

**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. 752 del 11/08/2025**

**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 a diverse società e animali da stabulazione alla società Charles River Laboratories slr. Fondo Commissione Europea cod. IFO 23/07/R/59 CUP H83C23001770006 Essente IVA Art. 72 comma 3 del D.P.R. 633/72. responsabile Dr.ssa G. Piaggio, Fondo PNRR cod. IFO 23/01/R/35 H53C22001160001 responsabile Dr. S. Soddu, Fondo Berlucci cod. IFO 23/09/R/63 H83C23001800003 responsabile Dr.ssa R. Sestito, Fondo PNRR-MAD cod. IFO 23/01/R/36 CUP H83C22000800001 responsabile Dr.ssa M. Rizzo, Fondo AIRC cod. IFO 25/30R/08 CUP H53C24001770007 responsabile Dr.ssa P. Tocci, Fondo AIRC cod. IFO 25/30/R/04 CUP H53C24001710007 responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo, Fondo Mia Neri cod. IFO 25/09/R/17 CUP H53C25000210007 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Lazio Innova cod. IFO 24/14/R/15 CUP H83C23001920007 responsabile Dr. L. Fattore, Fondo Ricerca Corrente ISG 2025 CUP H53C25000030001 responsabile Direttore Scientifico ISG, Fondo PNRR cod. IFO 24/01/R/21 CUP H53C24000270001 responsabile Dr.ssa L. Landi.**

Esercizi/o e conto 2025-501010393-501010394-501010395-501010705      Centri/o di costo 3051550-3051450-3051350-1100050-3041050-3020550

- **Importo presente Atto: € € 78.855,58**

- **Importo esercizio corrente: € € 78.855,58**

Budget

- **Assegnato: € -**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

**Autorizzazione n°: 2025/ ABS SAR 127**

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi    Proposta n° DT-710-2025

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

Allegati nr.48; note protocollate, relazione acquisto prodotto, dichiarazione di infungibilità;

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

- Visto                    il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e ss.mm.ii.;
- Visto                    il Decreto Legislativo 16 ottobre 2003, n. 288 e ss.mm.ii.;
- Vista                    la Legge Regionale 23 gennaio 2006, n. 2;
- Visto                    il Decreto Legislativo 31 marzo 2023, n. 36 ed integrato e modificato con Decreto Legislativo del 31 dicembre 2024, n.209;
- Visto                    l’Atto Aziendale adottato con deliberazione IFO n.153 del 19.02.2019, ed approvato dalla Regione Lazio con DCA n. U00248 del 02.07.2019, modificato e integrato con deliberazioni n. 1254 del 02.12.2020, n. 46 del 21/01/2021 e n. 380 del 25.03.2021, approvate dalla Direzione Salute ed Integrazione Sociosanitaria della Regione Lazio, con Determinazione n. G03488 del 30.03.2021;
- Visto                    il Decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00015 del 12 febbraio 2025 avente ad oggetto “Nomina del Direttore Generale dell’Azienda Sanitaria Locale dell’IRCCS Istituti Fisioterapici Ospitalieri (Art. 8, comma 7 bis, della legge regionale 16 giugno 1994, n. 18 e s.m.i.)”;
- Vista                    la deliberazione n. 160 del 18.02.2025 di presa d’atto dell’insediamento del Direttore Generale dell’IRCCS Istituti Fisioterapici Ospitalieri Dott. Livio De Angelis;
- Vista                    la deliberazione n. 293 del 31.03.2025 con la quale il Dott. Massimo Armitari è stato nominato Direttore Amministrativo degli Istituti Fisioterapici Ospitalieri (IFO);

- Vista la deliberazione n. 367 del 23 aprile 2024 con la quale la Dott.ssa Costanza Cavuto è stata nominata Direttore Sanitario f.f. degli Istituti Fisioterapici Ospitalieri;
- Visto il D.M. del Ministero della Salute del 20 giugno 2024 di conferma del riconoscimento del carattere scientifico dell'IRCCS di diritto pubblico a Istituti Fisioterapici Ospitalieri (IFO) relativamente alla disciplina di "oncologia" per l'Istituto Nazionale Tumori Regina Elena (IRE) e alla disciplina di "dermatologia" per l'Istituto Santa Maria e San Gallicano (ISG);
- Vista la deliberazione n.877 del 29.10.2024 ad oggetto: "Nomina della Prof.ssa Maria Concetta Fagnoli quale Direttore Scientifico dell'Istituto Santa Maria e San Gallicano (ISG).";
- Vista la deliberazione n.171 del 28.02.2025 avente ad oggetto: "Nomina del Prof. Giovanni Blandino, Direttore della UOC Ricerca Traslazionale Oncologica, quale Direttore Scientifico IRE facente funzioni, a decorrere dal 01.03.2025.";
- Vista la deliberazione n. 327 del 3 aprile 2025 di attribuzione delle deleghe ai Dirigenti del Ruolo Professionale, Tecnico e Amministrativo da parte del Direttore Generale degli IFO;
- Premesso che con deliberazione n. 140 del 08/02/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR- MAD-2022-12375670, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "Addressing liver fibrosis prevention and treatment: an unbiased query on the hepatic microenvironment with a perspective targeting of the pro-fibrotic kinase HIPK2", cod. IFO 23/01/R/35, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu;
- con deliberazione n. 209 del 11/03/2024 è stato accettato il finanziamento disposto dalla fondazione "Guido Berlucci" pari a € 35.000,00 per lo svolgimento del progetto con titolo "Exploring the role of the endothelin -1/miR-200b-c/ZEB/ gasderimin E circuitry for the early detection of highgrade serous ovarian carcinoma" – cod. IFO 23/09/R/63 responsabile Dr.ssa R. Sestito;
- con deliberazione n.27 del 02/01/2025, è stato accettato il finanziamento disposto dall'Associazione Italiana per la Ricerca sul Cancro (A.I.R.C.) a favore dell'Istituto Regina Elena per lo svolgimento del progetto dal titolo: " Exploring how endothelin-1/PIEZO axis intersects mechanical forces to fuel PARP inhibitor resistance in ovarian cancer." cod. IFO 25/30/R/08, responsabile Dr.ssa Piera Tocci;
- 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. 164 del 26/06/2025 è stato accettato il contributo dall'associazione Mia Neri Foundation ONLUS per la realizzazione delle attività del progetto di ricerca "Identificazione di una firma molecolare di long non coding RNA per potenziare l'inibizione del pathway di akt tramite ipatasertib nel glioblastoma" alla UOSD Oncogenomica ed Epigenetica cod. IFO 25/09/R17, responsabile Dr. G. Blandino;

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

con deliberazione n.221 del 15/03/2024 è stato accettato il finanziamento concesso da Lazio Innova SPA a favore dell'istituto Regina Elena per lo svolgimento dell'attività di ricerca con il titolo "Carcinoma del polmone: Una nuova immunoterapia combinata"-4Immunogenomics. Cod.Ifo 24/14/R/15, responsabile Dr. L. Fattore;

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

con protocollo n. 17189 del 15 dicembre 2024 del Direttore Scientifico ISG, munito di Nulla Osta del Commissario Straordinario IFO e successivamente nominato Direttore Generale, è stato autorizzato l'appostamento della Ricerca Corrente 2025 ISG per un importo pari a € 968.139,82 responsabile il Direttore Scientifico ISG;

con deliberazione n.561 del 03/07/2024 è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR-MCNT1-2023-12377772, per lo

svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “Immune metabolism ysregulation and efficacy of Anti-PD-1/PD-L1 agents in non small cell Lung cancer” cod. IFO 24/01/R/21 responsabile Dr.ssa Lorenza Landi;

Considerato che la Dr.ssa S. Soddu, la Dr.ssa R. Sestito, la Dr.ssa G. Piaggio, la Dr.ssa M. Rizzo, la Dr.ssa P. Tocci, il Dr. G. Blandino, il Dr. L. Fattore, la Dr.ssa M.L. Dell’Anna e la Dr.ssa L. Landi 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, Bio-Rad Laboratories srl, Tema Ricerca srl, Miltenyi Biotec srl, Euroclone spa, Life Technologies Italia, Voden Medical Instruments s.p.a, Promega Italia srl, Aurogene s.r.l. Illumina Italy srl, Carlo Erba Reagents srl, Sartorius Italy srl, allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera nr. 358/2019 e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi controfirmate dal Direttore Scientifico.

la Dr.ssa G. Piaggio con nota protocollo nr. 9572 del 25/06/2025 ha altresì richiesto reagenti non avente carattere dell’esclusività, allegando le offerte delle società distributrici dei prodotti necessari allo svolgimento del progetto di ricerca, dall’analisi dei preventivi pervenuti quello presentato dalla società Euroclone spa risulta essere economicamente più vantaggioso;

la Dr.ssa D. Del Buffalo con nota protocollo nr. 8564 del 09/06/2025 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, e Direttore Scientifico ISG apposto in calce alle richieste citate;

Accertata la disponibilità sui Fondi citati in premessa;

Esperiti i controlli sulle richieste presentate dai responsabili dei progetti;

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

- Life Technologies Italia € 2.028,82 Iva compresa;
- Voden Medical Instruments € 236,70 Iva compresa;
- Euroclone spa € 533,50 Iva compresa;

•	Promega Italia srl	€	6.310,57	Iva compresa;
•	Aurogene s.r.l	€	5.660,80	Iva compresa;
•	Illumina Italy srl	€	9.251,93	Iva compresa;
•	Carlo Erba Reagents srl	€	2.618,80	Iva compresa;
•	Sartorius Italy srl	€	305,00	Iva compresa;
•	Bio-Rad Laboratories srl	€	2.553,22	Iva compresa;
•	Charles River Laboratories srl	€	1.630,57	Iva compresa;
•	Life Technologies Italia	€	3.633,16	Iva compresa;
•	Tema Ricerca srl	€	39.541,42	Iva compresa;
•	Miltenyi Biotec srl	€	994,91	Iva compresa;
•	Euroclone spa	€	3.495,09	Iva compresa;
•	Life Technologies Italia	€	144,09	Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 78.855,58 Iva compresa, graverà sui Fondi: Fondo Commissione Europea cod. IFO 23/07/R/59 per € 2.799,02 Essente IVA Art. 72 comma 3 del D.P.R. 633/72. responsabile Dr.ssa G. Piaggio, Fondo PNRR cod. IFO 23/01/R/35 per € 6.310,57 responsabile Dr. S. Soddu, Fondo Berlucci cod. IFO 23/09/R/63 per € 5.660,80 responsabile Dr.ssa R. Sestito, Fondo PNRR-MAD cod. IFO 23/01/R/36 per € 12.175,73 responsabile Dr.ssa M. Rizzo, Fondo AIRC cod. IFO 25/30R/08 per € 2.553,22 responsabile Dr.ssa P. Tocci, Fondo AIRC cod. IFO 25/30/R/04 per € 1.630,57 responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo, Fondo Mia Neri cod. IFO 25/09/R/17 per € 3.633,16 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Lazio Innova cod. IFO 24/14/R/15 per € 39.541,42 responsabile Dr. L. Fattore, Fondo Ricerca Corrente ISG 2025 per € 994,91 responsabile Direttore Scientifico ISG, Fondo PNRR cod. IFO 24/01/R/21 per € 3.639,18 responsabile Dr.ssa L. Landi che presentano la necessaria disponibilità;

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

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

### Determina

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

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

•	Life Technologies Italia	€	2.028,82	Iva esclusa;
•	Voden Medical Instruments	€	236,70	Iva esclusa;
•	Euroclone spa	€	533,50	Iva esclusa;
•	Promega Italia srl	€	6.310,57	Iva compresa;
•	Aurogene s.r.l	€	5.660,80	Iva compresa;
•	Illumina Italy srl	€	9.251,93	Iva compresa;
•	Carlo Erba Reagents srl	€	2.618,80	Iva compresa;
•	Sartorius Italy srl	€	305,00	Iva compresa;
•	Bio-Rad Laboratories srl	€	2.553,22	Iva compresa;
•	Charles River Laboratories srl	€	1.630,57	Iva compresa;
•	Life Technologies Italia	€	3.633,16	Iva compresa;
•	Tema Ricerca srl	€	39.541,42	Iva compresa;
•	Miltenyi Biotec srl	€	994,91	Iva compresa;
•	Euroclone spa	€	3.495,09	Iva compresa;
•	Life Technologies Italia	€	144,09	Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 78.855,58 Iva compresa, graverà sui Fondi: Fondo Commissione Europea cod. IFO 23/07/R/59 per € 2.799,02 Essente IVA Art. 72 comma 3 del D.P.R. 633/72. responsabile Dr.ssa G. Piaggio, Fondo PNRR cod. IFO 23/01/R/35 per € 6.310,57 responsabile Dr. S. Soddu, Fondo Berlucci cod. IFO 23/09/R/63 per € 5.660,80 responsabile Dr.ssa R. Sestito, Fondo PNRR-MAD cod. IFO 23/01/R/36 per € 12.175,73 responsabile Dr.ssa M. Rizzo, Fondo AIRC cod. IFO 25/30R/08 per € 2.553,22 responsabile Dr.ssa P. Tocci, Fondo AIRC cod. IFO 25/30/R/04 per € 1.630,57 responsabile Dr.ssa D. Del Bufalo, Fondo Mia Neri cod. IFO 25/09/R/17 per € 3.633,16 responsabile Dr. G. Blandino, Fondo Lazio Innova cod. IFO 24/14/R/15 per € 39.541,42 responsabile Dr. L. Fattore, Fondo Ricerca Corrente ISG 2025 per € 994,91 responsabile Direttore Scientifico ISG, Fondo PNRR cod. IFO 24/01/R/21 per € 3.639,18 responsabile Dr.ssa L. Landi che presentano la necessaria disponibilità;

**cod. IFO 23/07/R/59**

- assegnato:	€	297.500,00
- utilizzato:	€	96.641,22
- presente atto:	€	3.799,02
- residuo:	€	198.059,76

**cod. IFO 23/01/R/35**

- assegnato:	€	1.000.000,00
- utilizzato:	€	356.709,44
- presente atto:	€	6.310,57
- residuo:	€	636.979,99

**cod. IFO 23/09/R/63**

- assegnato:	€	35.000,00
- utilizzato:	€	17.808,81
- presente atto:	€	5.660,80
- residuo:	€	11.530,39

**cod. IFO 23/01/R/36**

- assegnato:	€	1.000.000,00
- utilizzato:	€	147.483,29
- presente atto:	€	12.175,73
- residuo:	€	130.340,98

**cod. IFO 25/30/R/08**

- assegnato:	€	99.990,00
- utilizzato:	€	9.081,00
- presente atto:	€	2.553,22
- residuo:	€	88.355,78

**cod. IFO 25/30/R/04**

- assegnato:	€	170.000,00
- utilizzato:	€	47.307,66
- presente atto:	€	1.630,57
- residuo:	€	121.061,77

**cod. IFO 25/09/R/17**

- assegnato:	€	30.000,00
- utilizzato:	€	00,00
- presente atto:	€	3.633,16
- residuo:	€	26.366,84

**cod. IFO 24/14/R/15**

- assegnato:	€	187.704,03
- utilizzato:	€	51.624,24
- presente atto:	€	39.541,42
- residuo:	€	96.538,37

**Ricerca Corrente ISG 2025**

- assegnato:	€	968.139,82
- utilizzato:	€	473.410,30
- presente atto:	€	994,91
- residuo:	€	493.734,61

**cod. IFO 24/01/R/21**

- assegnato:	€	950.000,00
- utilizzato:	€	174.288,52
- presente atto:	€	3.639,18
- residuo:	€	772.072,30

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 3051550-3051450-3051350-1100050-3041050-3020550;

○ Conto 501010393 x € 11.847,18

- Conto 501010394 x € 64.432,92
- Conto 501010395 x € 944,91
- Conto 501010705 x € 1.630,57

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: B773DEA0A0

Roma, 11-06-25

Ditta: Voden medical instruments S.p.A

Offerta: Offerta n.: 1259-25-EZ

CODICE	Q.T A	DESCRIZIONE	Prezzo listino	Sconto	Euro Cad.	IMPORTO
15-1000	3	Mycoplasma-Off	€ 50,00	10%	€ 45,00	€ 135,00
15-3020	1	WaterShield	€ 113,00	10%	€ 101,70	€ 101,70

Totale € 236,70  
 Spese di spedizione incluse

**Totale offerta I.V.A. esclusa** € 236,70

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

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: [carla.mottini@ifo.gov.it](mailto:carla.mottini@ifo.gov.it)

L'importo potrà gravare sul fondo del progetto LASERBLOOD IFO 23/07/R/59 per progetti di ricerca in oncologia.

Responsabile del progetto  
 Dott.ssa Giulia Piaggio

*Giulia Piaggio*

Responsabile dell'UOSD  
 Dott. Maurizio Fanciulli

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
<b>Data</b>	11/06/2025	
<b>Dipartimento</b>	Ricerca, Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>	UOSD SAFU	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

**Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:**

.....

Vedi Allegato

.....

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

Voden medical instruments S.p.A. è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

.....

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: .....

Produttore: .....

Fabbisogno presunto in UM: .....

Spesa presunta (IVA esclusa): .....

Durata proposta del contratto di fornitura: .....

Informazioni aggiuntive: .....

.....

.....

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

Roma, 11/06/2025

I prodotti richiesti della Minerva Biolabs, hanno un ampio spettro di attività antimicrobica, Battericida, fungicida e virucida. Verranno utilizzati per la pulizia e la disinfezione di tutti i tipi di superfici e dispositivi di laboratorio, inclusi, incubatori, banchi da lavoro, cappe biologiche contenitori per la conservazione dei campioni. La Voiden medical instruments S.p.A.

Il Richiedente

Dr.ssa Giulia Piaggio



Roma, 11/06/2025

Ditta: Euroclone

Offerta: 10257/AHI del 29-5-2025

CODICE	QUANTITA'	DESCRIZIONE	prezzo	IMPORTO
ECTD00010	PZ 11	Primo® filter tips 0,1-10ul, Sterile Low retention, racked, 10 x 96 pcs	48,50	533,5

Totale € 533,5

Spese spedizione/ghiaccio secco € 0,00

Totale offerta I.V.A. inclusa € 533,5

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

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: [margherita.ferretti@ifo.it](mailto:margherita.ferretti@ifo.it)

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

Responsabile del progetto  
Giulia Piaggio

*Giulia Piaggio*

Responsabile dell'UOSD  
Maurizio Fanciulli

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

*[Signature]*

Roma, 11/06/2025

Il prodotto Primo® filter tips 0,1-10ul, Sterile Low retention, racked, 10 x 96 pcs saranno utili per lo svolgimento del progetto numero 23/07/R/59.

Abbiamo scelto la ditta Euroclone poiché è risultata essere la più conveniente rispetto alla ditta Starlab e Merk.

Il Richiedente

Dr. Giulia Piaggio

*Giulia Piaggio*

39h

UG: B7687E97DE

Roma, 11/06/2025

Ditta: ThermoFisher scientific

Offerta: E5862558 del 29.05.25

CODICE	QUANTITA'	DESCRIZIONE	prezzo	IMPORTO
4346906	5	FG,MICROPLATE, LHS 96 WELL,BARCODE	€124,60	€ 623,00
4311971	2	FG,OPTICAL ADHESIVE COVERS EACH	€264,85	€529,7
15338100	1	LIPOFECTAMINE LTX, 1ML EA	€876,12	€876,12

Totale 2028,82 €

Spese spedizione/ghiaccio secco 0,00 €

**Totale offerta 2028,82€**

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

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: [sabela.nikolli@ifo.it](mailto:sabela.nikolli@ifo.it)

L'importo per i prodotti riportati nella tabella potrà gravare sul progetto europeo, numero n°23.07.R.59, centro di costo 3051550 e come tali sono completamente esenti dall'IVA.

**Responsabile del progetto.**  
**Giulia Piaggio**



IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



**Responsabile UOSD**  
**Maurizio Fanciulli**

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

<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
<b>Data</b>	11/06/2025	
<b>Dipartimento</b>	Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>	SAFU	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

**Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:**

FG,MICROPLATE, LHS 96 WELL, BARCODE -4346906, 5 quantità; FG,OPTICAL ADHESIVE COVERS EACH - 4311971, 2 quantità; LIPOFECTAMINE LTX, 1ML EA -15338100, 1 quantità.

Vedi Allegato

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

ThermoFisher scientific è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: .....

Produttore: .....

Fabbisogno presunto in UM: .....

Spesa presunta (IVA esclusa): .....

Durata proposta del contratto di fornitura: .....

Informazioni aggiuntive: .....

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Urgente

*Giuseppe Ruffino*

Non urgente

Timbro/firma Direttore Scientifico

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

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

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

I seguenti prodotti di cui richiediamo l'acquisto:

FG,MICROPLATE, LHS 96 WELL, BARCODE -4346906, 5 quantità;

FG,OPTICAL ADHESIVE COVERS EACH -4311971, 2 quantità;

LIPOFECTAMINE LTX, 1ML EA -15338100, 1 quantità.

Sono stati selezionati i prodotti sopra elencati per le loro caratteristiche. La piastra per reazione ottica MicroAmp™ Fast a 96 pozzetti con codice a barre della Applied Biosystems™ è un componente fondamentale del sistema Fast PCR della Applied Biosystems™, che riduce il tempo di reazione PCR da 2 ore a soli 25 minuti e offre una massima conducibilità termica per una ciclicità termica precisa di conseguenza porta a dei risultati PCR riproducibili, specifici e sensibili. La pellicola adesiva ottica MicroAmp di Applied Biosystems è stata scelta per le sue capacità nel ridurre la contaminazione tra i pozzetti e l'evaporazione del campione. La pellicola, facile da usare, garantendo così una tenuta ermetica portando a dei dati PCR in tempo reale coerenti senza oscurare i campioni durante la lettura. Il reagente Lipofectamine™ LTX è stato scelto come reagente di trasfezione plasmidico perché offre il giusto equilibrio tra potenza e delicatezza per le cellule, garantendo la massima efficienza e vitalità di trasfezione. Il reagente Lipofectamine™ LTX oltretutto offre la trasfezione di un'ampia gamma di tipi cellulari, comprese cellule primarie, complesse e sensibili, con un'elevata efficienza di trasfezione e con un massima vitalità cellulare (>90%) seguendo dei protocolli rapidi, semplici. Per l'acquisto di tali prodotti è stata richiesta l'offerta al rivenditore ufficiale della ThermoFisher in Italia.

Roma 11/06/2025

*Giulia Piaggio*



<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	23/06/2025	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca e Tecnologie avanzate	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

reagenti per monitorare la vitalità di colture cellulari e reagenti per PCR

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

Non sono presenti sul mercato reagenti analoghi con paragonabile efficienza che permettono il monitoraggio della vitalità di colture cellulari organotipiche epatiche e la genotipizzazione di animali tramite PCR. I prodotti promega sono stati adottati dal nostro gruppo di ricerca per la loro eccellente affidabilità ed assicurano una riproducibilità sperimentale non ottenibile con altri prodotti analoghi presenti sul mercato.

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: .....

Produttore: .....

Fabbisogno presunto in UM: .....

Spesa presunta (IVA esclusa): .....

Durata proposta del contratto di fornitura: .....

Informazioni aggiuntive: .....

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

- il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti (non apparecchiature), è necessario per ultimare 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.)

..... *S. S. S.* .....

Timbro/firma Direttore Scientifico

.....

**D) Valutazione Direz.ne Scientifica :**

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

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

Roma, 23/06/2025

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

**RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 22/SS NCBTM /2025**

La sottoscritta Silvia Soddu dichiara che i prodotti sottoelencati verranno utilizzati nell'ambito del Progetto PNRR "Addressing liver fibrosis prevention and treatment: an unbiased query on the hepatic microenvironment with a perspective targeting of the pro-fibrotic kinase HIPK2":

- CellTiter-Glo® 2.0 Cell Viability Assay
- M-MLV Reverse Transcriptase
- Test di citotossicità LDH-Glo™
- GoTaq® G2 DNA Polymerase

I prodotti vengono utilizzati per monitorare la vitalità di colture cellulari organotipiche epatiche umane e murine, per esperimenti di PCR per la genotipizzazione di animali tramite biopsie della coda e per la retrotrascrizione dell'RNA.

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

La ditta **Promega Italia Srl. è distributore esclusivo** dei suddetti prodotti sul territorio Italiano.

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

FIRMA DEL RESPONSABILE



CG: B77402D76F



**AUROGENE**  
**OFFERTA N° 1347/G**

Roma 18/06/2025

	<b>COD.</b>	<b>Q.</b>	<b>DESCRIZIONE</b>	<b>EURO CAD.</b>	<b>IMPORTO</b>
1	A23429-100UL	1	Caspase-1 Rabbit mAb 100 u	€ 442,00	€ 442,00
2	BS-6319R-100UL	1	IL-1 Beta Polyclonal Antibody 100 ul	€ 450,00	€ 450,00
3	A21794-100UL	1	ZEB1 Rabbit mAb 100 ul	€ 394,00	€ 394,00
4	BSKH60022-96T	1	Human Interleukin 1 Beta (IL1b) ELISA Kit 96T	€ 420,00	€ 420,00
5	BS-0954R	3	Endothelin 1 Polyclonal Antibody 100 ul	€ 450,00	€ 1.350,00
6	AU-P6156-1KG	1	Bovine Serum Albumin Fatty Acids Free Lyophilised 1 kg	€ 1.584,00	€ 1.584,00
					€ -
				Totale imponibile	€ 4.640,00
				IVA	€ 1.020,80
				<b>TOTALE</b>	<b>€ 5.660,80</b>

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

**FONDO**  
**BERLUCCHI**

COD. 23/09/R/63

NB:

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

Rosanna Sestito

Anna Bagnato

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

### 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

*Rosanne Sirillo*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*Rosanne Sirillo*

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

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

Urgente

Non urgente

Programmabile

Roma, 18/06/2025

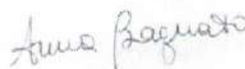
Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio SAR - IFO

LORO SEDI

Oggetto: RELAZIONE PER ACQUISTO REAGENTI: Aurogene

Gli anticorpi anti-ZEB1 e anti-caspasi-1, della ditta Abclonal ed anti-endotelina 1 e anti-IL-1b, della ditta Bioss, sono stati utilizzati da anni nel nostro laboratorio in quanto garantiscono un'elevata specificità a costi competitivi rispetto ad altre ditte. Il kit ELISA per l'IL-1b della ditta Bioss è stato scelto per la sua specificità e l'assenza di cross-reattività con altre isoforme dell'interleuchina-1 beta. L'albumina della ditta Biowest, utilizzata per esperimenti di immunoblotting, risulta essere la migliore rispetto ad altre per il suo elevato indice di purezza e capacità saturante. Aurogene è risultata essere la ditta più concorrenziale tra le varie ditte nonché esclusivista dei prodotti AbClonal, BIOSS e Biowest, e pertanto ci siamo rivolti ad essa per l'ordine in oggetto.



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

CIG: B768A79538

08/06/2025

Alla Direzione Scientifica IRE  
Alla UOC ABS  
LORO SEDI

SARTORIUS

OFFERTA: CPQ-02691167 Prot.n. RTO/159/2025

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	4633	1	Incucyte® Cytotox Green Dye (5 vials)	222,00	222,00
2		1	COSTI DI SPEDIZIONE	28,00	28,00
3					-
4					-
5					-
				Totale imponibile	250,00 €
				IVA al 22%	55,00 €
				TOTALE Euro	305,00 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR

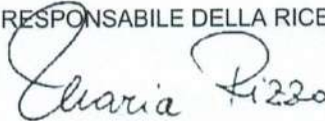
Codice 23/01/R/36

Scadenza: 19/11/2025

Responsabile: Dr. ssa Maria Rizzo

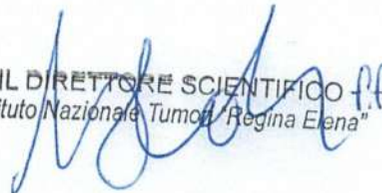
CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



Il Direttore  
UOC RICERCA TRASLAZIONALE  
ONCOLOGICA  
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



N.Richiesta	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA</b>	
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	09/06/2025	
Dipartimento		
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

#### Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il prodotto Sartorius Incucyte® Cytotox Green Dye (cod.4633) è un colorante che permette di stimare il numero di cellule morte, nell'ambito di saggi di citotossicità, in tempo reale senza perturbare la proliferazione delle cellule. Il prodotto può essere utilizzato in associazione allo strumento IncuCyte® live-cell imaging system che è disponibile presso il nostro istituto. Il prodotto è stato utilizzato in passato dal nostro gruppo di ricerca e ha permesso di ottenere risultati riproducibili con diversi tipi di colture cellulari.

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

PRODOTTI DISTRIBUITI IN ESCLUSIVA

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: vari

Produttore: SARTORIUS

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura: \_\_\_\_\_

Informazioni aggiuntive: \_\_\_\_\_

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

*Clara Rizzo*

Il Direttore  
UOC RICERCA TRASLAZIONALE  
ONCOLOGICA

*D. Giovanni Blandino*

Timbro/firma Direttore Scientifico

#### D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

*[Signature]*

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 9/6/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

**Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti SARTORIUS**

Il prodotto Sartorius Incucyte® Cytotox Green Dye (cod.4633) è un colorante che permette di stimare il numero di cellule morte, nell'ambito di saggi di citotossicità, in tempo reale senza perturbare la proliferazione delle cellule. Il prodotto può essere utilizzato in associazione allo strumento IncuCyte® live-cell imaging system che è disponibile presso il nostro istituto. Il prodotto è stato utilizzato in passato dal nostro gruppo di ricerca e ha permesso di ottenere risultati riproducibili con diversi tipi di colture cellulari.

*Giulia Pizzo*

Il Direttore  
UOC RICERCA TRASLAZIONALE  
ONCOLOGICA  
*Giovanni Blandino*  
D. Giovanni Blandino

12/06/2025

Alla Direzione Scientifica IRE  
Alla UOC ABS  
LORO SEDI

ILLUMINA

OFFERTA: 00023880.0 Prot.n. RTO/168/2025

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	20040525	1	Illumina stranded total RNA prep (16 preps)	1.970,00	1.970,00
2	20028318	1	Novaseq 6000 S1 reagent kit v1.5	5.287,70	5.287,70
3	20043130	1	Novaseq XP 2-Lane kit v1.5	325,85	325,85
4					-
5			OFFERTA ANNUALE ILLUMINA PER IFO		-
				Totale imponibile	7.583,55 €
				IVA al 22%	1.668,38 €
				TOTALE Euro	9.251,93 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR-MAD

Codice 23/01/R/36

Scadenza: 19/11/2025

Responsabile: Dr. ssa Maria Rizzo

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

*Maria Rizzo*

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

*[Signature]*

N.Richiesta	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA</b> Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
(Spazio Riservato)		
Data	12/06/2025	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

**A) INFORMAZIONI SANITARIE**

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:  
 I reagenti richiesti alla ditta Illumina sono necessari per fare un sequenziamento nell'ambito del progetto PNNR Gliomi per la scoperta di geni e microRNA coinvolti nella progressione del glioblastoma. Si richiedono specificatamente i prodotti Illumina poiché sono compatibili con le strumentazioni presenti nel nostro Istituto.

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

**B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE**

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

**C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'**

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente  
*Chiara Rizzo*  
**Il Direttore**  
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA (P.I.)  
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)  
*Anna Maria Biondo*  
 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"  
*[Firma]*

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

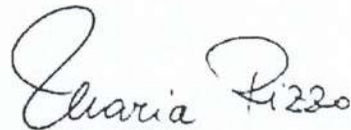
Roma 12/6/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

**Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti ILLUMINA**

I reagenti richiesti alla ditta Illumina sono necessari per fare un sequenziamento nell'ambito del progetto PNNR Gliomi per la scoperta di geni e microRNA coinvolti nella progressione del glioblastoma.

Si richiedono specificatamente i prodotti Illumina poiché sono compatibili con le strumentazioni presenti nel nostro Istituto.



  
Il Direttore  
UOC RICERCA TRASLAZIONALE  
ONCOLOGICA  
Dr. Giovanni Blandino

CIG: B768A0CB43

12/06/2025

Alla Direzione Scientifica  
IRE  
Alla UOC ABS

CARLO ERBA

OFFERTA: Q-191876- Prot.n. RTO/64/2024

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	FE5CN0010000150	1	miRIDIAN microRNA Mimic Negative Control #1	608,88	608,88
2	FE5C300585050020	1	miRIDIAN microRNA hsa-miR-1-3p - Mimic	512,56	512,56
3	FE5C301027010020	1	miRIDIAN microRNA Human hsa-miR-26a-1-3p	512,56	512,56
4	FE5C300862010020	1	miRIDIAN microRNA Human hsa-miR-487b-3p	512,56	512,56
5					-
				Totale imponibile	2.146,56 €
				IVA al 22%	472,24 €
				TOTALE Euro	2.618,80 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR MAD

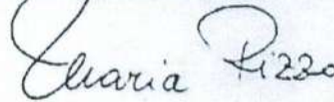
Codice 23/01/R/36

Scadenza: 19/11/2025

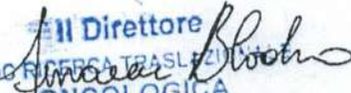
Responsabile: Dr.ssa Maria Rizzo

CDC 1100050

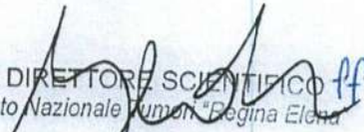
IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



Il Direttore  
NOC RICERCA TRASLEZIONALE  
ONCOLOGICA  
Dr. Giovanni Blandino



IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



N.Richiesta	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA</b>	<b>IRE</b> 
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	12/06/2025	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

#### Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I mimic sono disegnati per mimare i miRNA endogeni e per studi di "loss of function". La modulazione dei livelli di miRNA è un modo fondamentale per comprendere non solo la funzione dei microRNA, ma anche le pathways in cui sono coinvolti. Horizon offre affidabili miRNA mimic e nel nostro gruppo di ricerca, che da sempre si occupa dello studio dei miRNA circolanti, usiamo i prodotti DHARMACON per molti progetti con risultati sempre riproducibili. I prodotti della Dharmacon possono essere usati con i reagenti di trasfezione presenti nei nostri laboratori.

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

La Carlo Erba è distributore ufficiale dei prodotti Horizon-Dharmacon

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

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

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

*Chiara Pizzuto*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*Immacolata Biondi*

Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

#### D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza  
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 12/06/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

**Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti CARLO ERBA**

I mimic sono disegnati per mimare i miRNA endogeni e per studi di "loss of function".  
La modulazione dei livelli di miRNA è un modo fondamentale per comprendere non solo la funzione dei microRNA, ma anche le pathways in cui sono coinvolti.  
Horizon offre affidabili miRNA mimic e nel nostro gruppo di ricerca, che da sempre si occupa dello studio dei miRNA circolanti, usiamo i prodotti DHARMACON per molti progetti con risultati sempre riproducibili.  
I prodotti della Dharmacon possono essere usati con i reagenti di trasfezione presenti nei nostri laboratori.  
La Carlo Erba è distributore ufficiale dei prodotti Horizon-Dharmacon

Dr. ssa Maria Rizzo

  
Il Direttore  
UOC RICERCA TRASLAZIONALE  
ONCOLOGICA  
Dr. Giovanni Blandino

B76890FA7B



**BIORAD**  
**OFFERTA N° QQ686181-CPQ25**

**Roma 30/05/2025**

COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	1704270	8 Trans-Blot Turbo RTA Mini 0.2 µm Nitrocellulose Transfer Kit, for 40 blots Ready-to-assemble transfer kit includes 40 mini-sized 0.2 µm nitrocellulose membranes (7 x 8.5 cm), 80 transfer stacks, 1 L 5x transfer buffer, and 2 gel trays for wetting and equilibrating membranes and transfer stacks	€ 261,60	€ 2.092,80
			Totale imponibile	€ 2.092,80
			IVA	€ 460,42
			<b>TOTALE</b>	<b>€ 2.553,22</b>

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

**AIRC MFAG cod. 25/30/R/08**  
**resp. DR.SSA PIERA TOCCI**

**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 Tocci*  
*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"**

N.Richiesta	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>	<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	30/05/2025	
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, 30/05/2025

I prodotti Bio-rad usati da lungo tempo nel nostro laboratorio, sono stati testati e risultano avere performance migliori rispetto ad altri in commercio. In laboratorio sono attualmente presenti e largamente utilizzati apparecchiature Bio-rad altamente compatibili con l'uso dei prodotti di questa stessa casa produttrice. Questo ci permette di ottenere risultati migliori rispetto all'uso di prodotti di altre case. In particolare tali prodotti e apparecchiature vengono utilizzati per gli esperimenti di Western Blot, che vanno dalla corsa elettroforetica al trasferimento delle proteine fino allo sviluppo (attraverso l'utilizzo dello strumento Bio-rad "Chemidoc Touch") per l'analisi dei risultati. Pertanto ci siamo rivolti a tale ditta per l'ordine dei prodotti in oggetto in quanto essa risulta essere il rivenditore ufficiale ed esclusivo in Italia.

Cordialmente.

Dr.ssa Piera Tocci

Prot.31-MPNAT/25 del 05/06/2025  
 Ditta: Charles River Laboratories Italia Srl  
 Offerta: n. catalogo 2025

AG: B7688A315E

URGENTE

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	027C57BL/6N	32	Female C57BL/6N MOUSE 56-62* Days (8 settimane)	38,42	1.229,44
2					-
		1	Standard ratti/topi	38,19	38,19
		1	trasporto	68,90	68,90
				Totale imponibile	1.336,53
				IVA	294,04
				<b>TOTALE</b>	<b>1.630,57</b>

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° 235/2023-PR (RISP A PROT.AC0DD.46), responsabile Dr.ssa D'Aguanno.**

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: [adele.petricca@ifo.it](mailto:adele.petricca@ifo.it)

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

*Del Bufalo*

*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"

CIG: B768850C DC

05/06/2025

Alla Direzione Scientifica IRE  
Alla UOC ABS  
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES

OFFERTA: D5884783 - Prot.n. RTO/157/2025

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A16517	1	CytoTuneTM-iPS 2.0 Sendai Reprogramming Kit	2.978,00	2.978,00
2					-
3					-
4					-
				Totale imponibile	2.978,00 €
				IVA al 22%	655,16 €
				TOTALE Euro	3.633,16 €

Fondi su cui far gravare la spesa: Fond. MIA NERI

Codice 25/09/R/17

Scadenza: 4/2/2026

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore  
UOC RICERCA TUMORI REGIONALE  
ONCOLOGICA  
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO *FP*  
Istituto Nazionale Tumori "Pizzardi"

N.Richiesta	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA</b>	<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI	
Data	05/06/2025	
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA	
U.O. / Servizio richiedente		

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

#### Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il prodotto ordinato verrà utilizzato nell'ambito di diversi progetti in corso nel laboratorio per la riprogrammazione di cellule differenziate in cellule staminali per la produzione di linee cellulari nervose. La funzione del kit non si estingue solo al seguente progetto, ricoprendo un ruolo cruciale per la produzione di linee cellulari specifiche da paziente.

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

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: LIFE TECHNOLOGIES

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

*Dr. Giovanni Blandino*  
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direzione Scientifica:

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 5/6/2025

UOC Acquisizione Beni e Servizi

**Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti Life Technologies**

Il prodotto ordinato verrà utilizzato nell'ambito di diversi progetti in corso nel laboratorio per la riprogrammazione di cellule differenziate in cellule staminali per la produzione di linee cellulari nervose. La funzione del kit non si estingue solo al seguente progetto, ricoprendo un ruolo cruciale per la produzione di linee cellulari specifiche da paziente.

Il Direttore  
UOC RICERCA TRASLAZIONALE  
ONCOLOGICA  
  
Dr. Giovanni Blandino

Prot.

Ditta: Tema Ricerca

Offerta: n. 806 / SN / BA del 13/06/2025

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	CUSTOM IDT	100	FORNITURA DNA OLIGO CUSTOM e CUSTOM DESIGN FEE	€324,11	€32.411,00
				Totale imponibile	€32.411,00
				IVA	7.130,42
				<b>TOTALE Euro</b>	<b>39.541,42</b>

L'importo potrà gravare sul progetto CARCINOMA DEL POLMONE: UNA NUOVA IMMUNOTERAPIA COMBINATA" - 4IMMUNOGENOMICS finanziato da Lazio Innova SPA, codice progetto: 24/14/R/15 responsabile Prof. Luigi Fattore. Centro di costo: 3051550.

**NB: I prodotti vanno consegnati presso Istituti Fisioterapici Ospitalieri Farmacia p. 3 Dott. "FATTORE-FANCIULLI", UOSD SAFU, via Fermo Ognibene 23A, 00144, Roma.**

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: [luigi.fattore@ifo.it](mailto:luigi.fattore@ifo.it)

Il Richiedente

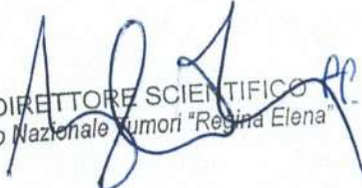


Il Responsabile del Progetto

Prof. Luigi Fattore



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

  
 IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

A2:M45A2:M46A2:M47		<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		
(Spazio Riservato)		Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile		
13.06.25				
Dipartimento		SAFU		
U.O. / Servizio richiedente				

**A) INFORMAZIONI SANITARIE**

**Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:**

vedi tabella allegata

Nel nostro laboratorio di ricerca studiamo il ruolo di specifiche mutazioni puntiformi (SNP) e piccole inserzioni/delezioni (indel) in geni coinvolti nella regolazione della risposta terapeutica e nei meccanismi di resistenza osservati in diversi contesti tumorali, tra cui il melanoma metastatico o tumore al polmone. A tal fine, ci avvaliamo di approcci avanzati di biologia molecolare e, in particolare, di tecnologie di digital PCR (dPCR), che consentono una rilevazione altamente sensibile e specifica anche di varianti presenti a bassa frequenza. Per garantire la massima accuratezza nella discriminazione tra alleli wild-type e mutati, utilizziamo saggi custom progettati specificamente per le mutazioni di interesse, con sonde dual-labeled ottimizzate per le nostre piattaforme. In quest'ottica sperimentale, i prodotti richiesti: CUSTOM DIGITAL PCR ASSAY, distribuiti da TEMA RICERCA, presentano le migliori caratteristiche in termini di affidabilità, sensibilità e riproducibilità per il tipo di analisi che conduciamo.

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

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

**B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE**

Codice di repertorio nazionale: .....

Produttore: .....

Fabbisogno presunto in UM: .....

Spesa presunta (IVA esclusa): .....

Durata proposta del contratto di fornitura: .....

Informazioni aggiuntive: .....

.....

.....

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

*Alex De Gregorio*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

*Cy Ferraro*

Timbro/firma Direttore Scientifico

0

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

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

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

Prot.

Ditta: Tema Ricerca

Offerta: n. 806 / SN / BA del 13/06/2025

Nel contesto delle nostre attività sperimentali svolte in laboratorio, impieghiamo frequentemente la tecnologia della digital PCR (dPCR) per la rilevazione e quantificazione di varianti genetiche di piccole dimensioni, come SNP (Single Nucleotide Polymorphisms) e piccole inserzioni/delezioni (indel), in diversi contesti biologici e patologici. Questa tecnologia si basa sulla suddivisione della reazione PCR in migliaia di microcompartimenti, che consente una quantificazione assoluta, estremamente sensibile e altamente specifica, anche in presenza di basse frequenze alleliche.

Per l'identificazione precisa di tali varianti, utilizziamo saggi custom progettati ad hoc, in grado di discriminare in modo univoco l'allele wild-type da quello mutato, grazie all'impiego di sonde a doppia marcatura (ad esempio FAM/VIC o FAM/HEX). Questi saggi vengono validati in laboratorio su campioni clinici, per studiare l'impatto funzionale di specifiche mutazioni e per valutare l'efficacia di eventuali trattamenti farmacologici mirati.

In particolare, l'impiego di saggi custom è fondamentale quando le mutazioni da rilevare non sono coperte da kit commerciali standard oppure quando è necessario ottimizzare condizioni sperimentali specifiche per il tipo di campione o per la piattaforma di digital PCR utilizzata.

Il prodotto richiesto, CUSTOM DIGITAL PCR ASSAY, distribuito in esclusiva per l'Italia da TEMA RICERCA, rappresenta la soluzione più adatta per le nostre necessità sperimentali, garantendo elevata sensibilità, specificità e riproducibilità dei risultati. La scelta di questi saggi è inoltre coerente con la continuità e la coerenza dei dati ottenuti in una linea sperimentale già avviata da oltre 60 giorni, il cui eventuale cambiamento comprometterebbe la comparabilità dei dati e la tempistica complessiva del progetto.

Si attesta, come da dichiarazione allegata, che TEMA RICERCA è distributore esclusivo in Italia di tali prodotti, necessari per la prosecuzione di un progetto di ricerca in fase avanzata.

Il richiedente





**SOCIETA'** Miltenyi  
**OFFERTA** 7091512-00 del 04/06/25  
**CDC** 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

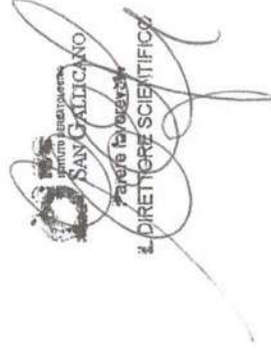
N	CODICE	DESCRIZIONE	PREZZO UN/CONF	SCONTO %	PREZZO SCONTATO	Q.TA'	PREZZO FINALE	IVA 22%
1	130-092-801	MACSQuant washing & storage solution kit	€ 59,00	5	€ 56,05	10	€ 560,50	€ 683,81
2	130-093-607	MACSQuant calibration beads	€ 255,00	0	€ 255,00	1	€ 255,00	€ 311,10
<b>IMPORTO TOTALE</b>			<b>€ 314,00</b>		<b>€ 311,05</b>		<b>€ 815,50</b>	<b>€ 994,91</b>

Si allegano: Offerta società X  
Relazione X  
Esclusività X

Condizioni di vendita società X  
Infungibilità X

Fondo su cui far gravare la spesa RC2025

Richiedente M Lucia Dell'Anna  
Dr.ssa Maria Lucia Dell'Anna  
00314020152002524

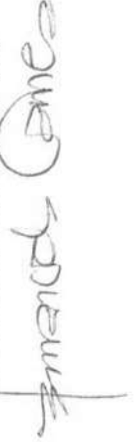


ISTITUTO DERMATOLOGICO  
SAN GALLICANO  
DIREZIONE SCIENTIFICA

Responsabile Fondo: Prof.ssa Maria Concetta Fagnoli (timbro e firma)

Responsabile UOC Dr.ssa Anna Di Nardo (timbro firma)

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





**ISG**

ISTITUTO DERMATOLOGICO

**SAN GALLICANO**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 05/06/25

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

## RELAZIONE

Si dichiara che i prodotti della Miltenyi sono forniti in esclusiva dalla ditta Miltenyi e sono necessari per l'utilizzo dello strumento MACSQuant10 della Miltenyi stessa.

Firma del richiedente

<b>N. Richiesta</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
<b>Data</b>	05/06/2025	
<b>Dipartimento</b>	Dipartimento clinico-sperimentale dermatologia	
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>	Lab. di Fisiopatologia Cutanea e CIRM -ISG	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

calibratore e liquidi manutenzione citofluorimetro MACSQuant10

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:

lo strumento utilizza solo i reagenti della stessa ditta

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: .....

Produttore: .....

Fabbisogno presunto in UM: .....

Spesa presunta (IVA esclusa): .....

Durata proposta del contratto di fornitura: .....

Informazioni aggiuntive: .....



<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>		<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
N. Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	04/06/2025	
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori	

### A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

### B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: .....

Produttore: .....

Fabbisogno presunto in UM: .....

Spesa presunta (IVA esclusa): .....

Durata proposta del contratto di fornitura: .....

Informazioni aggiuntive: .....

.....

.....

### C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

*Paola Nistico*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

ISTITUTI TERAPICI OSPITALIERI  
Dr.ssa Lorenza Landi  
Dott.ssa Landi Lorenza  
9083102016409045

Timbro/firma Responsabile UOSD

*Paola Nistico*

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

**REGINA ELENA**

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 11/06/2025

I reagenti RPMI 1640 w/o: Glucose, w/o: L-Glutamine e soluzione di glucosio Gibco sono necessari per lo svolgimento della progettualità in corso ed in particolare per effettuare saggi metabolici, valutando metaboliti nel secretoma dei PBMC e dei TIL a condizioni controllate di glucosio, glutammina e FBS (da aggiungere a tale terreno privo di tali componenti). La soluzione di glucosio Gibco™ contiene D-glucosio a una concentrazione di 200 g/L ed è utilizzata come supplemento di terreno privo di glucosio DMEM, RPMI 1640, per effettuare saggi metabolici a determinate concentrazioni di glucosio sui CAF, TIL e PBMC. L'efficienza e la specificità di questi prodotti precedentemente testati ci consente di avere risultati sicuri e riproducibili con conseguente risparmio di materiale e tempo.

I prodotti richiesti sono distribuiti in via esclusiva dalla ditta Life Technologies, parte del gruppo Thermo Fisher Scientific.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

016: B773E9029F

**EUROCLONE**

Roma 11/06/2025

offerte n° 10434/AHI e n° 10435 del 3/6/2025

COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	BK4060S	1	Phospho-Akt (Ser473) (D9E) XP® Rabbit mAb, 100 ul	€ 639,10 € 639,10
2	BK9102S	1	p44/42 MAPK (Erk1/2) Antibody, 200 ul	€ 442,75 € 442,75
3	BK49363S	1	Glutaminase-1/GLS1 (E4T9Q) Rabbit mAb, 100 ul	€ 496,65 € 496,65
4	BK3582S	1	LDHA (C4B5) Rabbit mAb, 100 ul	€ 496,65 € 496,65
5	BK95109S	1	Perilipin-2 (E6G6M) Rabbit mAb, 100 ul	€ 520,52 € 520,52
6	ECS0181D	2	Dialyzed EU Approved FBS, 100 ml	€ 100,00 € 200,00
7	ECM0062L	4	Dulbecco's Modified Eagle's Medium, w/o: Glucose, w/o: L-Glutamine, w/o Sodium pyruvate, w/o: Phenol red, 500 ml	€ 17,29 € 69,16
				Totale imponibile € 2.864,83
				IVA € 630,26
				<b>TOTALE € 3.495,09</b>

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

COD. 24/01/R/21

PNRR MCNT1-2023-12377772

Resp. Dr.ssa L. Landi

ISTITUTI FISIOTERAPICI OSPITALIERI  
Dott.ssa Landi Lorenza  
9083102016409045

**NB:****MERCE DA CONSEGNARE****ALLA DR.SSA PAOLA NISTICO'****UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori****piano -2****CENTRO DI COSTO: 3051250**

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

*Paola Nistico*

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

N.Richiesta	<b>MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA</b>	<b>IRE</b>  <b>ISG</b>
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
<b>Data</b>	11/06/2025	
<b>Dipartimento</b>	DIPARTIMENTO RIDAIT	
<b>U.O. / Servizio richiedente</b>	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori	

<b>A) INFORMAZIONI SANITARIE</b>	
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:	
-----	
VEDI ALLEGATO	
-----	
Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità:	
I prodotti richiesti sono essenziali per il completamento del progetto in corso e la validazione di risultati sperimentali. In particolare i reagenti richiesti non possono essere sostituiti in quanto sono impiegati in procedure sperimentali standardiz; la cui riproducibilità si è dimostrata ottimale solamente con i prodotti richiesti.	

<b>B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE</b>	
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

*Paola Nistico*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

ISTITUTO OSPEDALIERO PIZZI OSPITALIERI  
Dr.ssa Lorenza Landi  
Dott.ssa Landi Lorenza  
9083102016409045

Timbro/firma Responsabile UOSD

*Paola Nistico*

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza  
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile



Roma, 11/06/2025

I reagenti Dulbecco's Modified Eagle's Medium (w/o: Glucose, w/o: L-Glutamine, w/o Sodium pyruvate, w/o: Phenol red) e FBS dializzato sono necessari per lo svolgimento della progettualità in corso ed in particolare per supportare la crescita di cellule tumorali, fibroblasti primari, CAF e per effettuare saggi metabolici, valutando metaboliti nel secretoma dei CAF a condizioni controllate di glucosio e glutammina e FBS (da aggiungere a tale terreno privo di tali componenti). Il siero fetale bovino dializzato (FBS) è un tipo speciale di FBS sottoposto a un processo di dialisi per rimuovere le piccole molecole. Si richiede questo FBS in quanto risulta necessario da aggiungere al mezzo di coltura per gli esperimenti metabolici sui CAF, PBMC e TIL. I reagenti sono stati selezionati dopo attenta valutazione della letteratura sull'argomento da cui è emerso che sono i più idonei allo scopo sperimentale del Laboratorio. I reagenti Cell Signaling Abs sono necessari per lo svolgimento della progettualità in corso ed in particolare per valutare mediante western blot la sopravvivenza, la proliferazione cellulare, il metabolismo della glutammina, del glucosio e dei lipidi (lipid droplets) di CAF, PBMC e TIL. L'efficienza e la specificità di questi prodotti è già stata precedentemente testata in Laboratorio e ci consente di avere risultati sicuri e riproducibili con conseguente risparmio di materiale e tempo.

La ditta Euroclone ha già in passato fornito al nostro laboratorio tale prodotti. Inoltre è il distributore esclusivo sul territorio nazionale dei prodotti in offerta.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'