

DELIBERAZIONE

N° 1270 del 08/10/2025

Struttura proponente UOC ACQUISIZIONE FORNITURE, SERVIZI E LAVORI		Proposta n. 1565 (Digitale) del 06/10/2025
Oggetto: Commessa 502 e 551. Fornitura di prodotti diagnostici per le necessità UNIT "Malattie Neuromuscolari" della Fondazione PTV a valere sui fondi degli Studi Clinici Studi Clinici "TEG4001" R.S. 185/21 Commessa 551 e "CLN-PXT3003-06" R.S. 149/21 Commessa 502. Affidamento diretto, ai sensi dell'art. 50 comma 1 lett. b) del D.Lgs. 36/2023. Fujirebio Italia S.r.l. - € 3.318,40 IVA al 22% inclusa – CIG: B883DDAEB9		
A CURA DELLA STRUTTURA PROPONENTE <i>Il Direttore, a seguito dell'istruttoria effettuata, con la sottoscrizione del presente atto, <u>ATTESTA CHE</u>, come meglio riportato nel preambolo e nel dispositivo deliberativo:</i> • <i>L'atto è legittimo e utile per il pubblico servizio;</i> • <i>I costi/ricavi, così come riportati nel dispositivo, sono correttamente valorizzati in relazione agli effetti derivanti dal presente atto</i> Gli oneri derivanti dal presente atto sono ricompresi nel budget di assegnazione		
L'estensore Guerrieri Aida		Data 06/10/2025
Responsabile del Procedimento: Guerrieri Aida		Data 06/10/2025
Il Direttore Paola Tigani		Data 06/10/2025
A CURA DEL DIRETTORE UOC RISORSE ECONOMICHE E FINANZIARIE <i>Il Direttore, con la sottoscrizione del presente atto:</i> <u>ATTESTA</u> che i costi/ricavi di cui al presente atto, così come riportati e valorizzati nel dispositivo a cura della struttura Proponente, sono correttamente imputati sui conti/sottoconti economici/patrimoniali ivi indicati. <u>CONFERMA</u> che gli oneri di cui al presente atto sono ricompresi nel budget di assegnazione.		
Il Direttore Stefano Piccari		Data 06/10/2025
Parere Direttore Amministrativo <i>Favorevole</i> Stefano Piccari 06/10/2025	Parere Direttore Sanitario <i>Favorevole</i> Andrea Magrini 07/10/2025	
Il Commissario Straordinario		<i>Firmato Ferdinando Romano</i>
<i>La presente deliberazione si compone di n. 30 pagine, di cui n. 22 pagine di allegati, che ne formano parte integrante e sostanziale</i>		

Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

IL DIRETTORE F.F. U.O.C. ACQUISIZIONE FORNITURE, SERVIZI E LAVORI

DATO ATTO CHE:

- con Deliberazione DG n. 356 del 18.09.2001 è stato approvato il Regolamento per la disciplina degli aspetti economici delle sperimentazioni cliniche;
- con Deliberazione DG n. 709 del 27.06.2006 è stato modificato ed integrato il Regolamento sopracitato prevedendo all'art. 6, la possibilità per lo sperimentatore di richiedere degli acconti sulle sperimentazioni in corso;
- con Deliberazione DG n. 407 del 19.05.2008 è stato ulteriormente modificato il suddetto Regolamento;
- con Deliberazione DG n. 323 del 11.06.2012 è stato ulteriormente modificato il suddetto Regolamento, revocando l'incremento dei fondi della produttività del personale Comparto con le risorse delle sperimentazioni (5%) e prevedendo che tale quota costituisce economia di bilancio;
- con Deliberazione DG n. 719 del 27.12.2012 è stato ulteriormente modificato ed integrato il Regolamento sopracitato prevedendo all'art. 5, che il restante 50% potrà essere destinato alla contrattazione integrativa al fine di favorire l'innovazione dell'organizzazione amministrativa e di realizzare maggiori economie, nonché una migliore qualità dei servizi prestati;

CONSIDERATO CHE l'art. 5 del Regolamento prevede che *“le somme incassate dal Policlinico derivanti dalle sperimentazioni cliniche sponsorizzate, al netto dell’IVA e al netto degli oneri direttamente riconducibili alla sperimentazione, vengano di seguito ripartite:*

- a) 15% destinato alla copertura dei costi generali del Policlinico;*
- b) 5% destinato alla produttività del personale dipendente non dirigente del Policlinico;*
- c) 5% destinato alla copertura dei costi finalizzati ad iniziative di sviluppo aziendale individuate dalla Direzione Generale”;*
- d) 75% verranno destinate alla copertura dei costi per compensi da corrispondere al personale impegnato nella sperimentazione;*

CONSIDERATO, ALTRESI', CHE l'art. 5 del suddetto regolamento prevede che *“la quota residua destinata ai compensi per il personale impegnato nella sperimentazione, o parte di essa, potrà essere utilizzata, su richiesta del Responsabile della sperimentazione, ad altre spese a favore della struttura organizzativa di riferimento, tra le altre per l'acquisto di attrezzature sanitarie e non, nonché per l'acquisto di altro materiale o spese correnti necessarie alla struttura”;*

RICHIAMATO il D.Lgs. n. 36 del 31/03/2023, *“Codice dei contratti pubblici in attuazione dell'articolo 1 della legge 21 giugno 2022, n. 78, recante delega al Governo in materia di contratti pubblici”* e ss.mm.ii.;

VISTA la nota in atti 0019384/25 del 25/07/2025 (Allegato 1) con la quale il Prof. Roberto Massa, Professore Associato, Responsabile della UNIT "Malattie Neuromuscolari" della Fondazione PTV, ha richiesto di poter utilizzare una quota pari a € 3.318,40 dei proventi derivanti dagli Studi Clinici *“TEG4001”* R.S. 185/21 Commessa 551 e *“CLN-PXT3003-06”* R.S. 149/21 Commessa 502 – di cui è il Responsabile Scientifico per la fornitura di dosaggi RUO completamente automatizzati per neurofilamenti e pTAU 181 su campioni di plasma sulla base della tecnologia CLEIA;

CONSIDERATO CHE, alla nota sopracitata lo stesso, ha allegato l'offerta n. 221/25MM/rdv del 23/05/2025, formulata dall'operatore economico Fujirebio Italia S.r.l., per un importo complessivo pari ad € 2.720,00 oltre IVA, tecnicamente idonea ed economicamente congrua;

CONSIDERATO ANCORA CHE, il Prof. Roberto Massa, Professore Associato, Responsabile della UNIT "Malattie Neuromuscolari", ha specificato che tale acquisto risulta necessario in quanto il materiale richiesto viene utilizzato per il dosaggio RUO completamente automatizzato per la determinazione quantitativa di β -

Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

Amiloide 1-42, di β -Amiloide 1-40, di pTau 181, di pTau217, di GFAP e del proteico ApoE su campioni di plasma sulla base della tecnologia CLEIA (ChemiLuminescent Enzyme Immunoassay);

CONSIDERATO ALTRESÌ CHE la UOC Affari Generali – Settore Sperimentazioni Cliniche, a seguito della richiesta di utilizzo fondi da parte del Prof. Roberto Massa, ha comunicato, alla UOC Acquisizione forniture, servizi e lavori con nota a mezzo posta elettronica del 06/08/2025 conservata in atti d'ufficio, di aver impegnato al Rep.56/25 l'importo di € 3.318,40;

RILEVATA l'esigenza di procedere all'affidamento del servizio di cui all'oggetto;

ACCERTATA, ai sensi di quanto specificamente previsto dall'art.49 (*Principio di rotazione degli affidamenti*) comma 6 del D.Lgs. n.36/2013, la possibilità di derogare al principio di rotazione degli affidamenti in quanto trattasi di affidamento al di sotto dei 5.000,00 euro;

DATO ATTO che l'art. 17, comma 2, del [d.lgs. 36/2023](#) prevede che, in caso di affidamento diretto, la decisione a contrarre individua l'oggetto, l'importo e il contraente, unitamente alle ragioni della sua scelta, ai requisiti di carattere generale e, se necessari, a quelli inerenti alla capacità economico-finanziaria e tecnico-professionale;

DATO ATTO, ai sensi del citato art. 17, che il presente procedimento è finalizzato alla stipulazione di un contratto per l'affidamento di cui trattasi le cui caratteristiche essenziali sono qui riassunte:

- Fine che con il contratto si intende perseguire e relativo oggetto: svolgimento delle attività di sperimentazione clinica;
- Importo del contratto: € 2,720,00 oltre IVA;
- Forma del contratto: ai sensi dell'art. 18, comma 1, secondo periodo, del D. lgs. n. 36/2023, trattandosi di affidamento ai sensi dell'art. 50 del medesimo decreto, mediante corrispondenza secondo l'uso commerciale, consistente in un apposito scambio di lettere, anche tramite posta elettronica certificata o sistemi elettronici di recapito certificato qualificato ai sensi del regolamento UE n. 910/2014 del Parlamento europeo e del Consiglio del 23 luglio 2014;
- Modalità di scelta del contraente: affidamento diretto ai sensi dell'art. 50 comma 1 lett. b) del d.lgs. 36/2023;
- Clausole ritenute essenziali: quelle contenute nella corrispondenza intercorsa tra le parti;

APPURATO:

- che l'art. 50 del d.lgs. 36/2023, con riferimento all'affidamento delle prestazioni di importo inferiore alle soglie di cui all'art. 14 dello stesso decreto, dispone che le stazioni appaltanti procedono all'affidamento diretto dei servizi e forniture, ivi compresi i servizi di ingegneria e architettura e l'attività di progettazione, di importo inferiore a 140.000 euro, anche senza consultazione di più operatori economici, assicurando che siano scelti soggetti in possesso di documentate esperienze pregresse idonee all'esecuzione delle prestazioni contrattuali, anche individuati tra gli iscritti in elenchi o albi istituiti dalla stazione appaltante;
- l'Allegato I.1 al Decreto Legislativo 36/2023 definisce, all'articolo 3, comma 1, lettera d), l'affidamento diretto come "l'affidamento del contratto senza una procedura di gara, nel quale, anche nel caso di previo interpello di più operatori economici, la scelta è operata discrezionalmente dalla stazione appaltante o dall'ente concedente, nel rispetto dei criteri qualitativi e quantitativi di cui all'articolo 50, comma 1 lettere a) e b), del codice e dei requisiti generali o speciali previsti dal medesimo codice";
- ai sensi dell'art. 58 del d.lgs. 36/2023, che l'appalto, peraltro già accessibile dato l'importo non rilevante, non è suddivisibile in lotti;
- ai sensi dell'art. 54, comma 1, secondo periodo, del d.lgs. 36/2023, che agli affidamenti diretti non è applicabile quanto disposto in ordine all'esclusione automatica delle [offerte anomale](#);

Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

- che, in tema di [imposta di bollo in materia di contratti pubblici](#), si rende applicabile quanto disposto all'allegato I.4 del d.lgs. 36/2023 e pertanto risulta esente trattandosi di affidamento di valore inferiore a € 40.000 IVA esclusa;

VERIFICATO CHE l'affidamento di che trattasi è di importo inferiore ad € 5.000,00 per cui questa Fondazione può procedere autonomamente anche mediante affidamento diretto senza obbligo di ricorso a Consip-Mepa né a soggetti aggregatori centrali di committenza, strumenti telematici di negoziazione, ecc., ai sensi dell'art.1 comma 450 della Legge n.296/2006;

PRECISATO CHE:

- in conformità a quanto disposto dall'art. 53, comma 1, del d.lgs. 36/2023, con riferimento all'affidamento in parola non vengono richieste le garanzie provvisorie di cui all'articolo 106;
- non verrà richiesta la garanzia definitiva per l'esecuzione delle prestazioni in parola, in considerazione del ridotto valore economico;

VERIFICATO CHE, per quanto riguarda la definizione degli oneri derivanti dal presente provvedimento gli stessi graveranno sul sottoconto e per l'esercizio di seguito indicato:

Sottoconto	Descrizione	2025
501010317999	Reagenti- acquisto da sperimentazioni cliniche	€ 3.318,40

TENUTO CONTO CHE i suddetti oneri, così come individuati nel dispositivo, sono coperti per un totale di € 3.318,40, da una quota parte degli Studi Clinici "TEG4001" R.S. 185/21 Commessa 551 e "CLN-PXT3003-06" R.S. 149/21 Commessa 502 - autorizzati con Rep. 56/25 e saranno oggetto di contabilità separata;

PRECISATO CHE per tale affidamento non si applica la disciplina art. 45 del D.Lgs. 36/2023;

ACQUISITA da parte del responsabile della struttura proponente assegnataria dello stanziamento di budget, l'attestazione, tramite la sottoscrizione riportata in frontespizio, che gli oneri di cui al presente atto - così come sopra individuati nel dispositivo unitamente ai sotto-conti economici di rispettivo riferimento - non comportano per l'anno 2025 alcuno scostamento rispetto al budget di assegnazione di cui alla DDG n. 1728 del 30/12/2024 ad oggetto "Proposta di Bilancio Economico Preventivo (BEP) per l'esercizio 2025 ai sensi dell'art. 25 del D.Lgs. n. 118/2021 e ss.mm.ii." approvato dal C.d.A. nella seduta del 31/12/2024;

CONSIDERATO CHE, ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari, avvalendosi della Piattaforma Telematica S.TEL.LA, è stato acquisito il seguente CIG: B883DDAEB9, generato tramite procedura Registro di Sistema PI211921-25;

RICHIAMATI gli artt. 15 e 114 del Codice che prevedono, per ogni singola procedura per l'affidamento di un appalto, la nomina di un Responsabile Unico del Progetto (RUP) e di un Direttore dell'esecuzione del contratto (DEC) con i compiti previsti dal suddetto Codice, cui si fa integrale rinvio;

INDIVIDUATO, tra il personale esperto afferente alla stazione appaltante, ai fini delle nomine sopracitate, il seguente personale sulla base della valutazione delle competenze ed esperienze speciali rispettivamente possedute:

- RUP: la Sig.ra Aida Guerrieri, Assistente Amministrativo, afferente alla UOC Acquisizione forniture, servizi e lavori;
- DEC: Prof. Roberto Massa, Responsabile della UNIT "Malattie Neuromuscolari" della Fondazione PTV;

PRESO ATTO CHE il personale sopracitato, all'atto dell'accettazione della nomina, ha reso, ai sensi dell'art.47 del D.P.R. n. 445/2000, apposita dichiarazione sostitutiva di atto notorio in merito all'assenza delle cause di incompatibilità e di astensione ai fini dell'assunzione dei rispettivi incarichi;

PRESO ATTO che il Dirigente proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso,

Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è legittimo e utile per il servizio pubblico;

VALUTATO positivamente il presente provvedimento, sotto il profilo della regolarità e della correttezza dell'azione amministrativa;

VISTO il parere del Direttore Sanitario f.f. e del Direttore Amministrativo f.f. in frontespizio riportato, formulato per quanto di rispettiva competenza;

ATTESTATO CHE:

- il Responsabile del Procedimento coincide con il Responsabile della Proposta che ha dato avvio all'iter procedimentale valutando, ai fini istruttori, le condizioni di ammissibilità, i requisiti di legittimazione e i presupposti rilevanti per l'emanazione del presente provvedimento, avendo accertato d'ufficio i fatti;
- con assunzione unilaterale di responsabilità amministrativa e tecnica, che il presente provvedimento, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo, utile e proficuo per il servizio pubblico, ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'articolo 1 della Legge n. 20/1994 e successive modificazioni, nonché rispondente ai criteri di economicità e di efficacia di cui all'articolo 1, primo comma, della Legge n. 241/90 e successive modificazioni e integrazioni;
- il presente provvedimento è stato redatto nel rispetto dei principi e delle disposizioni in materia di trattamento dei dati, ai sensi del D.Lgs. n. 196/2003 e ss.mm.ii. e del Regolamento UE 2016/679 (GDPR) per quanto concerne la pubblicazione sull'Albo Pretorio on line;

PROPONE

per le motivazioni esposte in narrative e che si intendono integralmente riportate:

1. di autorizzare l'affidamento diretto, ai sensi dell'art. 50 comma 1, lettera b) del D.Lgs. 36/2026 e s.m.i., della fornitura di prodotti diagnostici per le necessità della *UNIT "Malattie Neuromuscolari"* della Fondazione PTV, ai sensi dell'art. 50 comma 1 lett. b) del D.Lgs. 36/2023, in favore dell'operatore economico Fujirebio Italia S.r.l., per un importo complessivo pari ad € 2.720,00 oltre IVA e, dunque, pari a € 3.318,40 IVA al 22% inclusa;
2. di dare atto che l'importo di cui al punto 1 troverà copertura sulla somma stanziata a valere su una quota parte degli Studi Clinici "TEG4001" R.S. 185/21 Commessa 551 e "CLN-PXT3003-06" R.S. 149/21 Commessa 502 - autorizzati con Rep. 56/25, intestato al Prof. Roberto Massa, ed andrà a gravare sul sottoconto e per l'esercizio di seguito indicato:

Sottoconto	Descrizione	2025
501010317999	Reagenti- acquisto da sperimentazioni cliniche	€ 3.318,40

3. di dare atto che detti oneri per l'esercizio 2025 non comportano alcuno scostamento rispetto al budget di assegnazione di cui alla DDG n. 1728 del 30/12/2024 ad oggetto "*Proposta di Bilancio Economico Preventivo (BEP) per l'esercizio 2025 ai sensi dell'art. 25 del D.Lgs n. 118/2021 e ss.mm.ii.*" approvato dal CdA nella seduta del 31/12/2024;
4. di dare atto che per tale affidamento non si applica la disciplina art. 45 del D.Lgs. 36/2023;
5. di dare atto che, ai sensi dell'art. 18, comma 1, secondo periodo, del D. lgs. n. 36/2023, trattandosi di [affidamento sottosoglia](#) ai sensi dell'art. 50 del medesimo decreto, il rapporto contrattuale si intende perfezionato mediante corrispondenza secondo l'uso commerciale, consistente in un apposito scambio di lettere, anche tramite posta elettronica certificata o sistemi elettronici di recapito certificato qualificato ai sensi del regolamento UE n. 910/2014 del Parlamento europeo e del Consiglio del 23 luglio 2014;
6. di nominare la Sig.ra Aida Guerrieri, Assistente Amministrativo presso l'UOC Acquisizione forniture,

Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

servizi e lavori, Responsabile Unico del Progetto dell'affidamento di cui al punto 1;

7. di nominare Direttore dell'Esecuzione del contratto (DEC), deputato alla verifica del corretto adempimento delle prestazioni oggetto dell'affidamento, il Prof. Roberto Massa, Responsabile della UNIT "Malattie Neuromuscolari" della Fondazione PTV e Responsabile Scientifico degli Studi Clinici "TEG4001" R.S. 185/21 Commessa 551 e "CLN-PXT3003-06" R.S. 149/21 Commessa 502;
8. di dare atto che ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari, avvalendosi della Piattaforma Telematica S.TEL.LA, è stato acquisito il seguente CIG: B883DDAEB9, generato tramite procedura Registro di Sistema PI211921-25;
9. di trasmettere il presente provvedimento alla UOC Affari Generali – Settore Sperimentazioni Cliniche – al fine di aggiornare la contabilità separata intestata al Prof. Roberto Massa, Responsabile della UNIT "Malattie Neuromuscolari" della Fondazione PTV "Policlinico Tor Vergata", inerente ai proventi da Sperimentazione Clinica;
10. di dichiarare il presente atto immediatamente esecutivo in applicazione dell'art.21 quarter della Legge 7 agosto 1990 n.241;
11. di provvedere agli adempimenti in materia di comunicazioni e trasparenza di cui agli artt. 20 e 23 del D.Lgs. n. 36/2023;

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

PREMESSO CHE con deliberazione di Giunta regionale n. 90 del 20 febbraio 2024 è stato disposto il commissariamento dell'AOU Policlinico Tor Vergata, secondo la procedura prevista dall'art. 2 del D.Lgs. 171/2016 e s.m.i.;

PRESO ATTO CHE:

- il Presidente della Regione Lazio, con proprio Decreto n. T00099 dell'11 luglio 2025 ad oggetto "Designazione del Commissario Straordinario dell'AOU Policlinico Tor Vergata (Art. 8, comma 7 bis, della legge regionale 16giugno 1994, n. 18 e s.m.i.)" ha disposto «*di nominare Commissario straordinario dell'AOU Policlinico Tor Vergata il Prof. Ferdinando Romano, con effetto immediato fino alla nomina del nuovo Direttore Generale, secondo la procedura prevista dall'art. 2 D.Lgs. 171/2016 e s.m.i.*»;
- il Consiglio di Amministrazione della Fondazione PTV, con propria deliberazione assunta in data 16/07/2025, ha nominato *ai sensi dell'art. 18 dello Statuto della Fondazione PTV, il Prof. Ferdinando Romano Commissario straordinario della Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata, a decorrere dal 16 luglio 2025, per tutta la durata del commissariamento dell'AOU PTV fino alla nomina del nuovo Direttore generale*», dando atto che lo stesso «*Prof. Ferdinando Romano svolgerà, in forza del Decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00099 dell'11 luglio 2025, le residue funzioni di gestione dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Tor Vergata*»;

PER EFFETTO dei poteri previsti in forza del richiamato Decreto n. T00099 dell'11 luglio 2025 e della nomina disposta con la citata deliberazione del CDA in data 16/07/2025;

LETTA la proposta di delibera sopra riportata presentata dal Responsabile della Struttura indicata in frontespizio;

PRESO ATTO di tutto quanto esposto in narrativa;

VISTI i pareri del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario f.f. riportati in frontespizio;

DELIBERA

di adottare la proposta di deliberazione avente per oggetto: "Commessa 502 e 551. Fornitura di prodotti

Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

diagnostici per le necessità UNIT "Malattie Neuromuscolari" della Fondazione PTV a valere su una quota parte dei fondi degli Studi Clinici "TEG4001" R.S. 185/21 Commessa 551 e "CLN-PXT3003-06" R.S. 149/21 Commessa 502. Affidamento diretto, ai sensi dell'art. 50 comma 1 lett. b) del D.Lgs. 36/2023. Fujirebio Italia S.r.l. - € 3.318,40 IVA inclusa – CIG: B883DDAEB9" e conseguentemente:

1. di autorizzare l'affidamento diretto, ai sensi dell'art. 50 comma 1, lettera b) del D.Lgs. 36/2026 e s.m.i., della fornitura di prodotti diagnostici per le necessità della UNIT "Malattie Neuromuscolari" della Fondazione PTV, ai sensi dell'art. 50 comma 1 lett. b) del D.Lgs. 36/2023, in favore dell'operatore economico Fujirebio Italia S.r.l., per un importo complessivo pari ad € 2.720,00 oltre IVA e, dunque, pari a € 3.318,40 IVA al 22% inclusa;
2. di dare atto che l'importo di cui al punto 1 troverà copertura sulla somma stanziata a valere su una quota parte degli Studi Clinici "TEG4001" R.S. 185/21 Commessa 551 e "CLN-PXT3003-06" R.S. 149/21 Commessa 502 - autorizzati con Rep. 56/25, intestato al Prof. Roberto Massa, ed andrà a gravare sul sottoconto e per l'esercizio di seguito indicato:

Sottoconto	Descrizione	2025
501010317999	Reagenti- acquisto da sperimentazioni cliniche	€ 3.318,40

3. di dare atto che detti oneri per l'esercizio 2025 non comportano alcuno scostamento rispetto al budget di assegnazione di cui alla DDG n. 1728 del 30/12/2024 ad oggetto "*Proposta di Bilancio Economico Preventivo (BEP) per l'esercizio 2025 ai sensi dell'art. 25 del D.Lgs n. 118/2021 e ss.mm.ii.*" approvato dal CdA nella seduta del 31/12/2024;
4. di dare atto che per tale affidamento non si applica la disciplina art. 45 del D.Lgs. 36/2023;
5. di dare atto che, ai sensi dell'art. 18, comma 1, secondo periodo, del D. lgs. n. 36/2023, trattandosi di [affidamento sottosoglia](#) ai sensi dell'art. 50 del medesimo decreto, il rapporto contrattuale si intende perfezionato mediante corrispondenza secondo l'uso commerciale, consistente in un apposito scambio di lettere, anche tramite posta elettronica certificata o sistemi elettronici di recapito certificato qualificato ai sensi del regolamento UE n. 910/2014 del Parlamento europeo e del Consiglio del 23 luglio 2014;
6. di nominare la Sig.ra Aida Guerrieri, Assistente Amministrativo presso l'UOC Acquisizione forniture, servizi e lavori, Responsabile Unico del Progetto dell'affidamento di cui al punto 1;
7. di nominare Direttore dell'Esecuzione del contratto (DEC), deputato alla verifica del corretto adempimento delle prestazioni oggetto dell'affidamento, il Prof. Roberto Massa, Responsabile della UNIT "Malattie Neuromuscolari" della Fondazione PTV e Responsabile Scientifico degli Studi Clinici "TEG4001" R.S. 185/21 Commessa 551 e "CLN-PXT3003-06" R.S. 149/21 Commessa 502;
8. di dare atto che ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari, avvalendosi della Piattaforma Telematica S.TEL.LA, è stato acquisito il seguente CIG: B883DDAEB9, generato tramite procedura Registro di Sistema PI211921-25;
9. di trasmettere il presente provvedimento alla UOC Affari Generali – Settore Sperimentazioni Cliniche – al fine di aggiornare la contabilità separata intestata al Prof. Roberto Massa, Responsabile della UNIT "Malattie Neuromuscolari" della Fondazione PTV "Policlinico Tor Vergata", inerente ai proventi da Sperimentazione Clinica;
10. di dichiarare il presente atto immediatamente esecutivo in applicazione dell'art.21 quarter della Legge 7 agosto 1990 n.241;
11. di provvedere agli adempimenti in materia di comunicazioni e trasparenza di cui agli artt. 20 e 23 del

Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

D.Lgs. n. 36/2023;

La presente deliberazione è composta di n. 1 allegato così formato:

- Allegato 1 – prot. 0019384/25 - richiesta utilizzo fondi Prof. Roberto Massa, costituito da n. 11 pagg.

Il provvedimento è posto in pubblicazione sull'Albo *on line* aziendale sul sito *web* istituzionale aziendale www.ptvonline.it per n.15 giorni consecutivi ai sensi e per gli effetti del combinato disposto dell'art.32 della Legge 18 giugno 2009 n.69 e ss.mm.ii. e contestualmente resa disponibile al Collegio dei Revisori.

Il Commissario Straordinario
PROF. FERDINANDO ROMANO

AA. GG. / Corvo
ACQ

Oggetto: Richiesta Utilizzo proventi:

☐ Attivazione rapporto libero-professionale

☒ Acquisto materiale

FONDAZIONE PTV
PERVENUTO
25 LUG. 2025
Viale Oxford, 81
00133 - Roma

Con la presente il/la sottoscritto/a ROBERTO MASSA, in veste di Responsabile scientifico

chiede l'utilizzo dei proventi relativi allo Studio o agli Studi sotto riportato/i

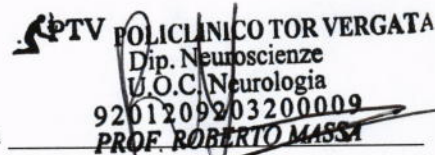
R.S.	STUDIO	STATO DELLO STUDIO	QUOTA RICHIESTA	DDG AUTORIZZATIVA	DATA PREVISTA CONCLUSIONE STUDIO
185/21	TEG4001	APERTO	318,4 €	479 DEL 09/05/22	
149/21	CLN-PXT3003-06	APERTO	3.000 €	742 DEL 16/09/2021	

Totale da utilizzare di € 3318,4 €.

Le somme richieste saranno autorizzate dall'Ufficio Sperimentazioni Cliniche esclusivamente previa dichiarazione dei costi aziendali.

Distinti Saluti

Roma, 18/07/2025

Firma 
PTV POLICLINICO TOR VERGATA
Dip. Neuroscienze
U.O.C. Neurologia
9201209203200009
PROF. ROBERTO MASSA

Riservato Ufficio Sperimentazioni Cliniche

Roma _____

N.O. _____

RICHIESTA DI ACQUISTO DISPOSITIVO MEDICO

A) Parte da compilarsi da parte della U.O. richiedente:

Dipartimento o U.O.C.		NEUROLOGIA NEUROMUSCOLARI	
Dirigente		Tel.	
		Email:	
Centro di Costo:		Descrizione Centro di Costo:	

Da compilarsi a cura della UOC Farmacia
CODICE DEL PRODOTTO IN ANAGRAFICA AZIENDALE
CLASSE MERCEOLOGICA DEL PRODOTTO
DESCRIZIONE CLASSE
SOTTOCONTO ECONOMICO

Bene Infungibile (*) ☒

Bene in privativa industriale (**) ☐

Bene Esclusivo (***) ☐

SPECIFICARE QUANTO SEGUE:

Per prodotto o prestazione infungibile si intende un bene o dispositivo medico, o una prestazione etc..., che per la sua specifica identità non è sostituibile con un altro simile nello svolgimento di una determinata funzione. Al punto 2 devono essere specificate le caratteristiche tecniche peculiari. Al punto 3 devono essere indicate le funzioni svolte per cui si ritiene non sostituibile il dispositivo medico o prestazione.

DITTA PRODUTTRICE: FUJIREBIO

MARCHIO REGISTRATO: _____

DITTA FORNITRICE: FUJIREBIO

DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITÀ O DI PRIVATIVA INDUSTRIALE O DI ESCLUSIVITÀ

Il Sottoscritto Dr./Prof. ROBERTO MASSA Dirigente Medico o Dirigente Amministrativo riconferma sotto la propria responsabilità che il Prodotto o la prestazione in oggetto è infungibile anche per l'anno in quanto:

coperto da Privativa industriale** (brevetto) della Ditta sopra indicata

esclusivo *** in quanto specificamente dedicato al seguente macchinario o strumentazione, già in dotazione, non compatibile con altri prodotti reperibili in commercio

☒ infungibile * in quanto insostituibile per le funzioni indicate al punto 3.

Il sottoscritto Dr./Prof. ROBERTO MASSA dichiara, inoltre, di essere a conoscenza delle possibili responsabilità contabili per danno erariale che potrebbero derivare da tale dichiarazione d'infungibilità e/o di privativa industriale e/o di esclusività.

Data, 18/07/2025

DIRETTORE U.O.C. / DIRIGENTE U.O.C. (Timbro e Firma)
PTV POLICLINICO TOR VERGATA
Dip. Neuroscienze
U.O.C. Neurologia
9201209203200009
PROF. ROBERTO MASSA

1. DENOMINAZIONE COMUNE ITALIANA DEL PRODOTTO (BENE O DISPOSITIVO MEDICO)

RICHIESTA DI ACQUISTO DISPOSITIVO MEDICO

2. CARATTERISTICHE TECNICHE:

N°2 PRODOTTO 81215 N°1 PRODOTTO 18422 N°1 PRODOTTO
81421 N°1 PRODOTTO 81288 N°1 PRODOTTO 81289
N°1 PRODOTTO 81297

3. FINALITÀ D'USO:

DOSSAGGIO RVO COMPLETAMENTE AUTOMATIZZATO
PER NEUROLICAMENTI E PTAU 181 SU PLASMA

4. DATI DI CONSUMO:

- Fabbisogno annuo (indicare il numero di pezzi unitari)

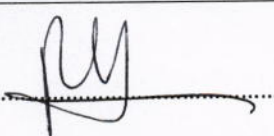
Descrizione prodotto	Codice prodotto della ditta fornitrice	Fabbisogno annuo in pezzi

4.1 Stima del costo di acquisto (da compilare da parte della UOC Farmacia):

CODICE PRODOTTO	PREZZO UNITARIO	IVA
81215	1260	+22%.
81422 e 81421	100	+22%.
81288 + 81289 + 81297	OFFERTA IN SCONTO MERCE	
IMPORTO TOTALE ANNUO	2720,0	+22%.

5. DOCUMENTAZIONE ALLEGATA:

- a) dichiarazione di infungibilità e/o di privativa industriale e/o di esclusività della ditta fornitrice;
- b) documentazione scientifica comprovante il requisito di privativa industriale e/o infungibilità e/o esclusività dei prodotti richiesti;
- c) eventuale brevetto;
- d).....;
- e).....;

DIRETTORE UOC RICHIEDENTE	DIRETTORE DIPARTIMENTO
Data, 18/07/2025 	Data,
DIRETTORE UOC FARMACIA	
Data,	



Spett.le
Fondazione Policlinico Tor Vergata
VIALE OXFORD 81
00133 ROMA
c.a. Prof. Roberto Massa
c.a. D.ssa Erica Frezza

Pomezia, 23/05/2025
Prot. N. 221/25 MM/rdv(da citare in caso di corrispondenza)

OGGETTO: Offerta relativa alla fornitura di prodotti diagnostici

La scrivente Fujirebio Srl con sede legale in Pomezia (RM) Via Pontina Km 29 - Codice Fiscale/P.Iva 05848611009, è lieta di sottoporVi la propria migliore offerta di seguito riportata:

Codice	Descrizione	Confezionamento	Conf. offerte	Prezzo offerto Iva esclusa	Prezzo totale Iva esclusa
81215	Lumipulse G NfL Plasma Immunoreaction Cartridges – R.U.O.	Kit da 42 test	2	€ 1.260,00	€ 2.520,00
81422	Lumipulse G NfL Plasma Calibrators – R.U.O.	1 x 5	1	€ 100,00	€ 100,00
81421	Lumipulse G NfL Plasma CTRL – R.U.O.	2 x 2	1	€ 100,00	€ 100,00
81288	Lumipulse G pTau 181 – Plasma Immunoreaction Cartridges R.U.O.	Kit da 42 test	1	offerti in sconto merce	
81289	Lumipulse G pTAU 181- Plasma Calibrators R.U.O.	1x5	1	offerti in sconto merce	
81297	Lumipulse G pTAU 181- Plasma CTRL R.U.O.	1 x 2	1	offerti in sconto merce	

Totale fornitura: € 2.720,00+ Iva

Condizioni di Fornitura :

- Spese di trasporto: a ns. carico
- Durata della fornitura : fino al 31/12/2025;
- I.V.A. : a Vs. carico nella misura di legge;
- Pagamento: nei termini di legge.

Restiamo a Vs. completa disposizione per qualsiasi ulteriore chiarimento o necessità e con l'occasione porgiamo distinti saluti.

Fujirebio Italia Srl
Il Legale Rappresentante
Michele Marfori

INFORMATIVA SULLA PRIVACY

Si comunica che i dati della Vostra Azienda, quale cliente di Fujirebio Italia S.r.l., sono conservati presso i nostri archivi a fini amministrativi e contabili. In quanto raccolti e detenuti in base agli obblighi di legge non necessitano di consenso al trattamento. Vi informiamo altresì che i Vostri diritti in relazione ai Vostri dati personali sono quelli di cui all'art.7 del D. Lgs. 30 Giugno 2003, n. 196



CONDIZIONI GENERALI DI VENDITA applicabile alla vendita di prodotti

1. GENERALE

Salvo quanto diversamente specificato, le presenti Condizioni Generali di Vendita si applicano a qualsiasi vendita di beni o servizi da parte di Fujirebio Italia Srl ("Venditore") ad eccezione degli strumenti ("Prodotti") ad un acquirente che sia un utente finale ("Acquirente"). Sono espressamente escluse le Condizioni Generali di Acquisto dell'Acquirente.

2. ACCETTAZIONE

L'ordine di acquisto dell'Acquirente ("Ordine di acquisto") sarà vincolante per il Venditore al ricevimento dello stesso da parte del Venditore, a meno che il Venditore non informi l'Acquirente per posta, fax, e-mail o qualsiasi altro strumento di comunicazione (elettronico) del contrario entro i dieci (10) giorni di calendario dal ricevimento di un ordine di acquisto vincolante, come utilizzato qui sopra, significa che il Venditore accetta la consegna dei Prodotti all'Acquirente e l'Acquirente accetta di acquistare i Prodotti dal Venditore secondo le presenti Condizioni di Vendita. prendere visione della condizioni generali di vendita al seguente link <https://www.fujirebio.com/ProductSalesConditions>

3. CONSEGNA

Salvo espressa indicazione contraria, la data di consegna (o le date) indicata nell'Ordine di acquisto è solo indicativa e sono soggette a modifiche. In caso di ritardo rispetto alla data di consegna prevista indicata nella conferma d'ordine, il Venditore informerà l'Acquirente non appena ragionevolmente possibile. Il Venditore non sarà responsabile e non risarcirà l'Acquirente per eventuali danni, spese o perdite subite dall'acquirente a seguito di un ritardo nella consegna dei Prodotti. Salvo espressa indicazione contraria, il Venditore provvederà a consegnare i Prodotti DAP (Incoterms 2010) Consegnati nel luogo di riferimento dell'Ordine di Acquisto e Conferma d'Ordine). I prodotti sono imballati per il trasporto e lo stoccaggio conformemente alle buone prassi commerciali e alle procedure operative del venditore. Il Venditore assicura che il Prodotto sia trasportato e immagazzinato secondo le buone pratiche commerciali al fine di garantire un arrivo sicuro a destinazione. La titolarità dei Prodotti passa all'Acquirente previo pagamento integrale del prezzo dei Prodotti comprensivo di eventuali interessi e/o spese relativi. Una tassa forfettaria di spedizione di 100,00 € si applica automaticamente a tutte le spedizioni con un valore d'ordine inferiore a 500,00 €.

4. ISPEZIONE

L'Acquirente deve ispezionare i Prodotti immediatamente dopo la consegna. Nessuna rivendicazione di qualità difettosa o carenza o eccesso di quantità di una singola spedizione di Prodotti sarà valida se non effettuata mediante comunicazione scritta al Venditore entro dieci (10) giorni di calendario dalla data di consegna. I difetti tuttavia che non avrebbero potuto essere rilevati da un'ispezione in arrivo eseguita con ragionevole cura, saranno accettati fino a non oltre trenta (30) giorni di calendario dal ricevimento del Prodotto. L'eventuale avviso di difetto sarà accompagnato dalla prova di difettosità e comprenderà un riferimento all'Ordine di Acquisto e alla fattura. A condizione che il reclamo dell'Acquirente sia stato introdotto entro i termini di cui al presente articolo 4 e che l'avviso di difetto sia giustificato dal Venditore, il Venditore provvederà, a sue spese, a sopprimere la carenza di quantità o a sostituire i Prodotti difettosi non appena ragionevolmente possibile. I Prodotti difettosi e le quantità eccedenti di Prodotti saranno restituiti al Venditore a spese del Venditore e secondo le istruzioni del Venditore.

5. PAGAMENTO

Salvo espressa indicazione contraria, il Venditore venderà e l'Acquirente acquisterà i Prodotti specificati nell'Ordine di Acquisto ai prezzi concordati tra l'Acquirente e il Venditore a tempo debito. Il Venditore provvederà a fatturare i Prodotti al momento della loro consegna e a indirizzare le fatture all'indirizzo di fatturazione indicato nell'Ordine di Acquisto. Salvo espressa indicazione contraria, i pagamenti devono essere effettuati secondo i termini indicati in offerta. L'introduzione di una domanda per difetto di qualità o difetto o eccesso di quantità non dà diritto all'acquirente di trattenere il pagamento della fattura corrispondente. L'eventuale pagamento ancora in essere alla data di scadenza o successivamente a tale data è maggiorato di interessi, dalla data di scadenza fino al pagamento, al tasso giornaliero proporzionale pari all'Euribor 12 mesi + 5%.

6. GARANZIE

Il Venditore dichiara e garantisce che (i) i Prodotti devono essere fabbricati in conformità alle leggi e ai regolamenti applicabili; e (ii) i Prodotti consegnati devono essere conformi alle specifiche riportate nell'insero degli Articoli. Il venditore non fornisce alcuna garanzia di alcun tipo, esplicita o implicita, fatta eccezione per la garanzia qui fornita. Il Venditore, inoltre, non garantisce che la vendita o l'uso dei Prodotti consegnati non violi alcun diritto di terzi. L'Acquirente assume tutti i rischi e le responsabilità per l'utilizzo dei Prodotti da parte dell'Acquirente. I prodotti non registrati nel territorio di destinazione non possono essere utilizzati a fini di IVD, ma solo a fini scientifici o di ricerca.

7. LIMITAZIONE DELLA RESPONSABILITÀ

Le richieste di risarcimento del danno o di rimborso delle spese per una violazione sostanziale delle presenti Condizioni Generali di Vendita saranno limitate ai danni prevedibili e non sequenziali, salvo in caso di dolo. La responsabilità complessiva del Venditore relativa ai Prodotti ordinati nell'ambito di un Ordine di Acquisto non potrà in alcun caso superare il prezzo del relativo Ordine di Acquisto.

8. CAUSE DI FORZA MAGGIORE

Il venditore non sarà responsabile per eventuali ritardi nella consegna a causa di qualsiasi atto o causa al di là del suo ragionevole controllo, compresi, eventi di forza maggiore come inondazioni, tornado, terremoto, pandemia; atti di governo (es. ingiunzioni civili o statuti e regolamenti emanati); o atti o eventi causati da terzi come sommossa, sciopero, interruzione di corrente o esplosione; o l'incapacità a causa di una qualsiasi delle cause di cui sopra per ottenere le materie prime necessarie o di lavoro. L'esecuzione degli obblighi è sospesa durante tale periodo di forza maggiore.

Il Venditore fornirà all'Acquirente un tempestivo avviso scritto di tale evento di forza maggiore e farà uso di tutti gli sforzi commercialmente ragionevoli per risolvere qualsiasi ritardo causato. Se una situazione di forza maggiore da parte del Venditore è durata sessanta (60) giorni di calendario, il Venditore può, senza responsabilità e con un preavviso di dieci (10) giorni di calendario, considerare concluso l'ordine di acquisto pertinente.

9. RISERVATEZZA



L'acquirente deve mantenere la riservatezza e non divulgare o utilizzare in alcun modo qualsiasi attività commerciale, informazioni finanziarie, scientifiche o tecniche relative al Venditore o agli affiliati del Venditore a cui l'Acquirente ha accesso nell'ambito dell'acquisto dei Prodotti da parte del Venditore senza il previo consenso scritto del Venditore.

10. AVVISI Tutte le comunicazioni inerenti la fornitura dovranno essere scritte e inviate via PEC (fujirebio@legalmail.it) e/o mail (ordini@fujirebio.com - gare@fujirebio.com) e/o raccomandata postale all'indirizzo seguente Fujirebio Italia Srl - Via Pontina Km 29,00 00071 Pomezia RM oppure via fax al n. 0696528765

11. LEGGI APPLICABILI E COMPETENZA GIURISDIZIONALE

Le controversie, se non risolte amichevolmente, devono essere sottoposte al competente tribunale di Velletri (RM).



Pomezia, 28/11/2024

DICHIARAZIONE DI ESCLUSIVITA' LINEA NEURO CSF Fujirebio

I kit Lumipulse G **β -Amyloid 1-42** Immunoreaction Cartridges (cod. 230336),
i suoi calibratori- Lumipulse G β -Amyloid 1-42 Calibrators set (cod. 230343) e
i suoi controlli - Lumipulse G β -Amyloid Controls (cod. 231548),

I kit Lumipulse G **β -Amyloid 1-40** Immunoreaction Cartridges (cod. 231524),
i suoi calibratori- Lumipulse G β -Amyloid 1-40 Calibrators set (cod. 231531) e
i suoi controlli - Lumipulse G β -Amyloid Controls (cod. 231548)

I kit Lumipulse G **Total Tau** Immunoreaction Cartridges (cod. 230312),
i suoi calibratori- Lumipulse G Total Tau Calibrators set (cod. 230329) e
i suoi controlli - Lumipulse Total Tau Controls (cod. 230237),

I kit Lumipulse G **pTau 181** Immunoreaction Cartridges (cod. 230350),
i suoi calibratori- Lumipulse G pTau 181 Calibrators set (cod. 230367) e
i suoi controlli - Lumipulse pTau 181 Controls (cod. 230220),

tutti con marchio CE IVDR, rappresentano un sistema di dosaggio completamente automatizzato per la determinazione quantitativa di β -Amiloide 1-42, di β -Amiloide 1-40, di Total Tau e di pTau 181, nei campioni di liquor sulla base della tecnologia CLEIA (ChemiLuminescent Enzyme Immunoassay).

Il tipo di tecnologia utilizzata (CLEIA) e le caratteristiche uniche e peculiari degli strumenti Lumipulse G, consentono di calibrare il sistema ogni 30 giorni e permette il dosaggio anche di campioni singoli con risposta immediata (dopo 30 minuti);

i kit sono composti da cartucce monotest che permettono di eliminare qualsiasi spreco e di testare anche numeri limitati di campioni; il dosaggio può essere eseguito sia su strumento da banco Lumipulse® G600II che da pavimento Lumipulse® G1200,

le caratteristiche sopra riportate rendono il sistema Lumipulse G β -Amiloide 1-42, β -Amiloide 1-40, Total Tau e pTau 181 unico sul mercato.

Fujirebio Italia S.r.l., come filiale Italiana di Fujirebio Europe N.V. (Technologie Park 6, B-9052 GENT, Belgium) è l'unico distributore autorizzato di questi prodotti sul territorio nazionale e non è a conoscenza di altri kit che riassumano queste caratteristiche.

Distinti Saluti

Fujirebio Italia Srl
Il Legale Rappresentante
Michele Marfori



Pomezia, 28/11/2024

DICHIARAZIONE DI ESCLUSIVITA' LINEA NfL Fujirebio

I kit Lumipulse G **NfL Blood** Immunoreaction Cartridges (cod. 81215),
i suoi calibratori- Lumipulse G NfL Blood Calibrators (cod. 81422) e
i suoi controlli - Lumipulse G NfL Blood Controls (cod. 81421),

I kit Lumipulse G **NfL CSF** Immunoreaction Cartridges (cod. 81426),
i suoi calibratori- Lumipulse G NfL CSF Calibrators (cod. 81413) e
i suoi controlli - Lumipulse G NfL CSF Controls (cod. 81414)

rappresentano un sistema di dosaggio RUO completamente automatizzato per la determinazione quantitativa di NfL nei campioni di Siero o Plasma (kit Blood) o nei campioni di liquor (Kit CSF) sulla base della tecnologia CLEIA (ChemiLuminescent Enzyme Immunoassay).

Il tipo di tecnologia utilizzata (CLEIA) e le caratteristiche uniche e peculiari degli strumenti Lumipulse G, consentono di calibrare il sistema ogni 30 giorni e permettono il dosaggio anche di campioni singoli con risposta immediata (dopo 30 minuti);

i kit sono composti da cartucce monotest che permettono di eliminare qualsiasi spreco e di testare anche numeri limitati di campioni; il dosaggio può essere eseguito sia su strumento da banco Lumipulse® G600II che da pavimento Lumipulse® G1200,

le caratteristiche sopra riportate rendono il sistema Lumipulse G NfL Blood o Lumipulse G NfL CSF unico sul mercato.

Fujirebio Italia S.r.l., come filiale Italiana di Fujirebio Europe N.V. (Technologie Park 6, B-9052 GENT, Belgium) è l'unico distributore autorizzato di questi prodotti sul territorio nazionale e non è a conoscenza di altri kit che riassumano queste caratteristiche.

Distinti Saluti

Fujirebio Italia Srl
Il Legale Rappresentante
Michele Marfori



Pomezia, 28/11/2024

DICHIARAZIONE DI ESCLUSIVITA' LINEA NEURO PLASMA Fujirebio

I kit Lumipulse G **β -Amyloid 1-42 Plasma** Immunoreaction Cartridges (cod. 81301),
i suoi calibratori- Lumipulse G **β -Amyloid 1-42 Plasma** Calibrators (cod. 81303) e
i suoi controlli - Lumipulse **β -Amyloid Plasma** Controls (cod. 81300),

I kit Lumipulse G **β -Amyloid 1-40 Plasma** Immunoreaction Cartridges (cod. 81298),
i suoi calibratori- Lumipulse G **β -Amyloid 1-40 Plasma** Calibrators (cod. 81299) e
i suoi controlli - Lumipulse G **β -Amyloid Plasma** Controls (cod. 81300)

I kit Lumipulse G **pTau 181 Plasma** Immunoreaction Cartridges (cod. 81288),
i suoi calibratori- Lumipulse G **pTau 181 Plasma** Calibrators (cod. 81289) e
i suoi controlli - Lumipulse **pTau 181 Plasma** Controls (cod. 81297),

I kit Lumipulse G **pTau 217 Plasma** Immunoreaction Cartridges (cod. 81472),
i suoi calibratori- Lumipulse G **pTau 217 Plasma** Calibrators (cod. 81471) e
i suoi controlli - Lumipulse **pTau 217 Plasma** Controls (cod. 81473),

Lumipulse G **ApoE4 Plasma** Immunoreaction Cartridges (cod. 81453),
calibratori- Lumipulse G **ApoE** Calibrators (cod. 81454) e
controlli - Lumipulse **ApoE** Controls (cod. 81452),

Lumipulse G **Pan-ApoE Plasma** Immunoreaction Cartridges (cod. 81449),
calibratori- Lumipulse G **Pan-ApoE** Calibrators (cod. 81450) e
controlli - Lumipulse **ApoE** Controls (cod. 81452),

Lumipulse G **GFAP** Immunoreaction Cartridges (cod. 261255),
calibratori- Lumipulse G **GFAP** Calibrators set(cod. 235539) e
controlli - Lumipulse G **GFAP** Controls (cod. 235522),

rappresentano un sistema di dosaggio RUO completamente automatizzato per la determinazione quantitativa di β -Amiloide 1-42, di β -Amiloide 1-40, di pTau 181, di pTau 217, di GFAP e del proteotipo ApoE su campioni di plasma sulla base della tecnologia CLEIA (ChemiLuminescent Enzyme Immunoassay).

Il tipo di tecnologia utilizzata (CLEIA) e le caratteristiche uniche e peculiari degli strumenti Lumipulse G, consentono di calibrare il sistema ogni 30 giorni e permettono il dosaggio anche di campioni singoli con risposta immediata (dopo 30 minuti).

I kit sono composti da cartucce monotest che permettono di eliminare qualsiasi spreco e di testare anche numeri limitati di campioni; il dosaggio può essere eseguito sia su strumento da banco Lumipulse® G600II che da pavimento Lumipulse® G1200.

Le caratteristiche sopra riportate rendono il sistema Lumipulse G β -Amiloide 1-42, β -Amiloide 1-40, pTau 181, pTau 217, GFAP e ApoE unico sul mercato.

Fujirebio Italia S.r.l., come filiale italiana di Fujirebio Europe N.V. (Technologie Park 6, B-9052 GENT, Belgium) è l'unico distributore autorizzato di questi prodotti sul territorio nazionale e non è a conoscenza di altri kit che riassumano queste caratteristiche.

Distinti Saluti

Fujirebio Italia Srl
Il Legale Rappresentante
Michele Marfori



Pomezia, 28/11/2024

DICHIARAZIONE DI ESCLUSIVITA' LINEA NEURO Fujirebio

A complemento della linea esclusiva Neuro Fujirebio, si riportano anche i seguenti immuno-dosaggi enzimatici in fase solida:

INNOTEST® NPTX2 (codice 80908/ CAL-RVC codice 80909), (RUO) per la determinazione quantitativa della pentraxina-2 neuronale (NPTX2), può essere utilizzato nel liquido cerebrospinale umano (CSF) come specificato nelle Istruzioni per l'uso (IFU) e

INNOTEST® sTREM2 (codice 81056/ CAL-RVC codice 81057), (RUO) per la determinazione quantitativa del recettore di attivazione solubile espresso nelle cellule mieloidi 2 (sTREM2) può essere utilizzato nel liquido cerebrospinale umano (CSF) come specificato nelle Istruzioni per l'uso (IFU)

Non siamo a conoscenza di linee analoghe in commercio con medesime tecnologie e applicazioni specifiche su CSF, siero e plasma.

**Fujirebio Italia Srl
Il Legale Rappresentante
Michele Marfori**



**Università degli Studi di Roma Tor Vergata - Policlinico Tor Vergata
Unit Malattie Neuromuscolari
Centro di Riferimento Regionale Malattie Rare
(Responsabile: Prof. Roberto Massa)**

**Alla UOC Acquisizione Forniture,
Servizi e Lavori,
Policlinico Tor Vergata**

Io sottoscritto, prof. Roberto Massa, titolare dei fondi: **R.S. 185/21 TEG 4001 e R.S. 149/21 CLN-PXT3003-06**, chiedo l'acquisto dei seguenti reagenti per laboratorio, da addebitarsi sui fondi suddetti:

N°2 Codice 81215 Lumipulse G Nfl Blood Immunoreaction Cartridge-RUO – Euro 1.260 x 2

N°1 Codice 81422 Lumipulse G Nfl Blood Calibrators-RUO- Euro 100

N°1 Codice 81421 Lumipulse G Nfl Blood Controls-RUO - - Euro 100

N°1 Codice 81288 Lumipulse G pTau 181 Plasma Immunoreaction Cartridge-RUO – offerti in sconto merce

N°1 Codice 81289 Lumipulse G pTau 181 Plasma Calibrators-RUO – offerti in sconto merce

N°1 Codice 81297 Lumipulse G pTau 181 Plasma Controls-RUO – offerti in sconto merce

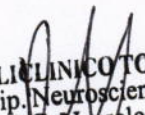
Prezzo totale: Euro 2.720 + I.V.A. 22%. Prezzo con I.V.A.: Euro 3.318,4

I prodotti suddetti sono insostituibili in quanto gli unici compatibili con le procedure in uso presso i laboratori della UOC Biochimica Clinica presso i quali verranno utilizzati.

In fede

Prof. Roberto Massa

Roma, 18/07/2025


PTV POLICLINICO TOR VERGATA
Dip. Neuroscienze
U.O.C. Neurologia
9201209203200009
PROF. ROBERTO MASSA