

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. 563 del 17/06/2025

OGGETTO: Affidamento, ai sensi delle art 50 comma 1 lett. b) e 76 comma 2 lett. b) del D. Lgs 36/2023, fornitura consumabili e animali da stabulazione a diverse Società. Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/20 CUP H89C21000320001, responsabile Dr.ssa I. Falcone. Fondo AIRC cod. IFO 24/30/R/08 CUP H83C24000140007, responsabile Dr.ssa P. Tocci. Fondo AIRC cod. IFO 25/30/R/04 CUP H53C24001710007, responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo.

Esercizi/o e conto 2025-501010393-501010394-501010893-501010894-501010705 Centri/o di costo
3051350-3051350-3051550

- Importo presente Atto: € € 89.446,83

- Importo esercizio corrente: € € 89.446,83

Budget

- Assegnato: € -

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2025/ ABS SAR 96

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-573-2025

L'estensore

Daniela Kolziu

Il Responsabile del Procedimento

Barbara Filipponi

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

Giuseppe Navanteri

La presente determinazione si compone di n° 7 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

Allegati nr 41; 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.11 del 16/01/2024 AIRC ha stanziato un finanziamento complessivo di € 1.336.315,46 per 11 progetti di cui un importo pari a € 234.000,00 per lo svolgimento del progetto con titolo:”Exploring how endothelin-1/PIEZO axis intersects mechanical forces to fuel PARP inhibitor resistance in ovarian cancer” Cod. IFO 24/30/R/08 responsabile Dr.ssa Piera Tocci;
- che in esecuzione alla deliberazione n. 662 del 09/06/2021 è in corso di svolgimento il progetto finanziato dal Ministero della Salute per un importo di € 450,00,00, dal titolo: “SCD1 as a new target therapeutic and predictive biomarker for lipid metabolism in cancer stem cells”, cod. IFO 21/01/R/20 di cui è responsabile la Dott.ssa Italia Falcone;
- con deliberazione n. 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;
- Considerato che la Dr.ssa I. Falcone e la Dr.ssa P. Tocci con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l’acquisto di reagenti e materiali distribuiti in esclusiva dalle Società, Bio-Rad Laboratories srl, Phoenix Biolife Science, Unimed Scientifica srl, Sial srl, Life technologies Italia, D.B.A Italia 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 I. Falcone con nota protocollo nr. 6604 del 30/04/2025 e la Dr.ssa P. Tocchi con nota protocollo nr. 6000 del 15/04/2025 e la Dr.ssa D. Del Bufalo con nota protocollo nr. 7357 del 15/05/2025 hanno altresì richiesto materiali da laboratorio non avente carattere dell'esclusività, allegando le offerte delle società distributrici dei prodotti necessari allo svolgimento del progetto di ricerca, dall'analisi dei preventivi pervenuti quelli presentati dalle Società: Sarstedt srl e Sial srl, risultano essere economicamente più vantaggiosi;

la Dr.ssa D. Del Bufalo con nota protocollo nr. 7322 del 15/05/2025 ha altresì richiesto la fornitura degli animali da stabulazione alla società Charles River Italia srl ai sensi degli art. 50 comma 1 lett. b) del D. Lgs 36/2023.

Visto	il parere favorevole del Direttore Scientifico IRE f.f, apposto in calce alle richieste citate;
Accertata	la disponibilità sui Fondi citati in premessa;
Esperiti	i controlli sulle richieste presentate dai responsabili dei progetti;
Ritenuto	necessario e opportuno affidare, ai sensi degli artt. 50 e 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, i prodotti indicati nelle allegate lettere protocollo, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

• Bio-Rad Laboratories srl	€	2.222,35	Iva compresa;
• Phoenix Biolife Sciences srl	€	10.002,78	Iva compresa;
• Sarstedt srl	€	377,96	Iva compresa;
• Unimed Scientifica srl	€	10.000,23	Iva compresa;
• Sial srl	€	19.999,46	Iva compresa;
• Aurogene srl	€	19.999,46	Iva compresa;
• Sarstedt srl	€	2.202,42	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	6.106,54	Iva compresa;
• D.B.A. Italia srl	€	4.093,10	Iva compresa;
• Life Technologies Italia	€	1.458,36	Iva compresa;
• Sial srl	€	10.782,36	Iva compresa;
• Charles River Laboratories	€	2.201,71	Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € € 89.446,83 Iva compresa, graverà sui Fondi: Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/20 per € 13.860,42, responsabile Dr.ssa I. Falcone, Fondo AIRC cod. IFO 24/30/R/08 per € 62.602,34 responsabile Dr.ssa P. Tocci, Fondo AIRC cod. IFO 25/30/R/04 per € 12.984,07 responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo, che presentano la necessaria disponibilità.

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

Attestato che il presente provvedimento, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo e utile per il servizio pubblico, ai sensi dell'art. 1 della legge 20/94 e successive modifiche, nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1, primo comma, della legge 241/90, come modificata dalla legge 15/2005;

Determina

per i motivi di cui in narrativa che si intendono integralmente confermati di:

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

- Bio-Rad Laboratories srl € 2.222,35 Iva compresa;
- Phoenix Biolife Sciences srl € 10.002,78 Iva compresa;
- Sarstedt srl € 377,96 Iva compresa;
- Unimed Scientifica srl € 10.000,23 Iva compresa;
- Sial srl € 19.999,46 Iva compresa;
- Aurogene srl € 19.999,46 Iva compresa;
- Sarstedt srl € 2.202,42 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 6.106,54 Iva compresa;
- D.B.A. Italia srl € 4.093,10 Iva compresa;
- Life Technologies Italia € 1.458,36 Iva compresa;
- Sial srl € 10.782,36 Iva compresa;
- Charles River Laboratories € 2.201,71 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 89.446,84 Iva compresa, graverà sui Fondi:
 Fondo Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/20 per € 13.860,42, responsabile Dr.ssa I. Falcone, Fondo AIRC cod. IFO 24/30/R/08 per € 62.602,34 responsabile Dr.ssa P. Tocci, Fondo AIRC cod. IFO 25/30/R/04 per € 12.984,07 responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo, che presentano la necessaria disponibilità che presentano la necessaria disponibilità.

cod. IFO 21/01/R/20

- assegnato: € 450.000,00
 - utilizzato: € 409.557,61
 - presente atto: € 13.860,42
 - residuo: € 26.581,97

cod. IFO 25/30/R/04

- assegnato: € 170.000,00
 - utilizzato: € 22.588,85
 - presente atto: € 12.984,07
 - residuo: € 134.427,08

cod. IFO 24/30/R/08

- assegnato: € 99.990,00
 - utilizzato: € 26.734,95
 - presente atto: € 62.602,34
 - residuo: € 10.652,71

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 3051350-3051350-3051550.

- Conto 501010393 x € 62.224,38
- Conto 501010394 x € 11.658,00
- Conto 501010893 x € 11.160,32
- Conto 501010894 x € 2.202,42
- Conto 501010705 x € 2.201,71.

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

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Giuseppe Navanteri

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

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale DM prodotti 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 ricevente dichiara che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in modo da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione.
- la ricerca appartiene ad una rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di ricerca (progetto multicentrico) 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 e 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 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 Istituti) il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti da utilizzare con l'apparecchiatura in questione essere necessariamente fornito da un unico operatore economico determinato in quanto il produttore ha certificato sul manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura.

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Attilio Falcaro

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Attilio Falcaro

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

UOSD "SAFU"

Dip. di Ricerca Diagnostica/Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
Responsabile *Dr. Maurizio Fanciulli*

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

Attilio Falcaie

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Attilio Falcaie

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

[Handwritten signature]

D) Valutazione Direz. ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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



IRE
ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 24/04/2025

Prof.
DITTA: Sarstedt
OFFERT 2403416
FONDI: 21.01.R.20

del
Cod. IFO: 21.01.R.20

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
	1253001	5	Pipetta sierologica 5mL coton sing. Ster.	€ 52,00	€ 260,00
	1254001	5	Pipetta sierologica 10mL coton sing. Ster.	€ 60,00	€ 300,00
	3010255	2	Puntale biosphere 10uL corto filtro rack	€ 114,11	€ 228,22
	3901	2	Piastra petri 60mm TC adesione	€ 78,02	€ 156,04
	3902	2	Piastra petri 100mm TC adesione	€ 80,22	€ 160,44
	3903	2	Piastra petri 150mm TC adesione	€ 77,98	€ 155,96
	3910002	1	Fiasca T25 adesione tappo ventilato	€ 153,27	€ 153,27
	3911002	1	Fiasca T75 adesione tappo ventilato	€ 86,83	€ 86,83
	3920	2	Piastra 6 pozzetti TC adesione fondo piatto	€ 50,75	€ 101,50
	3922	2	Piastra 24 pozzetti TC adesione fondo piatto	€ 50,75	€ 101,50
	3924	2	Piastra 96 pozzetti TC adesione fondo piatto	€ 50,75	€ 101,50
				Totale imponibile	€ 1.805,26
				IVA al 22%	€ 2.202,42
				TOTALE Euro	€ 2.202,42

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

IL RESPONSABILE DEI FONDI

Italia Falcone

fu r-

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

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



IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Responsabile: Dr.ssa Italia Falcone

Prot.

Roma, 24/04/2025

Al Direttore Scientifico
Prof. Giovanni Blandino

Oggetto: offerta prodotti Sarstedt

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

Cordialmente

Il Responsabile della ricerca

Italia Falcone

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE 
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	24/04/2025	
Dipartimento	Department of Research, Advanced Diagnostics and Technological Innovat	
U.O. / Servizio richiedente	SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti sono necessari per l'isolamento e mantenimento di colture cellulari.

Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentano di giustificare la dichiarazione di infungibilità:

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

I prodotti richiesti sono distribuiti dalla ditta sial s.r.l. a socio unico sul territorio

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

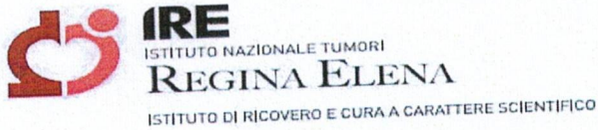
.....



ation

ono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che

io nazionale vedi allegato



Roma, 26/04/2025

Prot.
DITTA: Life Technologies
OFFERT E5642015
FONDI: 21.01.R.20

del
Cod. IFO: 21.01.R.20

CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
4309155	2	FG,SYBR GREEN PCR	€ 462,31	€ 924,62
26619	10	PAGERULER PLUS PRESTAINED PROTEIN LADDER, 2 X 250	€ 126,38	€ 1.263,80
28360	2	TRIS BUFFERED SALINE WITH TWEEN (TBST) 20X 0,5L	€ 94,24	€ 188,48
4366596	2	TAQMAN(R) MICRORNA RT kit	€ 244,86	€ 489,72
4375323	1	48-WELL OPTICAL Adhesive FILM	€ 222,47	€ 222,47
4375816	5	FG,FAST OPTICAL 48-WELL RXN PLATE	€ 82,64	€ 413,20
13778075	1	LIPOFECTAMINE RNAIMAX,0,75mL	€ 767,28	€ 767,28
L3000008	1	LIPOFECTAMINE 3000	€ 622,20	€ 622,20
18912014	1	PBS tablets 100x500mL	€ 113,59	€ 113,59
Totale imponibile			€ 5.005,36	€ 5.005,36
IVA al 22%			€ 6.106,54	€ 6.106,54
TOTALE Euro			€ 6.106,54	€ 6.106,54

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

IL RESPONSABILE DEI FONDI

Italia Falcone

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

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



IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Responsabile: Dr.ssa Italia Falcone

Prot.
Roma, 26/04/2025

Al Direttore Scientifico
Prof. Giovanni Blandino

Oggetto: offerta prodotti Life Technologies

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

Cordialmente

Il Responsabile della ricerca

Italia Falcone

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N. Richiesta (Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	26/04/2025	
Dipartimento	Department of Research, Advanced Diagnostics and Technological Innovation	
U.O. / Servizio richiedente	SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti sono necessari per 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 tratta di prodotti già precedentemente testati per l'elevata qualità e funzionalità

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

Roma, 09/05/2025

 Prot.
 DITTA: DBA Italia S.r.l.
 OFFERTA N. PRE2025-6202
 FONDI: 21.01.R.20

 del 9-5-25
 Cod. IFO: 21.01.R.20

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
	HZ-1328 100ug	2	HumanKine recombinant human R-Spondin1 protein	€ 417,00	€ 834,00
	HZ-1118 100ug	2	HumanKine recombinant human R-Noggin protein	€ 538,00	€ 1.076,00
	HZ-1296 10ug	5	HumanKine recombinant human Wnt3Aprotein	€ 289,00	€ 1.445,00
				Totale imponibile	€ 3.355,00
				IVA al 22%	€ 4.093,10
				TOTALE Euro	€ 4.093,10

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

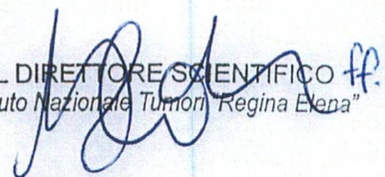
IL RESPONSABILE DEI FONDI

Dott.ssa Italia Falcone



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

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





IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Responsabile: Dr.ssa Italia Falcone

Prot.
Roma, 09/05/2025

Al Direttore Scientifico
 Prof. Giovanni Blandino

Oggetto: offerta prodotti DBA Italia S.r.l.

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

Cordialmente

Il Responsabile della ricerca

Italia Falcone

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

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	09/05/25	
Dipartimento	Department of Research, Advanced Diagnostics and Technological Innovation	
U.O. / Servizio richiedente	SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
 Materiale necessario per lo studio in vitro di linee cellulari

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

Si tratta di prodotti già precedentemente testati per l'elevata qualità e funzionalità
 I prodotti richiesti sono distribuiti dalla ditta DBA Italia s.r.l. a socio unico sul territorio nazionale vedi allegato

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

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

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente
Helia Folcorno

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)
 UOSD SAFU
 Dipartimento di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
 Area Direzione Scientifica
 Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

D) Valutazione Direzione Scientifica:

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



IRE
ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
REGINA ELENA
ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 09/05/2025

Prot.
DITTA: Life Technologies
OFFERT: E5642015
FONDI: 21.01.R.20

del
Cod. IFO: 21.01.R.20

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
	17502048	3	N2 supplement 5 mL	€ 156,40	€ 469,20
	17101015	2	Collagenase Type II 1g	€ 363,09	€ 726,18
				Totale imponibile	€ 1.195,38
				IVA al 22%	€ 1.458,36
				TOTALE Euro	€ 1.458,36

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

IL RESPONSABILE DEI FONDI

Italia Falcone

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

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



IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Responsabile: Dr.ssa Italia Falcone

Prot.
Roma, 09/05/2025

Al Direttore Scientifico
Prof. Giovanni Blandino

Oggetto: offerta prodotti Life Technologies

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

Cordialmente

Il Responsabile della ricerca

Italia Falcone

UOSD "SAF²"
Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslationale
Responsabile Dr. Maurizio Fanciulli

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	09/05/25	
Dipartimento	Department of Research, Advanced Diagnostics and Technological Innovation	
U.O. / Servizio richiedente	SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti richiesti sono necessari per esperimenti di vitalità cellulare

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

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Soesa 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

Halia Tolcaue

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

M. P.

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

CIG: B6B5720F69

010408
893

SARSTEDT
OFFERTA ANNUALE 2403416

Roma 14/04/2025

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	URO CAD.	IMPORTO
1	72701500	10	PROVETTA 5 ML PP SAFESEAL	€ 30,98	€ 309,80
				Totale imponibile	€ 309,80
				IVA	€ 68,16
				TOTALE	€ 377,96

15318

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

AIRC MFAG cod. 24/30/R/08
resp. DR.SSA PIERA TOCCI

PIERA TOCCI

Anna Bagnato

NB:
MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA PIERA TOCCI
UOSD MODELLI PRECLINICI E NUOVI AGENTI TERAPEUTICI
PIANO -2 centro di costo: 3051350

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

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 14/04/2025

I prodotti richiesti sono stati scelti perchè precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità. Sono necessari ai fini di esperimenti di biologia cellulare per il mantenimento di cellule in coltura con caratteristiche peculiari in base al tipo di linea cellulare e alla sperimentazione da effettuare; inoltre sono già utilizzati e quindi sono necessari alla riproducibilità degli esperimenti in corso.

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

Cordialmente.

Dr.ssa Piera Tocci

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 14/04/2025

I kit ELISA della Bioss: Human IL-1beta ELISA Kit (BSKH1001), Human IL-2 ELISA Kit (BSKH1002) e Human IL-6 ELISA Kit (BSKH1007), e gli anticorpi della stessa ditta: PD-L1 (6C8) Monoclonal Antibody (BSM-58003R) e Laminin Beta 2 Polyclonal Antibody (BS-7504R), sono stati precedentemente testati nel nostro laboratorio. I kit ELISA ci consentono di valutare in che misura in risposta all'attivazione e/o inibizione della via di segnale ET-1/ET-1R tali citochine pro-infiammatorie vengono rilasciate nel terreno di coltura di cellule primarie isolate dal liquido ascitico di pazienti affette da HG-SOC. Gli anticorpi ci permettono di valutare non solo i livelli di espressione delle proteine che riconoscono ma anche di stimarne la localizzazione subcellulare in risposta a specifici stimoli.

Le proteine ricombinanti della Cell Guidance System: Recombinant Human IL-1 beta protein (GFH167-1000), Recombinant Human IL-2 protein (GFH12-1000) e Recombinant Human IL-6 protein (GFH10-1000), sono state già testate nel nostro laboratorio per valutare come nei nostri modelli preclinici derivanti da pazienti affette da HG-SOC tali proteine ricombinanti attivino via di segnale in grado di favorire la progressione di questa neoplasia così come la comunicazione tra il tumore ed elementi cellulari contenuti nel microambiente tumorale.

I prodotti dell'ABclonal Biotechnology: Laminin beta 1 Rabbit (A4373-100UL), Recombinant Human Collagen 1 alpha (RP01842-100UG) e Recombinant Human Fibronectin (RP01414-100UG), sono stati già testati nel nostro laboratorio. Il primo ci consente di valutare non solo i livelli di espressione di tale proteina ma anche di stimarne la localizzazione subcellulare in risposta a specifici stimoli nei nostri modelli cellulari. Le due proteine ricombinanti ci consentono di valutare l'impatto che l'attivazione e/o inibizione della via di segnale ET-1/ET-1R ha sul modulare la rigidità della matrice extracellulare dell'HG-SOC, in cui tra i componenti principali si ritrovano proprio il collagene 1 alpha e la fibronectina.

Cordialmente.

Dr.ssa Piera Tocci

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

Fiora Tucci

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Fiora Tucci

Timbro/firma Responsabile UOSD

Anna Bagnato

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

fondo in scadenza

Urgente

Non urgente

Programmabile

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



SIAL
OFFERTA 0006123/25

Roma 14/05/2025

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	URO CAD.	IMPORTO
1	NR37500	6	Total RNA Purification Kit 100 Preps	€ 393,00	€ 2.358,00
2	NR25710	9	RNase-Free DNase I Kit 50 Reactions	€ 100,00	€ 900,00
3	NR28115	5	2X One-Step RT-PCR Master Mix 500 Reacti	€ 816,00	€ 4.080,00
4	NR61600	5	GS Library Quantification Kit (for Small	€ 90,00	€ 450,00
5	NR60200	5	PCR and Sequencing Reaction Clean-Up Kit	€ 109,00	€ 545,00
6	SO-CA-0001	5	Snapshot ChIP Assay 20 rxn	€ 790,00	€ 3.950,00
7	SO-CP-0001	5	Snapshot Microplate ChIP Assay	€ 822,00	€ 4.110,00
				Totale imponibile	€ 16.393,00
				IVA	€ 3.606,46
				TOTALE	€ 19.999,46

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

AIRC MFAG cod. 24/30/R/08
resp. DR.SSA PIERA TOCCI
FONDO IN SCADENZA

NB:
MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA PIERA TOCCI
UOSD MODELLI PRECLINICI E NUOVI AGENTI TERAPEUTICI
PIANO -2 centro di costo: 3051350

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

Piera Tozzi

Anna Bagnato

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"

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 14/05/2025

L'offerta ricevuta dalla ditta SIAL s.r.l. contiene i seguenti prodotti della Norgen Biotek, testati in precedenza nel nostro laboratorio: Total RNA Purification Kit (NR37500), funzionale alla purificazione di campioni di RNA, RNase-Free DNase I Kit (NR25710), per la digestione delle DNAsi durante i processi di purificazione dell'RNA, 2X One-Step RT-PCR Master Mix (NR281159), una soluzione pronta all'uso per l'amplificazione di RNA. Il Buffer di reazione contiene la trascrittasi inversa, la Taq DNA polimerasi, i dNTPs, magnesio, cloruro di potassio e stabilizzatori della reazione di amplificazione. Richiede pertanto solo l'aggiunta dei campioni di RNA da amplificare. GS Library Quantification Kit (NR61600), un sistema di quantizzazione di librerie di RNA. Il kit in questione è dotato di primers compatibili con il Sistema Illumina, in uso nel nostro Istituto, e il PCR and Sequencing Reaction Clean-Up Kit (NR60200), un kit di purificazione, basato sull'uso di biglie magnetiche, che consente la purificazione di campioni di DNA destinati al sequenziamento. Inoltre l'offerta include i seguenti prodotti della Signosis, anch'essi già testati in laboratorio: Snapshot ChIP Assay (SO-CA-0001), un sistema di immunoprecipitazione cromatinica basato sull'uso di biglie magnetiche, e Snapshot Microplate ChIP Assay (SO-CP-0001), un array che consente di monitorare l'attività di più fattori di trascrizione in simultanea.

Tutti i prodotti elencati hanno mostrato performances superiori ad altri in commercio, pertanto ci siamo rivolti alla SIAL s.r.l. per l'ordine di questi prodotti in quanto tale ditta è il rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia.

Cordialmente.

Dr.ssa Piera Tocci

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	14/05/2025
Dipartimento	RIDAIT - Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

I prodotti non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....



**UNIMED
OFFERTA 650/03**

Roma 14/05/2025

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	PACK-RR064A	1	TAKARA - OneStep PrimeScript RT-PCR Kit;	€ 2.507,52	€ 2.507,52
2	PACK-RR066A	1	TAKARA - 1-StepTBGr.PrimeScript RT-PCR	€ 2.489,60	€ 2.489,60
3	Q225-RR037A	3	TAKARA - PrimeScript RT Reagent Kit (Perfect Real Time) - 200 react.	€ 469,25	€ 1.407,74
4	Q225-RR420L	4	TAKARA - TBGreenPremixEx(Tlipius),Bulk	€ 448,03	€ 1.792,13
				Totale imponibile	€ 8.196,99
				IVA	€ 1.803,34
				TOTALE	€ 10.000,33

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

AIRC MFAG cod. 24/30/R/08
resp. DR.SSA PIERA TOCCI
FONDO IN SCADENZA

NB:
MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA PIERA TOCCI
UOSD MODELLI PRECLINICI E NUOVI AGENTI TERAPEUTICI
PIANO -2 centro di costo: 3051350

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

Piera Tozzi

Anna Bagnato

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

[Signature]
 IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

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

Data	14/05/2025
Dipartimento	RIDAIT - Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

I prodotti non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

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

F. Ricci Tucci

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

F. Ricci Tucci

Timbro/firma Responsabile UOSD

Anna Bagnato

Dr.ssa Anna Bagnato
Responsabile UOSD

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

[Signature]
IL DIRETTORE SCIENTIFICO P.P.
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

fondo in scadenza Massima urgenza

..... Urgente

..... Non urgente

..... Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 14/05/2025

I prodotti Takara sono stati testati dal nostro laboratorio, risultando ottimali per le apparecchiature della RT-PCR presenti in laboratorio. Il primescript è utilizzato per la trascrizione inversa di campioni di RNA offrendo risultati eccellenti per la sintesi del cDNA, la OneStep consente una quantificazione precisa del target eseguendo l'analisi su qPCR e RT-PCR in modo altamente riproducibile e affidabile. Questo ci permette di ottenere risultati migliori rispetto all'uso di prodotti di altre case. Pertanto ci siamo rivolti a tale ditta UNIMED per l'ordine dei prodotti in oggetto in quanto essa risulta essere il distributore in esclusiva dei prodotti offerti.

Cordialmente.

Dr.ssa Piera Tocci

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

Fiora Tucci

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Fiora Tucci

Timbro/firma Responsabile UOSD

Anna Bagnato

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

fondo in scadenza -----

Urgente

Non urgente

Programmabile

Roma, 9/05/2025

Gli anticorpi per PIEZO1 (PBS94626), cGAS (PBS87997) e STING (PBS74631) della Phoenix Biolife Science sono stati testati in precedenza nel nostro laboratorio per condurre esperimenti di western blot volti a valutare come in modelli preclinici di carcinoma ovarico sieroso di alto grado (HG-SOC), l'induzione della via di segnale attivata dai recettori dell'endotelina-1 (ET-1/ET-1R), in cooperazione con il canale del calcio meccanosensibile, PIEZO1, possa regolare la via di segnale pro-infiammatoria cGAS-STING. L'anticorpo per POLQ (PBS80746) della Phoenix Biolife Science, anch'esso già testato, consentirà di valutare nei nostri modelli i livelli di espressione e di attività di tale DNA polimerasi. I kit ELISA per CXCL10 (PBS10400) e CCL5 (PBS60400), precedentemente testati nel nostro laboratorio, ci consentono di valutare in che misura in risposta all'attivazione e/o inibizione della via di segnale ET-1/ET-1R tali citochine pro-infiammatorie vengono rilasciate nel terreno di coltura di cellule primarie isolate dal liquido ascitico di pazienti affette da HG-SOC. Il Colorimetric Calcium Assay Kit (PBS505201), già saggiato nel nostro laboratorio, ci permette di valutare come la via di segnale ET-1/ET-1R possa integrarsi con quella attivata da PIEZO1 promuovendo l'accumulo di calcio all'interno delle cellule di HG-SOC. Il Collagen I, rat tail (PBS10534225), una delle maggiori componenti della matrice extracellulare (ECM) nell'HG-SOC, anch'esso già utilizzato nel nostro laboratorio, ci permetterà di effettuare saggi funzionali di contrazione del collagene volti a valutare come l'attivazione e/o l'inibizione dell'asse ET-1/ET-1R, agendo sui fibroblasti associati al tumore (CAF) sostenga e/o inibisca la loro capacità di contrarre il collagene.

I prodotti sopra elencati hanno mostrato performances superiori ad altri in commercio, pertanto ci siamo rivolti alla Phoenix Biolife Science per l'ordine di questi prodotti in quanto tale ditta è il rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia.

Cordialmente.



Dr.ssa Piera Tocci



BIORAD
OFFERTA N° QQ677861-CPQ25

Roma 14/04/2025

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	1706435	23	10x Tris Buffered Saline (TBS) 1 L, 10x TBS	€ 79,20	€ 1.821,60
2	1706531	3	SCONTO MERCE : Tween 20, 100% Nonionic Detergent 100 ml, enzyme immunoassay grade polysorbate surfactant (detergent)	€ -	€ -
				Totale imponibile	€ 1.821,60
				IVA	€ 400,75
				TOTALE	€ 2.222,35

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

AIRC MFAG cod. 24/30/R/08
resp. DR.SSA PIERA TOCCI

Piera Tozzi
Anna Bagnato

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

NB:

MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA PIERA TOCCI
UOSD MODELLI PRECLINICI E NUOVI AGENTI TERAPEUTICI
PIANO -2 centro di costo: 3051350

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

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

F. Ricci Tucci

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

F. Ricci Tucci

Timbro/firma Responsabile I/OSSD

Anna Bagnato

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

[Signature]

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

fondo in scadenza -----

Massima urgenza

Urgente

Non urgente

Programmabile

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	09/05/2025
Dipartimento	RIDAIT - Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Modelli Preclinici e Nuovi Agenti Terapeutici

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

I prodotti non possono essere sostituiti in quanto necessari per poter validare, ripetere e ultimare esperimenti in corso inclusi nel progetto di ricerca, senza ulteriori ritardi nella programmazione della progettualità.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: _____

Fabbisogno presunto in UM: _____

Spesa presunta (IVA esclusa): _____

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 9/05/2025

I prodotti BIO-RAD, 10x Tris Buffered Saline (1706435) e Tween 20 (1706531), impiegati da molto tempo nel nostro laboratorio, mostrano performances superiori rispetto ad altri prodotti in commercio. Inoltre, nel nostro laboratorio abbiamo in dotazione diverse apparecchiature della BIO-RAD, che richiedono i prodotti e i reagenti della medesima casa per garantire risultati migliori. Le apparecchiature e i prodotti BIO-RAD vengono in particolare impiegati per condurre esperimenti di western blot. Li adoperiamo sia per preparare il campione per l'esperimento, che per la corsa elettroforetica, il trasferimento delle proteine sulle membrane di nitrocellulosa, che per lo sviluppo, step per il quale abbiamo a disposizione lo strumento BIO-RAD "Chemidoc Touch", che ci consente non solo di visualizzare i risultati generati ma anche di analizzarli. Pertanto ci siamo rivolti alla BIO-RAD per l'ordine di tali prodotti, perché tale ditta è il rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia.

Cordialmente.

Cordialmente.

Dr.ssa Piera Tocci

Prot.21-MPNAT/25 del 13/05/2025
 Ditta: Charles River Laboratories Italia Srl
 Offerta: n. catalogo 2025

URGENTE

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	027C57BL/6N	50	C57BL/6N MOUSE 42-48* Days Female	31,81	1.590,50
2					-
		2	Standard ratti/topi	38,19	76,38
		2	trasporto	68,90	137,80
				Totale imponibile	1.804,68
				IVA	397,03
				TOTALE	2.201,71

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: Gli animali vanno consegnati allo stabulario IFO di Castel Romano.
 Gli animali vanno scalati dall'autorizzazione Allegato 6 n° 576/2022-PR, responsabile Dr.ssa Trisciunglio.

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

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

Del Bufalo

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

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

Topo C57BL/6N

CODICE CEPP0: 027

+ Per saperne di più



Età in giorni	MASCHIO	FEMMINA
	Prezzo - €	Prezzo - €
21-27 (3 Settimane)	26,34	26,34
28-34 (4 Settimane)	26,34	26,34
35-41 (5 Settimane)	28,98	28,98
42-48 (6 Settimane)	31,81	31,81
49-55 (7 Settimane)	35,03	35,03
56-62 (8 Settimane)	39,42	39,42
Settimana supplemantare (fino a 12 settimane)	5,77	5,77
Vecchi riproduttori	24,35	24,35
Femmina accoppiata (< 14 giorni)		157,05
Femmina gravida data (> 14 giorni)		193,12
Femmina + nidata		217,49

Nomenclatura: C57BL/6NCRl

Origine: Ceppo originato da Litte nel 1921 incrociando topi provenienti da un allevamento commerciale negli Stati Uniti. Portato a The Jackson Laboratory nel 1984, è arrivato in NIH nel 1951 alla generazione F32 e successivamente in Charles River nel 1974. È stato riderivato per l'eterodotia nel 1975. Apoltipo: H-2b.

Colore del mantello: Nero.

Impiego in Ricerca: Modello polivalente, obesità, impiego nella creazione di modelli transgenici, test di efficacia e di tossicità, Immunologia.

IGS Le colonie di produzione sono sviluppate a partire dalla Fondazione e gestite secondo le linee guida dell'International Genetic Standardization.

SOPF

Disponibili anche con stato SOPF (Codice Ceppo: 475). Prezzo su richiesta.

Disponibilità anche di C57BL/6NCRl Invecchiati. Prezzo su richiesta

Topo CBA*

CODICE CEPP0: 609

+ Per saperne di più



Età in giorni	MASCHIO	FEMMINA
	Prezzo - €	Prezzo - €
21-27 (3 Settimane)	21,91	21,91
28-34 (4 Settimane)	24,13	24,13
35-41 (5 Settimane)	26,14	26,14
42-48 (6 Settimane)	28,45	28,45
49-55 (7 Settimane)	32,67	32,67
56-62 (8 Settimane)	34,92	34,92
63-69 (9 Settimane)	39,34	39,34
Settimana addizionale	4,30	4,30
Vecchi riproduttori		25,74
Madre lattante con nidata		199,05
Femmina gravida data (> 14 giorni gestazione)		Su richiesta

Nomenclatura: CBA/CaCrI

Origine: questo ceppo fu sviluppato da Strong nel 1920 a seguito di un incrodo di una femmina albino Bagg e un maschio DBA. La linea CBA fu selezionata per la bassa incidenza di tumori mammari, inviata, tramite The Jackson Laboratory a Haldane e Gruneberg nel 1932 e quindi nel 1947a Carter (CBA/Ca). Il ceppo CBA/Ca è un sottocceppo comunemente impiegato nei centri di ricerca del britannici. Uno stock di allevamento SPF arriva in Charles River UK da Glaxo nel 1992. Il ceppo presenta l'assenza dei terzi molari bassi nel 18% degli individui, poche varianti scheletriche, e qualche tumore mammario nei riproduttori. Con l'invecchiamento i topi non sviluppano anticorpi antinucleari o cellule LE

Apoltipo: H-1a, H-2k, H-3

Colore del mantello: Agouti.

Impiego in Ricerca: Neurologia, neurochimica e studi comportamentali.

* Prezzi soggetti alle variazioni del cambio valuta

Prot.20-MPNAT/25 del 12/05/2025

Ditta: Sial Srl

Offerta n. 0000891/25 del 24/01/2025

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	3524	2	PLATE 24WL FB TCT W/LID CF.100	86,00	172,00
2	3599	6	PLATE 96WL FB TCT W/LID CF.100	94,00	564,00
3	430166	5	DISH 60X15MM TCT PS S BK 20/500	82,00	410,00
4	430599	2	DISH 150X25MM TCT PS S BK 60 PZ	62,00	124,00
5	430641U	10	FLASK 75CM CANTED VENTILATE CF.100	114,00	1.140,00
6	431080	10	FLASK 175CM ANG VENT PS S BK 5/50	120,00	1.200,00
7	430489	4	CRYOVIALS 2ML SS EXT PP CF.500	248,00	992,00
8	430167	10	DISH 100X20MM TCT PS S BK 20/500	122,00	1.220,00
9	431097	2	SISTEMA FILTR 500ML 0,22UM PES CF12	78,00	156,00
10	430639	10	FLASK 25CM CANT VENT PS S 20/200	118,00	1.180,00
11	3516	6	PLATE 6WL FB TCT W/LID 50	50,00	300,00
12	430829	10	TUBE CENT 50ML FT PP S 25SLV/500	75,00	750,00
13	430791	10	TUBE CENT 15ML FT PP S 25SLV/500	63,00	630,00
				Totale imponibile	8.838,00
				IVA	1.944,36
				TOTALE Euro	10.782,36

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca **AIRC 2025** "Shaping melanoma microenvironment by bel-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

NB: CONSEGNA SCAGLIONATA SU RICHIESTA

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)

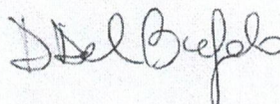
Del Bufalo

Roma, 12/05/2025

Alla Direzione Scientifica

Oggetto: richiesta prodotti

Nel nostro laboratorio utilizziamo tecniche di biologia cellulare e molecolare che richiedono volumi precisi di reagenti e soluzioni. I tubi da 15 e 50 ml sono essenziali per la preparazione e l'aliquotaggio, nonché per la centrifugazione di sospensioni cellulari. Le linee cellulari crescono su supporti trattati per favorirne l'adesione. Per prevenire contaminazioni, tutti i materiali (fiasche, piastre, tubi) devono essere sterili. Dopo aver confrontato i prodotti Corning/Costar con quelli di altri fornitori, abbiamo confermato il loro eccellente rapporto qualità-prezzo, rendendoli la scelta migliore sul mercato.



Dr.ssa Donatella Del Bufalo

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

Fiora Tucci

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Fiora Tucci

Timbro/firma Responsabile UOSD

Anna Bagnato

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

fondo in scadenza -----

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 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

Anna Tucci

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Anna Tucci

Timbro/firma Responsabile UOSD

Anna Bagnato

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza

fondo in scadenza

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Fiora Tucci

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Fiora Tucci

Timbro/firma Responsabile UOSD

Anna Bagnato

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

fondo in scadenza -----

Urgente

Non urgente

Programmabile