

UOC Acquisizione Beni e Servizi

**Il dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi
in virtù della delega conferita con deliberazione N°232/2015
HA ASSUNTO LA PRESENTE DETERMINAZIONE**

N. 451 del 17/05/2023

OGGETTO: Affidamento, ai sensi dell'art. 63 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii., fornitura reagenti e materiale momuso da laboratorio a diverse Società. Fondi L.I.L.T. cod. IFO 21/12/R/57, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu - CUP H55F21000720005. Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/17, responsabile Dr.ssa Annamaria Biroccio - CUP H89C21000340001. Fondi Ministero della Salute PNRR-POS T4 cod. IFO 23/01/R/20, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò - CUP H13C22000490001. Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/46, responsabile Dr. Benito Chiofalo - CUP H89C21000310001. Fondi MUR-PNRR cod. IFO 22/15/R/37, responsabile Dr. Marcello Maugeri-Saccà - CUP H83C22000550006. Fondi Ministero della Salute 21/01/R/34, responsabile Dr. Fabio Valenti - CUP H59C1000270001. Fondi Ministero della Salute via FPO cod. IFO 23/04/R/29, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli - CUP H83C22000530001.

Esercizi/o e conto 2023 - Conto 501010394 - 501010894 Centri/o di costo 3051250 – 3051550 – 3051150 – 3051450 - 3010350

- **Importo presente Atto: € 65.128,15**

- **Importo esercizio corrente: € 65.128,15**

Budget

- **Assegnato: € Vedi Dettaglio Interno**

- **Utilizzato: € -**

- **Residuo: € -**

Autorizzazione n°: 2023/1544

Servizio Risorse Economiche: **Francesca Romana Benedetto**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-448-2023

**L'estensore
Barbara Filipponi**

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

Andrea Scotti

Il Responsabile del Procedimento

Andrea Scotti

La presente determinazione si compone di n° 6 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

N°34 Allegati (Richieste protocollate + Dichiarazioni di Infungibilità)

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto/a il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e ss.mm.ii.;
- Visto il Decreto Legislativo 16 ottobre 2003, n. 288 e ss.mm.ii.;
- Visto la Legge Regionale 23 gennaio 2006, n. 2;
- Visto il Decreto Legislativo 18 aprile 2016, n. 50 e ss.mm.ii.;
- Visto l'Atto Aziendale adottato con deliberazione IFO n. 153 del 19 febbraio 2019, ed approvato con DCA n. U00248 del 2/07/2019, modificato ed integrato con deliberazione n. 1254 del 2/12/2020;
- Vista la deliberazione n. 358 dell'8 maggio 2019 di approvazione del Regolamento Aziendale in materia di acquisti di lavori, servizi e forniture ritenuti infungibili;
- Tenuto Presente il concetto di infungibilità viene collegato agli obiettivi della ricerca, individuati dal responsabile scientifico della stessa;
- Premesso che con deliberazione n.659 del 09/06/2021, è stato accettato il finanziamento di euro 390.000,00 disposto dalla Lega Italiana per la Lotta Contro i Tumori (L.I.L.T.) per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "*HIPK2 as a prognostic biomarker for liver fibrosis: evidence and underlying mechanisms*", cod. IFO 21/12/R/57, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu;

con deliberazione n.664 del 09/06/2021, è stato accettato il finanziamento di euro 390.000,00 disposto dal Ministero della Salute per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "*BRCA and beyond: dissecting BRCAness and overcoming therapeutic resistance*" (co-2019-12369662), cod. IFO 21/01/R/17, responsabile Dr.ssa Annamaria Biroccio;

con deliberazione n. 121 del 08/02/2023, è stato accettato il finanziamento disposto dal Ministero della Salute PNRR-POS T4, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "*CAL.HUB.RIA*", cod. IFO 23/01/R/20, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò;

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 Dr. Benito Chiofalo;

con deliberazione n. 1020 del 30/12/2022 è stato disposto il finanziamento da parte del MUR-PNRR, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "*HEAL ITALIA - Health Extended Alliance for Innovative Therapies, Advanced Lab-research, and Integrated Approaches of Precision Medicine*" – cod. IFO 22/15/R/37, responsabile Dr. Marcello Maugeri-Saccà;

con deliberazione n. 663 del 9 giugno 2021, è stato accettato il finanziamento concesso dal Ministero della Salute, a favore dell'Istituto Regina Elena per lo svolgimento del progetto di Ricerca dal titolo: "*A radiomic approach to assess treatment response to anti-PD-1 immune checkpoint inhibitor in metastatic melanoma patients using CT texture analysis combined with tumor molecular profile as potential predictive biomarker: a pilot study*", cod. IFO 21/01/R/34, responsabile Dr. Fabio Valenti;

con deliberazione n. 299 del 23/03/2023 è stato disposto il finanziamento da parte del Ministero della Salute via FPO, per lo svolgimento del progetto di ricerca dal titolo: "*The ACC preclinical research platform for precision oncology*" – cod. IFO 23/04/R/29, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli;

Considerato che

la Dr.ssa Silvia Soddu, la Dr.ssa Annamaria Biroccio, la Dr.ssa Paola Nisticò, il Dr. Benito Chiofalo, il Dr. Marcello Maugeri-Saccà, il Dr. Fabio Valenti ed il Dr. Maurizio Fanciulli, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l'acquisto di reagenti e materiale monouso da laboratorio, distribuiti in esclusiva dalle Società Life Technologies Italia Fil. Life, D.B.A Italia S.r.l.,

Illumina Italia S.r.l., Aurogene S.r.l., Sarstedt S.r.l., Agilent Technologies Italia S.p.A., Bio-Rad Laboratories S.r.l. e Vetro Scientifica S.r.l., allegando la scheda di infungibilità di cui alla citata delibera n.358/2019 e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi controfirmate dal Direttore Scientifico;

Visto il parere favorevole del Direttore Scientifico dell'Istituto Regina Elena, apposto in calce alle richieste citate;

Accertata la disponibilità sui Fondi citati in premessa;

Esperiti i controlli sulle richieste presentate dai responsabili dei progetti;

Ritenuto necessario e opportuno affidare, ai sensi dell'art. 63 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii., i prodotti indicati nelle allegate lettere di ordine, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

- Life Technologies Italia Fil. Life € 34.991,81 Iva compresa;
- D.B.A Italia S.r.l. € 597,80 Iva compresa;
- Illumina Italia S.r.l. € 2.798,68 Iva compresa;
- Aurogene S.r.l. € 3.843,00 Iva compresa;
- Sarstedt S.r.l., € 5.467,45 Iva compresa;
- Agilent Technologies Italia S.p.A. € 2.248,70 Iva compresa;
- Bio-Rad Laboratories S.r.l. € 2.822,23 Iva compresa;
- Agilent Technologies Italia S.p.A. € 5.359,34 Iva compresa;
- Vetro Scientifica S.r.l. € 6.999,14 Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 65.128,15 Iva compresa, graverà sui Fondi L.I.L.T. cod. IFO 21/12/R/57 per € 597,80, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu, sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/17 per € 2.822,23, responsabile Dr.ssa Annamaria Biroccio, sui Fondi Ministero della Salute PNRR-POS T4 cod. IFO 23/01/R/20 per € 6.641,68, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/46 per € 2.248,70, responsabile Dr. Benito Chiofalo, sui Fondi MUR-PNRR cod. IFO

22/15/R/37 per € 6.999,14, responsabile Dr. Marcello Maugeri-Saccà, sui Fondi Ministero della Salute 21/01/R/34 per € 34.991,81, responsabile Dr. Fabio Valenti e sui Fondi Ministero della Salute via FPO cod. IFO 23/04/R/29 per € 10.826,79, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli, che presenta la necessaria disponibilità;

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. 63 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 50/2016 e ss.mm.ii., i prodotti indicati nelle allegate lettere di ordine, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

•Life Technologies Italia Fil. Life	€ 34.991,81 Iva compresa;
•D.B.A Italia S.r.l.	€ 597,80 Iva compresa;
•Illumina Italia S.r.l.	€ 2.798,68 Iva compresa;
•Aurogene S.r.l.	€ 3.843,00 Iva compresa;
•Sarstedt S.r.l.,	€ 5.467,45 Iva compresa;
•Agilent Technologies Italia S.p.A.	€ 2.248,70 Iva compresa;
•Bio-Rad Laboratories S.r.l.	€ 2.822,23 Iva compresa;
•Agilent Technologies Italia S.p.A.	€ 5.359,34 Iva compresa;
•Vetro Scientifica S.r.l.	€ 6.999,14 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva di € 65.128,15 Iva compresa, sui Fondi L.I.L.T. cod. IFO 21/12/R/57 per € 597,80, responsabile Dr.ssa Silvia Soddu, sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 21/01/R/17 per € 2.822,23, responsabile Dr.ssa Annamaria Biroccio, sui Fondi Ministero della Salute PNRR-POS T4 cod. IFO 23/01/R/20 per € 6.641,68, responsabile Dr.ssa Paola Nisticò, sui Fondi Ministero Salute cod. IFO 21/01/R/46 per € 2.248,70, responsabile Dr. Benito Chiofalo, sui Fondi MUR-PNRR cod. IFO 22/15/R/37 per € 6.999,14, responsabile Dr. Marcello Maugeri-Saccà, sui Fondi Ministero della Salute 21/01/R/34 per € 34.991,81, responsabile Dr. Fabio Valenti e sui Fondi Ministero della Salute via FPO cod. IFO 23/04/R/29 per € 10.826,79, responsabile Dr. Maurizio Fanciulli, che presenta la necessaria disponibilità;

Cod. IFO 21/12/R/57

Cod. IFO 21/01/R/17

- assegnato: € 70.000,00
 - utilizzato: € 41.761,66
 - presente atto: € 597,80
 - residuo: € 27.640,54

- assegnato: € 390.000,00
 - utilizzato: € 60.624,77
 - presente atto: € 2.822,23
 - residuo: € 326.553,00

Cod. IFO 23/01/R/20

- assegnato: € 2.910.000,00
 - utilizzato: € 54.611,38
 - presente atto: € 6.641,68
 - residuo: € 2.848.746,94

Cod. IFO 21/01/R/46

- assegnato: € 449.000,00
 - utilizzato: € 91.284,03
 - presente atto: € 2.248,70
 - residuo: € 355.467,27

Cod. IFO 22/15/R/37

- assegnato: € 185.138,50
 - utilizzato: € -----
 - presente atto: € 6.999,14
 - residuo: € 178.139,36

Cod. IFO 21/01/R/34

- assegnato: € 122.500,00
 - utilizzato: € 9.984,48
 - presente atto: € 34.991,81
 - residuo: € 77.523,71

Cod. IFO 23/04/R/29

- assegnato: € 148.995,00
 - utilizzato: € 109.421,25
 - presente atto: € 10.826,79
 - residuo: € 28.746,97

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051250 – 3051550 – 3051150 – 3051450 - 3010350 – Conto 501010394 x € 57.412,00 – 501010894 x € 7.716,15.

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

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

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

Al Direttore Scientifico IRE
 SEDE

Roma, 04-04-2023

Centro di costo 3051550

Si richiede l'autorizzazione all'ordine dei reagenti di seguito indicati, necessari allo svolgimento dei progetti di ricerca attualmente in corso di cui la Dr. Benito Chiofalo, è responsabile.

La spesa relativa dovrà gravare sui fondi del Ministero della Salute di cui lo scrivente è responsabile: **Ministero della Salute GR 21/01/R/46**

Prodotto	Quantità	codice	Prezzo unario	Prezzo scontato	Totale
ScreenTape per RNA HS parte dei sistemi, TapeStation.	3	5067-5579	€ 240.00	€ 216.00	€ 648.00
Tampone del campione per RNA HS, parte dei sistemi TapeStation.	3	5067-5580	€ 80.00	€ 72.00	€ 216.00
ScreenTape per RNA, parte dei sistemi TapeStation.	4	5067-5576	€ 202.00	€ 181.80	€ 727.20
Tampone del campione per RNA, parte dei sistemi TapeStation	4	5067-5577	€ 70.00	€ 63.00	€ 252.00
				Totale	€ 1,843.20

Spese di Spedizione

€ 1,843.20

Tot +IVA 22%

€ 2,248.70

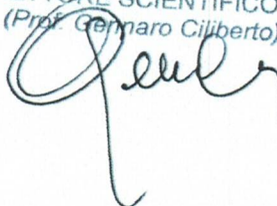
Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta **Agilent 4338316** del 03-04-2023 trasmessa in allegato.

Si richiede la consegna del materiale in oggetto presso: I prodotti in oggetto dovranno essere consegnati alla cortese attenzione del Dr. Fanciulli/Dr. DeNicola, tel 0652662578 presso la Farmacia dell'Istituto al piano-3, Via Fermo Ognibene 23a, 00144

 IL RESPONSABILE DEI FONDI
 Dr. Benito Chiofalo


 ISTITUTI FISIOTERAPICI OSPITALIERI
 DR. BENITO CHIOFALO
 9083102013704157

 IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
 (Prof. Gemaro Ciliberto)



MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		
N.Richies+A2-NI Sta	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
(Spazio Riservato)		
Data	4/4/23	
Dipartimento	RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

reagente per il sistema Agilent 4200 TapeStation consentono di effettuare attraverso lo strumento un'elettroforesi automatica per il controllo della qualità dei campioni di DNA e RNA.

I reagenti presenti nell'ordine sono necessari per lo svolgimento di un progetto che prevede l'analisi molecolare di pazienti affetti da tumori ginecologici

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 kit presenti nell'ordine sono prodotti dalla ditta Agilent e sono gli unici compatibili con lo strumento Agilent presente in istituto

Si allega offerta relativa ai suddetti prodotti.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: Agilent

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

ISTITUTI FISICIA RICERCA SCIENTIFICA

Dott. BENITO CHIOFALO

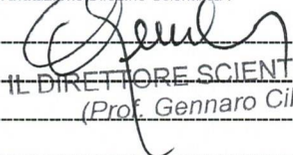
9083702013704157

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno



IL DIRETTORE SCIENTIFICO IRE
 (Prof. Gennaro Ciliberto)

Urgente
 Non urgente
 Programmabile



IRE
ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma,

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio SAR

RELAZIONE

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO REAGENTI "AGILENT TECHNOLOGIES"

I prodotti di cui si richiede l'acquisto sono necessari per l'allestimento di esperimenti di biologia molecolare e vengono utilizzati quotidianamente in laboratorio all'interno di protocolli standardizzati.

I reagenti per la TapeStation 4200 sono necessario per processare i campioni e compatibili con lo strumento TapeStation 4200, presente in laboratorio.

Si allega l'offerta relativa ai suddetti prodotti con annessa dichiarazione di esclusività da parte della ditta produttrice.

ISTITUTI FISIOTERAPICI OSPITALIERI
Dott. Dott. BENITO CHIOFALO
9083102013704157

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Genaro Ciliberto)

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	06/04/23	
Dipartimento	Dipartimento di Ricerca, Diagnostica avanzata e Innovazione tecnologica	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

è un vettore di espressione inducibile utilizzato come controllo negli esperimenti di silenziamento dell'RNA

.....

.....

.....

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:

La ditta DBA è distributore esclusivo di questo prodotto sul territorio Italiano.

.....

.....

.....

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

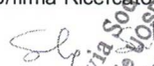
.....

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
(Prof. Gennaro Ciliberti)

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile



Roma, 06.04.23

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE Prot. N. 16/SS-NCBTM/23

La sottoscritta Silvia Soddu, dichiara che il prodotto sottoelencato

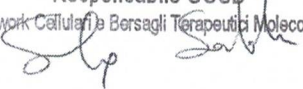
Ecoli(VB230329-1507fxv) Tet-pLKO-mcherry(ns):T2A:Puro- Scramble[shRNA#1]

è un vettore di espressione inducibile utilizzato come controllo negli esperimenti di silenziamento dell'RNA.

La ditta **DBA** è **distributore esclusivo** di questo prodotto sul territorio Italiano.

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

FIRMA DEL RESPONSABILE

Dr.ssa Silvia Soddu
Responsabile UOSP
Network Cellulari e Bersagli Terapeutici Molecolari


IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Gennaro Ciliberto)



Prot.RTO2 44/23-AB del 04/04/2023

Ditta: Bio-Rad Laboratoires Srl

Offerta: n. QQ371052-CPQ23 del 31/03/2023

n. QQ368628-CPQ23 del 30/03/2023

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	4568093	5	4--20% Mini-PROTEAN TGX Stain-Free Protein Gels	131,20	656,00
2	12010020	5	EveryBlot Blocking Buffer, 500 ml	98,70	493,50
3	1705060	2	Clarity™ Western ECL Substrate, 200 ml	110,40	220,80
4	4561093	5	4--20% Mini-PROTEAN TGX Precast Protein Gels, 10-well	119,00	595,00
5	1610772	3	10x Tris/Glycine/SDS	116,00	348,00
				Totale imponibile	2.313,30
				IVA	508,93
				TOTALE	2.822,23

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca Ministero Salute 2019 "BRCA and beyond: Dissecting BRCAness and overcoming therapeutic resistance" cod. IFO 21/01/R/17 (CdC 3051150), responsabile Dr.ssa Biroccio.

NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr.ssa Biroccio, 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 Brandini




Il Responsabile del Progetto
Dr.ssa Annamaria Biroccio
Dirigente Biologo
(annamaria.biroccio@ifo.it)

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Gennaro Ciliberto)



N.Richiesta		MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	
(Spazio Riservato)			
		Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data		04/04/2023	
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:

La Bio-Rad Laboratoires è casa madre e unico distributore dei prodotti sopra citati, come evidenziato nell'offerta 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:

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

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Gennaro Ciliberto)

Dr. Giovanni Blandino

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 04/04/2023

Oggetto: richiesta prodotti

Il prodotto 12010020 EveryBlot Blocking Buffer è una soluzione utilizzata nelle prime fasi del western blot per bloccare i filtri di nitrocellulosa e diminuire i legami aspecifici degli anticorpi al filtro. Il prodotto 1705060 Clarity™ Western ECL Substrate è un substrato compatibile con gli anticorpi secondari coniugati HRP utilizzato per la visualizzazione delle proteine alla fine della tecnica western blot. Il prodotto #4568093 e il prodotto #4561093 contengono gel di acrilammide a gradiente di concentrazione pronti all'uso per effettuare separazione di proteine tramite tecniche elettroforetiche di SDS-page. Infine, il prodotto #1610772 10x Tris/Glycine/SDS è un buffer salino, contenente SDS, utilizzato per la corsa elettroforetica SDS page per analizzare livelli proteici tramite tecnica western blot.

Tutti i prodotti elencati rispecchiano gli standard qualitativi necessari per ottenere risultati sperimentali di alta qualità e una corretta riproducibilità dei dati e sono stati ottimizzati per utilizzare nel migliore dei modi l'apparato ChemiDoc™ Imaging System (Biorad).

Infine, la ditta a cui abbiamo richiesto l'offerta è casa madre e unico distributore dei prodotti sopra citati, come evidenziato nell'offerta allegata.

Dr.ssa Annamaria Biroccio

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Gennaro Ciliberto)



Illumina
offerta n° 4514330
del 18/04/2023

Roma 18/4/2023

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	20028401	1	NovaSeq 6000 SP Reagent Kit v1.5 (100 cycles) This reagent kit provides the flow cell and reagent consumables to support a single flow cell 100 cycles NovaSeq run.	€ 2.294,00	€ 2.294,00
				Totale imponibile	€ 2.294,00
				IVA	€ 504,68
				TOTALE	€ 2.798,68

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

PNRR - POS
 CAL.HUB.RIA

COD. 23/01/R/20
 Resp.le Dr.ssa Paola Nistico'

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

NB:

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

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
 (Prof. Gennaro Ciliberto)

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	18/04/2023	
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

VEDI ALLEGATO

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nisticò

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nisticò

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

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Gennaro Ciliberto)

Non urgente

Programmabile



IRE

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 18/04/2023

Tali reagenti sono necessari per il sequenziamento di librerie di RNA e DNA mediante l'utilizzo di strumenti Illumina presenti in istituto. La ditta Illumina è esclusivista nella produzione di tali reagenti.

Cordialmente.

Dr.ssa Paola Nistico'

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Gennaro Ciliberto)

aurogene
offerta n° 157/C
del 12/4/2023

Roma 13/4/2023

	COD.	Q.	DESCRIZIONE	Euro CAD.	IMPORTO
1	NEL810001KT	2	OPAL 3-PLEX MANUAL DETECTION KIT	€ 1.526,00	€ 3.052,00
2		1	SPESE TRASPORTO	€ 98,00	€ 98,00
			Totale imponibile		€ 3.150,00
			IVA		€ 693,00
			TOTALE		€ 3.843,00

La spesa complessiva trova copertura sui fondi

PNRR - POS
CAL.HUB.RIA

COD. 23/01/R/20
 Resp.le Dr.ssa Paola Nistico'



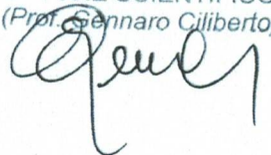
Dr.ssa Paola Nistico
 Responsabile UOSD
 "Immunologia e Immunoterapia dei Tumori"
 Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

NB:

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

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

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
 (Prof. Gennaro Ciliberto)



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

Data	13/04/2023
Dipartimento	DIPARTIMENTO RIDAIT
U.O. / Servizio richiedente	UOSD Immunologia e Immunoterapia dei Tumori

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

.....

VEDI ALLEGATO

.....

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

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

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore:

Fabbisogno presunto in UM:

Spesa presunta (IVA esclusa):

Durata proposta del contratto di fornitura:

Informazioni aggiuntive:

.....

.....

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Paola Nistico

Timbro/firma Responsabile UOSD

Paola Nistico

Dr.ssa Paola Nistico
Responsabile UOSD
"Immunologie e Immunoterapie dei Tumori"
Istituto Nazionale Tumori Regina Elena

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Gennaro Ciliberto

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E. Non urgente
(Prof. Gennaro Ciliberto)

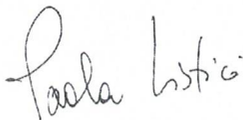
Programmabile

Roma, 13/04/2023

Il prodotto è necessario per lo svolgimento della progettualità in corso ed in particolare per eseguire esperimenti di multiplex imaging su campioni di tessuto. Il reagente è stato già utilizzato in laboratorio ed il suo impiego ottimizzato per le procedure e la strumentazione disponibile in Istituto

La ditta AUROGENE è l'unico distributore dei prodotti Akoya (vedi lettera allegata).

Cordialmente.



Dr.ssa Paola Nistico'

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. *Genaro Ciliberto*)



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	26/04/2023	
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 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

A. Mollo

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Gennaro Ciliberto

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

A. Mollo

II DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E. Urgente
(Prof. Gennaro Ciliberto)

Non urgente

Timbro/firma Direttore Scientifico

Programmabile



IRE
ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma, 26/04/23

Alla Direzione Scientifica IRE

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE UC-2023-404

I prodotti VETRO SCIENTIFICA di cui si richiede l'acquisto permetteranno di svolgere esperimenti di sequenziamento dell'esoma e del trascrittoma a partire da campioni di tumore polmonare. I suddetti prodotti sono distribuiti in maniera esclusiva da VETRO SCIENTIFICA

In fede

Marcello Maugeri-Saccà

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Gennaro Ciliberto)

Prot. 46/23 del 05/04/2023

Ditta: Life Technologies Italia

Offerta n. D5024064 del 16/03/2023

	CODICE	Q.TÀ	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
1	A40269	4	ION GX5 CHIP AND GXS COUPLER kit	1.275,42	5.101,68
2	A46291	1	ONCOMINE PRECISION	4.607,00	4.607,00
3	A45542	2	GENEXUS CFTNA PURIF	526,22	1.052,44
4	A40263	4	GXS TEMPL STRIPS 3-GX5	1.780,75	7.123,00
5	A40266	2	GENEXUS PIPETTE TIPS 12 RACK/96	434,92	869,84
6	4483354	2	96-WELL HARD SHELL PLATE CLEAR	194,40	388,80
7	A40271	4	GENEXUS SEQUENCING KIT	2.316,25	9.265,00
8	A40261	1	GENEXUS BARCODES 1-32	274,05	274,05
				Totale imponibile	28.681,81
				IVA	6.310,00
				TOTALE Euro	34.991,81

L'importo potrà gravare sul progetto di ricerca Ministero della Salute 2019 "A radiogenomic approach to assess treatment response to anti-PD-1 immune checkpoint inhibitor in metastatic melanoma patients using CT texture analysis combined with tumor molecular profile as potential predictive biomarker: a pilot study" cod. IFO 21/01/R/34 (CdC 3051150), responsabile Dr. Fabio Valenti.

NB: Il materiale richiesto va consegnato ai Nuovi Laboratori di ricerca Dr. Fabio Valenti (Gruppo Giacomini), 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 Responsabile del Progetto


 Dr. Fabio Valenti


 IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
 (Prof. Gennaro Ciliberto)

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	05/04/2023	
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 presentano caratteristiche di unicità e compatibilità con lo strumento Ion S5 presente in laboratorio.

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

D) Valutazione Direzione Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Gennaro Ciliberto)

Non urgente

Programmabile

Relazione acquisto materiale per NGS LifeTechnologies, Unità di Oncogenomica ed Epigenetica, dr. Giacomini.

I seguenti prodotti di cui richiediamo l'acquisto:

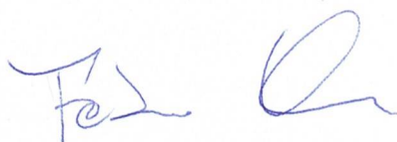
n° prodotti

Prodotto	Quantità
A40269 ION GX5 CHIP AND GX5 COUPLER KIT	4
A46291 ONCOMINE PRECISION ASSAY GX COMBO	1
A45542 GENEXUS CFTNA PURIF COMBO EACH	2
A40263 GX5 TEMPL STRIPS 3-GX5 AND 4 COMBO	4
A40266 GENEXUS PIPETTE TIPS 12 RACK/96	2
4483354 96-WELL HARD SHELL PLATE CLEAR ,20 PCS PK	2
A40271 GENEXUS SEQUENCING 4 KIT COMBO	4
A40261 GENEXUS BARCODES 1-32 1 HD KIT	1

sono stati selezionati perché presentano caratteristiche di unicità e compatibilità con lo strumento Ion S5 (Life Technologies) in uso nel nostro laboratorio risultando, pertanto, insostituibili ed infungibili con altri prodotti.

Nello specifico, i prodotti (chips e reagenti per sequencing) consentono di caricare un numero variabile di campioni e possono essere utilizzati esclusivamente in abbinamento con la chimica appropriata acquistata. L'utilizzo ad hoc di questi supporti ci permette di ridurre i costi e ottimizzare le analisi in funzione del numero di campioni da analizzare.

Nello specifico, i prodotti sono dei pannelli per sequencing, che consentono di creare una particolare library NGS utilizzando contemporaneamente come materiale di partenza DNA ed RNA circolanti (estratti da sangue intero). Questa libreria consente di indagare tramite NGS su piattaforma Ion S5 la presenza di mutazioni o alterazioni d'espressione raggiungendo un limite di detection pari allo 0.1%, non presentando eguali sul mercato.



IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Genaro Ciliberto)





Prot.
DITTA: **SARSTEDT**
OFFERTA N. : 2301578
FONDI: ACC PFO

Roma 29/03/2023

del 10/03/2023
Cod. IFO: 23.04.R.29

Centro di costo della ricerca: 3051550

CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	IMPORTO
65 989002	3	TAPPO PIATTO MULTIPLY-STRIP"PCRTESTED"	€ 82,56	€ 247,68
70 3010255	11	PUNTALE"BIOSPHERE"10ULCORTOFILTRORACK	€ 107,52	€ 1.182,72
70 3030265	6	PUNTALE"BIOSPHERE"20ULFILTRORACK	€ 101,76	€ 610,56
70 3031255	11	PUNTALE"BIOSPHERE"200ULFILTRORACK	€ 101,76	€ 1.119,36
72 1978	3	PIASTRAPCR96/0,2MLSENZABORDO	€ 151,95	€ 455,85
72 1981	3	PIASTRAPCR96/0,1MLMEZZOBORDO,FASTPCR	€ 151,95	€ 455,85
95 199 3	3	PELLICOLATRASPARENTE PER PCR STANDAR	€ 73,30	€ 219,90
95 1994	3	PELLICOLATRASPARENTE PER PCR REALTIME	€ 63,20	€ 189,60
90 3100.002	1	Sarpette® M2	Promo 01_2023	€ -
90 3100.010	1	Sarpette® M10	Promo 01_2023	€ -
90 3100.020	1	Sarpette® M20	Promo 01_2023	€ -
90 3100.200	1	Sarpette® M200	Promo 01_2023	€ -
90 3100.000	1	Sarpette® M1000	Promo 01_2023	€ -
			Totale imponibile	€ 4.481,52
			IVA al 22%	€ 985,93
			TOTALE Euro	€ 5.467,45

Indirizzo di Consegna: i prodotti in oggetto dovranno essere consegnati alla cortese attenzione del Dr. Maurizio Fanciulli, tel 0652662578 presso la Farmacia dell'Istituto al piano-3, Via Fermo Ognibene 23a, 00144 Roma

IL RESPONSABILE DEI FONDI
Dott. Maurizio Fanciulli

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Genaro Calabro)

N.Richiesta	MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA	IRE  ISG
(Spazio Riservato)		
	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	03/04/23	
Dipartimento	SAFU	
U.O. / Servizio richiedente		

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti di cui si richiede l'acquisto sono necessari per l'allestimento di esperimenti di sequenziamento di DNA mediante la tecnologia Next Generation Sequencing e vengono utilizzati quotidianamente in laboratorio all'interno di protocolli standardizzati.

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 utilizzati nella tecnologia Next Generation Sequencing presentano caratteristiche chimico fisico particolari tanto da richiedere l'utilizzo di puntali e provette con specifiche caratteristiche. Diversi studi di validazione hanno evidenziato la necessità di utilizzare i prodotti del marchio Sarstedt presenti in questo ordine per ottenere una ottima performance dei protocolli.

La ditta Sarstedt dichiara che i prodotti richiesti sono di produzione della casa madre Sarstedt e che sono i distributori esclusivi su tutto il territorio nazionale.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale:

Produttore: **SARSTEDT**

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

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

Valutazione Direz.ne Scientifica :

Gennaro Ciliberto

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. Gennaro Ciliberto)

**IRE**

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

REGINA ELENA

ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO

Roma 03/04/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI SARSTEDT

I prodotti di cui si richiede l'acquisto sono necessari per l'allestimento di esperimenti di sequenziamento di DNA mediante la tecnologia Next Generation Sequencing e vengono utilizzati quotidianamente in laboratorio all'interno di protocolli standardizzati.

Considerata la frequente manipolazione di questi prodotti, essi devono risultare poco nocivi, e considerata la elevata quantità di utilizzo anche di basso costo pur mantenendo l'efficienza. Dopo varie prove effettuate utilizzando i reagenti di altre ditte farmaceutiche abbiamo notato che i prodotti SARSTEDT garantiscono una riproducibilità dei risultati ed una sicurezza per l'operatore, con un rapporto qualità/prezzo molto elevato.

Il Responsabile della Ricerca**Maurizio Fanciulli****IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.**
(Prof. Gennaro Ciliberto)

Prot.
 DITTA: **Agilent**
 OFFERTA N. : 4297937
 OFFERTA N. : 4323399
 FONDI: ACC PFO

Roma 29/03/2023
 del 21/02/2023
 del 21/03/2023
 Cod. IFO: 23.04.R.29

Centro di costo della ricerca: 3051550

CODICE	Q.TA	DESCRIZIONE	Euro Cad.	SCONTO	IMPORTO
5067-5582	3	ScreenTape D1000, parte dei sistemi TapeStation.	€ 212,00	€ 21,20	€ 572,40
5067-5602	3	Tampone del campione D	€ 45,00	€ 4,50	€ 121,50
5067-5584	4	ScreenTape D1000 ad alta sensibilità	€ 344,00	€ 34,40	€ 1.238,40
5067-5603	4	Tampone del campione D1000 ad alta sensibilità, parte	€ 56,00	€ 5,60	€ 201,60
5067-5365	3	ScreenTape DNA genomico	€ 275,00	€ 27,50	€ 742,50
5067-5366	3	Reagenti per DNA genomico contenenti tampone del campione	€ 190,00	€ 19,00	€ 513,00
401425	3	Mx3000P Optical Strip Caps (120 count)	€ 49,00	€ 4,90	€ 132,30
5067-5599	1	Puntali per caricamento (10 cf)	€ 388,00	€ 38,80	€ 349,20
401428	5	Mx3000P Strip Tubes	€ 116,00	€ 11,60	€ 522,00
			Totale imponibile		€ 4.392,90
			IVA al 22%		€ 966,44
			TOTALE Euro		€ 5.359,34

Indirizzo di Consegna: i prodotti in oggetto dovranno essere consegnati alla cortese attenzione del Dr. Maurizio Fanciulli, tel 0652662578 presso la Farmacia dell'Istituto al piano-3, Via Fermo Ognibene 23a, 00144 Roma

IL RESPONSABILE DEI FONDI
 Dott. Maurizio Fanciulli



IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
 (Prof. Giancarlo Ciliberto)



MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA		IRE  ISG
N.Richiesta (Spazio Riservato)	Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile	
Data	03/04/23	
Dipartimento	RIDAIT	
U.O. / Servizio richiedente	UOSD SAFU	

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
 I reagenti presenti nell'ordine sono necessari per la quantificare e controllare la qualità delle librerie generate.

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 kit presenti nell'ordine sono prodotti dalla ditta Agilent e sono gli unici compatibili con lo strumento Agilent presente in istituto.

Si allega l'offerta relativa ai suddetti prodotti.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: **Agilent**

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

UOSD "SAFU"

Timbro/firma Ricercatore Richiedente
 Dip. di Ricerca Diagnostica, Avanzata e Innovazione Tecnologica
 Area Diagnostico-Funzionale di Ricerca Traslazionale
 Responsabile **Dr. Maurizio Fancello**

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico
IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
 (Prof. Gennaro Ciiberto)

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Roma 03/04/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO MATERIALE AGILENT

Il materiale di cui si richiede l'acquisto sarà utilizzato per esperimenti di biologia molecolare in particolare per lo studio molecolare di tumori ed organoidi, da essi derivati, nell'ambito del progetto ACC PFO. Tali prodotti sono necessari per quantificare e controllare le librerie prima di essere sequenziate.

La ditta Agilent è esclusivista nella produzione di tali reagenti.

Il richiedente



Dott. Maurizio Fanciulli

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Gennaro Giliberto)

