	1	523,28 €	638,40 €
2	ELH-FABP4-1	Human FABP4/A-FABP ELISA Kit-1 PalteKit		844,00 €	38	523,28 €	1	523,28 €	638,40 €
3	CHE0111-096	CD56-PE, human, REA196, 100 tests		598,00 €	25	448,50 €	3	1.345,50 €	1.641,51 €
4	CEK1996	CXCL12 ELISA Kit - 96T		720,00 €	20	576,00 €	3	1.728,00 €	2.108,16 €
5	CHE0244-096	Human S100B ELISA Kit - 96wells		437,00 €	20	349,60 €	3	1.048,80 €	1.279,54 €
6									
7									
8									
		IMPORTO TOTALE		3.443,0 €		2.420,7 €		5.168,86 €	6.306,01 €

Si allegano:

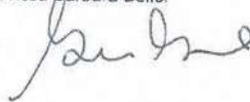
Offerte società: CliniSciences

Condizioni di vendita società X
 Relazione X
 Infungibilità X
 Esclusività X

Fondo su cui far gravare la spesa:
 Responsabile Fondo:

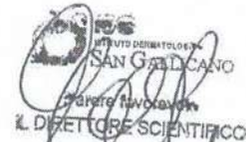
24/01/G/33
 Dr.ssa Barbara Bellei

Richiedente
 Dr.ssa Bellei



Roma, 09/05/2025

Responsabile UOC
 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea
 Direttore Dipartimento di fisiopatologia cutanea
 Specialista in Dermatologia
 Dottore in Immunologia cutanea e allergologia



Prof. Franco Anna, MD PhD
 ISTITUTO DERMATOLOGICO
 SAN GALLICANO
 DIRETTORE SCIENTIFICO



ISG

ISTITUTO DERMATOLOGICO

SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 09/05/2025

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

RELAZIONE

Si dichiara che i prodotti forniti dalla ditta CliniSciences, sono prodotti comuni e necessari per la prosecuzione di tutti gli studi già avviati.

Firma del richiedente

Dr.ssa Barbara Bellei
Dirigente I Livello
Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea

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 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

Dr.ssa Barbara Bellei
Timbro/firma Ricercatore Richiedente
Dirigente I Livello

Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea

Prof. Di Nardo Anna MD PhD

Timbro/firma Responsabile Ricerca P.I.
Direttore del lab di fisiopatologia cutanea

Specialista in Dermatologia

Dottoressa in Immunologia cutanea e allergologia

Timbro/firma Direttore Scientifico
Istituto Dermatologico San Gallicano - IFO IRCCS

Direttore Scientifico

Prof.ssa Maria Concetta Fagnoli

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

010206
394

U6: B6_B58F95C1



A Direzione Scientifica ISG
Ufficio UOC ABS-SAR
LORO SEDI

SOCIETA': Ciagen
OFFERTA: 241151701859862LC
CDC: 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

N	Codice	Descrizione	Formato	Prezzo Un/conf.	Sconto %	Prezzo scontato	Q.tà	Prezzo finale	IVA 22 %
1	50404	QIAamp DSP DNA FFPE Tissue Kit (50)		308,00 €		308,00 €	2	616,00 €	751,52 €
2									
3									
4									
5		Spese di SPEDIZIONE		38,00 €		38,00 €	1	38,00 €	46,36 €
6									
7									
IMPORTO TOTALE									
				346,0 €		346,0 €		654,0 €	797,9 €

15324
15326

Si allegano: Offerta società si
Condizioni di vendita società XX si
Relazione si
Infungibilità si
Esclusività si

Fondo su cui far gravare la spesa: 24/01/G/33
Responsabile Fondo: Dott.ssa Barbara Bellei

Richiedente
Dott.ssa Federica Padacchi
(nome timbro firma) *[Firma]*

P.I.
Dott.ssa E Barbara Bellei
(timbro firma)

[Timbro]
ISTITUTO DERMATOLOGICO
SAN GALLICIANO
"Parere favorevole"
IL DIRETTORE SCIENTIFICO

Il direttore
Dott.ssa
Anna Di
Nardo

Dr.ssa Barbara Bellei
Dirigente I Livello
Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea

[Firma]

Roma, 1/4/2025

[Timbro]
ISTITUTO DERMATOLOGICO
SAN GALLICIANO
"Parere favorevole"
IL DIRETTORE SCIENTIFICO
[Firma]

A12+A1:N32+A1:O37+A		MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
(Spazio Riservato)		Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile		
Data 08/04/2025				
Dipartimento		Dipartimento clinico-sperimentale dermatologia		
U.O. / Servizio richiedente		Lab. di Fisiopatologia Cutanea e CIRM -ISG		

A) INFORMAZIONI SANITARIE	
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo: KIT ELISA ----- ----- -----	
Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità: I prodotti sono stati già utilizzati dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi e quindi ----- considerati necessari ai fini della comparabilità dei risultati. ----- -----	

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 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 **Dr.ssa Enrica Flori** Dirigente I Livello
Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)
Dr.ssa Emanuela Camera
Dirigente I Livello

LAB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRM
Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Istituto Dermatologico San Gallicano - IFO IRCCS
Direttore Scientifico
Prof.ssa Maria Concetta Fargnoli



ISG

ISTITUTO DERMATOLOGICO

SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 08/04/2025

Alla Direzione Scientifica ISG

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE

Si dichiara che i prodotti richiesti vengono già utilizzati, da lungo tempo, nel nostro laboratorio di ricerca e quindi considerati necessari ai fini della comparabilità dei risultati

Firma del richiedente

Dr. ssa Enrica Flori
Dirigente I Livello

Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

CIG: B6B5849484

Roma, 10/04/2025

**Al Direttore Scientifico IRE
SEDE**

Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, Dr. **Marcello Maugeri-Saccà**, è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sul fondo 24/01/R/22, di cui lo scrivente è responsabile. Centro di costo della ricerca: 3051450

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	90-8281/4	15	ID-Color Cardboard Freezer Boxes, 2 inch, 81-well, 5 assorted colors, Alphanumeric identifications, Divider Material: PP, Dimension: 133mm*133mm*53 mm 5 Pieces/Pack	16,90	253,50
				Totale imponibile	253,50
				IVA 22%	55,77
				TOTALE Euro	309,27€

15323

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta *Aurogene srl n. 865/G* trasmessa in allegato nelle pagine di interesse.

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

Dr. Marcello Maugeri-Saccà

Marcello Maugeri-Saccà

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

Roma, 10/04/25

Alla Direzione Scientifica IRE

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE n. 865/G

I prodotti Aurogene S.r.l. di cui si richiede l'acquisto permetteranno di svolgere esperimenti di sequenziamento di campioni provenienti da pazienti affetti da adenocarcinoma polmonare. I suddetti prodotti rappresentano le uniche scatole compatibili con i rack utilizzati per la conservazione dei campioni a -20°C della facility NGS. Tale congelatore è un congelatore con sonda per il controllo della temperatura. Il controllo della temperatura è necessario affinché i campioni mantengano una qualità elevata per gli standard di sequenziamento.

In fede

Marcello Maugeri-Saccà



N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	08/04/25	
Dipartimento	Clinica e Ricerca Oncologica	
U.O. / Servizio richiedente	Oncologia Medica 2	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per condurre esperimenti di Biologia Molecolare

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

I prodotti rappresentano le uniche scatole compatibili con i rack utilizzati per la conservazione dei campioni a -20°C della facility NGS. Tale congelatore è un congelatore con sonda per il controllo della temperatura. Il controllo della temperatura è necessario affinché i campioni mantengano una qualità elevata per gli standard di sequenziamento

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

A. Mallobezzi

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno _____

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

A. Mallobezzi

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

F.F.
SCIENTIFIC DIRECTOR

IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 14/04/2025

**Al Direttore Scientifico IRE
SEDE**

Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, **Dr. Marcello Maugeri-Saccà**, è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sul fondo 24/01/R/22, di cui lo scrivente è responsabile. Centro di costo della ricerca: 3051450

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	ZYR1014	2	RNA Clean & Concentrator-5 with DNase I Set (200 preps), 1 ea	684,55	1369,10
				Totale imponibile	301,18
				IVA 22%	1670,28
				TOTALE Euro	1670,28€

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta *Euroclone S.p.A. n. 5798/AHI* trasmessa in allegato nelle pagine di interesse.

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

Dr. Marcello Maugeri-Saccà

Dott. Massimo Zeuli
Responsabile Clinical Trials Center
IRCCS IFO Istituti Fisioterapici Ospitalieri

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



IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 14/04/25

Alla Direzione Scientifica IRE

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE n. 5798/AHI

Per il prodotto RNA Clean and Concentrator-5 with DNaseI Set (200 preps) sono state richieste tre offerte, in allegato. Di queste, è stata selezionata la più economica (rif. 5798/AHI) di Euroclone s.p.a. I prodotti EuroClone S.r.l. di cui si richiede l'acquisto permetteranno di svolgere esperimenti di sequenziamento di campioni provenienti da pazienti affetti da adenocarcinoma polmonare.

In fede

Marcello Maugeri-Saccà



ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 29/04/2025

**Al Direttore Scientifico IRE
SEDE**

Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, Dr. **Marcello Maugeri-Saccà**, è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sul fondo 24/01/R/22, di cui lo scrivente è responsabile. Centro di costo della ricerca: 3051450

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A5256701	3	VALUE FBS 500ML	225,78	677,34
				Totale imponibile	677,34€
				IVA 22%	149,01€
				TOTALE Euro	826,35€

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta *Life Technologies Italia srl n. E5642015* annuale trasmessa in allegato nelle pagine di interesse.

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

Dr. **Marcello Maugeri-Saccà**

Dott. Massimo Zeuli

Responsabile Clinical Trials Center

IRCCS IFO Istituti Fisioterapici Ospitalieri

SCIENTIFICO DIRETTORE ff.
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori Reg.

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	29/04/25	
Dipartimento	Clinica e Ricerca Oncologica	
U.O. / Servizio richiedente	Oncologia Medica 2	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per condurre esperimenti di Biologia Molecolare

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

Si allegata la lettera di esclusività

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

A. M. M. M. M.

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno _____

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

A. M. M. M. M.

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 29/04/25

Alla Direzione Scientifica IRE

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE n. E5642015

I prodotti Life Technologies Italia S.r.l. di cui si richiede l'acquisto permetteranno di svolgere esperimenti di coltura cellulare di linee derivate da pazienti affetti da adenocarcinoma polmonare. I suddetti prodotti sono distribuiti in maniera esclusiva da Life Technologies Italia come da offerta annuale n.E5642015 depositata presso IFO – Istituti Fisioterapici Ospedalieri.

In fede

Marcello Maugeri-Saccà





ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 29/04/2025

**Al Direttore Scientifico IRE
SEDE**

Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, Dr. **Marcello Maugeri-Saccà**, è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sul fondo 24/01/R/22, di cui lo scrivente è responsabile. Centro di costo della ricerca: 3051450

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A45539	2	GENEXUS FFPE PURIFI COMBO EACH	758,00	1516,00
				Totale imponibile	1516,00€
				IVA 22%	333,52€
				TOTALE Euro	1849,52€

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta *Life Technologies Italia srl n. D5841046* annuale **trasmessa in allegato nelle pagine di interesse.**

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

Dr. Marcello Maugeri-Saccà

Dott. Massimo Zeuli

Responsabile Clinical Trials Center

Istituti Fisioterapici Ospitalieri

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

Roma, 29/04/25

Alla Direzione Scientifica IRE

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE n. D5841046

I prodotti Life Technologies Italia S.r.l. di cui si richiede l'acquisto permetteranno di svolgere esperimenti di sequenziamento su campioni prelevati da pazienti affetti da adenocarcinoma polmonare. Dichiarazione di esclusività in allegato all'offerta.

In fede

Marcello Maugeri-Saccà



N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	29/04/25	
Dipartimento	Clinica e Ricerca Oncologica	
U.O. / Servizio richiedente	Oncologia Medica 2	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per condurre esperimenti di Biologia Molecolare

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

Si allegata la lettera di esclusività

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

[Handwritten signature]

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Handwritten signature]

Timbro/firma Direttore Scientifico

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

CDC: 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

N	Codice	Descrizione	Prezzo Uniconf.	Sconto %	Prezzo Uniconf.	Q.tà	Prezzo finale	IVA 22 %
1	330713X	Standard C reattivo UPODEX™/Mass Spec Standard, Intl.	403,00 €	0	403,00 €	1	403,00 €	491,66 €
2	791660P	CER22491 N-palmitoyl(10)-L-lysine-S (18:1 n-7) C18:1 n-7, Sing	262,00 €	0	262,00 €	1	262,00 €	319,64 €
3	791661P	CER10591 N-palmitoyl(10)-L-lysine-S (18:1 n-7) C18:1 n-7, Sing	262,00 €	0	262,00 €	1	262,00 €	319,64 €
4	791923P	CER10591 N-palmitoyl(10)-L-lysine-S (18:1 n-7) C18:1 n-7, Sing	262,00 €	0	262,00 €	1	262,00 €	319,64 €
5	860046P	CER10591 N-palmitoyl(10)-L-lysine-S (18:1 n-7) C18:1 n-7, Sing	574,00 €	0	574,00 €	1	574,00 €	700,28 €
6	860048P	CER22491 N-palmitoyl(10)-L-lysine-S (18:1 n-7) C18:1 n-7, Sing	428,00 €	0	428,00 €	1	428,00 €	522,16 €
7	860036P	CER122191 N-palmitoyl(10)-L-lysine-S (18:1 n-7) C18:1 n-7, Sing	428,00 €	0	428,00 €	1	428,00 €	522,16 €
8	860018P	CER122191 N-palmitoyl(10)-L-lysine-S (18:1 n-7) C18:1 n-7, Sing	428,00 €	0	428,00 €	1	428,00 €	522,16 €
9	8600837P	CER22491 N-palmitoyl(10)-L-lysine-S (18:1 n-7) C18:1 n-7, Sing	810,00 €	0	810,00 €	1	810,00 €	988,20 €
10	5947	Hydrocortisone (controll.) 250mg	402,00 €	0	402,00 €	1	402,00 €	490,44 €
11	H714615	1-O-Aracyl-estrone, Sing	195,50 €	0	195,50 €	1	195,50 €	238,51 €
12	860528P	1-O-Aracyl-estrone, Sing	248,00 €	0	248,00 €	1	248,00 €	302,56 €
13	1858-2	Importo Totale	342,00 €	25	256,50 €	1	256,50 €	312,93 €
IMPORTO TOTALE			5.044,50 €		4.959,00 €		4.959,00 €	6.049,98 €

Si allegano: Offerta Spectra2000 SH

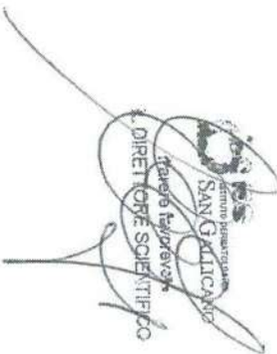
Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR-2023
Codice Ricerca: 24/01/G/32
Centro di Costo: 3041050

Richiedente
Dr. ssa Miriam Maiellaro
Miriam Maiellaro

Direttore UOC
Fisiopatologia Cutanea
Dr. ssa Anna di Nardo

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

Luogo/Date Roma, 28/04/2025



Prof. Di Nardo Anna, MD PhD
DIRETTORE SCIENTIFICO

Roma, 28/04/2025

Alla Direzione Scientifica ISG

All'Ufficio SAR

LORO SEDI

OGGETTO: Ordine standard interni

RELAZIONE

I prodotti in uso in laboratorio sono utilizzati nel progetto PNRR in corso. A seguito delle tre richieste d'offerta inviate (Merck, Spectra2000, Sial), si sceglie la ditta Spectra2000 per la disponibilità di tutti i prodotti richiesti e i prezzi più vantaggiosi.

Firma del Richiedente

Elvira Merello



A Direzione Scientifica ISG
Ufficio UOC ABS-SAR
LORO SEDI

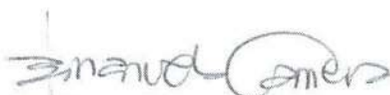
SOCIETA': DBA
OFFERTA: PRE2025-3609
CDC: 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

N	Codice	Descrizione	Formato	Prezzo Un/conf.	Sconto %	Prezzo scontato	Q.tà	Prezzo finale	Prezzo finale con IVA 22 %
1	SEA079Hu-96T	ELISA KIT for interleukin6(IL6) Human	96T	415,00 €		415,00 €	2	830,00 €	1.012,60 €
2	SEA080Hu-96T	ELISA KIT for interleukin8(IL8) Human	96T	425,00 €		425,00 €	2	850,00 €	1.037,00 €
3	SEA563Hu96T	ELISA KIT for Interleukin1Beta(IL1b) Human	96T	395,00 €		395,00 €	2	790,00 €	963,80 €
4	SEB320Hu-96T	ELISA KIT for Thymic Stromal Lymphopoitin (TSLP)Human	96T	385,00 €		385,00 €	2	770,00 €	939,40 €
5	SEA133Hu-96T	ELISA KIT for Tumor Necrosis Factor Alpha(TNFa) Human	96T	385,00 €		385,00 €	2	770,00 €	939,40 €
		Costo trasporto							
		Costo ghiaccio secco							
		IMPORTO TOTALE		2.005,0 €		2.005,0 €		4.010,0 €	4.892,2 €

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

Fondo su cui far gravare la spesa: 24/01/G/32

Responsabile Fondo: Dr.ssa Emanuela Camera


Dr.ssa Emanuela Camera
Dirigente I Livello
LAB. FISIOPATOLOGIA CUTANEA - CIRM

Richiedente: Dr.ssa Enrica Flori
Dr.ssa Enrica Flori
Dirigente I Livello
Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea

Roma 08/04/2025
Responsabile UOC
Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea
Prof.ssa Anna di Nardo


Prof. Di Nardo Anna, MD PhD
Direttore del lab di fisiopatologia cutanea
Specialista in Dermatologia
Docente in Immunologia cutanea e allergologia

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.)

Laboratorio Dermatologia Cutanea

Timbro/firma Direttore Scientifico

Istituto Dermatologico San Gallicano - IFO IRCCS

Direttore Scientifico

Prof.ssa Maria Concetta Fagnoli

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile



ISG

ISTITUTO DERMATOLOGICO

SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 1-4-2025

Alla Direzione Scientifica ISG

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

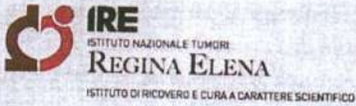
OGGETTO: Ordine QIAGEN n: 241115IT01859862LC

RELAZIONE

Nell'ambito del progetto PNRR "*Studio sull'attività metabolica cutanea come bersaglio per correggere la depigmentazione nella vitiligine: focus sulla via di segnalazione IGF/insulina e il metabolismo del glucosio per prevenire l'infiammazione e l'attivazione del sistema immunitario*", si è reso opportuno l'acquisto di un kit di isolamento di DNA specifico per i campioni paraffinati. Si allega l'offerta e il documento di esclusività.

Ricercatore richiedente

UG: B6 B59E2608

015206
394

Roma, 07.04.25

Alla Direzione
Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

SOCIETA' Life Technologies Italia

Prot.n. 14/CA-NCBTM

OFFERTA N: D5806044 del 27/03/2025

CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
21700018	1	F 12 Nutrient mix, HAMS 1x50L	€ 204,18	204,18 €
52100047	1	D-MEM w/o PYRUVATE 50 LT	€ 144,57	144,57 €
4392420	3	SIL SEL. siRNA 5 nm	€ 294,59	883,77 €
		CHRM3 Assay ID s230642		- €
		ADRA2B Assay ID s1115		- €
		H1R Assay ID 144635		- €
439843	1	SIL.SEL. NEG. CONTROL #1 5 nm	€ 338,80	338,80 €
MA538496	1	CHRM3 Antibody (100 ug)	€ 439,12	439,12 €
				- €
				- €
				- €
		Totale imponibile		€ 2.010,44
		IVA		€ 442,30
		TOTALE		€ 2.452,74

15329
15330

15331

15332
15333Fondi su cui far gravare la spesa: Ministero della Salute (PNRR) codice progetto 24.01.R.27
Cod IFO: 24/01/R/27Responsabile : Claudia Abbruzzese
Scadenza: 30/08/2026**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

Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile UOSD
Network Genetica e Bersagli Terapeutici
MolecolariIL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

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

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

I terreni in oggetto sono stati scelti e già precedentemente testati per l'ottima qualità, sono quindi necessari al fine di garantire la ripetibilità dei risultati nelle condizioni sperimentali messe a punto.

I reagenti di biologia molecolare sono dei siRNA, validati dalla ditta, da noi utilizzati per silenziare l'espressione genica di tre recettori sinaptici nell'ambito del progetto di riposizionamento farmacologico per il glioblastoma.

Infine l'anticorpo anti-CHRM3 è indispensabile per valutare l'espressione proteica di uno dei tre recettori nei lisati cellulari.

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 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

[Handwritten signature]

Responsabile Ricerca (P.I.)

[Handwritten signature]

Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Handwritten signature]
Dr.ssa Silvia 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. 14/CA-NCBTM

La sottoscritta Claudia Abbruzzese dichiara che i prodotti richiesti alla ditta Life Technologies sono stati scelti e precedentemente testati 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.

I siRNA sono reagenti molecolari, validati dall'azienda fornitrice, per il silenziamento dell'espressione genica di tre recettori fondamentali nelle connessioni sinaptiche neuroniglioblastoma e, per questo, indispensabili per identificare il meccanismo molecolare ipotizzato per i farmaci da riposizionare nel trattamento del glioblastoma.

L'acquisto alla ditta Life Technologies e' necessario al fine di garantire la ripetibilità dei risultati nelle condizioni sperimentali messe a punto; inoltre la ditta dichiara che i prodotti vengono distribuiti in Italia in via esclusiva dalla Life Technologies.

FIRMA DEL RESPONSABILE

Claudia Abbruzzese

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA



N.Richiesta

(Spazio Riservato)

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

Data

01/04/2025

Dipartimento

Dipartimento clinico-sperimentale dermatologia

U.O. / Servizio richiedente

Lab. di Fisiopatologia Cutanea e CIRM -ISG

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

QIAamp DSP DNA FFPE Tissue Kit (50)

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 sono specifici per i progetti di ricerca attualmente in corso

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

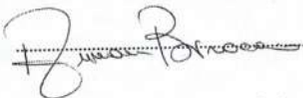
I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"


UOC RICERCA
ONCOLOGIA
Dr. Giovanni Brandino

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente
Dr.ssa Barbara Bellei
Dirigente I Livello

Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea

Timbro/firma Responsabile Ricerca
Prof. Di Nardo Anna MD PhD

Timbro/firma Responsabile Ricerca
Direttore del Lab di fisiopatologia cutanea

Specialista in Dermatologia

Timbro/firma Responsabile Ricerca
Dottoressa in Immunologia cutanea e allergologia

Timbro/firma Direttore Scientifico

Istituto Dermatologico San Gallicano - IFO IRCCS

Timbro/firma Direttore Scientifico

Prof.ssa Maria Concetta Fargnoli

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

..... *Del Bufalo*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

..... *Del Bufalo*

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

Anna Bagnato
Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD

"Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



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



UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Brando



SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"