

CAPITOLATO TECNICO

Fornitura di materiali consumabili Diatech Lab Line Srl

Progetto - Hub Life Science – Terapia Avanzata (LSH-TA) PNC-E3-2022-23683269 - finanziato dal Ministero della Salute nell’ambito del Piano Nazionale Complementare Ecosistema Innovativo della Salute

CUP E83C22006230001

La fornitura dei materiali di consumo è necessaria alle attività istituzionali di ricerca dell’Ospedale Pediatrico Bambino Gesù (“OPBG”).

Oggetto del presente Capitolato è la fornitura, da parte della Diatech Lab Line Srl (“Società” o “Fornitore”), di materiali consumabili, come di seguito elencati, necessari alla conduzione degli esperimenti (che comprende anche il corretto funzionamento delle apparecchiature di laboratorio) per le attività di ricerca presso l’Unità di Ricerca Terapia Genica dei Tumori, afferente all’Area di Ricerca Oncologia e Officina Farmaceutica.

La fornitura, da intendersi “chiavi in mano”, deve pertanto comprendere ogni accessorio e/o materiale necessario per rendere i prodotti idonei all’uso a cui sono destinati nonché il trasporto e il corso di formazione specifica per il corretto utilizzo dei prodotti stessi presso la sito dell’Unità di Ricerca Terapia Genica dei Tumori dell’OPBG.

Di seguito, si riporta l’elenco dei materiali consumabili con le specifiche tecniche necessarie. Per quanto concerne i quantitativi richiesti si rinvia al documento denominato Allegato 1 “Materiali Consumabili”.

1. XT-CSPS-CART-12 - nCounter Human CAR-T Panel 12 Assay no MK

Il pannello di caratterizzazione nCounter CAR-T è stato creato in collaborazione con esperti di terapia CAR-T profilare con sicurezza i prodotti CAR-T per applicazioni di ricerca e produzione con un test automatizzato e riproducibile. Ideale per lo sviluppo di nuove CAR-T e per il controllo di qualità, il pannello di espressione genica per la caratterizzazione delle CAR-T può contribuire a semplificare il flusso di lavoro di produzione delle CAR-T e a ridurre potenzialmente i tempi. Questo pannello può misurare otto componenti essenziali della biologia CAR-T con 780 sonde di geni umani.

2. PSTD-HCARTCR-12 nCounter Human CAR-T Panel Standard 12 Assay no MK

Il pannello di caratterizzazione nCounter CAR-T è stato creato in collaborazione con esperti di terapia CAR-T profilare con sicurezza i prodotti CAR-T per applicazioni di ricerca e produzione con un test automatizzato e riproducibile. Ideale per lo sviluppo di nuove CAR-T e per il controllo di qualità, il pannello di espressione genica per la caratterizzazione delle CAR-T può contribuire a semplificare il flusso di lavoro di produzione delle CAR-T e a ridurre potenzialmente i tempi. Questo pannello può misurare otto componenti essenziali della biologia CAR-T con 780 sonde di geni umani.

3. XT-H-EXHAUST-12 nCounter Human Immune Exhaustion Panel 12 assay

Il Pannello Exhaustion di Nanostring permette di indagare i meccanismi alla base dell’esaurimento delle cellule T, B e NK in diversi contesti, tra cui il cancro e le malattie infettive, con un pannello di 785 geni che fornisce risultati in meno di 24 ore ed è compatibile con un’ampia gamma di tipi di campioni.

4. nCounter SPRINT Cartridge (SPRINT-CAR-1.0), nCounter SPRINT Reagent Pack (SPRINT-Reag Kit)

I sistemi di analisi nCounter® richiedono l’uso di materiali di consumo per eseguire l’elaborazione post-ibridazione e la scansione delle immagini. Il Master Kit nCounter fornisce tutti i materiali di consumo e i reagenti necessari per eseguire qualsiasi analisi nCounter sul sistema di analisi nCounter Pro. Ogni Master Kit contiene cartucce nCounter, piastre di preparazione e un Prep Pack, che comprende puntali racked e perforatori di lamina, una provetta a striscia per 12 campioni, tappi per provette a striscia, guaine per provette, sigilli per pozzetti di cartuccia e tampone di ibridazione. I kit master sono disponibili per 12, 48 o 192 campioni.

5. Retronectin (T100B)

Il reagente RetroNectin favorisce la co-localizzazione dei lentivirus/retrovirus con le cellule ematopoietiche, migliorando notevolmente l'efficienza della trasduzione.

I beni oggetto della fornitura dovranno:

- essere conformi alle norme vigenti in campo nazionale e comunitario per quanto attiene le autorizzazioni alla produzione, all'importazione ed all'immissione in commercio;
- corrispondere a quanto richiesto in termini di specifiche tecniche evidenziate.

I quantitativi indicati per ciascuna tipologia di bene consumabile (cfr. Allegato 1 "Materiali Consumabili"), corrispondenti al presunto fabbisogno annuale, sono indicativi e non impegnativi, essendo subordinati a circostanze non esattamente predeterminabili, per cui la Diatech Lab Line Srl dovrà somministrare solo le quantità che in effetti gli saranno richieste per mezzo degli Ordini di Acquisto (OdA) di volta in volta emessi dall'Ospedale ed inviati alla Società secondo le modalità che previste nella documentazione contrattuale, corrispondenti al normale fabbisogno, senza sollevare eccezioni al riguardo o pretendere compensi aggiuntivi, garantendo quindi l'evasione di qualsiasi ordinativo. I beni offerti devono corrispondere a quanto richiesto nel presente Capitolato ed essere conformi alla normativa nazionale e comunitaria in vigore.

Confezionamento prodotti

I prodotti dovranno essere confezionati in modo tale da garantirne la corretta conservazione anche durante le fasi di trasporto. Il confezionamento e l'etichettatura dei materiali dovranno essere tali da consentire la lettura di tutte le diciture richieste dalla vigente normativa. Dette diciture dovranno figurare, sia sul confezionamento primario (contenitore o qualunque altra forma di confezionamento che si trovi a diretto contatto con il prodotto) sia sul confezionamento secondario (imballaggio in cui è collocato il confezionamento primario) come previsto dal D. Lgs. 540/1992 e dalla vigente normativa in materia.

In particolare, le etichette dovranno riportare in modo chiaro ed indelebile quanto segue: la denominazione del prodotto;

- la composizione quali-quantitativa del contenuto;
- le indicazioni di uso;
- le modalità di conservazione;
- eventuali avvertenze;
- il numero di lotto, la data di produzione e di scadenza;
- il nome e l'indirizzo del produttore;
- il codice a barre.

La Società dovrà altresì fornire i dati o le informazioni sopra elencate anche tramite lettura di barcode.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari da attuare per la conservazione dei beni consumabili dovranno essere chiaramente leggibili, come pure la data di scadenza. Il confezionamento secondario dovrà portare in modo evidente i simboli e le diciture indicanti particolari temperature di conservazione, il numero di lotto del produttore, la scadenza, ed eventuali caratteristiche di pericolosità.

Imballi

L'imballo e le confezioni devono essere a perdere.

L'imballaggio che costituisce ciascun collo deve altresì essere robusto, realizzato impiegando il materiale più idoneo in rapporto sia alla natura della merce, sia al mezzo di spedizione prescelto e garantire l'integrità finale dei prodotti consegnati. Sull'imballaggio deve essere apposta un'etichetta contenente le seguenti informazioni:

- contrassegno del Fornitore;
- nome dei materiali contenuti;
- quantitativo espresso nell'unità di misura propria del prodotto;
- tutte le indicazioni e le etichette previste dalla legge.

Eventuali avvertenze o precauzioni particolari per la conservazione devono essere in lingua italiana e chiaramente leggibili. Qualora gli imballaggi o il confezionamento dei prodotti non corrispondessero alle regole espresse o presentassero difetti, lacerazioni o tracce di manomissioni, la merce sarà rifiutata e la Società dovrà provvedere, a proprie spese, alla sostituzione della medesima entro i limiti previsti per la consegna in urgenza. Gli imballaggi devono essere costituiti da materiale facilmente riciclabile o proveniente da risorse rinnovabili. I colli devono essere perfettamente allineati, senza debordamenti e riportare all'esterno (stampata sul cartone o su etichetta autoadesiva applicata sul cartone) l'indicazione del prodotto contenuto e la confezione che deve essere sempre mantenuta per tutta la durata della fornitura. Le pedane, (pallet) su cui saranno trasportati i prodotti oggetto della consegna, dovranno essere ritirate dal vettore senza alcun addebito all'Ospedale.

Modalità di consegna della fornitura

La consegna dei materiali consumabili si intende comprensiva di ogni onere relativo ad imballaggio, trasporto, facchinaggio e consegna e dovrà avvenire nei luoghi, nei tempi e nelle quantità indicati di volta in volta nell'Ordine di Acquisto (OdA), dando comunicazione scritta all'Unità di Ricerca Terapia Genica dei Tumori dell'Ospedale della data effettiva di consegna. Le consegne devono intendersi al piano del Magazzino Centrale OPBG, Via Colossi 32, 00146 Roma.

La merce non accettata verrà messa a disposizione della Diatech Lab Line Srl per il ritiro. Sarà a carico della Società ogni danno relativo al deterioramento della merce non ritirata, nonché le spese di trasporto per il ritiro. Qualora la merce non venga ritirata dalla Società entro 15 (quindici) giorni dalla comunicazione, l'Ospedale provvederà a rendere i prodotti rifiutati addebitandone le spese di spedizione. In caso di forniture non conformi a quanto richiesto, il materiale verrà immediatamente restituito. A seguito di cinque forniture "non conformi" l'Ospedale si riserva la facoltà di interrompere il rapporto di fornitura. L'avvenuta consegna dei prodotti deve essere provata nel documento di trasporto, in duplice copia riportante:

- destinatario;
- data e luogo di consegna;
- numero e data dell'ordine;
- elenco dettagliato del materiale consegnato (quantità, codici, descrizione);
- quantità di materiale per singolo lotto;
- data di scadenza dei singoli prodotti;
- numero del lotto di produzione dei singoli prodotti;
- numero di colli totali/numero bancali.

I prodotti, al momento della consegna, devono avere un periodo di validità residua (periodo intercorrente tra la data di produzione e quella di scadenza) di almeno i 2/3 (due terzi); in caso contrario, l'accettazione della merce sarà rimessa al giudizio dell'Ospedale e comunque subordinata al nulla osta della Unità di Ricerca Terapia Genica dei Tumori dell'Ospedale che dovrà essere preventivamente informata e dovrà preventivamente accettare la consegna del materiale con scadenza difforme da quanto sopra previsto.

I prodotti, al momento della consegna, devono essere corredati dai certificati analitici e di conformità/analisi per singolo lotto produttore.

La Diatech Lab Line Srl dovrà garantire, anche durante la fase di trasporto, il rispetto delle modalità di conservazione dei beni consumabili. Laddove la temperatura di conservazione sia diversa da quella di trasporto, per consentire l'accettazione del materiale, dovrà essere corredata dal documento di stabilità o dichiarazione equivalente.

L'accettazione dei prodotti da parte del personale dell'Unità di Ricerca Terapia Genica dei Tumori dell'Ospedale, non esonera la Società dal rispondere di eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzazione del prodotto.

Al verificarsi di ciò, l'Unità di Ricerca Terapia Genica dei Tumori dell'Ospedale potrà richiedere la loro immediata sostituzione senza alcun aggravio di spesa. La mancata sostituzione verrà considerata come "mancata consegna".