

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. 825 del 01/10/2025

OGGETTO: Affidamento, ai sensi dell'art. 76 del D. Lgs 36/2023, fornitura di reagenti all'operatore economico Life Technologies Italia Europe BV. Fondo Ministero della Salute (PNRR-MAD) cod. IFO 23/01/R/36 CUP H83C22000800001, responsabile Dott.ssa M. Rizzo, Fondo Ministero della Salute (PNRR) cod. IFO 24/01/R/26 CUP H83C24000320001 responsabile Dott.ssa M. Rizzo, Fondo A.I.R.C. cod. IFO 24/30/R/34 H83C24000530007, responsabile Dott.ssa A. Metelli, Fondo Ministero della Salute (PNRR) cod. IFO 23/01/R/34 CUP H53C22001150001 responsabile Dott. G. Blandino, Fondo Transcan cod. IFO 24/01/R/36 CUP H83C24000170001 responsabile Dott. G. Blandino, Fondo MUR (PNRR- D34HEALTH) cod. IFO 23/01/R/46 CUP B53C22006010001, responsabile Dott. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute (PNC) cod. IFO 23/01/R/48 CUP H83C22000910001, responsabile Dott. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute (PNRR) cod. IFO 24/01/G/32 H53C24000240001 responsabile Dott.ssa E. Camera, Fondo Anatomia Patologica NOCUP, responsabile Prof. E. Pescarmona, Fondo Ministero della Salute (PNRR) cod. IFO 21/01/R/46 CUP H89C21000310001 responsabile Dott.ssa V. Bruno, Fondo Berlucci cod. IFO 24/09/R/41 CUP H53C24001680007, responsabile Dott. R. Loria, Fondo Ministero della Salute (PNRR) cod. IFO 24/01/R/22 CUP H53C24000280001 responsabile Dott. M. Maugeri-Saccà, Fondo Transcan cod. IFO 24/01/R/32 H83C24000170001 responsabile Dott. O. Segatto.

Esercizi/o e conto 2025-501010393-501010394-501010395 Centri/o di costo 1100050-3051150-3051250-3051450-3010350-3050050-3041050

- Importo presente Atto: € 99.136,31

- Importo esercizio corrente: € 99.136,31

Budget

- Assegnato: € -

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2025/ ABS SAR 141

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-847-2025

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° 13 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 successive modificazioni ed integrazioni;

il decreto legislativo 16 ottobre 2003 n. 288 e il decreto legislativo 23 dicembre 2022 n. 200 di riordino della disciplina degli Istituti di ricovero e cura a carattere scientifico;

Vista la legge regionale 23 gennaio 2006, n. 2;

Vista la deliberazione n. 814 del 03.09.2025 recante *“Presa d’atto della deliberazione della Regione Lazio 7 agosto 2025 n.697 avente ad oggetto: Approvazione del Regolamento di Organizzazione e Funzionamento dell’IRCCS Istituti Fisioterapici Ospitalieri. Adozione del Regolamento di Organizzazione e Funzionamento degli IFO.”*;

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 febbraio 2025 di presa d'atto dell'insediamento del Direttore Generale dell'IRCCS Istituti Fisioterapici Ospitalieri Dott. Livio De Angelis;
- 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. 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. 367 del 23 aprile 2024 con la quale la Dott.ssa Costanza Cavuto è stata nominata Direttore Sanitario f.f. degli Istituti Fisioterapici Ospitalieri;
- Vista la deliberazione n.877 del 29.10.2024 ad oggetto: “Nomina della Prof.ssa Maria Concetta Fargnoli quale Direttore Scientifico dell'Istituto Santa Maria e San Gallicano (ISG).”;
- Vista la deliberazione n.171 del 28.02.2025 avente ad oggetto: “Nomina del Prof. Giovanni Blandino, Direttore della UOC Ricerca Traslazionale Oncologica, quale Direttore Scientifico IRE facente funzioni, a decorrere dal 01.03.2025.”;
- Vista la deliberazione n. 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;

Considerato che 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 Dott.ssa Maria Rizzo;

con deliberazione n. 792 del 30/09/2024, è stato accettato il finanziamento da parte del Ministero Salute PNRR – TR1-2023-12377378 a favore dell'Istituto Regina Elena per il progetto dal titolo: “Identification and validation of prognostic and predictive biomarkers, including E3 ubiquitin ligases and microRNA signature, for the development of new immunotherapeutic approaches in glioma” cod. IFO 24/01/R/26, responsabile Dott.ssa M. Rizzo;

con deliberazione n. 11 del 16/01/2024 AIRC ha stanziato un finanziamento complessivo di € 1.336.315,46 per 11 progetti di cui un importo pari a € 196.996,71 per lo svolgimento del progetto con titolo: “From Coagulation to Cancer Progression: Exploring Diverse Roles of Tissue Factor in Lung Cancer.” Cod. IFO 24/30/R/34 responsabile Dott.ssa A. Metelli;

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

con deliberazione nr. 736 del 10/09/2024 è stato accettato il finanziamento di € 250.000,00 disposto dal Ministero della Salute a valere sul Bando del Progetto di Ricerca, dal titolo “Innovative peptide-and RNA- based strategies to modulate p53 for pancreatic cancer therapy” erp-2022- 23683651 – erp2022- TRANSCANPAN-P53, cod. IFO 24/01/R/36 P.I responsabile Dott. G. Blandino;

con deliberazione n. 507 del 07/06/2023 è stato accettato il finanziamento di euro 1.411.200,00, a valere sulle risorse previste dal fondo complementare al piano nazionale di ripresa e resilienza, disposto dal Ministero dell’Università e della Ricerca per lo svolgimento del progetto di ricerca codice pnc0000001 dal titolo: “Digital driven diagnostic, prognostics and therapeutics for sustainable health care” acronimo D3 4 Health”, cod. IFO 23/01/R/46, responsabile Dott. Giovanni Blandino;

con deliberazione n. 623 del 14/07/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNC-E3-2022-23683266 PNCHLS-DA per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “Ecosistema innovativo della Salute”, cod. IFO 23/01/R/48, responsabile Dott. G. Blandino;

con deliberazione nr.538 del 24/06/2024 e stata stipulata la convenzione attuativa tra Ministero della Salute e IFO-ISG (HUB) ed accettazione finanziamento pari a 1.000.000,00 per la realizzazione del progetto PNRRMCNT"-2023- 12377388 dal titolo "Omics aproaches as innovative diagnostic strategies to delineate the bisogniature of cytokine signals in psoriasis and atopic dermatitis" cod. IFO 24/01/G/32, responsabile Dott.ssa E. Camera;

con deliberazione n. 441 del 27/05/2024 inerente il Regolamento delle Sperimentazioni Cliniche degli IFO, è stato istituito un Fondo dal titolo “Quote provenienti da studi clinici” finanziato da Sponsor Vari, in funzione del quale la

UOC Anatomia Patologica IRE dispone di un fondo pari a € 101.580,93 di cui è responsabile il Prof. Edoardo Pescarmona;

con deliberazione n. 1251 del 14/12/2021 è stato disposto il finanziamento da parte del Ministero della Salute, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "From fetal-maternal interface immune tolerance to endometrial cancer immune escape: potential targets for immunotherapy" – cod. IFO 21/01/R/46, responsabile Dott.ssa V. Bruno;

che con deliberazione n. 90 del 30/01/2025 è stato accettato il finanziamento disposto dalla Fondazione Guido Berlucchi 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 Dott.ssa R. Loria;

con delibera nr. 512 del 18/06/2024 è stato accettato il finanziamento pari a € 980.000,00 dal Ministero della Salute secondo avviso pubblico PNRR, per lo svolgimento del progetto dal titolo: "KEAPness:a transcriptional framework for the molecular diagnosis of immunotherapy response in lung cancer with a tumor-agnostic potential" cod. Ifo 24/01/R/22 responsabile Dott. M. MaugeriSaccà;

con deliberazione nr. 736 del 10/09/2024 è stato accettato il finanziamento di € 250.000,00 disposto dal Ministero della Salute a valere sul Bando del Progetto di Ricerca, dal titolo "Genotype matched therapies in intrahepatic chlangiocarcinoma:a multi-pronged strategy for improving efficacy and combating resistance-ERP-2022-Transcan-PRECEDENCE" cod. IFO 24/01/R/32 P.I responsabile Dott.. O. Segatto;

Considerato che la Dott.ssa M. Rizzo con note protocollo nr. 10814 del 17/07/2025, nr.11236 del 24/07/2025 e nr. 12439 del 21/08/2025 che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, ha richiesto ai competenti uffici l'acquisto di reagenti per la ricerca, individuando

l'operatore economico Life Technologies Italia Europe BV per un importo totale pari ad € 31.129,79 Iva compresa;

che la Dott.ssa A. Metelli con nota protocollo 11731 del 31/07/2025 ha richiesto reagenti per la ricerca, individuando l'operatore economico Life Technologies Italia Europe BV per un importo pari ad € 1.382,10 Iva compresa;

che il Dott. G. Blandino con note protocollo nr. 10173 del 07/07/2025, nr.10912 del 18/07/2025 nr. 10906 del 18/07/2025, nr. 10396 del 10/07/2025, nr. 10813 del 17/07/2025, nr.11239 del 24/07/2025 e nr. 10904 del 18/07/2025 ha richiesto l'acquisto di reagenti per la ricerca, individuando l'operatore economico Life Technologies Italia Europe BV per un importo totale pari ad € 39.333,23 Iva compresa;

la Dott.ssa E. Camera con nota protocollo nr.10794 del 17/07/2025, ha richiesto l'acquisto di reagenti per la ricerca, individuando l'operatore economico Life Technologies Italia Europe BV per un importo pari ad € 6.414,76 Iva compresa;

il Prof. E. Pescarmona con nota protocollo nr. 10398 del 10/07/2025 ha richiesto l'acquisto di reagenti per la ricerca, individuando l'operatore economico Life Technologies Italia Europe BV per un importo pari ad € 5.452,00 Iva compresa;

la Dott.ssa V. Bruno con nota protocollo nr.11246 del 24/07/2025, ha richiesto l'acquisto di reagenti per la ricerca, individuando l'operatore economico Life Technologies Italia Europe BV per un importo pari ad € 6.662,71 Iva compresa;

la Dott.ssa R. Loria con nota protocollo nr.10377 del 10/07/2025, ha richiesto l'acquisto di reagenti per la ricerca, individuando l'operatore economico Life

Tecnologies Italia Europe BV per un importo pari ad € 2.848,79 Iva compresa;

il Dott. M. Maugeri-Saccà con nota protocollo nr. 10577-14/07/2025 e nr. 12124 del 08/08/2025 ha richiesto l'acquisto di reagenti per la ricerca individuando l'operatore economico Life Technologies Italia Europe BV per un importo totale pari ad € 3.238,21 Iva compresa;

il Dott. O. Segatto con nota protocollo nr. 10385-10/07/2025 ha richiesto l'acquisto di reagenti per la ricerca individuando l'operatore economico Life Technologies Italia Europe BV per un importo totale pari ad € 2.674,75 Iva compresa;

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;

Tenuto conto che al fine di garantire che il soggetto individuato, l'operatore economico Life Technologies Italia Europe BV con P. IVA 12792100153, sia in possesso di documentate esperienze pregresse idonee all'esecuzione delle prestazioni contrattuali, è stata fatta una verifica è risulta regolarmente iscritto 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.

Tenuto conto che al fine di appurare l'esclusività dei materiali richiesti ed escludere la presenza sul mercato di altri operatori economici in grado di soddisfare le specifiche esigenze dei materiali in argomento, in data 26/08/2025, è stata pubblicata sul sito IFO www.ifo.it, una consultazione preliminare di mercato, propedeutica all'espletamento della procedura di acquisto per l'affidamento

della fornitura di reagenti dedicati all'utilizzo della Ricerca presso i Laboratori di Ricerca degli IFO;

Preso atto che entro il termine prefissato del 10/09/2025 per la ricezione delle manifestazioni di interesse, risulta aver dato riscontro il solo operatore economico Life Technologies Italia Europe BV con P.IVA 12792100153;

che, è stata avviata la fase istruttoria della procedura in oggetto mediante “trattativa diretta” con RDO n. 5647001, inviando una formale unica richiesta di offerta sulla piattaforma Mepa all’operatore economico Life Technologies Italia con;

Considerato che tutti gli allegati amministrativi richiesti per la procedura in questione sono stati regolarmente restituiti, tramite la piattaforma Mepa;

Ritenuto quindi opportuno affidare, ai sensi dell’art. 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, all’Operatore Economico:

- Life Technologies Italia Europe BV € 99.136,31 Iva inclusa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 99.136,31 Iva compresa, graverà sui Fondi: Fondo Ministero della Salute (PNRR-MAD) cod. IFO 23/01/R/36 per € 29.571,53 Iva compresa, responsabile Dott.ssa M. Rizzo, Fondo Ministero della Salute (PNRR) cod. IFO 24/01/R/26 per € 1.558,23 Iva compresa responsabile Dott.ssa M. Rizzo, Fondo A.I.R.C. cod. IFO 24/30/R/34 per € 1.382,10 Iva compresa, responsabile Dott.ssa A. Metelli, Fondo Ministero della Salute (PNRR) cod. IFO 23/01/R/34 per € 2.892,64 Iva compresa responsabile Dott. G. Blandino, Fondo Transcan cod. IFO 24/01/R/36 per € 990,64 Iva compresa responsabile Dott. G. Blandino, Fondo MUR (PNRR- D34HEALTH) cod. IFO

23/01/R/46 per € 2.807,15 Iva compresa, responsabile Dott. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute (PNC) cod. IFO 23/01/R/48 per € 32.642,80 Iva compresa, responsabile Dott. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute (PNRR) cod. IFO 24/01/G/32 per € 6.414,76 Iva compresa responsabile Dott.ssa E. Camera, Fondo Anatomia Patologica per € 5.452,00 Iva Compresa, responsabile Prof. E. Pescarmona, Fondo Ministero della Salute (PNRR) cod. IFO 21/01/R/46 per € 6.662,71 Iva compresa responsabile Dott.ssa V. Bruno, Fondo Berlucci cod. IFO 24/09/R/41 per € 2.848,79 Iva compresa , responsabile Dott. R. Loria, Fondo Ministero della Salute (PNRR) cod. IFO 24/01/R/22 per € 3.238,21 Iva compresa responsabile Dott. M. Maugeri-Saccà, Fondo Transcan cod. IFO 24/01/R/32 per € 2.674,75 Iva compresa responsabile Dott. O. Segatto 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 dell'art. 76 comma 2 b) del D. Lgs. 36/2023, i prodotti indicati nelle allegate lettere protocollo, all' Operatore Economico:

- Life Technologies Italia Europe BV € 99.136,31 Iva inclusa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 99.136,31 Iva compresa, sui Fondi:

Fondo Ministero della Salute (PNRR-MAD) cod. IFO 23/01/R/36 per € 29.571,53 Iva compresa, responsabile Dott.ssa M. Rizzo, Fondo Ministero della Salute (PNRR) cod. IFO 24/01/R/26 per € 1.558,23 Iva compresa responsabile Dott.ssa M. Rizzo, Fondo A.I.R.C. cod. IFO 24/30/R/34 per € 1.382,10 Iva compresa, responsabile Dott.ssa A. Metelli, Fondo Ministero della Salute (PNRR) cod. IFO 23/01/R/34 per € 2.892,64 Iva compresa responsabile Dott. G. Blandino, Fondo Transcan cod. IFO 24/01/R/36 per € 990,64 Iva compresa responsabile Dott. G. Blandino, Fondo MUR (PNRR- D34HEALTH) cod. IFO 23/01/R/46 per € 2.807,15 Iva compresa, responsabile Dott. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute (PNC) cod. IFO 23/01/R/48 per € 32.642,80 Iva compresa, responsabile Dott. G. Blandino, Fondo Ministero della Salute (PNRR) cod. IFO 24/01/G/32 per € 6.414,76 Iva compresa responsabile Dott.ssa E. Camera, Fondo Anatomia Patologica per € 5.452,00 Iva Compresa, responsabile Prof. E. Pescarmona, Fondo Ministero della Salute (PNRR) cod. IFO 21/01/R/46 per € 6.662,71 Iva compresa responsabile Dott.ssa V. Bruno, Fondo Berlucci cod. IFO 24/09/R/41 per € 2.848,79 Iva compresa , responsabile Dott. R. Loria, Fondo Ministero della Salute (PNRR) cod. IFO 24/01/R/22 per € 3.238,21 Iva compresa responsabile Dott. M. Maugeri-Saccà, Fondo Transcan cod. IFO 24/01/R/32 per € 2.674,75 Iva compresa responsabile Dott. O. Segatto che presentano la necessaria disponibilità;

Cod. IFO 24/01/R/36

- assegnato:	€	290.000,00
- utilizzato:	€	231.415,12
- presente atto:	€	29.572,53
- residuo:	€	29.013,35

Cod. IFO 23/01/R/36

- assegnato:	€	295.000,00
- utilizzato:	€	10.224,30
- presente atto:	€	1.558,23
- residuo:	€	283.217,47

Cod. IFO 24/30/R/34

- assegnato:	€	196.996,71
- utilizzato:	€	140.303,48
- presente atto:	€	1.382,10
- residuo:	€	55.311,13

Cod. IFO 23/01/R/34

- assegnato:	€	1.000.000,00
- utilizzato:	€	633.378,66
- presente atto:	€	2.892,64
- residuo:	€	363.728,70

Cod. IFO 24/01/R/36

- assegnato:	€	250.000,00
--------------	---	------------

Cod. IFO 23/01/R/46

- assegnato:	€	1.411.200,00
--------------	---	--------------

- utilizzato:	€	82.525,27	- utilizzato:	€	1.110.416,84
- presente atto:	€	990,64	- presente atto:	€	2.807,15
- residuo:	€	166.484,09	- residuo:	€	297.976,01

Cod. IFO 23/01/R/48

- assegnato:	€	2.000.000,00
- utilizzato:	€	1.217.740,15
- presente atto:	€	32.642,80
- residuo:	€	749.617,05

Cod. IFO 24/01/G/32

- assegnato:	€	600.000,00
- utilizzato:	€	289.876,01
- presente atto:	€	6.414,76
- residuo:	€	303.709,23

Anatomia Patologica

- assegnato:	€	105.432,24
- utilizzato:	€	89.402,50
- presente atto:	€	5.452,00
- residuo:	€	10.577,74

Cod. IFO 21/01/R/46

- assegnato:	€	449.000,00
- utilizzato:	€	341.730,41
- presente atto:	€	6.662,71
- residuo:	€	100.606,88

Cod. IFO 24/09/R/41

- assegnato:	€	37.000,00
- utilizzato:	€	14.477,00
- presente atto:	€	2.848,79
- residuo:	€	19.674,21

Cod. IFO 24/01/R/22

- assegnato:	€	980.000,00
- utilizzato:	€	227.548,15
- presente atto:	€	3.238,21
- residuo:	€	749.213,64

Cod. IFO 24/01/R/32

- assegnato:	€	250.000,00
- utilizzato:	€	85.901,57
- presente atto:	€	2.674,75
- residuo:	€	161.423,68

4) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 1100050-3051150-3051250-3051450-3010350-3050050-3041050

○ Conto 501010393 x € 9.682,89

○	Conto 501010394	x	€	85.788,03
○	Conto 501010395	x	€	3.665,39

- 5) stipula del contratto secondo 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;
- 6) dare atto che saranno garantiti tutti gli adempimenti ex art. 3 della legge n. 136/2010 (tracciabilità dei flussi finanziari);

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

09/07/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES**OFFERTA: D5924025 - Prot.n. RTO/206/2025**

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	4331349	6	CUST TQMN SNP ASSAYS	495,00	2.970,00
2					-
3					-
4					-
5					
Totale imponibile					2.970,00 €
IVA al 22%					653,40 €
TOTALE Euro					3.623,40 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNC - INNOVA

Codice 23/01/R/48

Scadenza: 30/09/2026

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC Ricerca Trasfusione
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA		IRE  ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI		
Data	09/07/2025		
Dipartimento			
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti di cui richiediamo l'acquisto sono stati selezionati per le loro caratteristiche di unicità e compatibilità con lo strumento dPCR Absolute Q presente nei nostri laboratori. Nel dettaglio, essi corrispondono a saggi custom per la detection di specifiche mutazioni a carico dei geni FGFR3 e PIK3CA, la cui presenza precedentemente individuata tramite approccio NGS nei tessuti, deve essere indagata longitudinalmente nelle urine raccolte dai medesimi pazienti durante il loro follow up (progetto Bladder INNOVA - PI: Dr. Simone). I saggi, dotati di capacità di discriminazione tra wt e allele mutato tramite due sonde FAM e VIC, saranno utilizzati e confrontati con precedenti assays già presenti in laboratorio al fine di migliorare la detection rate attualmente disponibile per le specifiche mutazioni in esame.

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

PRODOTTI DISTRIBUITI IN ESCLUSIVA

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: **VARI**

Produttore: **LIFE TECHNOLOGIES**

Fabbisogno presunto in UM: **NON QUANTIFICABILE**

Spesa presunta (IVA esclusa): **NON QUANTIFICABILE**

Durata proposta del contratto di fornitura:

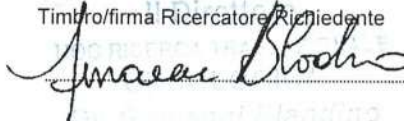
Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

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 9/7/2025
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LIFE TECHNOLOGIES

I prodotti di cui richiediamo l'acquisto sono stati selezionati per le loro caratteristiche di unicità e compatibilità con lo strumento dPCR Absolute Q presente nei nostri laboratori. Nel dettaglio, essi corrispondono a saggi custom per la detection di specifiche mutazioni a carico dei geni FGFR3 e PIK3CA, la cui presenza precedentemente individuata tramite approccio NGS nei tessuti, deve essere indagata longitudinalmente nelle urine raccolte dai medesimi pazienti durante il loro follow up (progetto Bladder INNOVA - PI: Dr. Simone). I saggi, dotati di capacità di discriminazione tra wt e allele mutato tramite due sonde FAM e VIC, saranno utilizzati e confrontati con precedenti assays già presenti in laboratorio al fine di migliorare la detection rate attualmente disponibile per le specifiche mutazioni in esame.


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

10/07/2025

Alla Direzione
Scientifica IRE
Alla UOC ABS

Life technologies

OFFERTA: D5917178 - Prot.n. RTO/207/2025

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	61870044	1	RPMI 1640 W/GLUTAMAX-I 10X500ML	162,69	162,69
2	31331093	1	DMEM/NUT.MIX F-12 W/GLUT-I	152,10	152,10
4	4444964	1	TAQMAN FAST ADVANCE MMIX 5X5ML	1969,95	1.969,95
5	A25777	1	POWRUP SYBR MASTER MIX, 5X5 ML 5X5 ML	1277,24	1.277,24
6	4366597	3	TAQMAN(R) MICRORNA RT KIT 1000RXNS	728,98	2.186,94
7	1704001	2	B 27 SUPPLEMENT 100ML	952,00	1.904,00
8	AF-100-15-500UG	4	AN-FREE REC HUM EGF, PEPROTECH 500 UG	185,68	742,72
9	100-18B-250UG	4	HUMAN FGFB (154AA), PEPROTECH 250 UG	267,52	1.070,08
10	C10228	2	COUNTESS CELL COUNTING CHAMBER EACH	127,60	255,20
11	K1691	1	REVERTAID RT KIT EA	851,76	851,76
12	32106	1	PIERCE ECL WESTERN BLOTTING SUBSTRATE	293,26	293,26
13	BMS500FI-100	1	ANNEXIN V FITC APOPT DETN KIT 100T	324,87	324,87
14	A28007	2	TAQMAN ADV MICRORNA CDNA SYN 50 RXN	251,34	502,68
15	A40001697	3	ABSQ UNIV DNA DPCR MIX MAP16 200 rxn	992,58	2.977,74
16	A36930	20	FAST 96-WELL HS NONBC CLEAR 20 PCS	75,00	1.500,00
17	Q32880	1	QUBIT MICRORNA ASSAY KIT, 100 KIT	148,33	148,33
18	4427975	10	TAQMAN MICRO RNA ASSAYS INV SM 10	288,84	2.888,40
19			hsa-miR-22-3p ID:000398		-
20			hsa-miR-100-5p ID:000437		-
21			hsa-miR-125-5p ID:002198		-
22			hsa-miR-99-5p ID: 000436		-
23			hsa-miR-766-5p ID472145_mat		-
24			RNU44 ID: 001094		-
25			RNU44 ID: 001094		-
26			hsa-miR-1-3p ID:002222		-
27			hsa-miR-26a-1-3p ID:002443		-
28			hsa-miR-487b ID:001285		-
29			URGENTE FONDI IN SCADENZA		-
30			Per tutti i prodotti si richiede data di scadenza ALMENO di un anno		-
			Totale imponibile		19.207,96 €
			IVA al 22%		4.225,75 €
			TOTALE Euro		23.433,71 €

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
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 10/7/2025
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti

I prodotti Taqman microRNA assay, Taqman microRNA RT Kit e Taqman Universal Mmix II-No Ung, sono necessari per valutare i livelli di espressione di microRNA sia in campioni di siero o tessuto tumorale ottenuto da pazienti, sia in campioni di RNA derivati da colture cellulari. Questi prodotti sono applicabili ad esperimenti svolti sia con la tecnica della RT-qPCR che con la digital PCR.

In particolare i prodotti B27 Supplement, EGF, FGFb, DMEM/F12 GlutaMAX, RPMI GlutaMAX sono prodotti Gibco (ThermoFisher) utilizzati da tempo nel nostro laboratorio per il mantenimento di colture cellulari. Le linee cellulari con l'utilizzo di questi mezzi di coltura hanno mostrato sempre una crescita costante e non sono mai stati rilevati problemi di inquinamento delle varie linee.

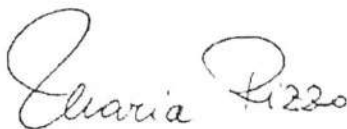
Il B-27 Supplement è un integratore ottimizzato privo di siero utilizzato per la coltivazione di neurosfere in sospensione utilizzato da tempo nel nostro laboratorio. Con l'utilizzo di questo prodotto le nostre linee cellulari hanno sempre mostrato una crescita costante.

Il kit di retrotrascrizione Revertaid è un sistema completo per la sintesi efficiente di cDNA a primo filamento a partire da un template di RNA. Questo ci permette poi di valutare le modulazioni di RNA messaggeri relativi ai target studiati mediante RT-PCR.

Il kit QUBIT microRNA ASSAY viene utilizzato per quantificare nello specifico le concentrazioni di microRNA estratti dai vari campioni. Questo prodotto è compatibile con lo strumento "qubit" presente in istituto; inoltre i tubi sono in polipropilene a parete sottile e questo permette una migliore, affidabile e precisa misurazione del campione.

L'acquisto Countess cell chamber permette una conta precisa delle cellule al fine di evitare variabilità negli esperimenti. Pierce ECL viene utilizzato per lo sviluppo delle membrane per western blot e ci permette di ottenere immagini pulite e risultati soddisfacenti per i nostri esperimenti.

Negli ultimi anni l'utilizzo di tali reagenti ci ha permesso di ottenere dati affidabili soprattutto per la qualità dei reagenti stabili nel tempo e in grado di fornire un'efficienza costante. Per continuare la nostra sperimentazione nell'ambito dei progetti finanziati abbiamo necessità di ordinare i prodotti di sopra elencati così da poter confrontare i dati ottenuti precedentemente ed avere la certezza di lavorare al meglio ottenendo dati sempre riproducibili.




Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

18/07/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

Thermofisher

OFFERTA: D5931284 - Prot.n. RTO/217/2025

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	CCU001L	3	CUSTOM DESALT ASSAY LG EACH	1.677,00	5.031,00
2					-
3					-
4			URGENTE FONDI IN SCADENZA !		
5					
			Totale imponibile		5.031,00 €
			IVA al 22%		1.106,82 €
			TOTALE Euro		6.137,82 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR - MAD

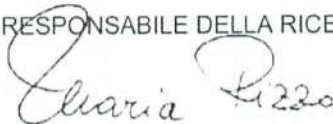
Codice 23/01/R/36

Scadenza: 19/11/2025

Responsabile: Dr.ssa Maria Rizzo

CDC 1100050

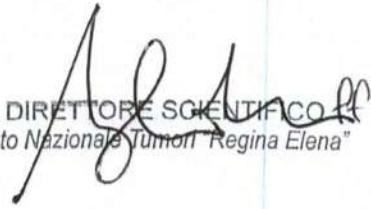
IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



Il Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

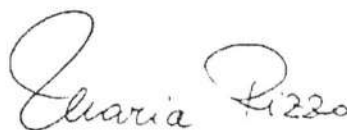


UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 18/7/2025
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti

Il prodotto richiesto a ThermoFisher è un assay custom ottimizzato, in collaborazione con il dipartimento di R&D della ThermoFisher, che permette di valutare diversi microRNA contemporaneamente in un unico volume di reazione, tramite real-time PCR o digital PCR. Questo assay consente di valutare l'espressione dei microRNA in modo più efficiente, accelerando i tempi di analisi e riducendo l'errore di quantificazione e i costi.




Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

18/08/2025

Alla Direzione Scientifica
IRE
Alla UOC ABS

THERMOFISHER**OFFERTA: D5917178 - Prot.n. RTO/232/2025**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A25777	1	POWRUP SYBR MASTER MIX,5X5 ML	1277,24	1.277,24
2					
4					
5					
6					
7					
			Totale imponibile		1.277,24 €
			IVA al 22%		280,99 €
			TOTALE Euro		1.558,23 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR -

Codice 24/01/R/26

Scadenza: 30/8/2026

Responsabile: Dr.ssa Maria Rizzo

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Maria Rizzo

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

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 18/8/2025
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti

Il prodotto ThermoFisher PowerUp™ SYBR™ Green Master Mix è un reagente necessario per la valutazione dell'espressione di RNA messaggeri tramite real-time PCR a partire da diversi tipi di materiale biologico. Questa master mix assicura un elevato grado di specificità, si adatta all'utilizzo di diversi tipi di primers, anche prodotti custom, ed è compatibile con i macchinari presenti in Istituto.

Elvira Pizzo

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



Roma 31/07/2025

LIFE TECHNOLOGIES
OFFERTA N° D5947009

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	EURO CAD.	IMPORTO
1	A18805	1	GOXHU IGG H+L HRP PAB 1MG	€ 136,40	€ 136,40
2	26102	1	PURIFIED RBIT IGG PAB 10MG	€ 135,52	€ 135,52
3	EH117RB	1	HUMAN COAGULATION F VII 1 ELISA 96 TESTS	€ 609,00	€ 609,00
4	11161D	1	DYNABEADS HUMAN T-ACT 1 CD3/CD28	€ 187,79	€ 187,79
5	R0861	1	DTT (DITHIOTHREITOL) EA	€ 64,16	€ 64,16
			Totale imponibile	€	1.132,87
			IVA	€	249,23
			TOTALE	€	1.382,10

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

AIRC

COD. 24/30/R/34

Resp. Dr.ssa Alessandra Metelli

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

NB:

MERCE DA CONSEGNARE ALLA DR.SSA ALESSANDRA METELLI**c/o UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori piano -2****CENTRO DI COSTO: 3051350**Per chiarimenti sulla richiesta contattare: vincenza.sarcone@ifo.it

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 31/07/2025

Questi prodotti richiesti a Thermofisher serviranno per testare l'anticorpo monoclonale verso il Tissue factor in modelli di tissue slides e per testare la capacità del tissue factor di modulare la produzione del fattore di coagulazione 7.

La ditta Life Technologies, appartenente al gruppo ThermoFisher Scientific, è importatore e distributore esclusivo sul territorio nazionale dei propri marchi.

Cordialmente.

Dr.ssa Alessandra Metelli

30/06/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES**OFFERTA:E5642015- Prot.n. RTO/185/2025**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A27828	3	MAGMAX MIRVANA 96 PREPS	509,78	1.529,34
2	A28007	3	TAQMAN ADV MICRORNA CDNA SYN 50RXN	280,56	841,68
3					
4			URGENTE - FONDI IN SCADENZA		
5					
6	OFFERTA LIFE TECHNOLOGIES PER IFO DEPOSITATA PRESSO UFFICI ABS				
			Totale imponibile		2.371,02 €
			IVA al 22%		521,62 €
			TOTALE Euro		2.892,64 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR-POC

Codice 23/01/R/34

19/11/2025

Responsabile: Dr.Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA ONCOLOGICA REGIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

14/07/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES**OFFERTA: D5932181 - Prot.n. RTO/211/2025**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A45539	1	GENEXUS FFPE PURIFI COMBO EACH	812,00	812,00
2					-
3					-
4					-
5					-
			Totale imponibile		812,00 €
			IVA al 22%		178,64 €
			TOTALE Euro		990,64 €

Fondi su cui far gravare la spesa: TRANSCAN

Codice 24/01/R/36

Scadenza: 31/10/2026

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 14/7/2025
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LIFE TECHNOLOGIES

I prodotti richiesti alla ditta Thermofisher, saranno utilizzati per esperimenti di estrazione di DNA genomico in campioni paraffinati di adenocarcinomi pancreatici, prelevati da pazienti. I campioni saranno poi usati per valutare lo stato mutazionale della proteina P53 attraverso sequenziamento.

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

Thermofisher è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

14/07/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES**OFFERTA: D5924477 - Prot.n. RTO/212/2025**

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	10639-011	1	StemProTM-34 SFM Medium	487,52	487,52
2	12660-012	1	KnockOutTM DMEM/F-12	48,38	48,38
3	PHC2115	1	SCF (C-Kit Ligand), Recombinant Human	286,89	286,89
4	PHC9414	1	FLT-3 Ligand, Recombinant Human	436,60	436,60
5	PHC 0034	1	IL-3, Recombinant Human	426,43	426,43
6	PHC0065	1	IL-6, Recombinant Human	160,08	160,08
7	A1517001	1	Essential 8TM Medium	339,84	339,84
8	A14700	1	Vitronectin, truncated recombinant human (VTN-N)	67,20	67,20
		1	SPEDIZIONE IN GHIACCIO SECCO	48,00	48,00
			Totale imponibile		2.300,94 €
			IVA al 22%		506,21 €
			TOTALE Euro		2.807,15 €

Fondi su cui far gravare la spesa:PNRR - D3 for Health

Codice 23/01/R/46

Scadenza: 30/11/2026

Responsabile: Dr.Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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

N. Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA		
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI		
Data	14/07/2025		
Dipartimento			
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti da ordinare serviranno per supportare la crescita di colture cellulari e organoidi, nonché per esperimenti di riprogrammazione di cellule staminali in neuroni e altri tipi cellulari. Il materiale sarà quindi utilizzato per vari esperimenti in corso nel laboratorio.

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

PRODOTTI DISTRIBUITI IN ESCLUSIVA

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: LIFE TECHNOLOGIES

Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

☐ Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 17/7/2025
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti Life Technologies

L'acquisto dei prodotti allegati è necessario per supportare la crescita di colture cellulari e organoidi, nonché per esperimenti di riprogrammazione di cellule staminali in neuroni e altri tipi cellulari.

Il materiale sarà quindi utilizzato per vari esperimenti in corso nel laboratorio.


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

07/07/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES**OFFERTA:D5905564 - Prot.n. RTO/194/2025**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	4331349	30	CUST TQMN SNP ASSAYS, HUMAN SM	401,50	12.045,00
2					-
3					
4					
5					
			Totale imponibile		12.045,00 €
			IVA al 22%		2.649,90 €
			TOTALE Euro		14.694,90 €

Fondi su cui far gravare la spesa:PNC - INNOVA

Codice 23/01/R/48

Scadenza: 30/09/2026

Responsabile: Dr.Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA		IRE  ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI		
Data	07/07/2025		
Dipartimento			
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il prodotto è stato accuratamente selezionato poiché offre un elevato rapporto qualità-prezzo, come ampiamente documentato nei nostri esperimenti.
In particolare il prodotto è pienamente integrato nella routine analitica dei campioni di plasma per i progetti di biopsia liquida e tissutali. Il prodotto è indispensabile al fine di valutare lo status mutazionale su diverse matrici fluide e non-fluide; il prodotto è in grado di detectare VAF al di sotto del 5%, grazie alle sue caratteristiche di elevata specificità

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

PRODOTTI DISTRIBUITI IN ESCLUSIVA

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: **VARI**

Produttore: **LIFE TECHNOLOGIES**

Fabbisogno presunto in UM:

NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa):

NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☐ Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 7/7/2025
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LIFE TECHNOLOGIES

Il prodotto è stato accuratamente selezionato poiché offre un elevato rapporto qualità-prezzo, come ampiamente documentato nei nostri esperimenti.

In particolare il prodotto è pienamente integrato nella routine analitica dei campioni di plasma per i progetti di biopsia liquida e tissutali. Il prodotto è indispensabile al fine di valutare lo status mutazionale su diverse matrici fluide e non-fluide; il prodotto è in grado di detectare VAF al di sotto del 5%, grazie alle sue caratteristiche di elevata specificità


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

17/07/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES**OFFERTA: E5862558 - Prot.n. RTO/213/2025**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	Q33231	1	QUBIT 1X dsDNA HS	386,10	386,10
2	Q32856	3	QUBIT ASSAY TUBES	115,48	346,44
3		1	SPEDIZIONE IN GHIACCIO SECCO	48,00	48,00
4					-
5			OFFERTA E5862558 ANNUALE PER IFO GIA DEPOSITATA PRESSO UFFICI ABS		
6					
7					
			Totale imponibile		780,54 €
			IVA al 22%		171,72 €
			TOTALE Euro		952,26 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNC - INNOVA

Codice 23/01/R/48

Scadenza: 30/09/2026

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore

UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N. Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA		
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI		
Data	17/07/2025		
Dipartimento			
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti di cui si richiede l'acquisto: un kit di quantizzazione per acidi nucleici (DNA) e tubi eppendorf 0.5ml, presentiamo caratteristiche di unicità e compatibilità con il fluorimetro Qubit 4.0 presente presso i nostri laboratori sperimentali.

I prodotti, già in uso nelle nostre pratiche, verrà utilizzato per quantizzare gli estratti a partire dai campioni di plasma reclutati nell'ambito del progetto lung (PNC E3 INNOVA, PI: Dr. Cappuzzo)

Nello specifico i tubi da 0,5 ml per il loro particolare spessore infatti permettono di raccogliere la massima fluorescenza (generata dall'uso di un intercalante), ed è appositamente studiato per le pratiche molecolari.

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

PRODOTTI DISTRIBUITI IN ESCLUSIVA

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI

Produttore: LIFE TECHNOLOGIES

Fabbisogno presunto in UM:

NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa):

NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 17/7/2025
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LIFE TECHNOLOGIES

I prodotti di cui si richiede l'acquisto: un kit di quantizzazione per acidi nucleici (DNA) e tubi eppendorf 0.5ml, presentiamo caratteristiche di unicità e compatibilità con il fluorimetro Qubit 4.0 presente presso i nostri laboratori sperimentali.

I prodotti, già in uso nelle nostre pratiche, verrà utilizzato per quantizzare gli estratti a partire dai campioni di plasma reclutati nell'ambito del progetto lung (PNC E3 INNOVA, PI: Dr. Cappuzzo)

Nello specifico i tubi da 0,5 ml per il loro particolare spessore infatti permettono di raccogliere la massima fluorescenza (generata dall'uso di un intercalante), ed è appositamente studiato per le pratiche molecolari.

Non è possibile pertanto sostituirlo con un altro prodotto di grandezza equivalente pena una errata quantizzazione del materiale estratto.


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

18/07/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

LIFE TECHNOLOGIES**OFFERTA: D5936433 - Prot.n. RTO/221/2025**

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A34900	1	ION REPROSEQ PGS 520 KIT 96 SAMPLES	10.961,00	10.961,00
2					-
3					-
4					-
5					
6					
7					
				Totale imponibile	10.961,00 €
				IVA al 22%	2.411,42 €
				TOTALE Euro	13.372,42 €

Fondi su cui far gravare la spesa: PNC - INNOVA

Codice 23/01/R/48

Scadenza: 30/09/2026

Responsabile: Dr. Giovanni Blandino

CDC 1100050

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

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

Agliardi
IL DIRETTORE SCIENTIFICO PP
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA		IRE  ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI		
Data	18/07/2025		
Dipartimento			
U.O. / Servizio richiedente	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il prodotto di cui si richiede l'acquisto, comprendente tutti i reagenti necessari per la preparazione delle librerie e la successiva corsa su chip Ion Torrent 520, si rende necessario per investigare la Tumor Fraction presente nei campioni di biopsia liquida oggetto delle analisi inserite nello studio Lung INNOVA (PI: Dr. Cappuzzo). I reagenti inclusi non hanno eguali sul mercato e consentono una accurata quantizzazione del materiale circolante di derivazione tumorale, permettendo quindi di giudicare con certezza un dato molecolare negativo come vero negativo anzichè come una problematica tecnica.

Reasons of technical nature correlated to specific indications of diagnostic nature and of result that do not allow the use of

PRODOTTI DISTRIBUITI IN ESCLUSIVA

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: **VARI**

Produttore: **LIFE TECHNOLOGIES**

Fabbisogno presunto in UM: **NON QUANTIFICABILE**

Spesa presunta (IVA esclusa): **NON QUANTIFICABILE**

Durata proposta del contratto di fornitura:

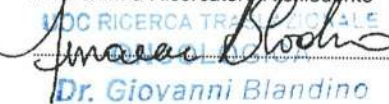
Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente


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 18/7/2025
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti LIFE TECHNOLOGIES

Il prodotto di cui si richiede l'acquisto, comprendente tutti i reagenti necessari per la preparazione delle librerie e la successiva corsa su chip Ion Torrent 520, si rende necessario per investigare la Tumor Fraction presente nei campioni di biopsia liquida oggetto delle analisi inserite nello studio Lung INNOVA (PI: Dr. Cappuzzo). I reagenti inclusi non hanno eguali sul mercato e consentono una accurata quantizzazione del materiale circolante di derivazione tumorale, permettendo quindi di giudicare con certezza un dato molecolare negativo come vero negativo anzich  come una problematica tecnica.


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



ISG
ISTITUTO DERMATOLOGICO
SAN GALLICANO

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

A

Direzione Scientifica ISG
UOC ABS SAR
LORO SEDI

SOCIETA' Thermofisher/Life Technologies
OFFERTA D5918633 DEL 02/07/25
CDC 3041050 Laboratorio di Fisiopatologia Cutanea ISG

N	CODICE	DESCRIZIONE	PREZZO UN/CONF	SCONTO %	PREZZO SCONTATO	Q.TA'	PREZZO FINALE	IVA 22%
1	88-52122-22	ELISA HUMAN GRO-A UNCOATED 2X96T	€ 264,00	12	€ 232,32	2	€ 464,64	€ 566,86
2	88-7346-88	ELISA HUMAN TNF-ALPHA UNCOATED 10X96T	€ 560,00	12	€ 492,80	1	€ 492,80	€ 601,22
3	88-7066-88	ELISA HU IL6 UNCOATED 10X96T	€ 560,00	12	€ 492,80	1	€ 492,80	€ 601,22
4	88-7497-22	ELISA HU TSLP UNCOATED 2X96T	€ 252,00	12	€ 221,76	3	€ 665,28	€ 811,64
5	88-8086-22	ELISA UH IL8 UNCOATED 2X96T	€ 252,00	12	€ 221,76	3	€ 665,28	€ 811,64
6	88-7439-22	ELISA HU IL13 UNCOATED 2X96T	€ 262,00	12	€ 230,56	2	€ 461,12	€ 562,57
7	88-7056-22	ELISA HU IL5 UNCOATED 2X96T	€ 262,00	12	€ 230,56	2	€ 461,12	€ 562,57
8	88-7237-22	ELISA HU IL23 UNCOATED 2X96T	€ 288,00	12	€ 253,44	1	€ 253,44	€ 309,20
9	88-7117-88	ELISA HU IL17AF UNCOATED 10X96T	€ 560,00	12	€ 492,80	1	€ 492,80	€ 601,22
10	88-7522-22	ELISA HU IL22 UNCOATED 2X96T	€ 262,00	12	€ 230,56	1	€ 230,56	€ 281,28

N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	15/07/2025	
Dipartimento	Dipartimento clinico-sperimentale dermatologia	
U.O. / Servizio richiedente	Lab. di Fisiopatologia Cutanea e CIRM -ISG	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

KIT ELISA PER DETERMINAZIONE CITCHINE

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:

PRODOTTI SCELTI SULLA BASE DEL RANGE DI SENSIBILITA' E DEL COSTO UNITARIO

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

Roma, 01/07/2025
 Ditta: LIFE TECHNOLOGIES
 Offerta: **D5898966** del 16/06/2025

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	4488990	1	ION AMPLISEQ LIB KIT PLUS 24RXN	3846,00	Euro 3846,00
2	A58522	1	MAGMAX PURE BIND 50 ML	623,00	623,00
				Totale imponible	Euro 4469,00
				IVA	Euro 983,00
				TOTALE	Euro 5452,00

L'importo potrà gravare sul CD IFO: **Fondo Struttura Anatomia Patologica sponsor vari**
 Responsabile Prof. Edoardo Pescarmona

NB: Il materiale richiesto va consegnato in UOC Anatomia Patologica, Dipartimento di Ricerca Diagnostica Avanzata e Innovazione Tecnologica, piano -2, via Elio Chianesi 53.

Centro di Costo: UOC 3050050

Per chiarimenti sulla richiesta contattare: enzo.gallo@ifo.it

Il Responsabile del Progetto
 Prof Edoardo Pescarmona

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
 "REGINA ELENA"
 S.C. ANATOMIA E ISTOLOGIA PATOLOGICA
 E ITOPATOLOGICA
 DIRETTORE PROF. Edoardo Pescarmona

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

N. Richiesta (Spazio Riservato)	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	IRE  ISG
Data 01/07/2025		
Dipartimento	DI RICERCA E DIAGNOSTICA AVANZATA	
U.O. / Servizio richiedente	ANATOMIA PATOLOGICA	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reattivi per la preparazione di librerie NGS da utilizzare sulle piattaforme NGS Life Technologies Italia presenti presso la UOC Anatomia Patologica IRE.

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 reagenti richiesti sono CE-IVD e permettono un saggio ottimizzato in modo esclusivo per il sequenziamento sulla piattaforma Life Technologies Italia, i prodotti richiesti sono distribuiti in Italia in via esclusiva dal gruppo Thermofischer.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: IT 12792100153

Produttore: Life Technologies Italia

Fabbisogno presunto in UM: Reagenti necessari per la preparazione di librerie NGS per 24 campioni.

Spesa presunta (IVA esclusa): 4469Euro

Durata proposta del contratto di fornitura: 1 anno

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 (R4)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

☐ Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 01/07/2025

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL' OFFERTA N. D5898966 LIFE TECHNOLOGIES

Il sottoscritto Prof. **Edoardo Pescarmona** responsabile del fondo **CD IFO: Fondo Struttura Anatomia Patologica sponsor vari** Centro di Costo 3050050, dichiara che i prodotti richiesti, sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità.

Si tratta di prodotti che verranno utilizzati per i casi di linfoma che necessitano di una profilazione genomica per diagnosi differenziale. Inoltre i prodotti sono distribuiti esclusivamente dal gruppo **LIFE TECHNOLOGIES** Italia.

Firma del responsabile progetto
ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
"REGINA ELENA"
Prof. S.C. ANATOMIA ISTOLOGIA PATOLOGICA
E CITODIAGNOSTICA
DIRETTORE PROF. Edoardo Pescarmona

S.

Roma, 17/07/2025

Ditta: Thermofisher

Offerta: E5862558 del 3/07/2025

CODICE	QUANTITA'	DESCRIZIONE	prezzo	IMPORTO
18068015	2	DNasi I Amplification Grade	223,52	447,04
28025013	5	M-MLV Reverse Transcriptase (200 U/ul)	383,13	1915,65
10777019	5	RnasiOUT Recombinant Ribonuclease Inhibitor	326,60	1633,00
4346906	5	MicroAmp Fat Optical 96- Well Reaction Plate with Barcode, 0,1 mL	124,60	623,00
4311971	3	MicroAmp Optical Adhesive Film	264,85	794,55

Totale

€ 5413,24

Spese spedizione/ghiaccio secco

€ 48,00

Totale offerta I.V.A. inclusa

€ 1201,47

TOT - 6662,71

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

L'importo potrà gravare sul progetto 21.01.R.46, centro di costo 3051550.

Responsabile del progetto

Dr. Valentina Bruno

Valentina Bruno

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	18/07/2025	
Dipartimento	Department of Experimental Clinical Oncology	
U.O. / Servizio richiedente	Gynecologic Oncology Unit	

A) INFORMAZIONI SANITARIE
Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo: DNasi I Amplification Grade M-MLV Reverse Transcriptase (200 U/ul) RnaseOUT Recombinant Ribonuclease Inhibitor MicroAmp Fat Optical 96- Well Reaction Plate with Barcode, 0,1 mL MicroAmp Optical Adhesive Film Vedi Allegato
Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di infungibilità: Thermofisher è esclusivista della vendita dei prodotti esposti in offerta.

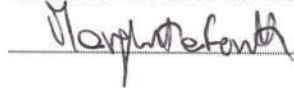
B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE
Codice di repertorio nazionale: _____ Produttore: _____ Fabbisogno presunto in UM: _____ Spesa presunta (IVA esclusa): _____ Durata proposta del contratto di fornitura: _____ Informazioni aggiuntive: _____ _____ _____

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

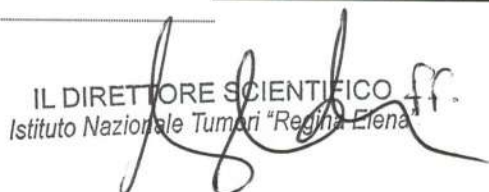
Timbro/firma Ricercatore Richiedente



Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)



Timbro/firma Direttore Scientifico


IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

☒ Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

Roma, 18/07/2025

I prodotti DNasi I Amplification Grade, M-MLV Reverse Transcriptase (200 U/ul), RnaseOUT Recombinant Ribonuclease Inhibitor MicroAmp Fat Optical 96- Well Reaction Plate with Barcode, 0,1 mL, MicroAmp Optical Adhesive Film richiesti alla ditta Thermofisher saranno utilizzato per lo svolgimento di una parte del progetto dal titolo "From fetal-maternal interface immune tolerance to endometrial cancer immune escape: potential targets for immunotherapy". Nel dettaglio, tale prodotto servirà per effettuare la task 1 del progetto, necessario per effettuare gli esperimenti di validazione.

Thermofisher è il distributore ufficiale per l'Italia di tali prodotti.

Il Richiedente

Dr.ssa Valentina Bruno





Roma, 4/07/2025

**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	21885108	1	DMEM W/GLUTAMAX-I PYR,IG/L,GLU 10X500ML	€126,80	€126,80
2	25300096	1	TRYPsin-EDTA SOLUTION (1X) 20 X 100ML	€267,07	€267,07
3	A5256701	5	Fetal Bovine Serum, Value (formerly USDA-approved in North America or qualified, Brazil in other regions)	€243,77	€1218,85
4	A1049201	1	ACK Lysing Buffer	€21,96	€21,96
5	17105041	1	Dispase II, powder	€598,40	€598,40
6	15140122	5	PENICILLIN STREPTOMYCIN SOL 100ML	€20,40	€102,00
				Totale imponibile	€2335,08
				IVA	€513,71
				TOTALE Euro	€2848,79

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta n. **E5862558** (annuale) del 03/07/2025 trasmessa in allegato.

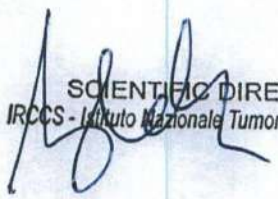
Si richiede la consegna del materiale in oggetto presso:

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 
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 04/07/2025

Alla Direzione Scientifica IRE

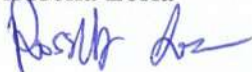
RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE N24/RL/NCBTM

I reagenti di Thermo Fisher 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 Thermo Fisher 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



MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		
N.Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Spazio Riservato		
Data	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 Thermo fisher scientific 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 nazione:

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

Roselli

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Roselli

Timbro/firma Direttore Scientifico

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

☒ Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

☐ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

F.F.

Roma, 4/08/2025

**Al Direttore Scientifico IRE
SEDE**

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

	CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	21885103	1	DMEM W/GLUTAMAX-I PYR,IG/L, GLU 10X500ML	124,44	124,44
2	61870044	2	RPMI 1640 W/GLUTAMAX-I 10X500ML	160,29	320,58
3	25300096	1	TRYPsin-EDTA SOLUTION (1X) 20 X 100ML	262,25	262,25
4	21980065	1	ISCOVE'S MOD DULBECCO MEDIUM 10X500ML	161,50	323,00
				Totale imponibile	1030,27€
				IVA 22%	226,65€
				TOTALE Euro	1256,93€

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta annuale Life Technologies Italia n.E5642015 del 1.01.2025 trasmessa in allegato nelle pagine di interesse.

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

Dr. Marcello Maugeri-Saccà

Il Responsabile del Clinical Trials' Center

Dr. Massimo Zeuli

Marcello Maugeri-Saccà

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

MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		
N. Richiesta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	4.08.25	
Dipartimento	Clinica e Ricerca Oncologica	
U.O. / Servizio richiedente	Oncologia Medica 2	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per condurre esperimenti di Biologia Molecolare

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

Si allegata la lettera di esclusività

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 8/07/2025

**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. **Marcello Maugeri-Saccà**, è responsabile. La spesa relativa dovrà gravare sul fondo 24/01/R/22, di cui lo scrivente è responsabile. Centro di costo della ricerca: 3051450

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A45539	2	GENEXUS FFPE PURIFI COMBO EACH	812,00	1624,00
				Totale imponibile	1624,00€
				IVA 22%	357,28€
				TOTALE Euro	1981,28€

Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta *Life Technologies Italia srl n. D5923937* trasmessa in allegato nelle pagine di interesse.

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

Dr. Marcello Maugeri-Saccà

Il Responsabile del Clinical Trials Center
Dr. Massimo Zeuli

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Roma, 08/07/25

Alla Direzione Scientifica IRE

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE n. D5923937

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

In fede

Marcello Maugeri-Sacca



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							
<table border="1"> <tr> <td>Data</td> <td>08/07/25</td> </tr> <tr> <td>Dipartimento</td> <td>Clinica e Ricerca Oncologica</td> </tr> <tr> <td>U.O. / Servizio richiedente</td> <td>Oncologia Medica 2</td> </tr> </table>			Data	08/07/25	Dipartimento	Clinica e Ricerca Oncologica	U.O. / Servizio richiedente	Oncologia Medica 2
Data	08/07/25							
Dipartimento	Clinica e Ricerca Oncologica							
U.O. / Servizio richiedente	Oncologia Medica 2							

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per condurre esperimenti di Biologia Molecolare

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

Si allegata la lettera di esclusività

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

A. M. B. B. B.

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

☒ Massima urgenza
Priorità pieno acquisti anno

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

A. M. B. B. B.

☐ Urgente

☐ Non urgente

Timbro/firma Direttore Scientifico

☐ Programmabile

SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori

Prot.RTO2-47/25-OS del 24/06/2025

Ditta: Life Technologies Italia

Offerta n. E5862558 del 17/06/2025

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	12605028	4	TRYPLE EXPRESS W/PHENOL RED	162,96	651,84
2	12634010	5	ADVANCED D-MEM/F-12 500ML	44,94	224,70
3	12587010	1	B-27 SUPPLEMENT W/O VIT A (50X10 ML	145,36	145,36
4	78501	1	M-PER MAMMALIAN PROTEIN EXTRACTION REAGENT	455,68	455,68
5	78428	1	HALT PHOSPHATASE INHIBITOR	348,68	348,68
6	78437	1	HALT PROTEASE INHIBITOR	366,16	366,16
				Totale imponibile	2.192,42
				IVA	482,33
				TOTALE Euro	2.674,75

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca TRANSCAN-3 "Genotype matched therapies in intrahepatic cholangiocarcinoma: a multi-pronged strategy for improving efficacy and combating resistance" cod. IFO 24/01/R/32 (CdC 110005), responsabile Dr. Oreste Segatto.

NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr. Oreste Segatto, UOC Ricerca Traslazionale Oncologica, Dipartimento di Ricerca e Tecnologie Avanzate, piano -2, via Elio Chianesi 53.

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

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 24/06/2025

Alla Direzione Scientifica IRE

Oggetto: richiesta prodotti

Il prodotto TrypLE Express verrà impiegato per colture cellulari e organoidi. In particolare, sarà utilizzato per dissociare enzimaticamente organoidi e colture cellulari così da ridurli a cellule singole per procedere alla conta e al piastraggio per le successive analisi biochimiche e biologiche.

I prodotti Advanced DMEM/F-12 e B-27 Supplement W/O Vit A saranno utilizzati per completare i terreni di coltura dedicati al mantenimento di organoidi. L'utilizzo di tali prodotti deriva da protocolli sperimentali messi a punto per la coltura specifica di organoidi e tumoroidi di origine epatica, già pubblicati in letteratura e già in utilizzo ormai da anni presso il nostro laboratorio.

I reagenti 78501, 78428 e 78437 includono una soluzione indicata per la preparazione di lisati proteici e due supplementi che comprendono inibitori vari delle proteasi e delle fosfatasi. I lisati cellulari preparati con questi reagenti possono essere utilizzati sia in esperimenti tradizionali di corsa elettroforetica e Western Blot ma anche per analisi specifiche del kinoma mediante lo strumento Pamgene Station 12, recentemente allocato nel nostro istituto.

I prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ThermoFisher e in allegato è presente il listino ufficiale 2025 con i prodotti evidenziati in celeste.

In fede

Oreste Segatto

N.Richiesta		MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	IRE  ISG
(Spazio Riservato)			
Data		24/06/2025	
Dipartimento		Ricerca e Tecnologie Avanzate	
U.O. / Servizio richiedente		Ricerca Traslazionale Oncologica	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

vedi tabella allegata

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

I prodotti richiesti sono distribuiti in esclusiva da Life Technologies Italia (vedi dichiarazione allegata)

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

SCIENTIFIC DIRECTOR
 "Ricerca Traslazionale Oncologica"
 2025/06/24