

ATTO DI VALUTAZIONE DI CONGRUITA' TECNICA

1. Atto di valutazione di congruità tecnica presentata dalla Dott.ssa Monica Gunetti, con cui è stata esaminata la documentazione tecnica ed è stata valutata congrua la domanda di partecipazione con offerta economica del 18/09/2025, presentata da Test Medical S.r.l., per l'importo di Euro 121.751,00 (centoventunomilasettecentocinquantuno/00) oltre Iva, ove dovuta, come riportato nella Determina a contrarre.

2. Trattasi di documentazione relativa alla procedura mediante affidamento diretto, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lett. b) del d. lgs. n. 36/2023, per l'affidamento della fornitura dei materiali consumabili, riportati nell'Allegato1 "Allegato_01_Test Medical_E83C22003170001_250826", necessari alla conduzione degli esperimenti (che comprende anche il corretto funzionamento delle apparecchiature di laboratorio) per le attività di ricerca dell'Area di Ricerca Oncoematologia dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, nell'ambito del Progetto "Creazione di un Centro Nazionale per terapia RNA e Terapia Genica" - CUP E83C22003170001 - Ministero dell'Università e della Ricerca, finanziato con fondi PNRR NextGenerationEU, Missione 4 Componente 2 dalla Ricerca all'Impresa, Investimento 1.4, nell'ambito del Programma di Ricerca "Potenziamento strutture di ricerca e creazione di "campioni nazionali di R&S" su alcune Key Enabling Technologies", approvato con Decreto Direttoriale del Ministero dell'Università e della Ricerca n. 3138 del 16 dicembre 2021, rettificato con Decreto Direttoriale n. 3175 del 18 dicembre 2021.

CUP E83C22003170001

3. La fornitura in questione è finanziata con fondi PNRR NextGenerationEU, Missione 4 Componente 2 dalla Ricerca all'Impresa, Investimento 1.4, nell'ambito proprio del citato Programma di Ricerca "Potenziamento strutture di ricerca e creazione di "campioni nazionali di R&S" su alcune Key Enabling Technologies", approvato con Decreto Direttoriale del Ministero

dell'Università e della Ricerca n.3138 del 16 dicembre 2021, rettificato con Decreto Direttoriale n. 3175 del 18 dicembre 2021.

4. Pertanto, per la formalizzazione dell'accordo quadro in questione, l'OPBG ha deciso di procedere in ottemperanza alle disposizioni del Decreto Legislativo 31 marzo 2023 n.36 e ss.mm.ii. e della normativa vigente in materia di appalti e contratti pubblici, nonché di quanto previsto dal D. L. 31 maggio 2021 n.77, convertito con modificazioni in Legge 29 luglio 2021 n.108.

5. La fornitura in questione ha ad oggetto l'acquisto di materiali consumabili indicati nel Progetto "Creazione di un Centro Nazionale per terapia RNA e Terapia Genica" - CUP E83C22003170001 - Ministero dell'Università e della Ricerca, finanziato con fondi PNRR NextGenerationEU, Missione 4 Componente 2 dalla Ricerca all'Impresa, Investimento 1.4, nell'ambito del Programma di Ricerca "Potenziamento strutture di ricerca e creazione di "campioni nazionale di R&S" su alcune Key Enabling Technologies", approvato con Decreto Direttoriale del Ministero dell'Università e della Ricerca n. 3138 del 16 dicembre 2021, rettificato con Decreto Direttoriale n. 3175 del 18 dicembre 2021.

-Relazione Dott.ssa Monica Gunetti:

Si dichiara quanto segue in merito al materiale descritto:

- **Vuelife AC series 32-AC; Vuelife AC series 118-AC; Vuelife AC series 197-AC; Vuelife AC series 290-AC:** Le sacche VueLife utilizzano un film di etilene propilene fluorurato (FEP) trattato, di altissima qualità USP Classe VI e garantiscono permeabilità all'ossigeno e all'anidride carbonica, pur rimanendo impermeabili all'acqua per una migliore coltura ed espansione. La superficie modificata delle sacche VueLife "AC" è pensata per favorire una migliore adesione delle cellule e delle proteine alla superficie della sacca, una caratteristica che può essere sfruttata per applicazioni di trasduzione e trasfezione. Ogni sacca della serie "AC" è dotata di un sito di iniezione senza ago e di un connettore a "Y" con tubo in PVC che conduce a un luer femmina e a un tubo di aggancio sterile termosaldato per ridurre notevolmente il rischio di contaminazione della coltura, consentendo al contempo un facile accesso per l'introduzione di nuovo materiale. Disponibili in varie dimensioni per adattarsi a diversi volumi.

- **Vuelife C series 290-C; Vuelife C series 750-C; Vuelife C series 72-C:** Le sacche VueLife serie “C” sono progettate per la coltura di cellule in sospensione, come linfociti e monociti. Tutte le sacche VueLife sono realizzate con materiale fluorurato etilene propilene (FEP) di altissima qualità USP Classe VI e garantiscono permeabilità all'ossigeno e all'anidride carbonica, pur rimanendo impermeabili all'acqua per una coltura e un'espansione migliori. Disponibili in varie dimensioni per adattarsi a diversi volumi.
- **GMP hSCF:** Supporta la sopravvivenza e la differenziazione delle cellule staminali ematopoietiche (HSC) e progenitori, favorisce la differenziazione di cellule CD34⁺ in NK, megacariociti e linfociti T.
- **GMP hFLT3-L:** Favorisce l'espansione delle HSC, mantiene le PSC non differenziate, supporta espansione di cellule NK e linfociti B early/monociti; utile in sinergia con SCF, IL-3, GM-CSF, ecc.
- **GMP hTPO:** Induce l'autorenewal/differenziazione di HSC in cellule NK; favorisce la differenziazione di ESC/iPSC in megacariociti; utile in terapie cellulari e geniche.
- **GMP hIL-3:** Espande le HSC ex vivo; stimola proliferazione/differenziazione multipla (mastociti, eosinofili, macrofagi, progenitori vari).

Data 23/09/2025

Firma

