

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. 860 del 28/09/2023

OGGETTO: Affidamento, ai sensi dell'art. 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, fornitura reagenti a diverse Società. Fondi Lazio Innova, cod. IFO 21/14/R/29, responsabile Dr. M. Allegretti - CUP: B85F21001440002; Fondi Ministero della Salute cod. IFO 23/01/R/30, responsabile Dr.ssa A.B. Diaz Mendez - CUP: H89C21000330001; Fondi Sperimentazioni Cliniche Anatomia Patologica, responsabile Prof. E. Pescarmona - NO CUP; Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/08, responsabile Prof. F. Cappuzzo - CUP: H83C23000110007; Fondi PNRR cod. IFO 22/15/R/37, responsabile Dr. Maugeri Saccà - CUP: H83C22000550006, Fondi PNC Innova cod. IFO 23/01/R/48, responsabile Dr. G. Blandino - CUP: H83C22000910001 e Fondi PNRR cod. IFO 23/01/R/36, responsabile Dr.ssa M. Rizzo - CUP: H83C22000800001.

Esercizi/o e conto 2023-501010393 x € 43.213,67 - 501010394 x € 28.768,04 Centri/o di costo 3051150 - 3050050 - 3020150 - 1100050 - 1100000

- Importo presente Atto: € 71.981,71

- Importo esercizio corrente: € 71.981,71

Budget

- Assegnato: € -

- Utilizzato: € -

- Residuo: € -

Autorizzazione n°: 2023/2061

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-895-2023

L'estensore

Fabrizio Caputo

Il Responsabile del Procedimento

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

con deliberazione n. 1020 del 30.12.2023, è stata stipulata una Convenzione con il MUR-PNRR, “finanziato dall’Unione europea – Next Generation EU”, 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. 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 Dr. Giovanni Blandino;

con deliberazione n. 348 del 06.04.2023, è stato accettato il finanziamento concesso dal Ministero Salute, per lo svolgimento del progetto di Ricerca dal titolo: “Deciphering the functional role of a three-miRNA signature in glioma: from the molecular mechanisms to potential clinical application”, cod. IFO 23/01/R/30, responsabile Dr.ssa Ana Belen Diaz Mendez;

che, in esecuzione alla deliberazione n°740 del 06/07/2021, è in corso di svolgimento il progetto finanziato da Lazio Innova, dal titolo “Triage nano-fotonico, label-free, per anticorpi sierici anti-SARS CoV2 dedicato ad ambienti ospedalieri a carattere non infettivologico, Cod. IFO 21/14/R/29 di cui è responsabile il Dr. Matteo Allegretti;

che con deliberazione n. 416 del 28 maggio 2010 è stato adottato il Regolamento delle Sperimentazioni cliniche degli IFO, modificato con delibera n.816 del 04/11/2015 e successivamente con delibere 291/2018 e 470/19; che è stata inoltre disciplinata la destinazione dei proventi tra le strutture partecipanti allo studio clinico e che la UOC di Anatomia Patologica ha a disposizione € 94.423,54 derivanti dai proventi delle sperimentazioni cliniche in cui è coinvolta e di cui è responsabile il Prof. Edoardo Pescarmona;

con deliberazione n. 995 del 29/12/2022, è stato accettato il finanziamento concesso dal A.I.R.C, per lo svolgimento del progetto di Ricerca dal titolo: “Biomarker assessment in ROS1 positive or MET deregulated NSCLC”, cod. IFO 23/30/R/08, responsabile Dr. F. Cappuzzo;

Considerato che

la Dr.ssa M.Rizzo, la Dr. M. Maugeri Saccà, il Dr. Giovanni Blandino, la Dr.ssa A.B. Diaz Mendez, il Dr. M. Allegretti, il Prof. E. Pescarmona ed il Dr. F. Cappuzzo, con diverse note protocollo, che si allegano e formano parte integrante e sostanziale della presente determinazione, hanno richiesto l’acqui-

sto di reagenti, distribuiti in esclusiva dalle Società Euroclone S.p.a., Tema Ricerca S.r.l., Fil. Life Technology Italia, Phoenix Biolife Science, S.i.a.l. S.r.l, Agilent Technologies Italia S.p.a. e Leica Microsystems 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;

Preso atto del parere favorevole del Direttore Scientifico dell’Istituto Regina Elena e F.F. dell’Istituto San Gallicano, 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. 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, i prodotti indicati nelle allegate lettere protocollo, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

- Euroclone S.p.a € 638,67 Iva compresa;
- Tema Ricerca S.r.l. € 1.187,16 Iva compresa;
- Life Technology Italia € 1.337,55 Iva compresa;
- Phoenix Biolife Science € 4.999,56 Iva compresa;
- S.i.a.l. S.r.l. € 11.999,92 Iva compresa;
- Agilent Technologies Italia S.p.a. €14.640,61, Iva compresa;
- Leica Microsystems S.r.l. €20.938,57, Iva compresa;
- Leica Microsystems S.r.l. € 7.634,49, Iva compresa;
- Tema Ricerca S.r.l. € 6.205,20, Iva compresa;
- Phoenix Biolife Science € 2.399,98, Iva compresa;

Considerato che la relativa spesa complessiva di € 71.981,71 Iva compresa, graverà sui Fondi Lazio Innova, cod. IFO 21/14/R/29 per € 2.399,98, responsabile Dr. M. Allegretti; sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 23/01/R/30 per €6.205,20, responsabile Dr.ssa A.B. Diaz Mendez; sui Fondi Sperimentazioni Cliniche Anatomia Patologica, per € 7.634,49, responsabile Prof. E. Pescarmona; sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/08 per € 35.579,18, responsabile Prof. F. Cappuzzo; sui Fondi PNRR cod. IFO 22/15/R/37 per € 11.999,92, responsabile Dr. Maugeri Saccà, sui Fondi PNC Innova cod. IFO 23/01/R/48 per € 6.337,11, responsabile Dr. G. Blandino e sui Fondi PNRR cod. IFO

23/01/R/36 per € 1.825,83, responsabile Dr.ssa M. Rizzo, 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. 76 comma 2, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, i prodotti indicati nelle allegare lettere protocollo, a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, alle Società:

| | |
|--------------------------------------|----------------------------|
| •Euroclone S.p.a | € 638,67 Iva compresa; |
| • Tema Ricerca S.r.l. | € 1.187,16 Iva compresa; |
| • Fil. Life Technology Italia | € 1.337,55 Iva compresa; |
| • Phoenix Biolife Science | € 4.999,56 Iva compresa; |
| • S.i.a.l. S.r.l. | € 11.999,92 Iva compresa; |
| • Agilent Technologies Italia S.p.a. | € 14.640,61, Iva compresa; |
| • Leica Microsystems S.r.l. | € 20.938,57, Iva compresa; |
| • Leica Microsystems S.r.l. | € 7.634,49, Iva compresa; |
| • Tema Ricerca S.r.l. | € 6.205,20, Iva compresa; |
| • Phoenix Biolife Science | € 2.399,98, Iva compresa; |

2) far gravare la spesa complessiva di di € 71.981,71 Iva compresa, graverà sui Fondi Lazio Innova, cod. IFO 21/14/R/29 per € 2.399,98, responsabile Dr. M. Allegretti; sui Fondi Ministero della Salute cod. IFO 23/01/R/30 per €6.205,20, responsabile Dr.ssa A.B. Diaz Mendez; sui Fondi Sperimentazioni Cliniche Anatomia Patologica, per € 7.634,49, responsabile Prof. E. Pescarmona; sui Fondi AIRC cod. IFO 23/30/R/08 per € 35.579,18, responsabile Prof. F. Cappuzzo; sui Fondi PNRR cod. IFO 22/15/R/37 per € 11.999,92, responsabile Dr. Maugeri Saccà, sui Fondi PNC Innova cod. IFO

23/01/R/48 per € 6.337,11, responsabile Dr. G. Blandino e sui Fondi PNRR cod. IFO 23/01/R/36 per € 1.825,83 che presenta la necessaria disponibilità; che presenta la necessaria disponibilità;

cod. IFO 23/01/R/36

- assegnato: € 290.000,00
 - utilizzato: € 77.482,50
 - presente atto: € 1.825,83
 - residuo: € 210.691,67

cod. IFO 23/01/R/48

- assegnato: € 2.000.000,00
 - utilizzato: € 5.763,28
 - presente atto: € 6.337,11
 - residuo: € 1.987.899,61

cod. IFO 22/15/R/37

- assegnato: € 185.138,50
 - utilizzato: € 14.131,83
 - presente atto: € 11.999,92
 - residuo: € 159.006,75

cod. IFO 23/30/R/08

- assegnato: € 230.000,00
 - utilizzato: € 108.086,85
 - presente atto: € 35.579,18
 - residuo: € 86.333,97

cod. IFO 23/01/R/30

- assegnato: € 130.000,00
 - utilizzato: € 99.994,24
 - presente atto: € 6.205,20
 - residuo: € 23.800,56

cod. IFO 21/14/R/29

- assegnato: € 71.030,00
 - utilizzato: € 56.846,99
 - presente atto: € 2.399,98
 - residuo: € 11.783,03

Fondi Sperimentazioni Anatomia Patologica

- assegnato: € 94.423,56
 - utilizzato: € 21.188,66
 - presente atto: € 7.634,49
 - residuo: € 65.600,41

3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3051150 - 3050050 – 3020150 - 1100050 - 1100000 Conto 501010393 x € 43.213,67 - 501010394 x € 28.768,04.

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

CG 2343C8D89M

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0011967.21-09-2023

15/09/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

AGILENT

OFFERTA: 4491238

| | CODICE | Q.TA | DESCRIZIONE | Euro Cad. | IMPORTO |
|---|-----------|------|--|-----------|--------------------|
| 1 | M365329-2 | 4 | Monoclonal Mo a Hu PD-L1, Clone 22C3 | | 2.832,00 |
| 2 | S302281-2 | 2 | Antibody Diluent with Background-Reducing Components | | 183,40 |
| 3 | X093101-2 | 2 | Mo IgG1, Negative Control | | 385,60 |
| 4 | K800221-2 | 1 | EnVision FLEX+, Mouse, High pH (Link) | | 3.235,40 |
| 5 | S196130-2 | 2 | EnVision FLEX Target Retrieval Solution Low pH (50x) | | 557,20 |
| 6 | SK00621-2 | 1 | PD-L1 IHC 22C3 pharmDx | | 147,00 |
| | | | CONSEGNARE MERCE LAB. DR. BUGLIONI PIANO -2 | | 4.659,90 |
| | | | Totale imponibile | | 12.000,50 |
| | | | IVA | | 2.640,11 |
| | | | Totale | | 14.640,61 € |

Fondi su cui far gravare la spesa: AIRC

Codice IFO 23/30/R/08

Scadenza: 18/10/2023

Responsabile: Dr. Federico Cappuzzo

CDC: 3020150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



IL DIRETTORE SCIENTIFICO IRE

(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 | 18/09/2023 |
| Dipartimento | |
| U.O. / Servizio richiedente | |

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

sono stati accuratamente selezionati poiché offrono una elevata qualità ed ottime rese di estrazione, come ampiamente sono stati accuratamente selezionati poiché offrono una elevata qualità ed ottime rese di estrazione, come ampiamente documentato in letteratura o nei nostri esperimenti.

In particolare, i prodotti cod. M365329-2 e SK00621-2 rappresentanti un kit di estrazione dedicati, già in uso presso il nostro laboratorio e pienamente integrati nella routine estrattiva di campioni tessutali FFPE, per diversi progetti sia di ricerca che associati alla diagnostica, si sono dimostrati affidabili e migliori di altri prodotti testati (es. Norgen kits, Magmax ThermoFisher, Promega Maxwell) sia in termini di rese che di tempistiche di estrazione, specialmente in tessuti istologici di matrice complicata (es. biopsie ossee). Essi rappresentano il gold standard al momento disponibile sul mercato ed il suo acquisto viene richiesto onde evitare cambiamenti o aggiustamenti nei protocolli ben avviati.

Il prodotto cod. S302281-2, X093101-2, K800221-2, K800521-2, S196130-2 rappresentante una soluzione per l'eliminazione del mezzo utilizzato per l'inclusione del pezzo in esame. Tali reagenti risultano essere unici e compatibili con il prodotto sopra citato e vengono richiesti per la prosecuzione degli attuali esperimenti.

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:

Tali prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta AGILENT come da dichiarazione allegata

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

| | |
|---|--------------------|
| Codice di repertorio nazionale: | VARI |
| Produttore: | AGILENT |
| 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 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 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
[Firma]

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)
 I.F.O. Istituto Regina Elena
 Prof. **GENARO CAPPUZZO**
 9083101-2-103603

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

[Firma]

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.F.
 (Prof. Genaro Cappuzzo)

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI AGILENT

I seguenti prodotti di cui richiediamo l'acquisto:

| | Quantità |
|---|----------|
| M365329-2, Monoclonal Mo a Hu PD-L1, Clone 22C3 | 4 |
| S302281-2, Antibody Diluent with Background-Reducing Components | 2 |
| X093101-2, Mo IgG1, Negative Control | 2 |
| K800221-2, EnVision FLEX+, Mouse, High pH (Link) | 1 |
| K800521-2, EnVision FLEX Target Retrieval Solution Low pH (50x) | 1 |
| S196130-2, DAB Enhancer, 30 mL | 2 |
| SK00621-2, PD-L1 IHC 22C3 pharmDx | 1 |

sono stati accuratamente selezionati poiché offrono una elevata qualità ed ottime rese di estrazione, come ampiamente documentato in letteratura o nei nostri esperimenti.

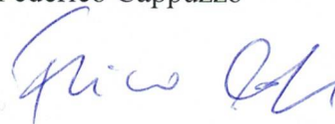
In particolare, i prodotti cod. M365329-2 e SK00621-2 rappresentano un anticorpi monoclonali dedicati, già in uso presso il nostro laboratorio e pienamente integrati nella routine estrattiva di campioni tessutali FFPE, per diversi progetti sia di ricerca che associati alla diagnostica, si sono dimostrati affidabili e migliori di altri prodotti testati (es. Norgen kits, Magmax ThermoFisher, Promega Maxwell) sia in termini di rese che di tempistiche di estrazione, specialmente in tessuti istologici di matrice complicata (es. biopsie ossee). Essi rappresentano il gold standard al momento disponibile sul mercato ed il suo acquisto viene richiesto onde evitare cambiamenti o aggiustamenti nei protocolli ben avviati.

I prodotti cod. S302281-2, X093101-2, K800221-2, K800521-2, S196130-2 rappresentano reagenti concomitanti per l'analisi del materiale in esame. Tali reagente risultano essere unici e compatibili con il prodotto sopra citato e vengono richiesti per la prosecuzione degli attuali esperimenti. Tali prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta AGILENT come riportato in calce.

all'offerta allegata.

Prof. Federico Cappuzzo

18/09/23



CIG Z593C8D8BC

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0011966.21-09-2023

18/09/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

LEICA MICROSYSTEMS SRL

OFFERTA: Q-141636

| | CODICE | Q.TA | DESCRIZIONE | Euro Cad. | IMPORTO |
|--|--------|------|------------------------------------|-------------------|--------------------|
| 1 | DS9800 | 3 | Bond Polymer Refine Detection | | 8.550,00 |
| 2 | PA0216 | 5 | 7 mL PD-1 (CAL20) BOND RTU Primary | | 1.725,00 |
| 3 | AR9961 | 4 | Bond TM Epitope Retrieval 1-1L | | 1.639,32 |
| 4 | AR9640 | 4 | Bond TM Epitope Retrieval 2-1L | | 1.639,32 |
| 5 | AR9590 | 4 | Bond TM Wash Solution 10X-1L | | 1.771,52 |
| 6 | AR9222 | 5 | Bond Dewax Solution | | 1.837,60 |
| CONSEGNARE MERCE LAB. DR. BUGLIONI PIANO -2 | | | | | |
| | | | | Totale imponibile | 17.162,76 |
| | | | | IVA | 3.775,81 |
| | | | | Totale | 20.938,57 € |

Fondi su cui far gravare la spesa: AIRC

Codice IFO 23/30/R/08

Scadenza: 29-dic-2023

Responsabile: Dr. Federico Cappuzzo

CDC: 3020150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA


IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
(Prof. Genaro 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 | 18/09/2023 |
| Dipartimento | |
| U.O. / Servizio richiedente | |

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
sono stati accuratamente selezionati poiché offrono una elevata qualità ed ottime rese di estrazione, come ampiamente documentato in letteratura o nei nostri esperimenti.
In particolare, il prodotto cod. PA0216 rappresentante un kit di estrazione dedicato, già in uso presso il nostro laboratorio e pienamente integrato nella routine estrattiva di campioni tessutali FFPE, per diversi progetti sia di ricerca che associati alla diagnostica, si è dimostrato affidabile e migliori di altri prodotti testati (es. Norgen kits, Magmax ThermoFisher, Promega Maxwell) sia in termini di rese che di tempistiche di estrazione, specialmente in tessuti istologici di matrice complicata (es. biopsie ossee). Esso rappresenta il gold standard al momento disponibile sul mercato ed il suo acquisto viene richiesto onde evitare cambiamenti o aggiustamenti nei protocolli ben avviati.
Il prodotto cod. DS9800, AR9961, AR9640, AR9590, AR9222 rappresentante una soluzione per l'eliminazione del mezzo utilizzato per l'inclusione del pezzo in esame. Tali reagenti risultano essere unici e compatibili con il prodotto sopra citato e vengono richiesti per la prosecuzione degli attuali esperimenti.

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:
Tali prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta LEICA MICROSYSTEMS SRL come da dichiarazione allegata

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

| | |
|---|--------------------|
| Codice di repertorio nazionale: | VARI |
| Produttore: | LEICA |
| 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

Federico Capuzzo
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)
Prof. FEDERICO CAPPUZZO
9083102016403603

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO IRE
(Prof. Gennaro Giliberto)

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

- Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno
- Urgente
- Non urgente
- Programmabile

Gennaro Giliberto

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO PRODOTTI LEICA MICROSYSTEMS SRL

I seguenti prodotti di cui richiediamo l'acquisto:

| | Quantità |
|--|----------|
| DS9800, Bond Polymer Refine Detection | 3 |
| PA0216, 7 mL PD-1 (CAL20) BOND RTU Primary | 5 |
| AR9961, Bond TM Epitope Retrieval 1-1L | 4 |
| AR9640, Bond TM Epitope Retrieval 2-1L | 4 |
| AR9590, Bond TM Wash Solution 10X-1L | 4 |
| AR9222, Bond Dewax Solution | 5 |

sono stati accuratamente selezionati poiché offrono una elevata qualità ed ottime rese di estrazione, come ampiamente documentato in letteratura o nei nostri esperimenti.

In particolare, il prodotto cod. PA0216 rappresentante un anticorpo monoclonale dedicato, già in uso presso il nostro laboratorio e pienamente integrato nella routine estrattiva di campioni tessutali FFPE, per diversi progetti sia di ricerca che associati alla diagnostica, si è dimostrato affidabile e migliori di altri prodotti testati (es. Norgen kits, Magmax ThermoFisher, Promega Maxwell) sia in termini di rese che di tempistiche di estrazione, specialmente in tessuti istologici di matrice complicata (es. biopsie ossee). Esso rappresenta il gold standard al momento disponibile sul mercato ed il suo acquisto viene richiesto onde evitare cambiamenti o aggiustamenti nei protocolli ben avviati.

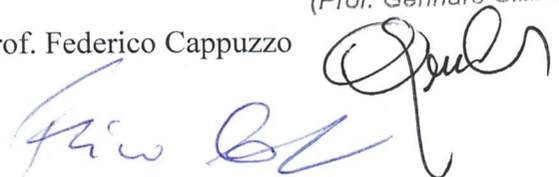
I prodotti cod. DS9800, AR9961, AR9640, AR9590, AR9222 rappresentano reagenti concomitanti per l'analisi del materiale in esame. Tali reagente risultano essere unici e compatibili con il prodotto sopra citato e vengono richiesti per la prosecuzione degli attuali esperimenti. Tali prodotti sono distribuiti in esclusiva dalla ditta LEICA MICROSYSTEMS SRL come riportato in calce.

all'offerta allegata.

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

Prof. Federico Cappuzzo

18/09/23



CG Z693C8 DFFD

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE 0011814.18-09-2023

Roma, 11/9/2023
 Ditta: Leica Biosystems
 Offerta: Q-142290

| | CODICE | Q.TÀ | DESCRIZIONE | Euro Cad. | IMPORTO |
|---|---------------|-------------|---|----------------------|----------------------|
| 1 | 3800449CL | 30 | WHITE CLIPPED PERMASLIDE | 107.00 | Euro 3.210,00 |
| 2 | 391C550-6L | 30 | IP ROUTINE VI IMPILATE ROSA 5X200 Pz | 89.24 | 2.677.20 |
| | | | | Totale imponibile | 6.257,78 |
| | | | | IVA | Euro 1.376.71 |
| | | | | TOTALE | Euro 7.634,49 |

L'importo potrà gravare sul **Fondo Anatomia Patologica Sperimentazioni Cliniche e 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: angelamaria.lattanzi@ifo.it

Il Responsabile del Progetto
 Prof Edoardo Pescarmona
 ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
 "REGINA ELENA"
 S.C. ANATOMIA ISTOLOGIA PATOLOGICA
 E CITODIAGNOSTICA
 DIRETTORE PROF. Edoardo Pescarmona

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



Roma, 11/09/2023

Alla Direzione Scientifica IRE

All'Ufficio ABS

LORO SEDI

RELAZIONE RELATIVA ALL' OFFERTA N. Q-142290 LEICA BIOSYSTEMS

Il sottoscritto Prof. **Edoardo Pescarmona** responsabile del **Fondo Anatomia Patologica Sperimentazioni Cliniche e 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 utilizzeremo per la standardizzazione del campionamento e allestimento del materiale di ricerca scientifica. I prodotti sono distribuiti dalla ditta Leica Biosystems srl.

Firma del responsabile progetto

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

| | | |
|---|---|---|
| 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 11/9/2023 | | |
| Dipartimento DI RICERCA E DIAGNOSTICA AVANZATA | | |
| U.O. / Servizio richiedente ANATOMIA PATOLOGICA | | |

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Cosumabili da utilizzare sulle piattaforme Leica presenti presso la UOC di 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 materiali richiesti permettono l'utilizzo ottimale della strumentazione bio-medica presente in Anatomia Patologica IRE in ordine di standardizzazione, i prodotti dedicati agli strumenti sono distribuiti dalla società Leica Microsystems SRL

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: Leica Microsystems SRL

Fabbisogno presunto in UM: materiale necessari svolgimento lavoro di ricerca scientifica

Spesa presunta (IVA esclusa): 7,634,49 euro

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 ultime sperimentazioni ricomprese in un progetto di ricerca in corso (avviato da almeno 60 gg.), ed il ricercatore ha dichiarato che il cambio di prodotto renderebbe necessario ripetere test già effettuati in precedenza, in quantità tali da compromettere i tempi previsti per la sperimentazione.

la ricerca appartiene ad una rete coinvolgente, oltre agli IFO, altri centri di ricerca (progetto multicentro), ed il direttore/responsabile del "progetto rete" ha dichiarato esplicitamente che ciascun centro di ricerca deve necessariamente dotarsi di un particolare prodotto commercializzato da determinato unico operatore economico, al fine di non compromettere le finalità della ricerca.

il prodotto è stato già utilizzato dall'Istituto o in altri centri nell'ambito di progetti di ricerca analoghi a quello per il quale se ne richiede l'acquisto e, quindi, considerato necessario ai fini della comparabilità dei risultati.

la ricerca preveda necessariamente l'utilizzo di un apparecchiatura (già stabilmente di proprietà degli IFO) ed il prodotto, consistente in materiale di consumo o reagenti da utilizzare con l'apparecchiatura in questione, debba essere necessariamente fornito da un unico operatore economico determinato in quanto il produttore dell'apparecchiatura ha certificato sul manuale d'uso che tale prodotto è l'unico compatibile con l'apparecchiatura

ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
"REGINA ELENA"
S.C. ANATOMIA ISTOLOGIA PATOLOGICA
E CITOISTOCHEMICA
DIRETTORE PROF. Edoardo Pescarmona
Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica :

| | |
|--------------------------|---|
| <input type="checkbox"/> | Massima urgenza Priorità piano acquisti anno |
| <input type="checkbox"/> | Urgente |
| <input type="checkbox"/> | Non urgente |
| <input type="checkbox"/> | Programmabile |

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

C16 ZBA3C8D76D

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0011810.18-09-2023

12/09/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

PHOENIX BIOLIFE SCIENCE

OFFERTA:09-01/2023 - Prot.n. RTO/107/2023

| | CODICE | Q.TA | DESCRIZIONE | Euro Cad. | IMPORTO |
|---|-------------|------|--------------------------------|-------------------|------------|
| 1 | PBS10000091 | 2 | SARS CoV-2 Spike IgG ELISA KIT | 983,60 | 1.967,20 |
| 2 | | | | | |
| 3 | | | | | |
| 4 | | | | | |
| | | | | Totale imponibile | 1.967,20 € |
| | | | | IVA al 22% | 432,78 € |
| | | | | TOTALE Euro | 2.399,98 € |

Fondi su cui far gravare la spesa: LAZIO INNOVA

Codice 21/14/R/29

Scadenza: 15/10/2023

Responsabile: Dr.Matteo Allegretti

CDC 3051150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA



IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGIA
Dr. Giovanni Blandino



| | | |
|--|--|---|
| MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA | | IRE  |
| N.Richiesta | | |
| (Spazio Riservato) | Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile | |
| Data | 12/09/2023 | |
| Dipartimento | | |
| U.O. / Servizio richiedente | UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA | |

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
 Il seguente prodotto di cui richiedo l'acquisto: - Kit SARS CoV-2 Spike IgG ELISA plates, n° prodotti 1 è stato selezionato per la sua caratteristica di unicità e compatibilità con il prototipo strumentale utilizzato nel progetto LazioInnova dal titolo NANOCOVID-TEST, attualmente in via di validazione presso il Dip. SBAI (Sapienza, Università di Roma).
 Tale prodotto, rappresentante un kit che racchiude tutti i reagenti necessari (soluzioni di reazione, substrati, anticorpi di cattura e di detection già coniugati) e la relativa plastiche, viene richiesto per condurre alcuni esperimenti finali di validazione e confronto delle performance relative al prototipo suddetto. In passato diversi kit ELISA sono stati utilizzati per valutare il titolo anticorpale presente nel sangue di soggetti

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:

Questa caratteristica non è presente, al momento, su altri kit ELISA disegnati per la quantizzazione del titolo anticorpale IgG. Infine, come reagente opzionale, il kit presenta anche un reagente utilizzabile come spike-in per reazioni di titolazione di soluzioni a concentrazione nota. Questo reagente potrà essere utilizzato come ulteriore standard per la calibrazione dell'autofluorescenza o rumore di fondo del nostro prototipo ed inoltre è un prodotto distribuito in esclusiva come da dichiarazione

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: PBS10000091
 Produttore: PHOENIX BIOLAB
 Fabbisogno presunto in UM: NON QUANTIFICABILE
 Spesa presunta (IVA esclusa): NON QUANTIFICABILE
 Durata proposta del contratto di fornitura: _____
 Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

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

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

Timbro/firma Ricercatore Richiedente

Matteo

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA

Dr. Giovanni Blandino

Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

**Relazione acquisto consumabili Phoenix Biolife, Unità di Ricerca
Traslazionale Oncologica, dr. Allegretti**

Il seguente prodotto di cui richiedo l'acquisto:

- Kit SARS CoV-2 Spike IgG ELISA plates, n° prodotti 1

è stato selezionato per la sua caratteristica di unicità e compatibilità con il prototipo strumentale utilizzato nel progetto LazioInnova dal titolo NANOCOV-TEST, attualmente in via di validazione presso il Dip. SBAI (Sapienza, Università di Roma).

Tale prodotto, rappresentante un kit che racchiude tutti i reagenti necessari (soluzioni di reazione, substrati, anticorpi di cattura e di detection già coniugati) e la relativa plastiche, viene richiesto per condurre alcuni esperimenti finali di validazione e confronto delle performance relative al prototipo suddetto. In passato diversi kit ELISA sono stati utilizzati per valutare il titolo anticorpale presente nel sangue di soggetti sani o convalescenti dopo infezione da SarsCoV-2 ma, più recentemente, i risultati ottenuti tramite l'applicazione dello strumento hanno spinto verso la necessità di saggiare quantità molto più ridotte. Il kit in questione presenta una scala di riferimento particolarmente adatta per identificare ridotte quantità di IgG nel siero umano. Inoltre lo stesso, nel formato richiesto, include anticorpi di detection già coniugati in grado di emettere nel range di lettura del nostro prototipo. Ciò consente un suo utilizzo anche in maniera diretta sui nanochip ed in microfluidica. Questa caratteristica non è presente, al momento, su altri kit ELISA disegnati per la quantizzazione del titolo anticorpale IgG. Infine, come reagente opzionale, il kit presenta anche un reagente utilizzabile come spike-in per reazioni di titolazione di soluzioni a concentrazione nota. Questo reagente potrà essere utilizzato come ulteriore standard per la calibrazione dell'autofluorescenza o rumore di fondo del nostro prototipo.

Matteo Allegretti

Allegretti

CIG: Z483C8D718

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0011813.18-09-2023

12/09/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

TEMA RICERCA

OFFERTA:D5104352 - Prot.n. RTO/106/2023

| | CODICE | Q.TA | DESCRIZIONE | Euro Cad. | IMPORTO |
|--|------------|------|-------------------------|--------------------|-------------------|
| 1 | CUSTOM IDT | 1 | hsa-miR-1-3p 5 umol | 1.695,41 | 1.695,41 |
| 2 | CUSTOM IDT | 1 | hsa-miR-26a-1-3p 5 umol | 1.695,41 | 1.695,41 |
| 3 | CUSTOM IDT | 1 | hsa-miR-487b-3p 5 umol | 1.695,41 | 1.695,41 |
| 4 | | | | | |
| CONSEGNARE MERCE A: Prof. Giuseppe De Rosa Dip. Farmacia - Università Federico II - Via D. Montesano, 49 80131 Napoli | | | | | |
| | | | | Totale imponibile | 5.086,23 € |
| | | | | IVA al 22% | 1.118,97 € |
| | | | | TOTALE Euro | 6.205,20 € |

Fondi su cui far gravare la spesa: Min.Salute

Codice 23/01/R/30

Scadenza: 24/07/2026

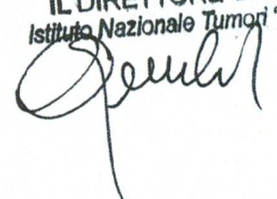
Responsabile: Dr.ssa Ana Belen Diaz Mendez

CDC 3051150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA




Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blumino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"


Roma 12/9/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE PER ACQUISTO PRODOTTI TEMA RICERCA

I prodotti presenti nella richiesta allegata sono della ditta Integrated DNA Technologies (IDT) sono necessari per creare delle nanoparticelle, in collaborazione con il Prof. Giuseppe De Rosa (Università Federico II, Napoli), che servono come 'carrier' per i nostri miRNAs di studio. In specifico, useremo queste nanoparticelle che overesprimono i miRNAs di interesse in modelli murini per studiare l'effetto di questi miRNAs in vivo.

La ditta TEMA Ricerca è distributore esclusivo di tali prodotti come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata

Dr.ssa Ana Belen Diaz Mendez





| | |
|--|--|
| 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 | 12/09/2023 |
| Dipartimento | UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA |
| U.O. / Servizio richiedente | |

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

I prodotti presenti nella richiesta allegata sono della ditta Integrated DNA Technologies (IDT) sono necessari per creare delle nanoparticelle, in collaborazione con il Prof. Giuseppe De Rosa (Università Federico II, Napoli), che servono come 'carrier' per i nostri miRNAs di studio. In specifico, useremo queste nanoparticelle che overesprimono i miRNAs di interesse in modelli murini per studiare l'effetto di questi miRNAs in vivo.

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 TEMA Ricerca è distributore esclusivo di tali prodotto come si evince dalla dichiarazione di unicità allegata

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: IDT
 Produttore: TEMA RICERCA
 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

Am. Selegh. D.izz.

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
 Dr. Giovanni Paganini
 Timbro/firma Direttore Scientifico

D) Valutazione Direzione Scientifica:

[Signature]

- Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno
- Urgente
- Non urgente
- Programmabile

CIG: Z473C8D7C5

Roma, 14/09/2023

**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 22.15.R.37, di cui lo scrivente è responsabile. Centro di costo della ricerca: 3051450

| | CODICE | Q.TÀ | DESCRIZIONE | Euro Cad. | IMPORTO |
|---|---------------|-------------|--|--------------------|------------------|
| 1 | NR24770 | 3 | Genomic DNA Isolation Kit 250 Preps | 580,00 | 1740,00 |
| 2 | NR35350 | 3 | Total RNA Purification Micro Kit 250 Preps | 1252,00 | 3756,00 |
| 3 | NR63620 | 2 | Small RNA Library Prep Kit for Illumina (Indexes 25-48) 24 Preps | 1110,00 | 2220,00 |
| 4 | NR61600 | 8 | NGS Library Quantification Kit (for Small RNA-Seq) 100rxn | 90,00 | 720,00 |
| 5 | NR70100 | 2 | 16S V1-V2 Library Preparation Kit for Illumina | 350,00 | 700,00 |
| 6 | NR70200 | 2 | 16S V1-V3 Library Preparation Kit for Illumina | 350,00 | 700,00 |
| | | | | Totale imponibile | 9836,00€ |
| | | | | IVA 22% | 2163,92 € |
| | | | | TOTALE Euro | 11999,92€ |

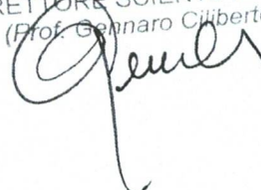
Si rende inoltre noto che i prezzi indicati sono relativi all'offerta *SIAL* n. 10045 del 13 settembre 2023 **trasmessa in allegato nelle pagine di interesse.**

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 Ogibene 23, 00144 Roma (all'attenzione della Dr.ssa **Giulia Bon**).

Dr. Marcello Maugeri-Saccà



IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.
 (Prof. **Gennaro 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 | 13/09/2023 | |
| 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 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

[Firma]

D) Valutazione Direzione Scientifica:

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

[Firma]

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.E.

(Prof. *Gennaro Ciliberto*)

[Firma]

Roma, 14/09/23

Alla Direzione Scientifica IRE

RELAZIONE RELATIVA ALL'ORDINE 10045

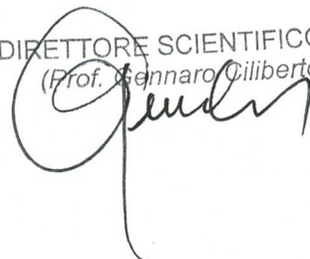
I prodotti SIAL Srl di cui si richiede l'acquisto permetteranno di svolgere esperimenti di sequenziamento dell'esoma e del trascrittoma a partire da campioni di tumore polmonare. I suddetti prodotti sono distribuiti in maniera esclusiva da SIAL Srl

In fede

Marcello Maugeri-Sacca



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



af: Z693C8AGZF

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0011853.19-09-2023

14/09/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

PHOENIX BIOLIFE SCIENCE

OFFERTA: 09-05-/2023D5194007 - Prot.n. RTO/112/2023

| | CODICE | Q.TA | DESCRIZIONE | Euro Cad. | IMPORTO |
|---|-----------|------|--------------------------|--------------------|-------------------|
| 1 | PBS94249 | 1 | E-Cadherin ELISA Kit | 1.100,00 | 1.100,00 |
| 2 | PBS602009 | 1 | Bradykinin ELISA kit | 790,00 | 790,00 |
| 3 | PBS551009 | 1 | ELISA kit TGF beta1 | 810,00 | 810,00 |
| 4 | PBS631009 | 1 | ELISA kit IFN gamma | 920,00 | 920,00 |
| 5 | PBS0152 | 1 | TrkA monoclonal antibody | 478,00 | 478,00 |
| | | | | Totale imponibile | 4.098,00 € |
| | | | | IVA al 22% | 901,56 € |
| | | | | TOTALE Euro | 4.999,56 € |

Fondi su cui far gravare la spesa: PNC INNOVA

Codice 23/01/R/48

Scadenza: 1/1/2027

Responsabile: Dr. Blandino

CDC 3051150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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

Gennaro Ciliberto

Roma 24/7/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

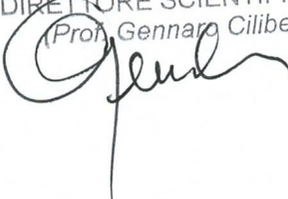
Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO REAGENTI PHOENIX BIOLIFE

L'ordine relativo alla richiesta di preventivo n. 09-05/2023 alla ditta Phoenix Biolife Science prevede l'acquisto di tre kit Elisa e di un anticorpo da utilizzare per la prosecuzione di vari progetti del laboratorio. Al fine di ottenere risultati riproducibili e comparabili con gli esperimenti eseguiti finora, sono stati ordinati gli stessi prodotti che erano stati utilizzati precedentemente.

La ditta Phoenix Biolife Science è distributrice esclusiva come da dichiarazione allegata


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

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



| | | |
|--|--------------------------------------|--|
| 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 | | |
| Data | 14/09/2023 | |
| Dipartimento | UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA | |
| U.O. / Servizio richiedente | UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA | |

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
 L'ordine relativo alla richiesta di preventivo n. 09-05/2023 alla ditta Phoenix Biolife Science prevede l'acquisto di tre kit Elisa e di un anticorpo da utilizzare per la prosecuzione di vari progetti del laboratorio. Al fine di ottenere risultati riproducibili e comparabili con gli esperimenti eseguiti finora, sono stati ordinati gli stessi prodotti che erano stati utilizzati precedentemente.

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 Phoenix Biolife Science è distributrice esclusiva come da dichiarazione allegata

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: VARI
 Produttore: PHOENIX BIOLIFE
 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

 UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA
 Dr. Gennaro Ciliberto

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
 (Prof. Gennaro Ciliberto)

D) Valutazione Direz. ne Scientifica :

Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile



AG Z5 B3C 8 D655

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0011811.18-09-2023

13/09/2023

Alla Direzione Scientifica IRE
All'Ufficio SAR
LORO SEDI

THERMOFISHER

OFFERTA:D5194007 - Prot.n. RTO/108/2023

| | CODICE | Q.TA | DESCRIZIONE | Euro Cad. | IMPORTO |
|---|--------|------|-------------------------------|-------------------|-------------------|
| 1 | L23101 | 1 | LIVE/DEAD FIXABLE GREEN DEAD | 353,22 | 353,22 |
| 2 | L34987 | 1 | LIVE/DEAD FIXABLE SCARLET | 336,69 | 336,69 |
| 3 | L34955 | 1 | LIVE/DEAD FIXABLE VIOLET DEAD | 358,44 | 358,44 |
| 4 | | 1 | SPESE DI SPEDIZIONE | 48,00 | 48,00 |
| | | | | | |
| | | | | Totale imponibile | 1.096,35 € |
| | | | | IVA al 22% | 241,20 € |
| | | | | TOTALE Euro | 1.337,55 € |

Fondi su cui far gravare la spesa: PNC INNOVA
Codice 23/01/R/48
Scadenza: 1/1/2027
Responsabile: Dr. Blandino
CDC 3051150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA


Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"



| | | |
|--|---|--|
| MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA | | IRE  ISG |
| Id. Richiesta | Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile | |
| Data | | 12/09/2023 |
| Dipartimento | | UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA |
| U.O. / Servizio richiedente | | |

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:
 I prodotti di cui richiediamo l'acquisto: sono stati selezionati per le loro performance e/o caratteristiche di unicità e compatibilità con gli strumenti in nostro possesso, quali ad esempio il citofluorimetro BD Lyric (presso Patologia Clinica) e il nuovo Cytoflex S in arrivo nei prossimi mesi nei nostri laboratori.

In particolare, i prodotti indicati rappresentano dei coloranti vitali che marcano in maniera irreversibile e resistente alla fissazione tramite i più comuni metodi (es. EtOH, PFA) le cellule vitali e quelle morte, qualora presenti nel campione in esame, consentendone una rapida identificazione per via citofluorimetrica grazie alla significativa differenza in termini di intensità di fluorescenza tra le prime e le seconde. Tale

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:

Poiché non è possibile evitare lo step di fissazione nei nostri esperimenti (è necessario per poi proseguire con la permeabilizzazione e l'analisi di targets intracellulari), se ne richiede l'acquisto. Soprattutto per il prodotto cod. L34987, non è stato possibile individuare un analogo sul mercato perché tale colorante emette in una particolare posizione nello spettro del visibile non così comunemente coperta dai prodotti per citofluorimetria. Lo stesso tuttavia sarà facilmente analizzabile nel nuovo citofluorimetro Cytoflex S in arrivo grazie alla presenza di un apposito laser e relativo filtro in quella zona.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: vari
 Produttore: thermofisher
 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 Bandino
 Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

- Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno
- Urgente
- Non urgente
- Programmabile

Timbro/firma Direttore Scientifico

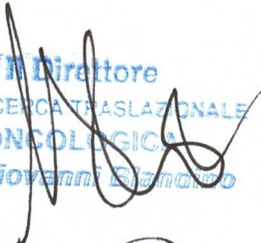
Relazione acquisto consumabili per citofluorimetria Thermo Fisher, Unità di Ricerca Traslazionale Oncologica, dr. Blandino

I seguenti prodotti di cui richiediamo l'acquisto:

- Live/Dead Fixable Green, cod. L23101, n° prodotti 1
- Live/Dead Fixable Scarlet, cod. L34987, n° prodotti 1
- Live/Dead Fixable Violet, cod. L34955, n° prodotti 1

sono stati selezionati per le loro performance e/o caratteristiche di unicità e compatibilità con gli strumenti in nostro possesso, quali ad esempio il citofluorimetro BD Lyric (presso Patologia Clinica) e il nuovo Cytoflex S in arrivo nei prossimi mesi nei nostri laboratori.

In particolare, i prodotti indicati rappresentano dei coloranti vitali che marcano in maniera irreversibile e resistente alla fissazione tramite i più comuni metodi (es. EtOH, PFA) le cellule vitali e quelle morte, qualora presenti nel campione in esame, consentendone una rapida identificazione per via citofluorimetrica grazie alla significativa differenza in termini di intensità di fluorescenza tra le prime e le seconde. Tale differente intensità, apprezzabile a seconda del prodotto con una differente fonte laser (verde, rosso e viola, rispettivamente) verrà applicata per restringere le analisi citofluorimetriche alle sole componenti ancora vitali o, dopo fissazione, per valutare la cellularità iniziale e gli eventuali detriti dovuti alla processazione del campione. Altri coloranti presenti sul mercato consentono l'enumerazione della popolazione viva nel campione "a fresco" ma, dopo fissazione, tale colorazione viene persa poiché i composti utilizzati reagiscono con i fissativi creando segnali aspecifici o annullando completamente l'emissione di fluorescenza. Poiché non è possibile evitare lo step di fissazione nei nostri esperimenti (è necessario per poi proseguire con la permeabilizzazione e l'analisi di targets intracellulari), se ne richiede l'acquisto. Soprattutto per il prodotto cod. L34987, non è stato possibile individuare un analogo sul mercato perché tale colorante emette in una particolare posizione nello spettro del visibile non così comunemente coperta dai prodotti per citofluorimetria. Lo stesso tuttavia sarà facilmente analizzabile nel nuovo citofluorimetro Cytoflex S in arrivo grazie alla presenza di un apposito laser e relativo filtro in quella zona.


Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino



CIG: ZBE3C8D68B

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0011855.19-09-2023

14/09/2023

Alla Direzione Scientifica
IRE All'Ufficio
SAR

TEMA RICERCA

OFFERTA: 1074/GA/GV Prot.n. RTO/110/2023

| | CODICE | Q.TA | DESCRIZIONE | Euro Cad. | IMPORTO |
|---|----------|------|---|--------------------|-------------------|
| 1 | MIR 6000 | 1 | TransIT-X2 Dynamic Delivery System 1.5 ml | 973,08 € | 973,08 € |
| 2 | | | | | - € |
| 3 | | | | | - € |
| 4 | | | | | - € |
| 5 | | | | | - € |
| 6 | | | | | - € |
| | | | | Totale imponibile | 973,08 € |
| | | | | IVA al 22% | 214,08 € |
| | | | | TOTALE Euro | 1.187,16 € |

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR

Codice 23/01/R/36

Scadenza: 30/11/2025

Responsabile: Dr.ssa Maria Rizzo

CDC 3051150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Maria Rizzo

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
(Prof. Gennaro Ciliberto)

Gennaro Ciliberto

Roma 14/9/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

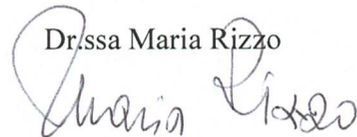
Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO REAGENTI TEMA RICERCA

Il TransIT-X2® Dynamic Delivery System è un reagente di trasfezione che permette una maggiore espressione del transgene e una minore citotossicità nelle cellule trasfettate con TransIT-X2® a rapporti ottimali rispetto alle cellule trasfettate con Lipofectamine® 2000 o Lipofectamine® 3000.

Questo reagente è soprattutto indicato per colture cellulari primarie, come le neurosfere, che sono più sensibili ai reagenti di trasfezioni classici.

Richiediamo l'acquisto di questo prodotto all'azienda Tema ricerca in quanto distributore esclusivo.

Dr.ssa Maria Rizzo



IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.R.C.C.S.
(Prof. Gennaro Ciliberto)



| | | |
|--|--------------------------------------|--|
| MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA | |  |
| N.Richiesta | (Spazio Riservato) | |
| Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile | | |
| Data | 14/09/2023 | |
| Dipartimento | | |
| U.O. / Servizio richiedente | UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA | |

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

Il TransIT-X2® Dynamic Delivery System è un reagente di trasfezione che permette una maggiore espressione del transgene e una minore citotossicità nelle cellule trasfettate con TransIT-X2® a rapporti ottimali rispetto alle cellule trasfettate con Lipofectamine® 2000 o Lipofectamine® 3000. Questo reagente è soprattutto indicato per colture cellulari primarie, come le neurosfere, che sono più sensibili ai reagenti di trasfezioni classici.

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:

Richiediamo l'acquisto di questo prodotto all'azienda Tema ricerca in quanto distributore esclusivo.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: MIR 6000

Produttore: TEMA RICERCA

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

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)

Timbro/firma Direttore Scientifico

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

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

Massima urgenza
Priorità piano acquisti anno

Urgente

Non urgente

Programmabile

Il Direttore
UOC RICERCA TRASLAZIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Blandino

CIG: Z593C8D6C6

ifo_058.IFO_AOO.REGISTRO UFFICIALE.0011856.19-09-2023

14/09/2023

Alla Direzione Scientifica
IRE All'Ufficio
SAR

EUROCLONE

OFFERTA:438777 /2023 Prot.n. RTO/109/2023

| | CODICE | Q.TA | DESCRIZIONE | Euro Cad. | IMPORTO |
|---|------------------------------|------|---|--------------------|-----------------|
| 1 | BM3003X NEB Modificazione | 1 | Luna® Universal qPCR Master Mix - 1000 rxns | 523,50 € | 523,50 € |
| 2 | | | | | - € |
| 3 | | | | | - € |
| 4 | | | | | - € |
| 5 | | | | | - € |
| 6 | | | | | - € |
| | | | | Totale imponibile | 523,50 € |
| | | | | IVA al 22% | 115,17 € |
| | | | | TOTALE Euro | 638,67 € |

Fondi su cui far gravare la spesa: PNRR

Codice 23/01/R/36

Scadenza: 30/11/2025

Responsabile: Dr.ssa Maria Rizzo

CDC 3051150

IL RESPONSABILE DELLA RICERCA

Maria Rizzo

[Signature]
Direttore
UOC RICERCA TRASLATIONALE
ONCOLOGICA
Dr. Giovanni Bianchino

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

[Signature]

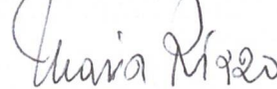
Roma 14/9/2023

UOC Acquisizione Beni e Servizi

Oggetto: RELAZIONE ACQUISTO REAGENTI EUROCLONE

La Luna Universal qPCR Master Mix è una miscela di reazione 2X ottimizzata per la rilevazione e la quantificazione in tempo reale di sequenze di DNA target utilizzando il canale SYBR®/FAM compatibile con gli strumenti qPCR presenti nel nostro istituto. La Master Mix Luna Universal qPCR fornisce un rilevamento e una quantificazione sensibile ed accurata su un'ampia varietà di DNA estratto da diverse tipologie di campioni come cellule, tessuti, ecc.. Questo prodotto è già stato ottimizzato nel nostro gruppo di ricerca. Richiediamo l'acquisto di questo prodotto all'azienda Euroclone in quanto distributore esclusivo.

Dr.ssa Maria Rizzo



IL DIRETTORE SCIENTIFICO I.P.F.
(Prof. Gennaro Ciliberto)



| | | |
|--|--|--|
| N.Richiesta | MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI PER LA RICERCA SCIENTIFICA | IRE  ISC |
| (Spazio Riservato) | | |
| Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico, prodotto diagnostico IVR e DPI infungibile | | |
| Data | 14/09/2023 | |
| Dipartimento | | |
| U.O. / Servizio richiedente | UOC RICERCA TRASLAZIONALE ONCOLOGICA | |

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

La Luna Universal qPCR Master Mix è una miscela di reazione 2X ottimizzata per la rilevazione e la quantificazione in tempo reale di sequenze di DNA target utilizzando il canale SYBR®/FAM compatibile con gli strumenti qPCR presenti nel nostro istituto. La Master Mix Luna Universal qPCR fornisce un rilevamento e una quantificazione sensibile ed accurata su un'ampia varietà di DNA estratto da diverse tipologie di campioni come cellule, tessuti, ecc..

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:

Questo prodotto è già stato ottimizzato nel nostro gruppo di ricerca.
Richiediamo l'acquisto di questo prodotto all'azienda Euroclone in quanto distributore esclusivo.

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Codice di repertorio nazionale: BM3003X NEB
 Produttore: EUROCLONE
 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

Timbro/firma Responsabile Ricerca (P.I.)


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

D) Valutazione Direz.ne Scientifica :

- Massima urgenza
 Priorità piano acquisti anno _____
- Urgente
- Non urgente
- Programmabile


Direttore
 UOC RICERCA TRASLAZIONALE
 ONCOLOGICA
 Dr. Giovanni Blandino