

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. 754 del 11/08/2025

OGGETTO: Affidamento, ai sensi degli art. 50 comma 1 lett. b) del D. Lgs del 36/2023, fornitura reagenti e materiali da laboratorio a diverse società. Fondo AIRC cod. IFO 25/30/R/11 CUP H53C24001750007 responsabile Dr.ssa Paola Nisticò e Fondo Berluschi cod. IFO 24/09/R/41 CUP H53C24001680007 responsabile Dr.ssa Rosella Loria.

Esercizi/o e conto 2025-501010393-501010893-501010601 Centri/o di costo 3051250-3051450

- **Importo presente Atto: € 6.761,26**

- **Importo esercizio corrente: € 6.761,26**

Budget

- **Assegnato: € -**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2025/ ABS SAR 128

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-783-2025

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

Allegati nr.22 nota protocollata, relazione acquisto prodotto, preventivo

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 Traslationale 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;
- Vista la deliberazione n. 303 del 01 aprile 2025 che nomina come responsabile unico del procedimento/progetto (RUP) per le procedure di gara in essere e per gli appalti in esecuzione di competenza della UOC acquisizione beni e servizi l'Ing. Giuseppe Navanteri;

Visto il Decreto Legislativo n. 36/2023 e successive modifiche, integrazioni e il correttivo Decreto Legislativo n. 209/2024;

Premesso che con deliberazione 27 del 02 gennaio 2025 è stato accettato il contributo disposto dalla Fondazione AIRC per la ricerca sul cancro per l'anno 2025 per un totale di € 162.000,00 per il progetto con titolo "Hmena isoforms as architectsof lung tumor immune microenvironment and determinants of patient immunotherapy response ECM, CAFs and immune cells: Role in NSCLC progression and drug resistance"cod. IFO 25/30/R/11 responsabile Dr.ssa Paola Nisticò;

che con deliberazione n. 90 del 30/01/2025 è stato accettato il finanziamento disposto dalla Fondazione Guido Berlucci per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "Unvelig the role of ephrin receptor in ostosarcoma: towards novel therapeutic approaches", cod. IFO 24/09/R/41, responsabile Dr.ssa R. Loria;

Considerato che la Dr.ssa Paola Nistico con nota protocollo nr. 12157 del 08/08/2025 che si allega e forma parte integrante e sostanziale della presente determinazione, ha richiesto ai competenti uffici l'acquisto di reagenti per la ricerca, distribuiti dalle Società Tebu Bio srl per € 1.112,64 Iva compresa;

che la Dr.ssa Rossella Loria con note protocollo, nr. 10380 del 10/07/2025, nota protocollo 10815 del 17/07/2025, e nota protocollo 10379 del 10/07/2025 che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, ha richiesto l'acquisto di reagenti distribuiti rispettivamente dalle Società, Merck Life Scientific srl per € 1.299.42 Iva compresa, Unimed Scientifica srl per € 651,38 Iva compresa e Bio Rad Laboratorie srl per € 2.788,92 Iva compresa;

che la Dr.ssa Rossella Loria ha altresì richiesto con nota protocollo nr. 10913 del 18/07/2025 l'acquisto di materiali da laboratorio, distribuiti dalle Società, Gilson Italia srl per € 908,90 Iva compresa;

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;

Rilevato che l'importo presunto del presente appalto è inferiore alla soglia di cui all'art. 14 del D. Lgs. 36/2023 e che rientra nei limiti di valore previsti dall'art. 50 del D. Lgs. 36/2023 per le procedure di affidamento;

Tenuto conto che al fine di garantire che il soggetto selezionato sia in possesso di documentate esperienze pregresse idonee all'esecuzione delle prestazioni contrattuali, si rappresenta che l'operatore economico è stato individuato tra quelli regolarmente iscritti alle piattaforme telematiche MEPA, la quale, in sede di abilitazione ai relativi codici prodotto, impone il possesso di requisiti specifici di carattere amministrativo, tecnico ed economico, tra cui un fatturato specifico minimo, che costituiscono indicatori oggettivi di capacità professionale e affidabilità.

tale modalità di selezione si dimostra coerente con i principi di buon andamento, economicità e adeguatezza della prestazione, in quanto permette una verifica preliminare, tracciabile e conforme agli standard della contrattualistica pubblica, della qualificazione dell'operatore, come confermato dalla recente giurisprudenza che ha riconosciuto la legittimità dell'affidamento diretto a favore di operatori abilitati tramite piattaforme elettroniche istituzionali, in conformità con l'art. 50 del D.lgs. 36/2023 (TAR Lombardia, Milano, Sez. I, sent. n. 466/2024; Cons. Stato, Sez. V, sent. n. 10934/2023);

- Visto l'art. 50 comma b) del D. Lgs. n. 36/2023 a tenore del quale l'affidamento dei contratti sottosoglia avviene con le seguenti modalità: affidamento diretto dei servizi e forniture, ivi compresi i servizi di ingegneria e architettura e l'attività di progettazione, di importo inferiore a 140.000 euro, anche senza consultazione di più operatori economici, assicurando che siano scelti soggetti in possesso di documentate esperienze pregresse idonee all'esecuzione delle prestazioni contrattuali, anche individuati tra gli iscritti in elenchi o albi istituiti dalla stazione appaltante..... (omissis)";
- Visto l'art. 52 del D. Lgs. n. 36/2023 che introduce rilevanti semplificazioni delle modalità per la verifica dei requisiti in riferimento agli affidamenti diretti di importo inferiore a 40.000,00 €, per i quali l'affidatario deve attestare con dichiarazione sostitutiva dell'atto di notorietà la sussistenza dei requisiti di carattere generale e speciale richiesti per l'affidamento;
- Considerato che è stato verificato l'insussistenza di una convenzione attiva stipulata da Consip S.p.A. avente ad oggetto il servizio da acquisire;
- Considerato che, per espressa previsione dell'art. 55, comma 1, del D. Lgs. 36/2023, i termini dilatori per la stipula del contratto previsti dall'articolo 18, commi 3 e 4 del medesimo decreto, non si applicano agli affidamenti dei contratti di importo inferiore alle soglie di rilevanza europea;
- Considerato che saranno garantiti tutti gli adempimenti ex art. 3 della legge n. 136/2010 (tracciabilità dei flussi finanziari);
- Considerato l'art. 18, comma 1, del D. Lgs. 31 marzo 2023, n. 36 secondo cui trattandosi di affidamento ai sensi dell'art. 50 del medesimo decreto, la stipula del contratto può avvenire mediante corrispondenza secondo l'uso commerciale, consistente in un apposito scambio di lettere, anche tramite posta elettronica certificata o sistemi elettronici di recapito certificato qualificato ai sensi del regolamento UE n. 910/2014 del Parlamento europeo e del Consiglio del 23 luglio 2014

Ritenuto necessario e opportuno affidare, ai sensi dell'art. 50 comma 1, 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:

- Tebu-bio srl € 1.112,64 Iva compresa;
- Merck Life Science srl € 1.299,42 Iva compresa;
- Unimed Scientifica srl € 651,38 Iva compresa;
- Bio-Rad Laboratories srl € 2.788,92 Iva compresa;
- Gilson Italia srl € 908,90 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 6.761,26 Iva compresa, graverà sui Fondi: Fondo AIRC cod. IFO 25/30/R/11 per € 1.112,64, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò e Fondo Berlucci cod. IFO 24/09/R/41 per € 5.648,62, responsabile Dr.ssa Rosella Loria che presentano la necessaria disponibilità;

Precisato che tutta la documentazione richiamata e non allegata alla presente determinazione è reperibile agli atti della UOC Acquisizione Beni e Servizi;

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 art. 50 comma 1 b) del D. Lgs. 36/2023, i prodotti indicati nelle allegate lettere protocollo, alle Società:

- Tebu-bio srl per un importo pari a € 1.112,64 Iva compresa;
- Merck Life Science srl per un importo pari a € 1.299,42 Iva compresa;
- Unimed Scientifica srl per un importo pari a € 651,38 Iva compresa;
- Bio-Rad Laboratories srl per un importo pari a € 2.788,92 Iva compresa;
- Gilson Italia srl per un importo pari a € 908,90 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 6.761,26 Iva compresa, sui Fondi AIRC cod. IFO 25/30/R/11 per € 1.112,64, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò e Fondo Berlucchi cod. IFO 24/09/R/41 per € 5.648,62, responsabile Dr.ssa Rosella Loria che presentano la necessaria disponibilità;

cod. IFO 25/30/R/11

- assegnato:	€	162.000,00
- utilizzato:	€	52.985,67
- presente atto:	€	1.112,64
- residuo:	€	107.901,69

cod. IFO 24/09/R/41

- assegnato:	€	37.000,00
- utilizzato:	€	5.979,59
- presente atto:	€	5.648,62
- residuo:	€	25.371,79

4) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051250-3051450

- Conto 501010393 x € 4.552,94
- Conto 501010893 x € 908,90
- Conto 501010601 x € 1.299,42

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



TEBUBIO

Roma 08/08/2025

OFFERTA N° 217-8

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	CUS-HPRM55787-LvPG04-50	1	Promoter reporter clone for Human ENAH (NM_001008493(50µg plasmid, trans-fection-ready)) lentiviral vector Gaussia luciferase SEAP	€ 496,00	€ 496,00
2	CUS-HPRM55787-PG04-50	1	Promoter reporter clone for Human ENAH (NM_001008493(50µg plasmid, trans-fection-ready)) non-viral Gaussia luciferase SEAP	€ 416,00	€ 416,00
				Totale imponibile	€ 912,00
				IVA	€ 200,64
				TOTALE	€ 1.112,64

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

Giovanni Blandini
IL DIRETTORE SCIENTIFICO IRE I.I.
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

AIRC

COD. 25/30/R/11
RESP. Dr.ssa Paola Nistico'

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

NB: la merce dovrà essere consegnata alla Dr.ssa Paola Nistico'

UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori

centro di costo 3051250

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

Paola Nisticò
Dr.ssa Paola Nisticò
 Responsabile UOSD
 "Immunologia e Immunoterapia dei Tumori"
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena (P.I.)

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

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

Giovanni Blandini
Giovanni Blandini MD
 IL DIRETTORE SCIENTIFICO DEL
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direzione Scientifica:

Massima urgenza

Urgente

Non urgente

Programmabile

Relazione per Tebubio

Roma 08/08/2025

I prodotti richiesti alla ditta Tebubio saranno utilizzati per effettuare degli esperimenti di biologia cellulare, in particolare per ottenere l'overespressione dei plasmidi indicati esperimenti hMena in linee cellulari, al fine di investigarne il ruolo rispetto al pathway del TGF β .

Tali prodotti vengono richiesti alla Ditta Tebubio per esigenze di specificità e riproducibilità sperimentale in quanto reagenti simili sono stati già ampiamente utilizzati in laboratorio con successo.

CODICE	QUANTITA'	DESCRIZIONE
CUS- HPRM55787- LvPG04-50	1	Promoter reporter clone for Human ENAH (NM_001008493(50 μ g plasmid, transfection-ready)) lentiviral vector Gaussia luciferase SEAP
CUS- HPRM55787- PG04-50	1	Promoter reporter clone for Human ENAH (NM_001008493(50 μ g plasmid, transfection-ready)) non-viral Gaussia luciferase SEAP

Il Richiedente



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



Roma, 14/07/2025

**Al Direttore Scientifico IRE
SEDE**

Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, Dr.ssa **Rossella Loria** è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sui fondi **Fondazione Berlucci, cod. IFO 24/09/R41, CdC: 3051450**, di cui la Dr.ssa Rossella Loria è responsabile.

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	F144054M	1	PIPETMAN P2, METAL EJECTOR	€149.00	€149.00
2	F144055M	1	PIPETMAN P10, METAL EJECTOR	€149.00	€149.00
3	F144056M	1	PIPETMAN P20, METAL EJECTOR	€149.00	€149.00
4	F144058M	1	PIPETMAN P200, METAL EJECTOR	€149.00	€149.00
5	F144059M	1	PIPETMAN P1000, METAL EJECTOR	€149.00	€149.00
				Totale imponibile	€745,00
				IVA	€163,9
				TOTALE Euro	€908,9

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta n. Q-106530 del 08/07/2025 trasmessa in allegato.

Si richiede la consegna del materiale in oggetto presso:

Nuovi Laboratori di ricerca, UOSD Network cellulari e bersagli terapeutici, Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, piano -2, via Fermo Ognibene 23, 00144 Roma (all'attenzione della Dr.ssa **Rossella Loria**).

Dr.ssa *Rossella Loria*

Responsabile UOSD

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

[Signature]

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	14/07/2025	
Dipartimento	Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD NCBTM	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
piccola strumentazione

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

L'utilizzo della piccola strumentazione prodotta da Gilson risulta indispensabile per poter effettuare degli esperimenti in vitro, di validazione dei risultati dell'RNA-seq, utilizzando linee cellulari di osteosarcoma.

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

Rossini

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Rossini

Urgente

Non urgente

Timbro/firma Direttore Scientifico

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile UOSD

Network Cellulari Bersagli Terapeutici
Molecolari



Nome cliente: ISTITUTI FISIOTERAPICI
OSPITALIERI
Indirizzo di fatturazione: VIA ELIO CHIANESI 53
ROMA, IT-RM 00144
Italy
Contatto: Rossella Loria
Telefono: 0652662535
Indirizzo email: rossella.loria@ifo.it

Offerta: Q-106530
Data: 08/07/25
Spedire a: IFO ECONOMALE

Indirizzo di spedizione: VIA FERMO OGNI BENE, 23/A
LUN-MER-VEN 08.30-12.30
ROMA, IT-RM 00144
Italy

Agente	Telefono	Termini di pagamento	Offerta valida per
STEFANO GUGLIELMO	3939903166	SOLITO CON VOI IN USO	60 giorni
Indirizzo email	Tempi di consegna	Codice Cliente	Termini di consegna
stefano.guglielmo21@gmail.com	45 giorni	T441810-21	PORTO FRANCO

Si prega di indicare il numero di Offerta su ogni ordine d'acquisto/domanda riferita alla stessa.

Ulteriori Informazioni:

Al di sotto dell'importo minimo, l'ordine non verrà processato.
Per ordini inferiori a € 500,00 verranno applicate spese di gestione pratica pari a € 50,00.
Si precisa che i tempi di consegna dei prodotti richiesti saranno verificati puntualmente al momento dell'ordine e comunicati.

Minimo d'ordine: €300.00

PIPETTE SERIE G

Codice articolo	Descrizione	Prezzo di listino	Sconto	Prezzo netto	Quantità	Totale netto	Promo Products
F144054M	PIPETMAN P2, METAL EJECTOR	EUR 149.00	0%	EUR 149.00	1	EUR 149.00	25PIP149
F144055M	PIPETMAN P10, METAL EJECTOR	EUR 149.00	0%	EUR 149.00	1	EUR 149.00	25PIP149
F144056M	PIPETMAN P20, METAL EJECTOR	EUR 149.00	0%	EUR 149.00	1	EUR 149.00	25PIP149
F144058M	PIPETMAN P200, METAL EJECTOR	EUR 149.00	0%	EUR 149.00	1	EUR 149.00	25PIP149

Gilson Italia S.r.l

Via G. Matteotti, 98 · 20092 Cinisello Balsamo, Milano
T +39 02 6607041 · F +39 02 61291452 · www.gilson.com
sales-it@gilson.com · service-it@gilson.com



Capitale Sociale €51.480 R.E.A. MI926765 p.iva/ c.f. 02829240155 Iscrizione R.I. DI MILANO 02829240155
OPPOSIZIONE AL TRATTAMENTO ex art. 130 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003 n. 196: Gilson Italia S.r.l., in qualità di Titolare del trattamento, Le ricorda che è Suo diritto opporsi al trattamento dei dati per l'invio di informazioni commerciali, in ogni momento e gratuitamente, inviando un' e-mail agli indirizzi sales-it@gilson.com o service-it@gilson.com oppure tramite posta/fax.

Codice articolo	Descrizione	Prezzo di listino	Sconto	Prezzo netto	Quantità	Totale netto	Promo Products
F144059M	PIPETMAN P1000, METAL EJECTOR	EUR 149.00	0%	EUR 149.00	1	EUR 149.00	25PIP149
PIPETTE SERIE G TOTAL:							EUR 745.00

Totale listino	EUR 745.00
Sconto	EUR 0.00
Totale Netto	EUR 745.00

Condizioni Generali di fornitura Gilson.
www.gilson.com/european-terms-and-conditions

TOTALE (IVA esclusa) EUR 745.00

Gilson Italia S.r.l

Via G. Matteotti, 98 · 20092 Cinisello Balsamo, Milano
T +39 02 6607041 · F +39 02 61291452 · www.gilson.com
sales-it@gilson.com · service-it@gilson.com



Capitale Sociale €51.480 R.E.A. MI926765 p.iva/ c.f. 02829240155 Iscrizione R.I. DI MILANO 02829240155
OPPOSIZIONE AL TRATTAMENTO ex art. 130 del Decreto Legislativo 30 giugno 2003 n. 196: Gilson Italia S.r.l., in qualità di Titolare del trattamento, Le ricorda che è Suo diritto opporsi al trattamento dei dati per l'invio di informazioni commerciali, in ogni momento e gratuitamente, inviando un' e-mail agli indirizzi sales-it@gilson.com o service-it@gilson.com oppure tramite posta/fax.



Oggetto: Dichiarazione di distribuzione ufficiale

Il sottoscritto Dr. Matteo Serafino Beretta nato a Cernusco sul Naviglio (MI) il 13/09/1978 residente in via Binda, 1 – 21013 Gallarate (VA), in qualità di Amministratore Delegato di Gilson Italia srl, Via G. Matteotti, 98 - 20092 Cinisello Balsamo (MI) - C.F./P. IVA 02829240155, munito dei necessari poteri, dichiara:

- che Gilson Italia Srl è distributore ufficiale per i prodotti Gilson sul mercato Nazionale.
- che Gilson Italia Srl è l'unico soggetto autorizzato all'assistenza sui prodotti Gilson. Gli interventi tecnici sulla strumentazione Gilson sono effettuati ad opera di personale tecnico specializzato e qualificato con l'impiego di ricambi originali e strumenti certificati ACCREDIA.

Cinisello Balsamo 13/01/2025

Gilson Italia Srl
Dr. Matteo Serafino Beretta
Amministratore Delegato

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0010380.10-07-2025

Roma, 04/07/2025

**Al Direttore Scientifico IRE
SEDE**

Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, Dr.ssa **Rossella Loria** è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sui fondi **Fondazione Berlucci, cod. IFO 24/09/R41, CdC: 3051450**, di cui la Dr.ssa Rossella Loria è responsabile.

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	C6885-500MG	2	Collagenase from Clostridium histolyticum, suitable for release of physiologically active rat epididymal&	€400,35	€800,70
2	DN25-100MG	1	DEOXYRIBONUCLEASE I CRUDE*LYOPHILIZED PO	€146,40	€146,40
3	P2FREIGHT	1	Estimated Charges - See Sales Conditions below	€118,00	€118,00
				Totale imponibile	€1065,10
				IVA	€234,32
				TOTALE Euro	€1299,42

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta n. **2002429724** del 01/07/2025 trasmessa in allegato.

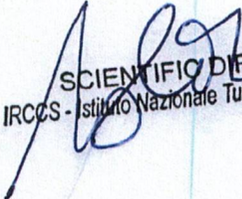
Si richiede la consegna del materiale in oggetto presso:
Nuovi Laboratori di ricerca, UOSD Network cellulari e bersagli terapeutici, Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, piano -2, via Fermo Ognibene 23, 00144 Roma (all'attenzione della Dr.ssa **Rossella Loria**).

Dr.ssa 

Responsabile UOSD

Dr.ssa Silvia Soddu

Responsabile UOSD

Network Cellulari Bersagli Terapeutici
Molecolari

SCIENTIFICO DIRECTOR F.F.
 IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 04/07/2025

Alla Direzione Scientifica IRE

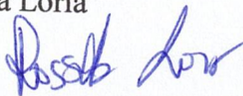
RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N23/RL/NCBTM

I reagenti di Merck di cui si richiede l'acquisto sono stati scelti per lo svolgimento di esperimenti fondamentali nell'ambito del progetto "Nuove terapie a bersaglio molecolare nei sarcomi pediatrici e dell'adulto". Lo studio si propone di analizzare lesioni di osteosarcoma tramite esperimenti di RNAseq con lo scopo di identificare nuovi bersagli terapeutici di superficie da utilizzare nell'ambito della terapia con le CAR-T.

L'utilizzo dei reagenti per colture cellulari prodotti dalla Merck risulta indispensabile per poter validare i dati ottenuti dagli esperimenti di RNA-seq ed effettuare saggi funzionali tramite esperimenti *in vitro* utilizzando linee cellulari di osteosarcoma.

In fede

Rossella Loria



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	04/07/2025	
Dipartimento	Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD NCBTM	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

reagenti per colture cellulari

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

L'utilizzo dei reagenti prodotti dalla Merck risulta indispensabile per poter effettuare degli esperimenti in vitro, di validazione dei risultati dell'RNA-seq, utilizzando linee cellulari di osteosarcoma.

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

Rossillo A.

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Rossillo A.

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

**IRE**

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0010815.17-07-2025

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma,09/07/2025

**Al Direttore Scientifico IRE
SEDE**

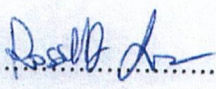
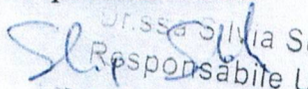
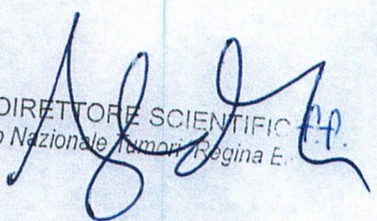
Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, Dr.ssa **Rossella Loria** è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sui fondi **Fondazione Berlucci, cod. IFO 24/09/R41, CdC: 3051450**, di cui la Dr.ssa Rossella Loria è responsabile.

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	RR037A	1	TAKARA - PrimeScript RT Reagent Kit (Perfect Real Time) - 200 react.	€439,92	€439,92
2	MB26001	2	NZYtech - Milk,Dry Powder	€38,00	€76,00
			Spese di spedizione	€18,00	€18,00
				Totale imponibile	€533,92
				IVA	€117,46
				TOTALE Euro	€651,38

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta n. **865/03** del 07/07/2025 trasmessa in allegato.

Si richiede la consegna del materiale in oggetto presso:

Nuovi Laboratori di ricerca, UOSD Network cellulari e bersagli terapeutici, Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Trasazionale, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, piano -2, via Fermo Ognibene 23, 00144 Roma (all'attenzione della Dr.ssa **Rossella Loria**).

Dr.ssa Responsabile UOSD
Dr.ssa  Silvia Soddu
Responsabile UOSD
Laboratori Cellulari Bersagli Terapeutici
MolecolariIL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena


Roma, 09/07/2025

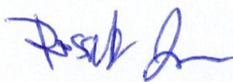
Alla Direzione Scientifica IRE

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N26/RL/NCBTM

I reagenti di Unimed di cui si richiede l'acquisto sono stati scelti per lo svolgimento di esperimenti fondamentali nell'ambito del progetto "Nuove terapie a bersaglio molecolare nei sarcomi pediatrici e dell'adulto". Lo studio si propone di analizzare lesioni di osteosarcoma tramite esperimenti di RNAseq con lo scopo di identificare nuovi bersagli terapeutici di superficie da utilizzare nell'ambito della terapia con le CAR-T.

L'utilizzo dei reagenti di biochimica e biologia molecolare prodotti da Unimed risulta indispensabile per poter validare i dati ottenuti dagli esperimenti di RNA-seq ed effettuare saggi funzionali tramite esperimenti *in vitro* utilizzando linee cellulari di osteosarcoma.

In fede



Rossella Loria

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	09/07/2025	
Dipartimento	Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD NCBTM	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

reagenti per biochimica e biologia molecolare

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

L'utilizzo dei reagenti prodotti da Unimed risulta indispensabile per poter effettuare degli esperimenti in vitro, di validazione dei risultati dell'RNA-seq, utilizzando linee cellulari di osteosarcoma.

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

Rossella

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Rossella

Urgente

Non urgente

Timbro/firma Direttore Scientifico

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile UOSD

Network Cellulari Bersagli Terapeutici
Molecolari

**IRE**

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0010379.10-07-2025

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 04/07/2025

**Al Direttore Scientifico IRE
SEDE**

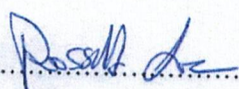
Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui lo scrivente, Dr.ssa **Rossella Loria** è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sui fondi **Fondazione Berlucci, cod. IFO 24/09/R41, CdC: 3051450**, di cui la Dr.ssa Rossella Loria è responsabile.

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	4568084	7	4-15% Mini-PROTEAN® TGX Stain-Free™ Protein Gels, 10 well, 50 µl	176,00 €	1.232,00 €
2	1704159	5	Trans-Blot Turbo Midi 0.2 µm Nitrocellulose Transfer Packs	150,00 €	750,00 €
3	12010020	2	Everyblot Blocking buffer 500ml	152,00 €	304,00 €
4	1704151	1	Trans-Blot Turbo Cassette Pkg of 1, cassette with lid, to hold 1 midi or up to 2 mini blotting sandwiches, for use with Trans-Blot Turbo transfer system	0,00 €	0,00 €
				Totale imponibile	2.286,00 €
				IVA	502,92 €
				TOTALE Euro	2.788,92 €

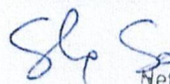
Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta n. **QQ700513-CPQ25** del 02/07/2025 trasmessa in allegato.

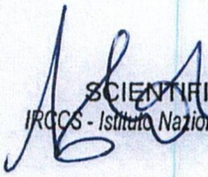
Si richiede la consegna del materiale in oggetto presso:

Nuovi Laboratori di ricerca, UOSD Network cellulari e bersagli terapeutici, Area Dipartimentale Funzionale di Ricerca Traslazionale, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, piano -2, via Fermo Ognibene 23, 00144 Roma (all'attenzione della Dr.ssa **Rossella Loria**).

Dr.ssa 

Responsabile UOSD


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


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

Roma, 04/07/2025

Alla Direzione Scientifica IRE

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N25/RL/NCBTM

I reagenti di Biorad di cui si richiede l'acquisto sono stati scelti per lo svolgimento di esperimenti fondamentali nell'ambito del progetto "Nuove terapie a bersaglio molecolare nei sarcomi pediatrici e dell'adulto". Lo studio si propone di analizzare lesioni di osteosarcoma tramite esperimenti di RNAseq con lo scopo di identificare nuovi bersagli terapeutici di superficie da utilizzare nell'ambito della terapia con le CAR-T.

L'utilizzo dei reagenti per elettroforesi prodotti da Biorad risulta indispensabile per poter validare i dati ottenuti dagli esperimenti di RNA-seq ed effettuare saggi funzionali tramite esperimenti *in vitro* utilizzando linee cellulari di osteosarcoma.

In fede

Rossella Loria



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	04/07/2025	
Dipartimento	Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD NCBTM	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

reagenti per elettroforesi

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

L'utilizzo dei reagenti prodotti da Biorad risulta indispensabile per poter effettuare degli esperimenti in vitro, di validazione dei risultati dell'RNA-seq, utilizzando linee cellulari di osteosarcoma.

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

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

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