

## DELIBERAZIONE

N° 422 del 05/04/2024

<b>Struttura proponente</b> UOC ACQUISIZIONE FORNITURE, SERVIZI E LAVORI	<b>Proposta n. 480 (Digitale) del 29/03/2024</b>
<b>Oggetto:</b> PNRR-MR1-2022-12375877 – CUP: E57G22000350001_PNRR_M6_5 – affidamento diretto, ai sensi dell'art. 50 comma 1 lett. b) del D.Lgs. 36/2023, per la fornitura di reagenti e materiale da laboratorio per le necessità della UOC Laboratorio Genetica Medica. Life Technologies Itali - € 2.089,20 IVA inclusa – CIG: B09628727D; Bio-Rad Laboratories S.r.l - € 2.687,32 IVA inclusa – CIG: B098AC3650; S.I.A.L. S.r.l. - € 14.893,76 IVA inclusa – CIG: B094AF99C30	
<b>A CURA DELLA STRUTTURA PROPONENTE</b> <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> <ul style="list-style-type: none"><li>• <i>L'atto è legittimo e utile per il pubblico servizio;</i></li><li>• <i>Gli incrementi patrimoniali, così come riportati nel dispositivo, sono valorizzati in relazione agli effetti previsti dall'art. 29 del D.Lgs. 118/2011</i></li></ul> <p>Gli incrementi patrimoniali di cui al presente atto <b>sono</b> coperti da idonea fonte di finanziamento in conto capitale</p> <p><b>L'estensore</b> Aida Guerrieri <b>Data</b> 29/03/2024</p> <p><b>Responsabile del Procedimento:</b> Aida Guerrieri <b>Data</b> 29/03/2024</p> <p><b>Il Direttore</b> Francesco Quagliariello <b>Data</b> 02/04/2024</p>	
<b>A CURA DEL DIRETTORE UOC RISORSE ECONOMICHE E FINANZIARIE</b> <i>Il Direttore, con la sottoscrizione del presente atto:</i>  <u>ATTESTA</u> che gli incrementi patrimoniali 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 incrementi patrimoniali di cui al presente atto <b>sono</b> coperti da idonea fonte di finanziamento in conto capitale	
<b>Il Direttore</b> Stefano Piccari <b>Data</b> 03/04/2024	
<b>Parere Direttore Amministrativo</b> <i>Favorevole</i> Francesco Quagliariello 04/04/2024	<b>Parere Direttore Sanitario</b> <i>Favorevole</i> Andrea Magrini 05/04/2024
<b>Il Direttore Generale f.f</b> <i>Firmato Andrea Magrini</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 GENERALE

**PREMESSO CHE** con la Deliberazione della Giunta Regionale del Lazio 20 febbraio 2024, n. 90 recante “Commissariamento dell’Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Tor Vergata, art. 8, comma 7 bis della Legge regionale 16 giugno 1994, n. 18 e s.m.i.” è stata stabilita nel 29 febbraio 2024 la data di decorrenza del commissariamento;

**VISTO E RICHIAMATO** il provvedimento deliberativo n. 297 del 29.02.2024 con il quale è stato individuato, ai sensi e per gli effetti dell’art. 3, comma 6, del D.Lgs. 502/92 e ss.mm.ii. e dell’art. 8 Legge Regione Lazio n. 18/1994 e ss.mm.ii., quale Direttore Generale vicario della Fondazione PTV e conseguentemente dell’Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Tor Vergata, il Prof. Andrea Magrini, con decorrenza dal 29.02.2024 e sino alla nomina del Commissario straordinario;

**VISTA** la Circolare del Direttore Generale del PTV, Prot. n. 7972/2016 del 25/03/2016, che riporta le “DISPOSIZIONI in materia di redazione degli atti deliberativi a firma del Direttore Generale” e alla quale si fa integrale rinvio;

### VISTO:

- il Regolamento (UE) 2021/241 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 12 febbraio 2021 che istituisce il dispositivo per la Ripresa e la Resilienza dell’Unione Europea;
- il Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) ed in particolare la Missione 6/Componente C2, Investimento 2.1 “Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN”, che consiste nel “rafforzare il Sistema della ricerca biomedica tramite due linee di intervento: a) il finanziamento di Progetti Proof of Concept (PoC), sostenendo lo sviluppo di tecnologie con un basso grado di maturità tecnologica e promuovendo il trasferimento di tecnologie verso l’industria; b) il finanziamento di Programmi o Progetti di ricerca nel campo delle Malattie Rare (MR) e dei tumori rari e di altre malattie altamente invalidanti”;
- il Decreto del Ministro della Salute, di concerto con il Ministro dell’Economia e delle Finanze 15 settembre 2021, di istituzione dell’Unità di Missione del Ministero della Salute titolare di interventi PNRR, ai sensi dell’articolo 8 del D.L. n. 77 del 2021;
- l’atto di indirizzo del Ministro della Salute del 12 ottobre 2021 con il quale sono stati individuati i relativi Soggetti Attuatori nell’ambito degli interventi e sub-interventi di investimento del piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) a titolarità del Ministero della Salute;
- il D. L. 6 novembre 2021, n. 152 “Disposizioni urgenti per l’attuazione del Piano nazionale di ripresa e resilienza (PNRR) e per la prevenzione delle infiltrazioni mafiose”;
- i principi trasversali previsti dal PNRR, quali, tra l’altro, il principio del contributo all’obiettivo climatico e digitale (c.d. tagging), il principio di parità di genere e l’obbligo di protezione e valorizzazione dei giovani;
- gli obblighi di assicurare il conseguimento di target e milestone e degli obiettivi finanziari stabiliti nel PNRR;

**VISTA** la Deliberazione n. 745 del 19/06/2023 con la quale la Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata ha preso atto dei seguenti **Progetti finanziati dall’Unione Europea “Next Generation EU”** PNRR Ministero della Salute a cui partecipa il Policlinico Tor Vergata:

Progetto	Codice progetto	Principal Investigator	Importo complessivo Finanziamento	CUP	Commessa
InnovaMigraine: exploring the sleep-wake cycle, autonomic balance and neuroimmune	PNRR-MAD-2022-12376769	Prof. Alessandro Stefani	€ 1.000.000,00	E57G22000300001	PNRR_M6_1

**Fondazione PTV**  
**POLICLINICO TOR VERGATA**

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

system in migraine to unveil chronicization					
Role of Peroxiredoxin-6 as New Insulin and GLP-1 secretagogue agent and Peroxiredoxins as Common Soil In Type 2 Diabetes, COPD and Asthma	PNRR-POC-2022-12376842	Prof. Davide Lauro	€ 1.000.000,00	<b>E57G22000340001</b>	<b>PNRR_M6_2</b>
Integration of Human Carotid Atherosclerotic Plaques Transcriptomics and Metabolomics-based signature to identify new therapeutic targets and biomarkers for Cardiovascular Diseases	PNRR-MAD-2022-12376543	Prof. Massimo Federici	€ 1.000.000,00	<b>E57G22000320001</b>	<b>PNRR_M6_3</b>
Identification of new biomolecular markers of disease progression for personalized clinical management of Marfan Syndrome and bicuspid aortopathy patients	PNRR-MR1-2022-12376699	Prof. Augusto Orlandi	€ 450.000,00	<b>E57G22000360001</b>	<b>PNRR_M6_4</b>
Development of an integrated tool based on genetic, epigenetic and clinical analysis to optimize the diagnosis, prognosis and treatment of myotonic dystrophies (GEPINDM)	PNRR-MR1-2022-12375877	Prof. Giuseppe Novelli	€ 606.690,00	<b>E57G22000350001</b>	<b>PNRR_M6_5</b>

**VISTE** le note del 25/01/2024 in atti prot. 2492/2024, 2494/2024, 2495/204 e 2496/2024 conservate in atti d'ufficio, tramite le quali, il Prof. Giuseppe Novelli, Direttore della UOC Laboratorio Genetica Medica della Fondazione PTV e *Principal Investigator* del menzionato Progetto PNRR-MR1-2022-12375877 – CUP: E57G22000350001\_ PNRR\_M6\_5, ha richiesto l'utilizzo una quota parte dei fondi a lui assegnati, per l'acquisto di materiale vario da laboratorio e apparati per elettroforesi per le necessità della UOC da lui diretta;

**ACQUISITE** da parte della UOC Laboratorio Genetica Medica le offerte di seguito riportate allegate alle note

# Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

sopracitate:

- prot. 2495/24, offerta n. D534004 - Life Technologies Italia - € 1.712,46 IVA al 22% esclusa;
- prot. 2496/24, offerta n. QQ461280-CPQ23 - Bio-Rad Laboratories S.r.l., - € 2.202,72 IVA al 22% esclusa;
- prot. 2492/24 e 2494/24:
  - Sial Srl – off. 0000692/24 - € 11.938,00 IVA al 22% esclusa;
  - Microtec Srl – Off. N°120/2024 - € 12.798,00 IVA al 22% esclusa;
  - Codisan Spa - Off. PS-2024-0105IF - € 13.265,00 IVA al 22% esclusa;

**CONSIDERATO CHE** per le richieste con prot. 2495/24, 2496/24, conservate in atti d'ufficio, il Prof. Giuseppe Novelli ha specificato che sono stati contattati operatori economici in possesso di documentate esperienze pregresse idonee per garantire le massime prestazioni nell'abito laboratoristico;

**TENUTO CONTO CHE**, gli affidamenti in favore dei seguenti operatori economici:

- Life Technologies Italia, con sede legale presso Via San Bovio, 3 – 20054 Segrate (MI) P.IVA/C.F. 12792100153, essendo di importo inferiore ad € 5.000,00, il PTV avvalendosi della Piattaforma dei Contratti Pubblici “PCP” gestita da ANAC ha acquisito il CIG: B09628727D, corrispondente all’offerta acclusa;
- Bio-Rad Laboratories S.r.l., con sede legale presso Via Cellini, 18/A – 20054 Segrate (MI), P.IVA/C.F. 00801720152, essendo di importo inferiore ad € 5.000,00, il PTV avvalendosi della Piattaforma dei Contratti Pubblici “PCP” gestita da ANAC ha acquisito il CIG: B098AC3650, corrispondente all’offerta acclusa;

**TENUTO CONTO ANCORA CHE** per le richieste in atti prot. 2492/2024 e 2494/2024 a seguito dell'idoneità tecnica della documentazione presentata dagli operatori economici Sial Srl, Microtec Srl e Codisan Spa, la UOC Acquisizione in data 29/02/2024 per il tramite del MePa, ha avviato, con modalità “Richiesta preventivo”, la negoziazione n. 4115199 – CIG: B09AF99C30 - finalizzata all’acquisizione della documentazione amministrativa e dell’offerta economica;

**TENUTO CONTO ANCORA CHE**, entro il termine ultimo per la presentazione della documentazione, fissato per le ore 13:00 del 06/03/2024 è pervenuta esclusivamente dall’operatore economico Sial Srl, la documentazione amministrativa, risultata conforme e l’offerta economica per un importo complessivo pari a € 12.208,00 IVA al 22% esclusa;

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

**VERIFICATO** che, ai sensi di quanto disposto all’art. 55 del d.lgs. 36/2023, i termini dilatori previsti dall’articolo 18, commi 3 e 4, dello stesso decreto, non si applicano agli affidamenti dei contratti di importo inferiore alle soglie di rilevanza europea;

**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 che trattasi le cui caratteristiche essenziali sono qui riassunte:

- Fine che con il contratto si intende perseguire e relativo oggetto: svolgimento della sperimentazione in ambito laboratoristico;
- Importo del contratto: € 16.123,18 IVA al 22% esclusa e, dunque, pari a € 19.670,28;
- 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

# Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

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;

**RILEVATO**, preliminarmente, come le prestazioni di cui in oggetto non possano rivestire un interesse transfrontaliero certo, secondo quanto previsto dall'articolo 48, comma 2, del Decreto Legislativo 36/2023, in primo luogo per il suo modesto valore, assai distante dalla soglia comunitaria;

**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;
- 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;

**TENUTO CONTO** che gli affidamenti diretti, ancorché preceduti da una consultazione tra più operatori, sono contraddistinti da informalità e dalla possibilità per la stazione appaltante di negoziare le condizioni contrattuali con vari operatori, nel rispetto dei principi di cui al D.lgs. 36/2023;

**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 delle stesse e della remota possibilità che un inadempimento verificatosi in sede di esecuzione contrattuale possa arrecare significative ripercussioni alla stazione appaltante;

**VERIFICATO** che, ai sensi di quanto disposto all'art. 55 del d.lgs. 36/2023, i termini dilatori previsti dall'articolo 18, commi 3 e 4, dello stesso decreto, non si applicano agli affidamenti dei contratti di importo inferiore alle soglie di rilevanza europea;

**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	2024
501010317997	920-Reagenti Su Fondi PNRR	€ 4.210,83
501010311999	920 - dispositivi medici monouso su fondi PNRR	€ 878,40
101020501997	920-attrezzaure scientifiche su Fondi PNRR	€14.581,05

# Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

**TENUTO CONTO CHE** i suddetti oneri – così come individuati nel dispositivo – sono oggetto di contabilità separata e sono coperti per un totale di € 19.670,28 IVA al 22% inclusa, da una quota parte dei fondi Progetto PNRR-MR1-2022-12375877 – CUP: E57G22000350001\_PNRR\_M6\_5, intestati al Prof. Giuseppe Novelli, *Principal Investigator* e Direttore della UOC Laboratorio Genetica Medica;

**VISTO:**

- il D.Lgs 23/06/2011 n. 118 “Disposizioni in materia di armonizzazione dei sistemi contabili e degli schemi di bilancio delle Regioni, degli Enti Locali e dei loro organismi, a norma degli articoli 1 e 2 della Legge 05/05/2009, n. 42”;
- l’art. 29, comma 1, lett. c) del citato D.Lgs 23/06/2011 n. 118 che definisce, tra l’altro, la contabilizzazione degli investimenti acquistati con contributi in conto capitale;

**VISTA** la casistica applicativa denominata “*Documento n. 1 - La sterilizzazione degli ammortamenti*”, emessa in data 17 settembre 2012 dal Ministero della Salute e dal Ministero dell’Economia e delle Finanze;

**VERIFICATO CHE**, ai sensi dell’art. 29, comma 1, lett. c) del citato D.Lgs 23/06/2011 n. 118 che per quanto riguarda la definizione del suddetto incremento patrimoniale lo stesso è quantificabile, IVA inclusa, in €14.581,05 e verrà iscritto sul sottoconto 101020501997 “920-attrezzature sanitarie e scientifiche su fondi PNRR” per l’anno 2024:

- con riferimento agli oneri di cui all’ammortamento saranno iscritti in rate costanti sul sottoconto economico 511010105000 “Ammortamenti di Attrezzature sanitarie e scientifiche” e nel corrispondente sottoconto patrimoniale 101020502000 “*F.do amm.to attrezzature sanitarie scientifiche*”, secondo il piano di ammortamento che avrà inizio dalla data di collaudo;
- con riferimento alla sterilizzazione dei relativi oneri di ammortamento, si procederà alla registrazione dei corrispondenti importi sul sottoconto 407020101000 - Quota imputata all’esercizio dei finanziamenti per investimento da Regione secondo il piano di ammortamento;

**DATO ATTO, ALTRESÌ, CHE** come previsto nella Deliberazione n. 1080 del 21/09/2023, trattandosi di affidamento inferiore ai € 60.000,00 non si provvede all’accantonamento dei fondi per le funzioni tecniche, ex 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 alcuno scostamento rispetto al budget di assegnazione di cui alla DDG n. 1510 del 29/12/2023 ad oggetto “*Proposta di Bilancio Economico Preventivo (BEP) per l’esercizio 2024 ai sensi dell’art. 25 del D.Lgs n. 118/2021 e ss.mm.ii.*” approvato dal CdA nella seduta del 30/12/2023;

**CONSIDERATO CHE**, ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari, i CIG risultano essere:

- Life Technologies Italia – B09628727D;
- Bio-Rad Laboratories S.r.l – B098AC3650;
- S.I.A.L. S.r.l. – B094AF99C30;

**PRESO ATTO** che il Dirigente/Responsabile proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso, a seguito dell’istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è legittimo e utile per il servizio pubblico;

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

**DELIBERA**

per i motivi e le valutazioni sopra riportate, che formano parte integrante del presente atto:

# Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

1. di autorizzare l'affidamento diretto, ai sensi dell'art. 50 comma 1 lett. b) del D.Lgs. 36/2023, per la fornitura di materiale vario da laboratorio e apparati per elettroforesi per lo svolgimento delle attività relative al progetto PNRR-MR1-2022-12375877, per un importo complessivo pari ad € 16.123,18 IVA al 22% esclusa e, dunque pari a € 19.670,28 così suddiviso:
  - € 2.089,20 IVA al 22% inclusa, in favore dell'operatore economico Life Technologies Italia;
  - € 2.687,32 IVA al 22% inclusa, in favore dell'operatore economico Bio-Rad Laboratories S.r.l.;
  - € 14.893,76 IVA al 22% inclusa, in favore dell'operatore economico S.I.A.L. S.r.l.;

2. di dare atto che gli importi di cui al punto 1, troveranno copertura sulla somma stanziata a valere su una quota parte dei fondi PNRR-MR1-2022-12375877 – CUP: E57G22000350001\_PNRR\_M6\_5, intestati al Prof. Giuseppe Novelli, *Principal Investigator* del Progetto, saranno oggetto di contabilità separata ed andranno a gravare sui seguenti sottoconti e per l'esercizio di seguito riportato:

Sottoconto	Descrizione	2024
501010317997	920-Reagenti Su Fondi PNRR	€ 4.210,83
501010311999	920 - dispositivi medici monouso su fondi PNRR	€ 878,40
101020501997	920-attrezzature scientifiche su Fondi PNRR	€14.581,05

dando atto che:

- con riferimento agli oneri di cui all'ammortamento saranno iscritti in rate costanti sul sottoconto economico 511010105000 "Ammortamenti di Attrezzature sanitarie e scientifiche" e nel corrispondente sottoconto patrimoniale 101020502000 "*F.do amm.to attrezzature sanitarie scientifiche*", secondo il piano di ammortamento che avrà inizio dalla data di collaudo;
- con riferimento alla sterilizzazione dei relativi oneri di ammortamento, si procederà alla registrazione dei corrispondenti importi sul sottoconto 407020101000 - Quota imputata all'esercizio dei finanziamenti per investimento da Regione secondo il piano di ammortamento;
3. di dare atto che trattandosi di affidamento inferiore a € 60.000,00 non si provvede all'accantonamento dei fondi per le funzioni tecniche, ex art. 45 del D.Lgs. 36/2023 come da Regolamento approvato dal PTV con Deliberazione n.1085 del 21/09/2023;
  4. di dare atto che detti oneri non comportano per l'anno 2024 alcuno scostamento rispetto al budget di assegnazione di cui alla DDG n. 1510 del 29/12/2023 ad oggetto "*Proposta di Bilancio Economico Preventivo (BEP) per l'esercizio 2024 ai sensi dell'art. 25 del D.Lgs n. 118/2021 e ss.mm.ii.*" approvato dal CdA nella seduta del 30/12/2023;
  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 dare atto che, il RUP, a seguito del ricevimento di apposita dichiarazione di disponibilità da parte del Prof. Giuseppe Novelli, Direttore della UOC Laboratorio Genetica Medica della Fondazione PTV e *Principal Investigator* del menzionato Progetto PNRR-MR1-2022-12375877 – CUP: E57G22000350001\_PNRR\_M6\_5, nomina lo stesso quale DEC deputato alla verifica del corretto adempimento delle prestazioni oggetto dell'affidamento di cui al punto 1;
  8. di dare atto che per ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari, i CIG risultano essere i seguenti:
    - Life Technologies Italia – B09628727D;

# Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

- 
- Bio-Rad Laboratories S.r.l – B098AC3650;
  - S.I.A.L. S.r.l. – B094AF99C30;

9. di trasmettere il seguente provvedimento:

- al Prof. Giuseppe Novelli, Direttore della UOC Laboratorio Genetica Medica e *Principal Investigator* del Progetto PNRR-MR1-2022-12375877 – CUP: E57G22000350001\_PNRR\_M6\_5 per gli adempimenti di competenza;
- agli uffici competenti al fine di aggiornare la contabilità intestata al Prof. Giuseppe Novelli, *Principal Investigator* del Progetto PNRR-MR1-2022-12375877 – CUP: E57G22000350001\_PNRR\_M6\_5;

10. di provvedere agli adempimenti in materia di comunicazioni e trasparenza di cui agli artt. 20 e 23 del D.Lgs. 36/2023.

La presente deliberazione non presenta allegati.

La presente deliberazione è posta in pubblicazione all'Albo pretorio *online* sul sito *web* istituzionale aziendale [www.ptvonline.it](http://www.ptvonline.it) per quindici giorni consecutivi ed è resa disponibile, tramite canale telematico, al Collegio dei Revisori.

ANDREA MAGRINI  
Il Direttore Generale f.f.

Acq



UOC Acquisizione Forniture, Servizi e Lavori

<p><b>RICHIESTA ACQUISTO N° 001</b> del 25/12/24</p> <p><b>Ditte consigliate:</b> SIAL, CODISAN, Microtec</p>	<p><b>Progetto PNRR-MRI-2022-12375877</b> Development of an integrated tool based on genetic, epigenetic and clinical analysis to optimize the diagnosis, prognosis and treatment of myotonic dystrophies (GEPINDM)</p> <p><b>Commessa d'ordine:</b> PNRR_M6-5 <b>Presenza d'atto con deliberazione n°</b> .....</p>
---	--

QUANTITA	OGGETTO	Cod. Prodotto	Costo unitario	Voce di spesa	importo stanziato a budget
30	GUANTI NITRILE SMALL CONF.100 PZ			Supplies	€ 240,00
30	GUANTI NITRILE MEDIUM CONF.100 PZ			Supplies	€ 240,00
30	GUANTI NITRILE LARGE CONF.100 PZ			Supplies	€ 240,00
30	TIPS MICRO 0,1-10UL N/STER CF.1000			Supplies	€ 660,00
30	TIPS 200UL YELLOW NONSTER.CF1000			Supplies	€ 660,00
30	TIPS 1000UL BLU NONSTER.CF.1000			Supplies	€ 720,00
3	PROVETTE POLIPR.15 ML CF.500			Supplies	€ 198,00
3	PROVETTE CONICHE 30X115 50ML CF500			Supplies	€ 225,00
3	8 PCR TUBES STRIP			Supplies	€ 180,00
3	8 PCR CAPS STRIP, FLAT, CLEAR			Supplies	€ 90,00
3	SCATOLE CRIOGENICHE IN PP 100 POZZETTI			Supplies	€ 135,00
				Netto	€ 3.588,00
				IVA	22%
				Totale	€ 4.377,36

Inviare il materiale a:  
 Prof. Giuseppe Novelli  
 UOC Genetica Medica - 1° piano linea C  
 POLICLINICO TOR VERGATA  
 Viale Oxford 81  
 00133 Roma

IL TITOLARE DEI FONDI  
 Prof. Giuseppe Novelli

*(Signature)*

PTV FONDAZIONE PTV POLICLINICO TOR VERGATA  
 Dip. Oncematologia  
 U.O.C. Laboratorio Genetica Medica  
 8701283200000167  
 Il Direttore  
 PROF. NOVELLI

PTV PROTOCOLLO ESTERNO ENTRATA 0002492/2024 con data: 25/01/2024 16:46:59



Acq



UOC Acquisizione Forniture, Servizi e Lavori

RICHIESTA ACQUISTO N° <b>003</b> del <u>25/1/2024</u>  Ditte consigliate: Life Technologies	Progetto PNRR-MRI-2022-12375877 Development of an integrated tool based on genetic, epigenetic and clinical analysis to optimize the diagnosis, prognosis and treatment of myotonic dystrophies (GEPINDM)  Commessa d'ordine: PNRR_M6-5 Presa d'atto con deliberazione n° .....
---	--

QUANTITÀ	OGGETTO	Cod. Prodotto	Costo unitario	Voce di spesa	importo stanziato a budget
2	FG,OPTICAL ADHESIVE			Supplies	€ 519,00
1	TF,OPTICAL FAST 96-WELL PLT			Supplies	€ 1.100,16
1	Costi di gestione				€ 48,00
					€ -
					€ -
					€ -
					€ -
					€ -
				Netto	€ 1.667,16
				IVA 22%	
				Totale	€ 2.033,94

Inviare il materiale a:  
 Prof. Giuseppe Novelli  
 UOC Genetica Medica - 1° piano linea C  
 POLICLINICO TOR VERGATA  
 Viale Oxford 81  
 00133 Roma

IL TITOLARE DEL FONDO  
**Prof. Giuseppe Novelli**  
 DIR. CITOGENETICA  
 UOC Laboratorio Citogenetica  
 020120820000167  
 P.T.V. POLICLINICO TOR VERGATA

Quotation: **D5340049**  
January 19, 2024

**Important: The quote number MUST be stated when ordering.**

**Life Technologies Italia**

Fil. Life Technologies Europe BV  
c/o Segreen Business Park  
Via S. Bovio 3  
20054 Segrate (MI)  
Fax No: 039/8389492 -Fax Verde: 800302505  
Tel. Uff. Ordini: 039 8389490 - 800872987  
Email: [Italy.order@thermofisher.com](mailto:Italy.order@thermofisher.com)  
[www.thermofisher.com](http://www.thermofisher.com)  
P.IVA : / CF: IT 12792100153  
C.C.I.A.A. Milano : 91763/99/MI

<b>Quotation Number</b>	D5340049
<b>Valid from</b>	19/01/2024
<b>Valid to</b>	30/04/2024

POLICLINICO TOR VERGATA FOR: FONDAZIONE PTV . VLE OXFORD 81  ROMA, 00133 IT <b>ATTN: Prof Novelli</b>
--

We are pleased to quote on your requirement as follows:

Line No	Catalogue number	Description	Min Qty	List Price Per Unit	Discount Price/ Discount %	Net Price Per Unit	Additional Charge	Extended Price
1	4311971	FG,OPTICAL ADHESIVE COVERS EACH	2	€357,00	25.00	€267,75		€535,50
2	4366932	TF,OPTICAL FAST 96-WELL PLT 200 BULK  MicroAmp Fast Optical 96-Well Reaction Plate with Barcode, 0.1 mL. 200 plates  Life Technologies 96-well Fast Thermal Cycling Plate is designed specifically for the Life Technologies 96-well 0.1mL Fast Thermal Cyclers and 96-well 0.1mL Fast Real-Time Thermal Cyclers.  Life Technologies Fast Thermal Cycling Plate has been optimized for the superior fit and function when used on	1	€1.568,00	28.00	€1.128,96		€1.128,96

PTV PROTOCOLLO ESTERNO ENTRATA 0002495/2024 - con data: 25.01.2024 17:00:54

the96-well 0.1mL Fast Thermal Cyclers and 96-well 0.1mL Fast Real-Time Thermal Cyclers. Use of the plate with any other Life Technologies instruments may cause severe damage.

Total :

€1.664,46

PTV PROTOCOLLO ESTERNO ENTRATA 0002495/2024 con data: 25/01/2024 17:00:54

### Additional Terms and Conditions

Gentile Cliente,

I prezzi in offerta non includono IVA e spese di trasporto che verranno dettagliati nell'eventuale conferma d'ordine.

Salvo differenti accordi, le nostre condizioni di consegna standard, applicabili alla presente offerta sono le seguenti:

#### HANDLING CHARGES (contributo spese gestione ordine)

Ordini inferiori a € 2,000.00 (IVA esclusa): € 48.00 + IVA / Ordine  
Ordini superiori a € 2,000.00 (IVA esclusa): No spese

#### SPESE AGGIUNTIVE

Wet/dry ice: € 48.00 + IVA / Ordine  
Hazardous Goods: € 48.00 + IVA / Ordine  
Spese Oligo and siRNA synthesis in tubi: € 12.00 + IVA / Ordine  
Spese Oligo e siRNA Synthesis in piastre: € 70.00 + IVA / Ordine

**ATTENZIONE: IN CASO DI CODICI PER KIT / COMBO, LA PRESENZA DI COMPONENTI CHE VIAGGIANO A TEMPERATURA CONTROLLATA E/O HAZARDOUS GENERANO L'APPLICAZIONE DEL SOVRAPPREZZO PER GHIACCIO/HAZARDOUS ANCHE SE NON ESPRESSAMENTE CITATO IN OFFERTA ALLA VOCE "SPESE AGGIUNTIVE"**

ATTENZIONE: l'evasione dell'eventuale ordine di acquisto e la conferma delle condizioni di pagamento sono subordinate all'approvazione del fido da parte del Credit Department della Life technologies Europe B.V.

Imposta di bollo assolta in modo virtuale ai sensi dell'art. 15, DPR n. 642/1972. Autorizzazione n. 25716/2015 rilasciata dall'Ufficio Territoriale di Milano 2 in data 3 Marzo 2015.

Pagamento: rimessa diretta 90 gg data fattura, salvo quanto pattuito in sede di trattativa.

Banca d'appoggio:

BANK OF AMERICA FILIALE DI MILANO - Via Manzoni 5, 20121 Milano

IBAN IT10J0338001600000012869025

C/C intestato a Life Technologies Italia Filiale della Life Technologies Europe B.V.

Termine di consegna: 8/10 gg dalla data di ricevimento ordine, salvo mancata disponibilità.

IVA: Importo IVA esclusa, a Vostro carico nella misura di legge.

**\*\* Gli sconti indicati nella presente offerta non sono cumulabili ad altre promozioni eventualmente in essere\*\***

Life Technologies Italia fil. Life Technologies Europe BV si riserva di modificare le suddette condizioni di vendita dandone tempestiva comunicazione alla Clientela.

Per qualsiasi informazione in merito il nostro rappresentante commerciale di riferimento ed il Customer Care sono a vostra disposizione al n. 039-8389490.

Si prega di intestare gli ordini a:

Life Technologies Italia  
Fil. della Life Technologies Europe B.V.  
Via San Bovio 3  
20054 Segrate MI  
CF e PI 12792100153

**Oggetto: Dichiarazione di Esclusiva Distribuzione**

Egregi Signori,  
con riferimento alla Vostra richiesta, vi informiamo che i beni riportati in offerta sono distribuiti in Italia in via esclusiva dal gruppo Thermo Fisher Scientific del quale Life Technologies Italia fil. Life Technologies Europa B.V. fa parte.

In fede,

Life Technologies Italia  
Filiale della Life Technologies Europe B.V.  
*Gilda Ferrante*

Institore e Legale Rappresentante

**Tonino Anelli**  
Sales Representative  
tonino.anelli@thermofisher.com

PTV PROTOCOLLO ESTERNO ENTRATA 0002495/2024 con data: 25/01/2024 17:00:54

The following customers are eligible to use this quotation:

Shipping Number  
10286005

Ship-to name  
POLICLINICO TOR VERGATA

PTV PROTOCOLLO ESTERNO ENTRATA 0002495/2024 con data: 25/01/2024 17:00:54

**Life Technologies – condizioni generali di vendita**

La ringraziamo per l'interesse manifestato nell'acquisto dei nostri prodotti. In qualità di nostro apprezzato cliente, vogliamo rendere la Sua esperienza il più semplice possibile. Qualora avesse domande sui prezzi o sulla nostra procedura di ordinazione, La preghiamo di contattare il Servizio clienti. Troverà i numeri di telefono sul sito: [www.thermofisher.com](http://www.thermofisher.com).

**1. Condizioni contrattuali**

1.1 Le presenti condizioni contrattuali (**condizioni**) si applicano ai prodotti e ai servizi da noi venduti e forniti. Alcuni prodotti e servizi sono coperti licenze software. Condizioni d'uso riportate in etichetta o altri condizioni contrattuali scritte non incluse in queste (**condizioni supplementari**). Tali **condizioni supplementari** sono indicate nel preventivo, sul nostro sito web e nel materiale cartaceo allegato al prodotto o al servizio. È possibile anche chiederne delle copie al Servizio clienti. Le presenti **condizioni**, unitamente al preventivo (laddove esista) e alle **condizioni supplementari** (laddove esistano), costituiscono il contratto (**contratto**) di vendita e acquisto di prodotti o servizi. Il **contratto** verrà stipulato dietro nostra accettazione dell'ordine del cliente, che può avvenire a mezzo invio di conferma scritta o a mezzo fornitura diretta di quanto ordinato. Il **contratto** viene stipulato tra il cliente e la società Life indicata sul preventivo, sulla conferma d'ordine o sulla bolla di spedizione. Qualora le condizioni dei documenti contrattuali siano in conflitto tra loro, sarà rispettata la seguente priorità: preventivo, **condizioni supplementari** e infine le presenti **condizioni**.

**2. Consegna, titolarità e ordinazione**

2.1 Ci occuperemo di soddisfare le date di consegna indicate nell'ordine, qualora la merce sia disponibile e secondo i tempi di spedizione applicabili. L'ora o la data di consegna sono puramente indicative e il tempo non sarà un fattore essenziale (ciò significa che il tempo non è un termine fondamentale ai sensi del presente **contratto**).

2.2 A volte accettiamo di effettuare consegne ripartite. In tal caso potremmo inviare una fattura separata per ciascuna consegna. Dopo l'invio, non sarà possibile annullare l'ordine. Qualora fosse di aiuto posticipare la consegna, contattare il Servizio clienti.

2.3 Tutti i nostri prodotti sono consegnati FCA (Incoterms 2010). I prodotti si ritireranno spediti al momento della relativa consegna al corriere presso le nostre sedi. A questo punto il cliente diventa responsabile di rischi, perdite o danni. Qualora il prodotto venga perso o danneggiato durante il trasporto, cercheremo di aiutare il cliente a gestire il problema con il corriere. Il cliente sarà titolare legale dei prodotti (a eccezione del software, per cui conserviamo la titolarità legale) ad avvenuta ricezione da parte nostra dell'intero controvalore monetario.

**3. Ispezione**

3.1 Ci impegniamo a inviare prodotti in buone condizioni. Il cliente può restituire prodotti danneggiati o difettosi dopo la ricezione, o correggere le manchevolezze possibili, contattando il Servizio clienti entro cinque giorni dal ricevimento dei prodotti. Il Servizio clienti darà istruzioni sulla restituzione dei prodotti e sulla sostituzione ove necessario. Qualora non ricevessimo contatti entro cinque giorni, prenderemo atto dell'accettazione dei prodotti, pur continuando a rispettare i diritti del cliente ai sensi della garanzia.

3.2 Nel caso di forniture di prodotti personalizzati secondo Sue istruzioni, specifiche o direttive. Lei potrà restituire solo quei prodotti che non siano conformi alle istruzioni, specifiche o direttive che Lei ha dato. In tal caso potremmo sostituire il prodotto personalizzato ovvero rimborsare il prezzo che Lei ha pagato.

**4. Prezzo**

Il prezzo per i prodotti e i servizi è indicato nel preventivo inviato al cliente. Qualora non esistesse un preventivo, il prezzo sarà quello indicato nel listino applicabile al paese di residenza nella data in cui riceviamo l'ordine. I prezzi, indicati sul preventivo o in fattura, non includono imposte (quali IVA), spese o tasse governative che potrebbero essere applicabili all'ordine. Qualora lo fossero, il cliente dovrà pagare le imposte o tasse addebitate in fattura. Il cliente è altresì responsabile delle spese di spedizione e di gestione, laddove esistenti. Anche queste spese saranno addebitate in fattura. Per dettagli completi sulla nostra politica di spedizione standard, contattare il Servizio clienti.

**5. Pagamento**

5.1 Il cliente è tenuto a pagare le fatture entro 90 giorni dalla data della fattura, nella valuta indicata nella stessa. Ciascun ordine rappresenta una transazione separata e non è possibile dedurre pagamenti relativi a un ordine dall'importo dovuto per un altro ordine.

5.2 In caso di ritardo nei pagamenti, senza conseguenze sugli altri nostri diritti, avremo la facoltà di:

- sospendere la consegna o recedere dal **contratto**;
- respingere gli ordini futuri; e
- addebitare una penale per ritardato pagamento a un tasso dell'1% mensile (12% annuale) o alla somma massima concessa dalla legge, in qual caso il cliente sarà tenuto a pagare questa penale immediatamente.

5.3 Qualora fossimo obbligati a nominare una società di recupero crediti per le somme dovute dal cliente, avremo la facoltà di recuperare tutti i costi ragionevoli ad essa legati, incluse tutte le spese legali associate ragionevoli.

**6. Utilizzo dei prodotti e restrizioni**

6.1 Se non altrimenti indicato nelle **condizioni supplementari**, tutti i prodotti sono a solo scopo di ricerca e non per uso terapeutico o diagnostico su uomini o animali. Il cliente è tenuto a usare i prodotti nel rispetto delle nostre indicazioni.

6.2 Se non altrimenti stabilito nelle **condizioni supplementari**, non forniamo prodotti per verifiche normative da parte di governi o altri organismi, inoltre non li certifichiamo per l'uso clinico, terapeutico o diagnostico, per sicurezza ed efficacia, o per qualsiasi altro uso o applicazioni specifici. Il cliente dovrà accertarsi che l'uso che ne farà sia in linea con tutte le leggi applicabili, oltre che con i regolamenti e le politiche governative locali. Il cliente dovrà ottenere tutte le approvazioni e i permessi relativi e necessari di cui potrebbe aver bisogno. Inoltre, dovrà accertarsi che i prodotti siano adatti all'uso specifico.

**7. Installazione di strumenti e servizi ad essi legati**

7.1 Per ogni strumento acquistato possiamo fornire: installazione, formazione, manutenzione, riparazioni e qualsiasi altro servizio concordato esclusivamente con il cliente. Per dettagli completi sui nostri piani di assistenza sugli strumenti e sugli altri termini e condizioni applicabili, contattare il Servizio clienti.

7.2 Qualora installassimo o prestassimo assistenza a uno strumento presso le sue sedi, il cliente dovrà accertarsi che lo spazio di lavoro in cui lo strumento dovrà essere o è collocato sia sicuro. Il cliente dovrà spostare lo strumento (privo di imballaggio) su un piano per evitare qualsiasi manovra manuale supplementare. Solitamente non installiamo o prestiamo assistenza su strumenti contenuti in stanze per vettori virali di livello 3, se non altrimenti precedentemente concordato con il cliente per iscritto. Non installiamo o prestiamo assistenza su strumenti contenuti in stanze per vettori virali di livello 4.

**8. Garanzie limitate****8.1. Garanzie per le parti consumabili**

A meno che una garanzia scritta diversa sia inclusa nel materiale inviato con il prodotto, o sia coperta in un periodo di garanzia obbligatorio vigente nel paese del cliente, ci accetteremo che ciascuna parte consumabile soddisfi la descrizione indicata nei nostri cataloghi pubblicati e nelle **condizioni supplementari** associati. Questa garanzia ha validità dalla consegna delle parti consumabili fino alla data di scadenza o di validità o per il numero di utilizzi indicato. Qualora non venga fornita una data di scadenza o un numero di utilizzi, la garanzia avrà validità di 12 mesi dalla data di consegna del prodotto.

**8.2 Garanzie per gli strumenti**

A meno che una garanzia scritta diversa sia inclusa nel materiale inviato con il prodotto, o sia coperta in un periodo di garanzia obbligatorio vigente nel paese del cliente, ci accetteremo che gli strumenti, diversi dal software, siano esenti da difetti di materiale e manodopera e funzionino in conformità alle specifiche pubblicate al momento della consegna e per 12 mesi dall'installazione. Questa garanzia non avrà validità superiore a 15 mesi dalla data di spedizione. Ci accetteremo che le parti di ricambio acquistate presso di noi o installate da noi, o da un'azienda da noi certificata come installatore autorizzato, siano esenti da difetti di materiale e manodopera per tre mesi dalla data di consegna. Se superiore, si applicherà il periodo di garanzia originale dello

strumento su cui la parte viene installata. Non garantiamo parti che il cliente non abbia acquistato da noi poche non siano state da noi installate. Le parti non installate da noi vengono vendute come sono.

#### 8.3 Garanzia per servizi legati agli strumenti

A meno che una garanzia scritta diversa sia inclusa nel materiale inviato con il prodotto, o sia coperta in un periodo di garanzia obbligatorio vigente nel paese del cliente, ci acceiteremo che i nostri servizi siano svolti ai sensi dei consueti standard di diligenza per il relativo settore di installazione, riparazione o manutenzione.

#### 8.4 Esclusioni

Le nostre garanzie non si applicano a difetti o anomalie causati da:

- fonti esterne quali corti circuiti o voltaggi errati:  normale usura e consumo;
- strumenti venduti al cliente come prodotto "usato";
- contatto con sostanze chimiche o campioni non autorizzati o usati inadeguatamente;
- parti escluse dalla garanzia nelle **condizioni supplementari** dello strumento;
- riparazione, modifica, alterazione o installazione eseguite da soggetti diversi da noi o da un soggetto autorizzato;
- rimozione, uso o manutenzione dei nostri prodotti in modo inappropriato, inadeguato o non autorizzato, quali mancato rispetto delle nostre istruzioni o guide sul funzionamento, l'uso degli strumenti nel mancato rispetto delle guide ambientali o d'uso, o il funzionamento degli strumenti con software, materiali o altri prodotti non approvati;
- fabbricazione, se in accordo alle specifiche indicate dal cliente;
- installazione di software o l'interfaccia o l'uso dello strumento con software o prodotti non approvati; o  negligenza o incidenti causati dal cliente.

#### 8.5 Richieste di interventi in garanzia.

Se un prodotto non soddisfa la garanzia, si dovrà informare il Servizio clienti per iscritto il prima possibile sull'anomalia riscontrata durante il periodo di garanzia. Se la richiesta di intervento per un prodotto è valida, decideremo se sostituire o riparare il prodotto o rimborsare il prezzo corrisposto, dopo che il cliente avrà restituito il prodotto secondo le istruzioni ricevute dal Servizio clienti. In caso di richiesta valida di intervento per il servizio, decideremo se effettuare di nuovo l'assistenza o rimborsare il prezzo pagato dal cliente per quel servizio. Qualora il cliente volesse inoltrare un reclamo per inadempienza della garanzia sul servizio, dovrà inviarlo entro 90 giorni dal completamento del servizio. Per quanto a noi concesso dalla legge, la nostra unica responsabilità, e l'unico rimedio concesso al cliente, sarà svolgere di nuovo i servizi, o rimborsare il cliente del prezzo pagato per quei servizi. La decisione spetta alla nostra azienda.

#### 8.6 Limitazioni

Queste garanzie si applicano solo al cliente e non sono trasferibili. Per reclami per mancato rispetto della garanzia, non pagheremo importi superiori al prezzo corrisposto dal cliente per il prodotto o i servizi. Queste garanzie sono esclusive. Non forniamo altre garanzie per prodotti o servizi. Ciò include qualsiasi garanzia implicita che il prodotto è idoneo alla vendita o a uno scopo particolare, o garanzie legate a non violazione dei diritti altrui, o che abbiano a che fare con risultati ottenuti dal cliente dall'uso del prodotto o del servizio, scaturente da una normativa o da prestazione, gestione o uso. A tale proposito la nostra azienda non si assume alcuna responsabilità.

#### 9. Prodotti di terzi

Non convalidiamo o offriamo garanzie su prodotti non fabbricati da noi, acquistati dal cliente tramite uno dei nostri canali di vendita. Qualora il cliente acquistasse tale tipo di prodotti, verrà informato che questo acquisto è governato dai termini contrattuali di un'altra azienda. Il cliente dovrà contattare il produttore direttamente per assistenza sul prodotto, per garanzie e per richieste di interventi in garanzia.

#### 10. Prodotti personalizzati

10.1 Se ci dovesse ordinare la fornitura di un prodotto personalizzato (per esempio, un kit oligonucleotide per rilevare sequenze di acido nucleico da Lei indicate), noi potremo rifiutarci di progettare o realizzare il prodotto, in qualsiasi momento nel corso della progettazione o della fabbricazione, ove il prodotto fosse inidoneo all'uso o non commerciabile. In tal caso La informeremo il prima possibile e Lei non dovrà rimborsarci le spese da noi sostenute con riferimento prodotto.

10.2 In caso di ordine di prodotti personalizzati, Lei ci garantisce che:

- ci ha dato tutte le informazioni in Suo possesso in merito ad eventuali rischi biologici, radiologici e chimici riferibili al maneggio e trasporto dei materiali da Lei forniti, nonché al fatto di rimanere esposti agli stessi e al loro uso; e
- Lei ha il diritto di chiederci di fabbricare il prodotto.

#### 11. Proprietà intellettuale

11.1 Il cliente è consapevole che la nostra azienda è proprietaria di tutti i diritti di proprietà intellettuale legati ai nostri prodotti e servizi. Salvo quanto diversamente previsto in **condizioni aggiuntive** applicabili, con la vendita dei prodotti, concediamo un diritto limitato e non trasferibile, ai sensi di tale proprietà intellettuale, di usare la quantità di prodotti acquistata solo per i fini degli studi interni del cliente. La vendita di un prodotto non comporta l'attribuzione, espressa, implicita o altrimenti, del diritto di rivendere i nostri prodotti ovvero i componenti degli stessi. A meno che non abbiamo espressamente dichiarato qualcosa di diverso nelle **condizioni aggiuntive**, non attribuiamo alcun diritto di usare i nostri prodotti in impieghi commerciali di qualsivoglia genere, incluse, senza limitazione, attività produttive, fornitura di servizi di controllo della qualità o commerciali quali servizi di "reporting" sui risultati della attività del cliente per un compenso o altro corrispettivo. Ove il cliente avesse bisogno di diritti per uso commerciale dei nostri prodotti (incluso il diritto di rendere servizi a pagamento), è cortesemente invitato a contattare il nostro ufficio licenze esterne all'indirizzo [outlicensing@lifetech.com](mailto:outlicensing@lifetech.com). Nella misura in cui l'uso del nostro prodotto da parte del cliente sia fuori dall'oggetto del contratto, sarà responsabilità esclusiva del cliente acquisire ulteriori diritti di proprietà intellettuale con riferimento a tale uso (**diritti aggiuntivi**) senza pregiudizio della nostra facoltà di far valere i nostri diritti di proprietà intellettuale.

11.2 Le invenzioni (siano esse brevettabili o meno), scoperte, miglioramenti, informazioni, know-how, o altri risultati che siano concepite, sviluppate, scoperte, messe in pratica, ovvero generate da o per noi, da Lei assieme a noi, nella progettazione e fabbricazione di un prodotto personalizzato, saranno nostra proprietà intellettuale. Lei ci trasferirà tutti i Suoi diritti relativi ad eventuale proprietà intellettuale in comunione. Lei si impegna inoltre a collaborare con noi (a nostre spese), a nostra richiesta, al fine di proteggere e registrare i nostri diritti riferiti a tale proprietà intellettuale.

11.3 Il cliente non potrà vendere, concedere in locazione od in uso, trasferire ovvero cedere strumenti che contengano o che necessitino software per il funzionamento o altro impiego, se prima non cancella in via definitiva o disinstalla il software. Le licenze relative ai nostri prodotti di software non sono trasferibili.

#### 12. Indennizzo per proprietà intellettuale

12.1 Il cliente riceverà un rimborso per i risarcimenti stabiliti in giudizio, in una causa legale per violazione ai danni del cliente stesso, qualora tale causa sia fondata su un'istanza che abbia stabilito che la produzione e la vendita di un prodotto abbiano violato i brevetti, copyright, marchi o altri diritti di proprietà intellettuale del querelante. Questa clausola si applicherà qualora, al momento della consegna del prodotto al cliente, fossimo stati realmente a conoscenza del diritto di proprietà intellettuale di questi e in caso di reale violazione. Questo indennizzo non si applica a pretese che possono sorgere basate su (i) un inadempimento del cliente al contratto, (ii) l'omesso acquisto di **diritti aggiuntivi applicabili**, (iii) prodotti realizzati, assemblati o etichettati secondo le istruzioni, le specifiche o altre indicazioni del cliente, (iv) l'uso che il cliente faccia dei prodotti ovvero, qualora li venda, (v) modifiche fatte dal cliente o da terzi, o (vi) prodotti provenienti da terzi. Questo indennizzo è la nostra unica responsabilità verso il cliente e l'unico rimedio per il cliente per tali istanze. Come condizione per questo indennizzo, il cliente dovrà:

- inviarcì comunicazione scritta non appena viene a conoscenza di tali istanze;
- non ammettere responsabilità o agire ulteriormente ai sensi di tale istanza per evitare di influire sulla nostra difesa;
- permetterci di controllare la difesa o la transazione dell'istanza, e  fornircì informazioni, collaborazione e sostegno ragionevoli.

12.2 Qualora una terza parte avanzi una pretesa contro di noi per violazione del proprio diritto di proprietà intellettuale basata su

- prodotti fabbricati per il cliente secondo le sue istruzioni, specifiche, o altre indicazioni;
- un inadempimento del cliente al contratto;
- l'omesso acquisto di **diritti aggiuntivi applicabili**;
- l'uso da parte nostra di materiali che il cliente ci ha fornito;

• sulle modifiche del cliente ad un prodotto, sul modo in cui i prodotti vengono dallo stesso utilizzati o venduti, il cliente sarà tenuto a risarcire qualsiasi domanda, perdita, danno, responsabilità e spesa (incluse ragionevoli spese legali e gli altri costi per la difesa o per la liquidazione di qualsiasi pretesa) sostenuti in conseguenza a istanza tale pretesa.

#### 12.3 Evitare istanze

La nostra azienda desidera evitare istanze di violazione della proprietà intellettuale. Se crediamo che un prodotto possa essere soggetto a un'istanza per la violazione della proprietà intellettuale, il cliente dovrà metterci in grado di:

- garantire per lo stesso il diritto di continuare a usare il prodotto;
- sostituire il prodotto con uno adeguato con funzionalità simili; o
- comunicare al cliente di restituire il prodotto, in tal caso il cliente sarà rimborsato del prezzo pagato, nel caso di strumenti, dedurremo un importo ragionevole per uso, danneggiamento e obsolescenza dello strumento. Sarà nostra cura decidere quale opzione scegliere.

#### 13. Limiti di responsabilità

12.1 Per quanto concesso dalla legge, non ci riterremo legalmente responsabili di risarcimenti di danni esemplari, consequenziali, incidentali, speciali o indiretti (in qualsiasi maniera causati) ovvero per perdita di profitti, di dati, commerciali, di avviamento o di profitto (in qualsiasi maniera causati) a cui il cliente potrebbe incorrere ai sensi di questo contratto o che potrebbe scaturire dai nostri prodotti o servizi o in relazione ad essi. Ciò si applica anche qualora ricevessimo notizia della possibilità di tali danni. La responsabilità massima legata a questo contratto (in qualsiasi maniera la perdita e/o il danno siano stati causati) sarà pari all'importo versato dal cliente per il prodotto o il servizio acquistati. Questa condizione non influisce sulla nostra responsabilità legale per morte o lesioni personali causate da negligenza, frode o dichiarazione falsa dolosa o da qualsiasi altra responsabilità che non possiamo escludere per legge.

13.2 I tempi di consegna sono solo indicativi e non ci riterremo responsabili di qualsiasi perdita, spesa, procedura legale o danno causati da una consegna ritardata.

#### 14. Controllo sull'esportazione

I prodotti e le informazioni ricevuti dal cliente sono governati dalle leggi e dai regolamenti sul controllo delle esportazioni locali, europee e americane. Il cliente non è autorizzato a, direttamente o indirettamente, vendere, esportare, riesportare, trasferire, dirottare o altrimenti inviare qualsiasi prodotto o informazione (inclusi prodotti derivati dai nostri prodotti o informazioni o basati su questi) a qualsiasi destinazione, azienda o soggetto proibiti ai sensi delle leggi e dei regolamenti locali, europei e americani.

#### 15. Contratto completo

Il presente contratto rappresenta l'intero accordo tra le parti per i prodotti e i servizi da noi forniti al cliente ai sensi del contratto stesso. Sostituisce qualsiasi accordo precedente tra le parti (sia esso scritto o orale). Respingeremo altri condizioni indicati nell'ordine di acquisto o in documenti simili se non qui inclusi.

#### 16. Altre condizioni

16.1 Non ci riterremo responsabili per la mancata esecuzione del presente contratto, qualora l'inadempienza sia dovuta a circostanze che esulano dal nostro ragionevole controllo. In alcune situazioni, potremo usare il nostro giudizio ragionevole e suddividere i prodotti disponibili per la consegna in modo equo tra i clienti.

16.2 Qualora non riuscissimo a far valere i nostri diritti ai sensi del presente contratto, ciò non significherà che non lo potremo fare in futuro. Se le condizioni, o parte di queste condizioni saranno ritenuti da qualsiasi corte di giurisdizione competente non validi e non applicabili, ciò non influirà sulle condizioni restanti. Nessun soggetto, diverso dalle parti in causa, godrà di questi diritti ai sensi delle presenti condizioni o di qualsiasi contratto di cui le presenti condizioni formano parte.

16.3 Il cliente acconsente a mantenere la riservatezza su informazioni o istruzioni commerciali (inclusi, senza limitazione, i prezzi) o tecniche (incluse sequenze genetiche, oligotipi o oligo-sequenze) che riceve da noi in seguito a discussioni, trattative e altre comunicazioni tra le parti relative ai prodotti o ai servizi.

#### 17. Legge applicabile

Questo contratto è governato dalle leggi italiane. Per qualsiasi controversia sarà esclusivamente competente il Foro di Milano.



Dipartimento di Oncoematologia  
SGQ certificato a Norma UNI EN ISO 9001:2015

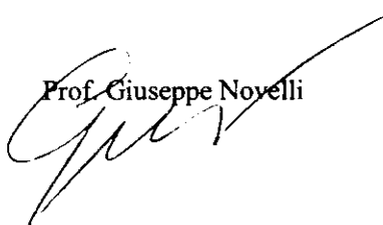
U.O.C. Laboratorio di Genetica Medica  
Direttore: Prof. Giuseppe Novelli

Alla c.a. **UOC Acquisizioni**  
**Policlinico Tor Vergata**

**Oggetto: Dichiarazione di unicità**

In relazione alla richiesta di ordine allegata, si comunica che sono stati selezionati i prodotti della ditta Life Technologies che ne è distributore esclusivo come da dichiarazione inclusa nell'offerta.

Cordialmente,

Prof. Giuseppe Novelli  


Roma, 25 gennaio 2024

PTV PROTOCOLLO ESTERNO ENTRATA 0002495/2024 con data: 25/01/2024 17:00:54

*Acc*



UOC Acquisizione Forniture, Servizi e Lavori

RICHIESTA ACQUISTO N° 004 del <i>25/1/2024</i>  Ditte consigliate: Biorad	Progetto PNRR-MRI-2022-12375877 Development of an integrated tool based on genetic, epigenetic and clinical analysis to optimize the diagnosis, prognosis and treatment of myotonic dystrophies (GEPINDM)  Commessa d'ordine: PNRR_M6-5 Presa d'atto con deliberazione n° .....
---	--

QUANTITÀ	OGGETTO	Cod. Prodotto	Costo unitario	Voce di spesa	importo stanziato a budget
1	POWERPACK BASIC POWER SUPPLY			Equipment (buying)	€ 455,20
1	EU power cable, IEC coupler C13/C14 220V			Equipment (buying)	€ -
2	Sub-Cell GT Sys w 15 x 10 cm Tray/Caster			Equipment (buying)	€ 1.628,52
1	Spedizione				€ 30,00
					€ -
					€ -
					€ -
					€ -
					€ -
				Netto	€ 2.113,72
				IVA	22%
				Totale	€ 2.578,74

INVIARE IL MATERIALE a / SHIP GOODS to:  
 Giuseppe Novelli  
 Viale Oxford 81

IL TITOLARE DEI FONDI  
**Prof. Giuseppe Novelli**  
 PTV FONDAZIONE PTV POLICLINICO TOR VERGATA  
 Via Oraziostrada  
 U.O.C. Laboratorio di Chimica Medica  
 00133 TOR VERGATA (RM)  
 06 77091117

PTV PROTOCOLLO ESTERNO ENTRATA 0002496/2024 con data: 25/01/2024 17:04:51

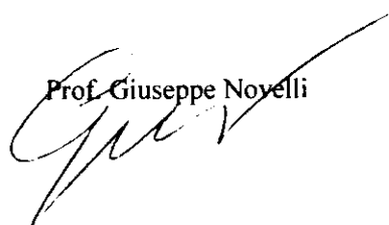
Alla c.a. **UOC Acquisizioni**  
**Policlinico Tor Vergata**

**Oggetto: Dichiarazione di unicità**

In relazione alla richiesta di ordine allegata, si comunica che sono stati selezionati i prodotti della ditta BIORAD che ne è distributore esclusivo come da dichiarazione inclusa nell'offerta.

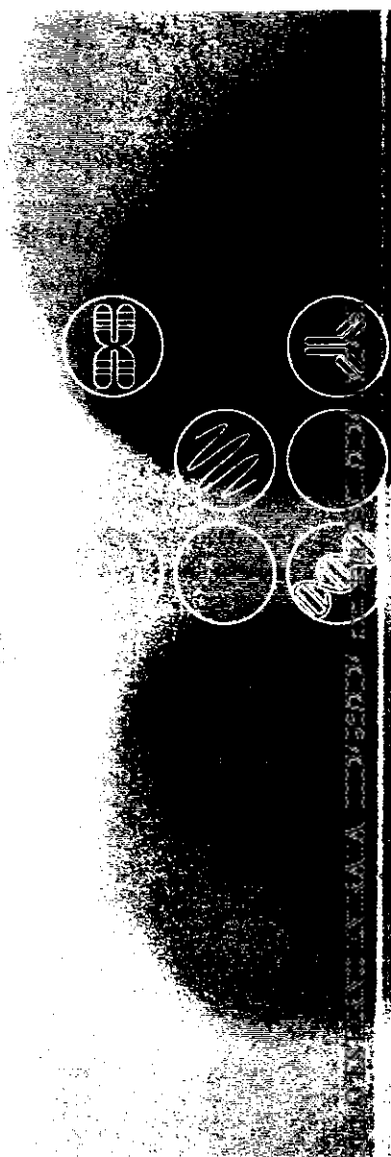
Cordialmente,

Prof. Giuseppe Novelli



Roma, 25 gennaio 2024





# FOND. PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Prepared by Stefano Descandi

QQ461280-CPQ23

PTV PROTOC...

Prof. Novelli,,

Thank you very much for your inquiry.

Enclosed please find the requested quote. If this offer meets your requirements, please send your order to [italy\\_orders@bio-rad.com](mailto:italy_orders@bio-rad.com). Please also cite the **Bio-Rad quotation number QQ461280-CPQ23**.

After receiving your order, we will prepare the delivery of the items and, if necessary, the installation of the instruments. You will receive the invoice after shipping or installation.

If you have any questions, please do not hesitate to contact me.

Sincerely,

Stefano Descandi

Account Manager

+39 393357516204

[stefano\\_descandi@bio-rad.com](mailto:stefano_descandi@bio-rad.com)

PTV PROTOCOLLO ESTERNO ENTRATA 0002496/2024 con data: 25/01/2024 17:04:51



Bio-Rad Laboratories S.r.l.  
Via Cellini, 18/A  
20054 Segrate (MI) - Italy  
Freephone: 00 800 00 BIORAD  
(00 800 00 24 67 23)  
Phone: +39 024 94 86 600  
Fax: +39 02 21609534  
VAT No: IT008017201 5 2

Quotation Number :

QQ461280-CPQ23

Date: 21.01.2024

Prof. Novelli,

Dipartimento di Biomedicina e Prevenzione  
Sezione Genetica Medica  
Università di Roma "Tor Vergata"  
Via Montpellier, 00133 Roma, Italia

Phone:

Fax:

Email: virginiaveronicavisconti@gmail.com

Quote Expiration Date: 30.06.2024

Payment Terms: within 90 days Due net

Sales Rep: Stefano Descandi  
stefano\_descandi@bio-rad.com  
+39 393357516204

Incoterms: DDP

Sold To #: 0001068950

Ship To #: 0001068950

Part Number	Qty	Description	List Price	Unit Discount	Unit Net	Extended Price	
1	1645050	1	PowerPac™ Basic Power Supply 100–120/220–240 V, power supply for basic applications such as submerged horizontal gel electrophoresis, includes power cord	592,00 €	20,00%	473,60 €	473,60 €
2	85622	1	EU power cable, IEC coupler C13/C14 220V European Power Cable 220V	11,33 €	100,00%	0,00 €	0,00 €
3	1704481	2	Sub-Cell GT Horizontal Electrophoresis System, 15 x 10 cm tray, with gel caster Horizontal electrophoresis system, includes 15- and 20-well combs, 15 x 10 cm (W x L) UV-transparent tray, gel caster	1.033,00 €	18,00%	847,06 €	1.694,12 €
<b>Total Discount:</b>							501,61 €
<b>Sub Total:</b>							2.167,72 €
<b>Freight:</b>							35,00 €
<b>VAT:</b>							488,85 €
<b>Total:</b>							2.691,57 €

Optional Items

Part Number	Qty	Description	List Price	Unit Discount	Extended Price	
1	698-4110	1	PowerPac Basic ECP	300,00 €	0,00%	300,00 €

Notes



**Tutti i prezzi in offerta NON comprendono l'IVA, che dovrà essere aggiunta al momento dell'acquisto.**

Please mention the quotation number QQ461280-CPQ23 when placing an order.

**Additional Conditions**

We confirm that the company Bio-Rad Laboratories is the sole manufacturer and distributor of the above the offered products. Bio-Rad Laboratories AG is certified according to the standard for quality (ISO 9001) and environmental management systems (ISO 14001).

The special conditions in this offer cannot be granted retrospectively on orders already placed. This offer cannot be combined with other promotions, discounts or framework agreements.

Please note our enclosed terms and conditions.

Bio-Rad Laboratories Srl Via Cellini 18/A Segrate Cap 20054 (MI) C. Fiscale / P. IVA 00801720152 - Capitale Sociale € 5.681.027 i.v. - R.E.A. Milano 807526

PTV PROTOCOLLO ESTERNO ENTRATA 0002496/2024 con data: 25/01/2024 17:04:51



## BIO-RAD LABORATORIES STANDARD TERMS AND CONDITIONS OF SALE

Applicable from 1<sup>st</sup> January 2021

These Standard Terms and Conditions of Sale ("T&Cs") set forth the terms and conditions that apply to all sales of tests and diagnostic, life science and food systems and instruments (the "Products") and quality control management systems (the "Services") by means of a purchase order or other written order ("PO") received by an affiliate of Bio-Rad Laboratories, Inc. or an affiliate in its global group of companies ("Bio-Rad") from the entity identified in the PO as the buyer ("Buyer"). The Buyer is a final user of the Products. Unless additional or derogatory written terms or conditions, or a contract, are concluded between Bio-Rad and the Buyer, these T&Cs exclusively apply to the sales of Products and Services and are referred to herein as the "Agreement".

### 1. Agreement

1.1 Any Agreement formed as mentioned above implies full and unconditional acceptance by Buyer of these T&Cs. General terms and conditions or terms of purchase of Buyer shall under no circumstances be applicable to any individual agreement or PO, even if such terms and conditions are referenced in declarations, documents, orders or in any other way. Any change or amendment to this Section shall only be valid if it is made in writing, is explicitly referring to this Section and is signed by both Bio-Rad and Buyer.

1.2 This Agreement sets forth the entire agreement between Buyer and Bio-Rad with respect the sale of Products and Services and supersedes any and all prior agreements relating to the same subject matter. This Agreement may not be modified, except in writing signed by an authorized Bio-Rad representative. Buyer may not assign this Agreement or any of its rights or obligations hereunder without the prior written consent of Bio-Rad.

1.3 If one of the clauses in this Agreement is deemed or declared invalid, unenforceable, or illegal, the validity of other clauses will not be affected. Bio-Rad reserves the right to change the terms of these T&Cs at any time

### 2. Orders

2.1 Orders must be made in writing, by sending Bio-Rad a PO. A PO constitutes a firm offer by the Buyer and may not be revoked or cancelled at any time. No order can bind Bio-Rad until Buyer receives confirmation that Bio-Rad has accepted the PO. Bio-Rad shall not be bound by any other communication or prior verbal agreements not reduced to writing and signed by Bio-Rad. Bio-Rad will fulfill orders within the limits of its stocks and production capacity. If unable to fulfill Buyer's order, Bio-Rad reserves the right to cancel any PO even if prior accepted by Bio-Rad, to reschedule any delivery or proceed by partial deliveries without being held liable.

2.2 Bio-Rad reserves the right to make changes to the Products or Services at any time. If any such change modifies the cost or time required for the performance of any part of the work under the Agreement, then Bio-Rad and Buyer shall discuss in good faith whether a written modification should be made to the Agreement to adjust the price or delivery schedule, or both. Any claim by Buyer for such an adjustment must be made in writing within thirty (30) days of the receipt of any such notice provided by Bio-Rad.

### 3. Prices and Payment Process

3.1 Prices lists of the Products and Services shall be communicated to the Buyer. Invoices shall be issued on the basis of the price list in force on receipt of PO. Prices may be modified at any time by Bio-Rad subject to one month's notice. All prices for the purchase of Products or Services from Bio-Rad are in the currency stated on the invoice and are exclusive of all taxes, excises, freight and insurance. Buyer shall be liable for such taxes, excises, freight and insurance and these will appear as a separate item on Bio-Rad's invoice. Prices do not include installation and training, unless otherwise stipulated in writing.

3.2 Invoices must be paid in one installment, either by bank transfer on Bio-Rad's account mentioned on the invoice, or by bank collection from the Buyer's account. Payment must occur no later than thirty (30) days from the date of issuance of the invoice. Total or partial non-payment of an invoice on its due date shall (i) render payment of all other outstanding invoices immediately due and payable, without notice of default and (ii) automatically entail the application of default interest on the outstanding amount from the day following the payment date shown on the invoice, at a rate equal to that applied by the European Central Bank to its most recent refinancing operation plus 10 percentage points. In addition to the aforementioned late payment penalties, Buyer shall automatically be liable to pay a fixed indemnity of 40 euros (excluding VAT) to cover recovery costs. Bio-Rad reserves the right to request additional compensation if recovery costs actually incurred exceed this amount. Total or partial non-payment also entitles Bio-Rad to suspend current or future deliveries until full payment of the sums due by Buyer.

### 4. Delivery, Shipment, Reception, Claims and Returns

4.1 Packaging and shipment costs are borne by Buyer. All Products shall be suitably packed in Bio-Rad's standard shipment packaging, marked, and shipped in accordance with Bio-Rad's applicable specifications using a carrier of Bio-Rad's choice. Products may be shipped, depending on lead time and availability, in installments. Each installment shall be invoiced and considered as a separate sale. Unless otherwise agreed, Buyer shall clear any imported Products at the point of import and pay all relevant duties.

4.2 Unless otherwise agreed between Bio-Rad and Buyer, the transfer of risks will take place on the day and at the place of receipt of the Products. Delivery terms (Incoterms 2020) shall be set forth in any Quotation or any precontractual documents provided by Bio-Rad to Buyer. Delivery times provided by Bio-Rad on order confirmation are only indicative. If exceeded, Buyer has no right to cancel a PO, to refuse the Products, to claim damages or to suspend any payment whatsoever. Buyer must be available at the time of delivery. Failing this, the carrier will issue a delivery notice indicating to Buyer the procedure to follow for a new delivery of the Products. In this case, Buyer will assume any financial burden as well as the responsibility related to the non-delivery or late delivery of the Products.

4.3 Buyer shall immediately inspect all deliveries for shipping damage upon receipt. If any damage is noticed, Buyer shall accept the shipment only after the driver has noted the damage on both carrier's and Buyer's copies of the delivery receipt. After delivery, Buyer shall promptly inspect all shipments for concealed shipping damage, defects, or shortages, and notify the carrier within three (3) days and notify Bio-Rad by writing within seven (7) days of delivery (or within 7 days from the date of non-receipt in case of non-delivery). In the absence of such notification, Buyer waives any right to make any claim relating to the defective, damaged or missing Products, including, without limitation, under the warranty set forth herein. If Bio-Rad delivers any Products in quantities that are less than the quantities specified in the PO, Buyer shall notify Bio-Rad of the discrepancy and Bio-Rad shall deliver the confirmed missing allotment of Products. If Bio-Rad delivers any Products in quantities in excess of the quantities specified in the PO, Buyer shall return the amount of the overshipment to Bio-Rad or notify Bio-Rad of intention to retain such overshipment and pay for those quantities of Products actually accepted.

4.4 No Products returns will be accepted without the prior consent of Bio-Rad. All claims must be received within seven (7) days following receipt of the Products by the Buyer. If Bio-Rad accepts to take back the Products, Bio-Rad will send an authorization number to the Buyer. Buyer will return the Products in original conditions, following Bio-Rad guidelines. Unless Bio-Rad has made an order regarding the nature or quantity of Products ordered by the Buyer, returns costs of the Products to Bio-Rad will be borne by the Buyer.

### 5. Reservation of ownership

5.1 Products are sold under reservation of ownership to the extent legally permissible under applicable law. They remain the property of Bio-Rad until the effective payment of their entire price. According to article 4.2, risks of loss and deterioration of the Products as well as the damages they could cause are transferred to Buyer as from their reception. The Products may not

PTV PROTOCOLLO ESTERNO ENTRATA 0002496/2024 con data: 25/01/2024 17:04:51



**BIO-RAD LABORATORIES STANDARD TERMS AND CONDITIONS OF SALE**  
**Applicable from 1<sup>st</sup> January 2021**

be subject to any modification, transformation, alteration or pledge before full payment of their price. In the event of a claim, the Products found will be deemed to be the last ones invoiced and will therefore be taken back up to the amount of the unpaid invoices.

5.2 The Buyer shall inform Bio-Rad of any threat or action that may jeopardize its ownership right over the Products. In the event of receivership or judicial liquidation of the Buyer, the latter undertakes to inform Bio-Rad as soon as possible and, subject to mandatory legal provisions in force, Bio-Rad may terminate ongoing orders.

## **6. Warranty**

6.1 Bio-Rad warrants that Products comply with instructions intended to the user. It is only applicable to the Buyer and claims from third parties will not be honored. It is not transferable from the original Buyer to a subsequent owner. Non-consumable Products are typically warranted against defects in materials and workmanship for twelve (12) months from the date of delivery. Actual warranty period ("Warranty Period") appears on the packaging inserts or on the invoice. Consumable Products are warranted until the stated expiration date. Non-consumable spare parts purchased by Buyer carry a three (3) months warranty. If Bio-Rad receives notice of defects during the Warranty Period, Bio-Rad shall, at its sole discretion, either repair or replace Products which prove to be defective, provided that defect is not caused by the exclusions stated below. Any repair or replacement does not renew the warranty. All other legal guarantees are excluded.

6.2 Buyer agrees to provide full access to its premises for the purpose of installation or repair and guarantees that all instruments and work areas that are in contact with biohazardous or hazardous materials are decontaminated prior to service intervention or return of Products to Bio-Rad. In case of non-respect of this obligation, Bio-Rad reserves the right (i) to suspend its intervention until the material no longer presents a risk for the persons it will have designated to carry out the intervention, or (ii) to send back to Buyer the Products, the cost of transport being at the Buyer's expense. Buyer shall promptly notify Bio-Rad of any change in location to installed Products during the Warranty Period.

6.3 The warranty provided above does not cover damages caused by normal wear and tear, accident resulting from negligence, lack of supervision or maintenance, misuse of the Products, use with inappropriate reagents or consumables, disaster (which will include, but not be limited to, fire, flood, water, wind, and electrical surge). The warranty does not cover Products sold through an unauthorized reseller, Products not used in accordance with Bio-Rad's published documentation or which have been repaired or modified or parts which have been replaced by Buyer or any other person without the prior written consent of Bio-Rad. This Agreement does not include an extended warranty, any free Products or Services provided to Buyer, any option for the future purchase of Products or Services by Buyer nor any performance guarantees. The warranty does not apply to Products used in a country different from the country in which they were sold to Buyer, nor to Products not supplied by Bio-Rad. Bio-Rad does not warranty that Products or Services will not infringe the intellectual property rights of a third party, either alone or in combination with other products.

6.4 Bio-Rad's liability under this warranty shall be limited to the gross purchase price (or annual service fee) of the relevant PO under which the activity giving rise to liability arises.

## **7. Licensing**

7.1 **Limited License:** Subject to the Agreement, and to specific terms and conditions applicable to a particular Product, Bio-Rad hereby grants to Buyer a non-exclusive, non-transferable, non-sublicensable license to use the Product(s) only in accordance with the written published manuals and instructions provided by Bio-Rad. Buyer understands and agrees that no right or license to any patent or other intellectual property owned or licensable by Bio-Rad is conveyed by this Agreement.

7.2 **Special Licensing Terms for Bio-Rad Digital PCR and Single-Cell NGS Sample Preparation Products:** Purchase of Digital PCR and Single-Cell NGS Sample Preparation products from Bio-Rad includes a limited, non-transferable right under Bio-Rad's intellectual property for Buyer to use the Products for internal research purposes only. Unless expressly stated otherwise in additional Terms and Conditions, no rights are granted for Buyer to distribute or resell the Products, or to use the Products for diagnostic uses and/or patient screening activities. Development of commercial Products or the sale of Products for use on Bio-Rad's Digital PCR and Single-Cell NGS Sample Preparation portfolio of Products requires an additional commercial license from Bio-Rad. Information concerning a license for such uses can be obtained from Bio-Rad. It is the responsibility of the Buyer/end user to acquire any additional intellectual property rights that may be required. The Bio-Rad Digital PCR Systems and/or their use is covered by claims of U.S. patents, and/or pending U.S. and non-U.S. patent applications owned by or under license to Bio-Rad Laboratories, Inc., including, but not limited to, U.S. Patent Nos. 9,089,844; 9,126,160; 9,216,392; 9,347,059; 9,500,664; 9,562,837; 9,636,682; 9,649,635; and 9,896,722.

7.3 **Products Marketed for Research Use Only.** Products marketed by Bio-Rad for research use only do not have the approval or clearance of the U.S. Food and Drug Administration ("FDA") and/or any other applicable regulatory authority, clearance or registration for in vitro diagnostic ("IVD") use. No license is conveyed or implied for Buyer to use, and Buyer agrees not to use, such Products in any manner requiring FDA or other regulatory approval, clearance or registration relating to IVD use.

## **8. Use, Resale, Export Restrictions**

8.1 Buyer is not licensed to, and agrees not to resell any Bio-Rad-supplied Products, directly or indirectly to any third party for any purpose or use, unless otherwise authorized by Bio-Rad in writing. If Bio-Rad believes that Buyer is purchasing Products other than for its own account without Bio-Rad's consent, Bio-Rad reserves the right to cancel any PO and withhold delivery of any Products.

8.2 Buyer agrees not to re export Products from the country in which Products were originally purchased. The Products are subject to United States, European Union and local export control laws and regulations. Buyer may not, directly or indirectly, sell, export, re export, transfer, divert, or otherwise dispose of any Products to any destination, entity, or person prohibited by United States, European Union or local laws or regulations.

## **9. Compliance with Laws, Anti-Corruption Compliance**

Buyer shall comply with laws and regulations applicable to the performance of its contractual obligations, and, more specifically with respect to anti-corruption. Buyer shall not directly or indirectly make any offer, promise, authorization or payment of anything of value for the purpose of securing discretionary action or inaction or a decision of a government official or any other person or any improper advantage in connection with the receipt of Products or Services. Buyer shall not attempt to solicit any kickback or gratuity from Bio-Rad employees. If Buyer breaches any of its undertakings under this clause, Bio-Rad may immediately terminate any order placed pursuant to these T&Cs and terminate without notice and without liability the business relationship between the parties. In addition, Buyer agrees to indemnify Bio-Rad, to the fullest extent permitted by law, for any loss, damage or expense incurred or suffered by Bio-Rad as a result of such breach.

## **10. Confidentiality**

Buyer undertakes to keep confidential, under all circumstances, all documents and information relating in particular to business secrecy communicated by Bio-Rad for the purposes



## BIO-RAD LABORATORIES STANDARD TERMS AND CONDITIONS OF SALE

Applicable from 1<sup>st</sup> January 2021

of the performance of the Agreement, for the entire duration of its execution and for five (5) years after its execution. Buyer undertakes to use such confidential information and documents only for the purposes of the proper performance of the Agreement. Buyer undertakes to respect and to ensure that all of its employees, agents and any subcontractors respect this confidentiality agreement. Upon Bio-Rad's request, Buyer shall promptly return all documents and other materials received from Bio-Rad. Bio-Rad shall be entitled to injunctive relief for any violation of this Section. This Section does not apply to information that is: (a) in the public domain; (b) known to Buyer at the time of disclosure; (c) rightfully obtained by Buyer on a non-confidential basis from a third party; or (d) required to be disclosed in accordance with law, regulation or legal process.

### 11. Intellectual Property

11.1 All intellectual property rights ("IPR") relating to the Products or Services, as between Buyer and Bio-Rad, are solely and exclusively owned by Bio-Rad or its licensors. Unless otherwise expressly provided, Bio-Rad's sale of Products to Buyer only grants Buyer a limited, non-transferable, non-sublicensable right under such intellectual property, for Buyer to use the quantity of the Products purchased from Bio-Rad.

11.2 Buyer shall immediately notify Bio-Rad in writing of any intellectual property claim against Buyer in relation to the Products. In the event that Bio-Rad chooses to defend the claim, Buyer shall (i) not admit any liability or take any action in connection with the claim, (ii) give Bio-Rad sole control of the defense or settlement of any such claim, (iii) provide reasonable information and assistance in such defense. If Bio-Rad concludes that the Products infringe the IPR of a third party, Bio-Rad may in its sole discretion (i) secure the right for Buyer to continue use of the Products, (ii) replace the Products with similar Products, or (iii) require Buyer to return the Products and provide Buyer with a refund of the purchase price, with a deduction in a reasonable amount for the Products' use, damage, and obsolescence.

11.3 Bio-Rad shall have no responsibility to the extent the Products (i) are supplied according to Buyer's design or instructions, (ii) are modified by Buyer after delivery, (iii) are combined with other devices, methods, systems or processes not furnished by Bio-Rad without its written consent, or (iv) are not used in conformity with Bio-Rad's written instructions.

### 12. Software

With respect to any software incorporated in the Products ("Software"), Bio-Rad hereby grants to Buyer a royalty-free, non-exclusive, non-sublicensable, and non-transferable license to use Software and any related documentation provided to Buyer under this Agreement solely for Buyer's internal business purposes and solely on hardware provided by Bio-Rad. Buyer acknowledges and agrees that the Software and related documentation is provided under license, and not sold, to Buyer. Buyer does not acquire any ownership interest in Software and related documentation under this Agreement. Buyer shall only use Software solely as set forth in the documentation provided by Bio-Rad and this Agreement. This license will automatically terminate when Buyer's lawful possession of the associated hardware provided by Bio-Rad ceases, unless earlier terminated as provided in this Agreement. Buyer shall not to sell, transfer, license, loan or otherwise make available in any form to third parties the Software and related documentation provided hereunder. Buyer may not disassemble, decompile or reverse engineer, copy, modify, enhance or otherwise change or supplement the Software without Bio-Rad's prior written consent. The Software may contain software, content, data, or other materials, including related documentation, that are owned by parties other than Bio-Rad and are provided to Buyer on terms that are in addition to or different from those contained in this Agreement ("Third Party Licenses"). Buyer is bound by and will comply with all Third Party Licenses and any breach of any Third Party License shall be a breach of this Agreement. Buyer is responsible and liable for all uses of the Software and documentation provided by Bio-Rad. Bio-Rad may, at its sole discretion, terminate this license if Buyer fails to comply with any term or condition herein. Buyer shall, upon termination of this license, immediately cease use of and return to Bio-Rad all Software and related documentation to include all copies. Bio-Rad will provide maintenance and support for the Software under its standard operating procedures.

### 13. Limitation of Liability

In no event shall Bio-Rad be liable to Buyer or any third party in the event of failure to comply with the conditions of use of Products provided with technical notices, packaging and instructions specified by Bio-Rad, abnormal use of the Products, fault or negligence or occurrence of an event of force majeure. If Buyer demonstrates that it has suffered a loss resulting from a fault attributable to Bio-Rad, Bio-Rad's liability is limited to the direct material loss suffered by Buyer and Bio-Rad shall not be liable for charges in excess of the purchase price of the Products or Services. It is expressly agreed that Bio-Rad may not be held liable for indirect or immaterial damages of any nature such as, in particular, loss of profit, business, production, exploitation or goodwill caused by Products or Services.

### 14. Force Majeure

Bio-Rad shall not be held liable in the event of delay, total or partial non-performance due to a case of force majeure and other unforeseeable and insurmountable events, in particular in the event of strikes, epidemics, lockouts, manufacturing accidents, acts of third parties, fires, embargoes, supply difficulties. It is expressly agreed that in order to take into account the crisis linked to the Covid-19 epidemic affecting France, Bio-Rad shall not be held liable in the event of (i) the impossibility of obtaining supplies from Bio-Rad suppliers or the impossibility of the latter to meet their own delivery deadlines vis-à-vis Bio-Rad, in particular due to containment measures or any other measures ordered by the competent authorities and (ii) supply difficulties, resulting in particular from the closure of borders, confinements or any other measures ordered by the competent authorities in France or in other States (inside and outside the European Union) in which Bio-Rad has sources of supply. The above assumptions are not exhaustive and Buyer agrees not to hold Bio-Rad liable when Bio-Rad is no longer able to perform its obligations due to the consequences resulting from the Covid-19 epidemic.

### 15. Governing Law and Jurisdiction

The parties expressly agree that the United Nations Convention on Contracts for the International Sale of Goods shall not apply to this Agreement. The Agreement shall only be governed by the laws of Italy. Any dispute relating to the validity, opposability, interpretation, execution of the Agreement, or more generally to the commercial relationship between Bio-Rad and Buyer, will be brought exclusively before a court located in Rome, Italy.

