

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. 864 del 14/10/2025

OGGETTO: Affidamento, ai sensi del Art.76, comma 2, lett b) del D.Lgs 36/2023, fornitura di reagenti per la ricerca all'operatore economico Qiagen s.r.l. Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 23/01/R/35 CUP H53C22001160001, Fondo Ministero della Salute PNC cod. IFO 23/01/R/48 CUP H83C22000910001 responsabile Dott. G. Blandino.

Esercizi/o e conto 2025-501010394 Centri/o di costo 1100050-3051450

- Importo presente Atto: € 15.307,82

- Importo esercizio corrente: € 15.307,82

Budget

- Assegnato: € -

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2025/ ABS SAR 147

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-890-2025

L'estensore

Daniela Kolziu

Il Responsabile del Procedimento

Barbara Filipponi

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

Giuseppe Navanteri

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

Allegati nr. 10: note protocollate, dichiarazione di infungibilità relazione acquisto prodotto.

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.877 del 29.10.2024 ad oggetto: “Nomina della Prof.ssa Maria Concetta Fagnoli quale Direttore Scientifico dell'Istituto Santa Maria e San Gallicano (ISG).”;
- Vista la deliberazione n.171 del 28.02.2025 avente ad oggetto: “Nomina del Prof. Giovanni Blandino, Direttore della UOC Ricerca Traslazionale Oncologica, quale Direttore Scientifico IRE facente funzioni, a decorrere dal 01.03.2025.”;
- Vista la deliberazione n. 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 Navaneri;
- Richiamato il Decreto Legislativo n. 36/2023 e successive modifiche, integrazioni e il correttivo Decreto Legislativo n. 209/2024;
- Considerato che con deliberazione n. 140 del 08/02/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR- MAD-2022-12375670, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: “Addressing liver fibrosis prevention and treatment: an unbiased query on the hepatic microenvironment with a perspective targeting of the pro-fibrotic kinase HIPK2”, cod. IFO 23/01/R/35, responsabile Dott.ssa Silvia Soddu;

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;

Considerato

che la Dott.ssa S. Soddu con nota protocollo nr. 13336 del 12/09/2025, che si allega e forma parte integrante e sostanziale della presente determinazione, munita del parere favorevole del Direttore Scientifico f.f. ha richiesto ai competenti uffici l’acquisto di reagenti per la ricerca, individuando l’operatore economico Qiagen s.r.l. per un importo totale pari ad € 3.507,65 Iva compresa;

che il Dott. G. Blandino con nota protocollo 10576 del 14/07/2025 e nota protocollo 10905 del 18/07/2025, munito del parere favorevole del Direttore Scientifico f.f. ha richiesto ai competenti uffici l’acquisto di reagenti per la ricerca, individuando l’operatore economico Qiagen s.r.l. per un importo totale pari ad € 11.800,17 Iva compresa;

Accertata

la disponibilità sui Fondi citati in premessa;

Tenuto conto

che al fine di garantire che il soggetto individuato, l’operatore economico Qiagen s.r.l. con P. IVA 13110270157, sia in possesso di documentate esperienze pregresse idonee all’esecuzione delle prestazioni contrattuali, è stata fatta una verifica e 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 17/09/2025, 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 24/09/2025 per la ricezione delle manifestazioni di interesse, risulta aver dato riscontro il solo operatore economico Qiagen s.r.l. con P. IVA 13110270157;

che, è stata avviata la fase istruttoria della procedura in oggetto mediante "trattativa diretta" con RDO n. 5688042, inviando una formale unica richiesta di offerta sulla piattaforma Mepa all'operatore economico Qiagen s.r.l. P. IVA 13110270157;

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:

- Qiagen s.r.l. € 15.307,82 Iva inclusa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 15.307,82 Iva compresa, graverà sui Fondi: Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 23/01/R/35 per € 3.507,65 Iva compresa, Fondo Ministero della Salute PNC cod. IFO 23/01/R/48 per € 11.800,17 Iva compresa responsabile Dott. G. Blandino 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:

- Qiagen s.r.l. € 15.307,82 Iva inclusa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 15.307,82 Iva compresa, sui Fondi:

Fondo Ministero della Salute PNRR cod. IFO 23/01/R/35 per € 3.507,65 Iva compresa,
 Fondo Ministero della Salute PNC cod. IFO 23/01/R/48 per € 11.800,17 Iva compresa
 responsabile Dott. G. Blandino che presentano la necessaria disponibilità;

Cod. IFO 23/01/R/35

- assegnato:	€	1.000.000,00
- utilizzato:	€	563.876,43
- presente atto:	€	3.507,65
- residuo:	€	432.615,92

Cod. IFO 23/01/R/48

- assegnato:	€	2.000.000,00
- utilizzato:	€	1.569.330,09
- presente atto:	€	11.800,17
- residuo:	€	418.869,74

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 1100050-3051450

○ Conto 501010394 x € 15.307,82

- 4) stipula del contratto secondo l'art. 18, comma 1, del D. Lgs. 31 marzo 2023;
- 5) 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

08/07/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

QIAGEN

OFFERTA: 250703IT01950555MD - Prot.n. RTO/204/2025

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	250001	10	QIAcuity Nanoplate 26k 24-well (10)	473,00	4.730,00
2	250101	5	QIAcuity Probe PCR Kit (1mL)	163,00	815,00
3	55204	1	QIAamp MinElute ccfDNA Mini Kit (50)	OMAGGIO	-
4	55204	3	QIAamp MinElute ccfDNA Mini Kit (50)	609,09	1.827,27
5					
			Totale imponibile		7.372,27 €
			IVA al 22%		1.621,90 €
			TOTALE Euro		8.994,17 €

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.G.
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	08/07/2025		
Dipartimento	UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA		
U.O. / Servizio richiedente			

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti selezionati sono già in uso presso il nostro laboratorio per molteplici progettualità e pienamente integrati nella routine analitica dei campioni di plasma, e ulteriori matrici, per i progetti di biopsia liquida e tissutali. I prodotti sono indispensabili al fine di valutare lo status mutazionale su diverse matrici fluide e non-fluide; tali prodotti sono in grado di detectare VAF al di sotto del 5%, grazie alle caratteristiche di elevata specificità. Inoltre, i prodotti richiesti sono propedeutici alla valutazione di una signature di microRNA, garantendo una quantizzazione assoluta dei Targets

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: **QIAGEN**

Fabbisogno presunto in UM:

NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa):

NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

☐ Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

☒ Urgente

☐ Non urgente

☐ Programmabile

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

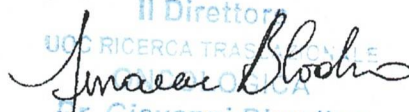
SCIENTIFIC DIRECTOR
IRCCS - Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA

Roma 8/7/2025
UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: Relazione Acquisto Prodotti QIAGEN

I prodotti selezionati sono già in uso presso il nostro laboratorio per molteplici progettualità e pienamente integrati nella routine analitica dei campioni di plasma, e ulteriori matrici, per i progetti di biopsia liquida e tissutali. I prodotti sono indispensabili al fine di valutare lo status mutazionale su diverse matrici fluide e non-fluide; tali prodotti sono in grado di detectare VAF al di sotto del 5%, grazie alle caratteristiche di elevata specificità. Inoltre, i prodotti richiesti sono propedeutici alla valutazione di una signature di microRNA, garantendo una quantizzazione assoluta dei Targets


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

17/07/2025

Alla Direzione Scientifica IRE
Alla UOC ABS
LORO SEDI

QIAGEN

OFFERTA: 241115IT01859862LC - Prot.n. RTO/214/2025

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	55114	2	QIAmp Circulating Nucleic Acid Kit	1.150,00	2.300,00
2					-
3					-
4					-
5			OFFERTA 241115IT01859862LC ANNUALE PER IFO GIA DEPOSITATA PRESSO UFFICI ABS		
6					
7					
			Totale imponibile		2.300,00 €
			IVA al 22%		506,00 €
			TOTALE Euro		2.806,00 €

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 TRASFERENZIALE
ONCOLOGICA
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	17/07/2025		
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 un kit di estrazione per acidi nucleici circolanti, è stato selezionato in quanto considerato il gold standard per l'estrazione di questi biomarcatori circolanti. Il prodotto è in uso da tempo nel nostro laboratorio e si è sempre dimostrato affidabile assicurando ottime e migliori rese rispetto a differenti prodotti competitors presenti sul mercato. Nel particolare, questi kit verranno impiegati per purificare acidi nucleici circolanti da plasma di pazienti affetti da NSCLC reclutati nell'ambito del progetto INNOVA sul carcinoma del polmone (PI: Dr. Cappuzzo, Co-PI: Dr.ssa Buglioni)

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: QIAGEN

Fabbisogno presunto in UM:

NON QUANTIFICABILE

Spesa presunta (IVA esclusa):

NON QUANTIFICABILE

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Il Direttore

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

D) Valutazione Direzione 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 QIAGEN

Il prodotto di cui si richiede l'acquisto, comprendente un kit di estrazione per acidi nucleici circolanti, è stato selezionato in quanto considerato il gold standard per l'estrazione di questi biomarcatori circolanti. Il prodotto è in uso da tempo nel nostro laboratorio e si è sempre dimostrato affidabile assicurando ottime e migliori rese rispetto a differenti prodotti competitors presenti sul mercato. Nel particolare, questi kit verranno impiegati per purificare acidi nucleici circolanti da plasma di pazienti affetti da NSCLC reclutati nell'ambito del progetto INNOVA sul carcinoma del polmone (PI: Dr. Cappuzzo, Co-PI: Dr.ssa Buglioni)


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



Roma, 11.09.2025

Alla Direzione
Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

SOCIETA' Qiagen

Prot.n. 42/SS-NCBTM/2025

OFFERT N. 250911IT01974943MD

CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
12362	2	EndoFree Plasmid Maxi Kit (10)	€ 384,20	€ 768,40
19051	2	Buffer P1 (500 ml)	€ 53,36	€ 106,72
954734	4	EZ2 AllPrep DNA/RNA FFPE Kit (48)	€ 500,00	€ 2.000,00
			Totale imponibile	€ 2.875,12
			IVA	€ 632,53
			TOTALE	€ 3.507,65

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR-MAD-2022-12375670 COD. IFO 23/01/R/35. Silvia Soddu
CdC: 3051450La ditta Qiagen fornisce i suddetti prodotti in esclusiva
Per chiarimenti sulla richiesta contattare: laura.montefonfrio@ifo.it**NB: la merce dovrà essere consegnata c/o Silvia Soddu VIA ELIO CHIANESI 53 00144 ROMA LABORATORIO AREA DIP.
E FUNZ. DI RICERCA TRASLAZIONALE PIANO -2**

Firma del Responsabile della Ricerca

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 11/09/2025		
Dipartimento Dipartimento di Ricerca e Tecnologie avanzate		
U.O. / Servizio richiedente UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Reagenti per estrazione di acidi nucleici e per preparazione di vettori di espressione

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

I prodotti richiesti sono essenziali per il completamento del progetto in corso e la validazione di risultati sperimentali. In particolare, i reagenti Qiagen richiesti non possono essere sostituiti in quanto sono impiegati in procedure sperimentali standardizzate ed utilizzati per apparecchiature disponibili in istituto per l'estrazione automatizzata.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

..... *Slp Sll*

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

..... *Slp Sll*

Timbro/firma Responsabile UOSD

.. *Slp Sll*

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, 11.9.25

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 42/SS/NCBTM/2025

La sottoscritta Silvia Soddu, dichiara che i prodotti sottoelencati

sono materiale e reagenti per studio dell'espressione di RNA tramite real time quantitative PCR e per la produzione di plasmidi.

- 1) EndoFree Plasmid Maxi Kit (10) 12362
- 2) Buffer P1 (500 ml) 19051
- 3) EZ2 AllPrep DNA/RNA FFPE Kit (48) 954734

Il progetto PNRR "Addressing liver fibrosis prevention and treatment: an unbiased query on the hepatic microenvironment with a perspective targeting of the pro-fibrotic kinase HIPK2" coordinato dalla dott.ssa Silvia Soddu prevede l'utilizzo di modelli sperimentali per lo studio del ruolo di HIPK2 nella fibrosi. I prodotti richiesti servono per l'estrazione degli acidi nucleici e per la preparazione di plasmidi di espressione di HIPK2 necessari per gli studi relativi al progetto. I prodotti a marchio Qiagen sono stati scelti e precedentemente testati per l'elevata qualità e ottima funzionalità e perché compatibili con la strumentazione presente in istituto per l'estrazione automatica degli acidi nucleici.

La ditta **Qiagen** è stata scelta perché fornitore esclusivo dei prodotti richiesti.

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

FIRMA DEL RESPONSABILE

