

CAPITOLATO TECNICO

Fornitura di materiali consumabili Diagnostic International Distribution S.p.A.

**Ministero della Salute, Ex Direzione generale della ricerca ed innovazione in sanità,
Dipartimento della prevenzione, della ricerca e delle emergenze sanitarie del
Ministero della salute, Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) Missione 6 -
Componente 2 - Investimento 2.1 Valorizzazione E Potenziamento Della Ricerca
Biomedica Del SSN finanziato dall'Unione europea – NextGenerationEU**

CUP E83C24000750006

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 di Diagnostic International Distribution S.p.A ("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 svolte dal personale dell'Area di Ricerca Innovazioni Gestionali, Diagnostiche e Percorsi Clinici.

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 il sito dove sono svolte le attività di ricerca svolte dal personale dell'Area di Ricerca Innovazioni Gestionali, Diagnostiche e Percorsi Clinici.

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. XSTI-05010 STEMDIFF VENTRICULAR CARDIOMYOCYTE DIFF KIT

Terreno privo di eritrociti per la differenziazione di cellule staminali pluripotenti umane (PSC) in cardiomiociti ventricolari e il mantenimento a lungo termine di cardiomiociti derivati da PSC umane. Sarà quindi utilizzato nell'arco di tutto il progetto coreca che riguarda gli esperimenti sulle cellule.

2. XS-354277 MATRIGEL HESC-QUALIFIED MATR 5 ML

Le proteine della matrice extra-cellulare migliorano l'adesione, la proliferazione e la differenziazione di numerosi tipi cellulari. Sarà quindi utilizzato nell'arco di tutto il progetto coreca che riguarda gli esperimenti sulle cellule.

3. XSTI-1000276 MTESR PLUS

Terreno di mantenimento senza fertilizzanti per cellule staminali umane pluripotenti (hPSC). Garantisce la massima qualità e coerenza per la ricerca fondamentale, nonché per applicazioni di terapia cellulare e di ricerca su nuovi farmaci sperimentali. Grazie ai componenti critici stabilizzati del terreno, tra cui FGF2, e al pH tamponato migliorato, è possibile utilizzare mTeSR™ Plus per mantenere le caratteristiche di qualità cellulare e aumentare i tassi di espansione cellulare con fertilizzazione giornaliera o limitata. Sarà quindi utilizzato nell'arco di tutto il progetto coreca che riguarda gli esperimenti sulle cellule.

4. XSTI-72302 Y-27632 (2HCL), 1 MG 1 MG

È un inibitore altamente potente e selettivo, permeabile alle cellule, della proteina chinasi Rho-associata. Inibisce sia ROCK1 sia ROCK2. Utile per la riprogrammazione diretta della linea cellulare dei fibroblasti in diverse linee cellulari e ne migliora la sopravvivenza. Sarà quindi utilizzato nell'arco di tutto il progetto coreca che riguarda gli esperimenti sulle cellule.

5. XSTI-05020 STEMDIFF CARDIO Maintenance kit

Questo kit può essere utilizzato per il mantenimento a lungo termine dei cardiomiociti derivati da cellule staminali pluripotenti umane (PSC). Sarà quindi utilizzato nell'arco di tutto il progetto coreca che riguarda gli esperimenti sulle cellule.

6. XSTI-05030 STEMDIFF CARDIO FREEZING MEDI 50 mL

Questo mezzo di congelamento consente di raggiungere una vitalità dei cardiomiociti superiore al 70% mantenendo le capacità funzionali. Sarà quindi utilizzato nell'arco di tutto il progetto coreca che riguarda gli esperimenti sulle cellule.

7. XSTI-05025 STEMDIFF CARDIO Dissociation kit

Questo kit riduce lo stress su cardiomiociti durante la raccolta e la ripiastratura, mantenendo la loro vitalità e capacità funzionale per applicazioni e analisi successive. Sarà quindi utilizzato nell'arco di tutto il progetto coreca che riguarda gli esperimenti sulle cellule.

8. XSTI-05930 ReproRNA™-OKSGM

Sistema vettoriale non virale e non integrante. Il vettore autoreplicante richiede una sola trasfezione. Il vettore contiene tutti i fattori di riprogrammazione. Efficienza di riprogrammazione dei fibroblasti paragonabile al virus Sendai. Sarà quindi utilizzato nell'arco di tutto il progetto coreca che riguarda gli esperimenti sulle cellule.

9. XSTI-05926 REPROTESR (2-COMP)

Terreno di riprogrammazione per l'induzione di cellule iPS umane. La formulazione definita e priva di feeder facilita la generazione di cellule iPS umane riproducibile efficiente. La rapida comparsa di grandi colonie con morfologia simile a quella delle cellule iPS di alta qualità facilita l'identificazione e la subclonazione per la facile creazione di linee cellulari iPS per il mantenimento e la differenziazione. Sarà quindi utilizzato nell'arco di tutto il progetto coreca che riguarda gli esperimenti sulle cellule.

10. XSTI-100-0483 ReLeSR

Questo reagente dissocia in modo efficiente cellule come aggregati, senza selezione manuale o scraping. Sarà quindi utilizzato nell'arco di tutto il progetto coreca che riguarda gli esperimenti sulle cellule.

11. XSTI-05855 mFreSR

Mezzo di crioconservazione privo di siero, progettato per la crioconservazione di cellule e presenta efficienze di scongelamento superiori rispetto ai metodi convenzionali che utilizzano siero. Sarà quindi utilizzato nell'arco di tutto il progetto coreca che riguarda gli esperimenti sulle cellule.

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 Diagnostic International Distribution S.p.A 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 esposte 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 svolta dal personale dell'Area di Ricerca Innovazioni Gestionali, Diagnostiche e Percorsi Clinici 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 di Diagnostic International Distribution S.p.A 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 svolto del personale dell'Area di Ricerca Innovazioni Gestionali, Diagnostiche e Percorsi Clinici 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.

Diagnostic International Distribution S.p.A 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'Area di Ricerca Innovazioni Gestionali, Diagnostiche e Percorsi Clinici, non esonera la Società dal rispondere di eventuali contestazioni che potessero insorgere all'atto dell'utilizzazione del prodotto.

Al verificarsi di ciò, il personale dell'Area di Ricerca Innovazioni Gestionali, Diagnostiche e Percorsi Clinici potrà richiedere la loro immediata sostituzione senza alcun aggravio di spesa. La mancata sostituzione verrà considerata come "mancata consegna".