

DELIBERAZIONE

N° 1500 del 21/11/2024

Struttura proponente UOC ACQUISIZIONE FORNITURE, SERVIZI E LAVORI	Proposta n. 1828 (Digitale) del 15/11/2024
Oggetto: Studio Clinico “OPH1008 - RS 32/16” - Commessa 123. acquisto di reagenti e prodotti diagnostici, per le necessità della Unit Patologie Retiniche della Fondazione PTV. Affidamento diretto, ai sensi dell'art. 50 comma 1 lett. b) del D.Lgs. 36/2023. Bio-Rad Laboratories S.r.l. - € 1.526,22 IVA al 22% inclusa - CIG B44AA42B2CB; S.I.A.L. S.r.l. - € 1.403,00 IVA al 22% inclusa - CIG: B44BEA2B8D; Roche Diagnostics S.p.A. - € 613,00 IVA al 22% inclusa - CIG: B44BDF3B23.	
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> <ul style="list-style-type: none">• <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 15/11/2024
Responsabile del Procedimento: Guerrieri Aida	Data 15/11/2024
Il Direttore Stefano Piccari	Data 15/11/2024
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 (Delegato) Di Pasquale Alessandro	Data 19/11/2024
Parere Direttore Amministrativo <i>Favorevole</i> Stefano Piccari 19/11/2024	Parere Direttore Sanitario <i>Favorevole</i> Andrea Magrini 21/11/2024
Il Commissario Straordinario	<i>Firmato Isabella Mastrobuono</i>
<i>La presente deliberazione si compone di n. 20 pagine, di cui n. 14 pagine di allegati, che ne formano parte integrante e sostanziale</i>	

Fondazione PTV

POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

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.;

DATO ATTO CHE:

- il Presidente della Regione Lazio, con proprio Decreto n. T00089 del 15 maggio 2024, ha disposto «*di nominare Commissario straordinario dell'AOU Policlinico Tor Vergata la Dott.ssa Isabella Mastrobuono, 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 16/05/2024, ha nominato *ai sensi dell'art. 18 dello Statuto della Fondazione PTV, la dott.ssa Isabella Mastrobuono Commissario straordinario della Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata, a decorrere dal 16 maggio 2024, per tutta la durata del commissariamento dell'AOU PTV fino alla nomina del nuovo Direttore generale*», dando atto che la stessa «*dott.ssa Isabella Mastrobuono svolgerà, in forza del Decreto del Presidente della Regione Lazio n. T00089 del 15 maggio 2024, le residue funzioni di gestione dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Tor Vergata*»;

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”;

VISTA la nota in atti prot. 20949 del 17/09/2024 (Allegato 1) con la quale il Prof. Federico Ricci, Responsabile della Unit Patologie Retiniche della Fondazione PTV, ha richiesto di poter utilizzare una quota parte pari ad € 3.550,00 dei proventi derivanti dallo Studio Clinico “OPH1008 - RS 32/16”, di cui è il Responsabile

Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

Scientifico, per l'acquisto di reagenti e prodotti diagnostici necessari per lo svolgimento delle attività di ricerca afferenti dello Studio Clinico sopracitato;

ACQUISITE le offerte dei prodotti richiesti, allegate alla sopracitata nota del Prof. Federico Ricci, il cui valore complessivo risulta essere pari a € 2.903,46 oltre IVA, così suddivisi:

ha allegato le offerte dei seguenti operatori economici:

- Bio-Rad Laboratories S.r.l. – € 1.251,00 oltre IVA - offerta UQ577658-CPQ24;
- S.I.A.L. S.r.l. – € 1.1150,00 oltre IVA - offerta 0010940/24;
- Roche Diagnostics S.p.A. – € 502,46 oltre IVA - offerta Q1052144-P0067452;

CONSIDERATO ANCORA CHE la UOC Affari Generali – Settore Sperimentazioni Cliniche, a seguito della richiesta di utilizzo fondi da parte del Prof. Federico Ricci, ha comunicato, alla UOC Acquisizione forniture, servizi e lavori con nota a mezzo posta elettronica del 01/10/2024 (Allegato 2), di aver impegnato con Rep.74/24 l'importo di € 3.550,00;

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

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 delle attività di ricerca afferente allo Studio Clinico "OPH1008 - RS 32/16";
- Importo del contratto: € 2.903,46 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;

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";

Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

- 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;

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

DATO ATTO CHE per quanto riguarda la definizione degli oneri derivanti dal presente provvedimento, gli stessi, pari a complessivi € 3.542,22 IVA al 22% inclusa, graveranno sul seguente sottoconto per l'anno 2024:

Sottocosto	Descrizione	2024
501010317999	Reagenti- acquisto da sperimentazioni cliniche	€ 3.542,22

TENUTO CONTO CHE i suddetti oneri – così come individuati nel dispositivo – sono coperti per un totale di € 3.542,22 IVA al 22% inclusa, da una quota parte dei fondi dello Studio Clinico "OPH1008 - RS 32/16" - Commessa 123 e, sarà oggetto di contabilità separata;

DATO ATTO, ALTRESÌ, 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 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;

DATO ATTO CHE ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari, avvalendosi della Piattaforma Telematica S.TEL.LA sono stati acquisiti i seguenti CIG tramite i seguenti Registri di sistema:

- Bio-Rad Laboratories S.r.l. - PI215079-24 - CIG B44AA42B2C;
- S.I.A.L. S.r.l. - PI215396-24- CIG: B44BEA2B8D;
- Roche Diagnostics S.p.A. - PI215389-24 - CIG: B44BDF3B23

PRESO ATTO che il Dirigente 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;

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 in frontespizio riportato, formulato per quanto di rispettiva competenza;

Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

DELIBERA

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

- di autorizzare l'utilizzo di una quota parte dei fondi dello Studio Clinico "OPH1008 - RS 32/16" - Commessa 123, di cui il Prof. Federico Ricci è il Responsabile Scientifico, per l'acquisto di reagenti e prodotti diagnostici, necessari alla svolgimento delle attività di ricerca afferenti dello Studio Clinico sopracitato, ai sensi dell'art. 50 comma 1 lett. b) del D.Lgs. 36/2023, per un importo complessivo pari a € 3.542,22 IVA al 22% inclusa, in favore dei seguenti operatori economici e per i seguenti importi:
 - Bio-Rad Laboratories S.r.l. – € 1.526,22 IVA al 22% inclusa;
 - S.I.A.L. S.r.l. – € 1.403,00 IVA al 22% inclusa;
 - Roche Diagnostics S.p.A. – € 613,00 IVA al 22% inclusa;
- di dare atto che l'importo di cui al punto 1 troverà copertura sulla somma stanziata a valere su una quota parte dello Studio Clinico "OPH1008 - RS 32/16" - Commessa 123, sarà oggetto di contabilità separata, ed andrà a gravare sul sottoconto e per l'esercizio di seguito indicato:

Sottocosto	Descrizione	2024
501010317999	Reagenti- acquisto da sperimentazioni cliniche	€ 3.542,22

dando 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;

- di dare atto che per tale affidamento non si applica la disciplina art. 45 del D.Lgs. 36/2023;
- 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;
- 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;
- di dare atto che, il RUP, a seguito del ricevimento di apposita dichiarazione di disponibilità da parte della del Prof. Federico Ricci, Responsabile della Unit Patologie Retiniche della Fondazione PTV e Responsabile Scientifico dello Studio Clinico "OPH1008 - RS 32/16", nomina lo stesso quale DEC deputato alla verifica del corretto adempimento delle prestazioni oggetto dell'affidamento di cui al punto 1;
- di trasmettere il presente provvedimento alla UOC Affari Generali – Settore Sperimentazioni Cliniche – al fine di aggiornare la contabilità separata intestata al Prof. Federico Ricci, inerente ai proventi da Sperimentazione Clinica;
- di dare atto che, ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari, avvalendosi della Piattaforma Telematica S.TEL.LA sono stati acquisiti i seguenti CIG tramite i seguenti Registri di sistema:
 - PI215079-24 - CIG B44AA42B2CB - Bio-Rad Laboratories S.r.l.;
 - PI215396-24 - CIG: B44BEA2B8D - S.I.A.L. S.r.l.;
 - PI215389-24 - CIG: B44BDF3B23 - Roche Diagnostics S.p.A.;
- 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 è composta di n. 2 allegato così formato:

- Allegato 1 – prot. 20949/24 richiesta utilizzo fondi, costituito da n. 13 pagg.;

Fondazione PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Sede legale: Viale Oxford, 81 – 00133 Roma

- Allegato 2 – impegno di spesa Sperimentazione Cliniche, costituito da n. 1 pag.

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

Il Commissario Straordinario
ISABELLA MASTROBUONO

Oggetto: Richiesta Utilizzo proventi:

- Attivazione rapporto libero-professionale
 Acquisto materiale

Con la presente il/la sottoscritto/a Federico Ricci, 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
3216	ORH 1008	chiusa	3550	333/13.4.16	chiusa

Totale da utilizzare di € 3550.

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

Distinti Saluti

Roma, 17.9.24

Firma 

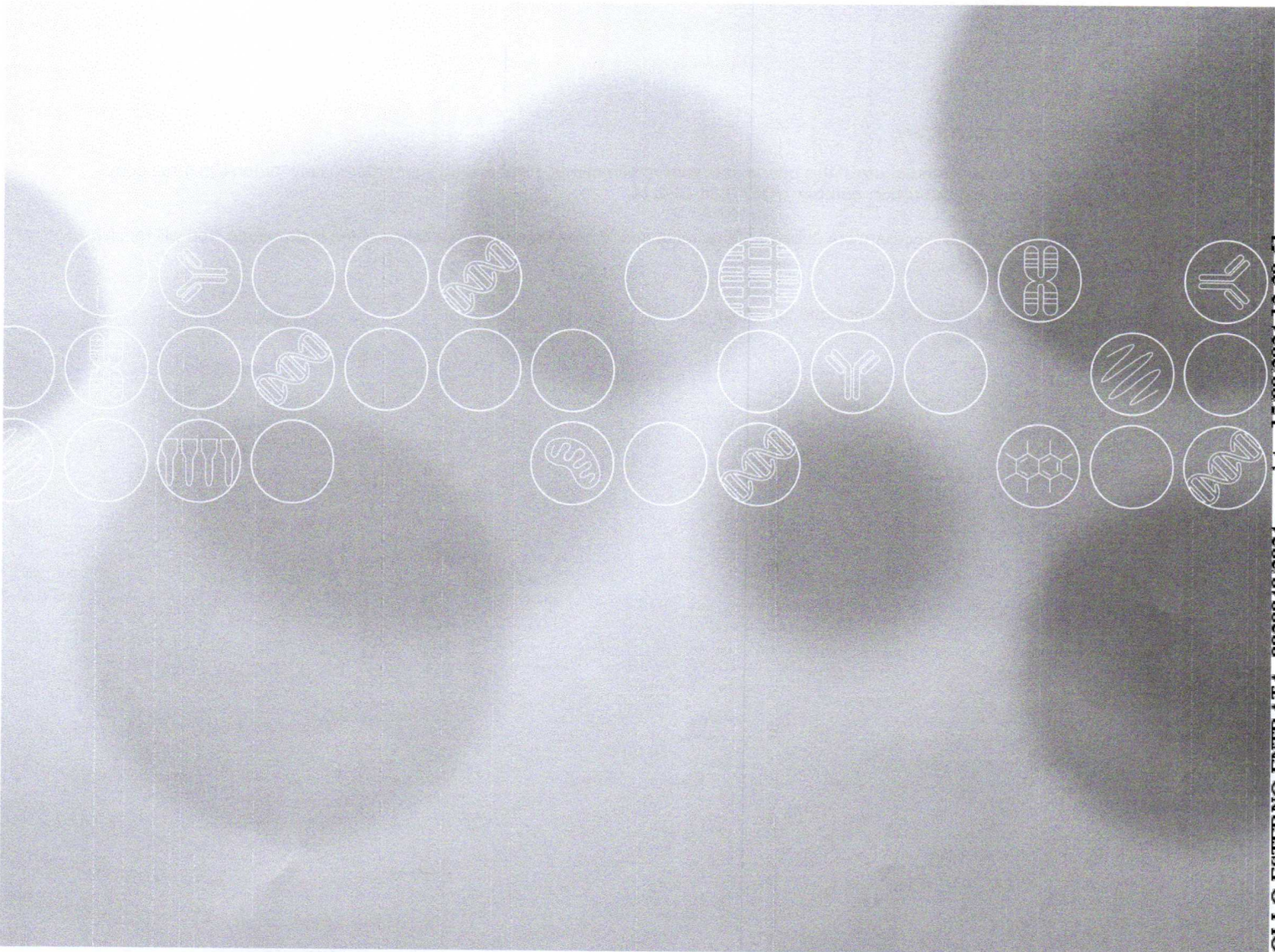
Riservato Ufficio Sperimentazioni Cliniche

Roma _____

N.O. _____

PTV FONDAZIONE PTV POLICLINICO TOR VERGATA
Dip. Benessere della Salute Mentale e Neurologica,
Dentale e degli Organi Sensoriali
Unità Patologia Psichiatrica
9201209 06.2090.1
P.P. 06.2090.1
PROF. FEDERICO RICCI

PTV PROTOCOLLO ESTERNO ENTRATA 0020949/2024 con data: 17/09/2024 12:39:51



FOND. PTV POLICLINICO TOR VERGATA

Prepared by Stefano Descandi

UQ577658-CPQ24

Prof. Federico Ricci,

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. Please also cite the **Bio-Rad quotation number UQ577658-CPQ24**.

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

PTV PROTOCOLLO ESTERNO ENTRATA 0020949/2024 con data: 17/09/2024 12:39:51



Quotation Number :

UQ577658-CPQ24

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

Date: 04.09.2024

Prof. Federico Ricci

FOND. PTV POLICLINICO TOR VERGATA
Unità patologie retiniche cronico degenerativa
Viale Oxford, 81
00133 Roma

Phone:

Fax:

Email: nicole.bertani@students.uniroma2.eu

Quote Expiration Date: 03.12.2024

Payment Terms: within 60 days Due net

Sales Rep: Stefano Descandi
stefano_descandi@bio-rad.com
+39 393357516204

Incoterms: DDP

Sold To #: 0001068382

Ship To #: 0001068950

Part Number	Qty	Description	List Price	Unit Discount	Unit Net	Extended Price	
1	1725124	1	iTaq™ Universal SYBR® Green Supermix, 2,500 x 20 µl rxns, 25 ml (5 x 5 ml) 2,500 x 20 µl reactions, 25 ml (5 x 5 ml), 2x qPCR mix, contains dNTPs, iTaq DNA Polymerase, MgCl ₂ , SYBR® Green I, enhancers, stabilizers, and a blend of passive reference dyes	1.520,00 €	20,00%	1.216,00 €	1.216,00 €

Total Discount: 304,00 €

Freight: 35,00 €

Total: 1.251,00 €

A Simple Way to Manage Your Business Online

My Bio-Rad is a convenient way to manage your Bio-Rad orders and activities. By registering online, you will have access to: online ordering, account prices, batch number visibility, stock availability, shipment tracking, downloadable invoices, and order history.

[Click here to register](#)

If you already have an account, you can redeem this quote by clicking here:

[Add To Cart](#)

Notes



1. Tutti i prezzi in offerta NON comprendono l'IVA, che dovrà essere aggiunta al momento dell'acquisto.
2. Consegna all'attenzione della prof.ssa Francesca Gioia Klinger, Facoltà di Medicina e Chirurgia -- via Montpellier 1, 00133 Roma (RM) sezione istologia e embriologia, Torre E nord 1 piano.

Please mention the quotation number UQ577658-CPQ24 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



BIO-RAD LABORATORIES STANDARD TERMS AND CONDITIONS OF SALE
Applicable from 1st 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 error 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



BIO-RAD LABORATORIES STANDARD TERMS AND CONDITIONS OF SALE
Applicable from 1st 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 warrant 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 1st 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 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.



PREVENTIVO

S.I.A.L. S.r.l.
 Sede legale: Via Giovanni Devoti, 14 - 00167 Roma
 Logistica: Via Oreste Ranelletti, 16 - 00166 Roma
 Tel. 06 6625280 - Fax 066628503

Numero Offerta:

0010940/24

Data Offerta: 04.09.2024

Data Scadenza: 04.12.2024

Codice Cliente:

C2UAZI

Referente Sial:

Ilaria Filesi
 i.filesi@sialgroup.com

Intestatario:

FONDAZIONE PTV POLICLINICO TOR VERGATA
 VIALE OXFORD 81
 ROMA IT

Alla CA:

PROF. RICCI

Informazioni di spedizione:

Codice prodotto/ Descrizione	Quantità	Prezzo unitario €	Prezzo totale €
QG205313 QuantiTect Rev. Transcription Kit (200)	1	1.150,00	1.150,00

Info per invio ordini

Email: info@sialgroup.com
 PEC: sialgroup@pec.it

Modalità di pagamento:

Bonifico 30 gg. d.f. SPLIT

Totale offerta €

1.150,00

I.V.A. esclusa

Note:

Consegna all'attenzione della prof.ssa Francesca Gioia Klinger,
 Facoltà di Medicina e Chirurgia – via Montpellier 1, 00133 Roma
 (RM) sezione istologia e embriologia, Torre E nord 1 piano.

S.I.A.L. srl
 Via Giovanni Devoti 14
 00167 ROMA
 Tel. 06/6625280 – 06/6625209
 P. IVA 00959981002

PTV PROTOCOLLO ESTERNO ENTRATA 0020949/2024 con data: 17/09/2024 12:39:51

CONDIZIONI GENERALI DI VENDITA di SIAL S.r.l.

(Salvo eventuali accordi diversi, formalizzati per scritto da SIAL S.r.l.)

1. Condizioni contrattuali

Le presenti condizioni contrattuali si applicano ai prodotti ed ai servizi offerti da S.I.A.L.

Alcuni prodotti possono essere coperti da licenze di proprietà intellettuale e/o da altre condizioni contrattuali non incluse nelle presenti condizioni, ovvero condizioni supplementari. Le presenti condizioni contrattuali, unitamente al preventivo (laddove esista) ed alle condizioni supplementari (laddove esistano), costituiscono il contratto di vendita ed acquisto di prodotti o servizi. Il contratto viene stipulato tra il Cliente e la Società SIAL S.r.l. 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 ed infine le presenti condizioni contrattuali.

2. Consegna, titolarità e ordinazione

2.1 SIAL S.r.l. cercherà di soddisfare la data di consegna indicata nell'ordine, qualora la merce sia disponibile e secondo i tempi di spedizione applicabili. La data di consegna indicata nell'ordine oppure nel preventivo di SIAL S.r.l. è puramente indicativa ed il tempo non sarà un fattore essenziale (ciò significa che il tempo non è un termine fondamentale ai sensi del presente contratto).

2.2 Il cliente si impegna ad indicare nell'ordine l'indirizzo di consegna preciso, completo di ogni dettaglio necessario utile per il corriere.

2.3 Per evitare ad imprevedibili, seppur rari, disguidi nelle consegne, SIAL S.r.l. raccomanda di avere fisicamente in laboratorio i prodotti ordinati prima di preparare materiale biologico prezioso.

3. Ispezione

SIAL S.r.l. si impegna ad inviare prodotti in buone condizioni ed a confezionarli secondo le indicazioni dei produttori. Il cliente si impegna ad ispezionare attentamente tutti i pacchi al momento dell'arrivo e ad informare SIAL S.r.l. immediatamente di qualunque danno o difformità. In caso di danno o difformità, si prega di conservare anche il materiale di imballaggio della confezione originale, i documenti di accompagnamento e di contattare il Servizio Clienti entro 5 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. Per informazioni è possibile contattare il Servizio Clienti al seguente indirizzo: info@sialgroup.com

4. Prezzo

I prezzi, espressi in Euro, possono essere soggetti a variazioni. Sono validi i prezzi in vigore al momento della spedizione della merce. Qualora ci sia stato un aumento di prezzo dal momento del preventivo, l'ordine non sarà evaso senza l'autorizzazione di SIAL S.r.l. Siamo a disposizione per conferme dei prezzi o per preventivi scritti. Se non diversamente indicato nel preventivo, tutti i prezzi sono da ritenersi al netto di IVA e di ogni altra eventuale spesa che potrebbe essere applicabile all'ordine.

5. Pagamento

5.1 Il Cliente è tenuto a pagare le fatture entro i termini stabiliti nell'offerta. Condizioni diverse dovranno essere concordate con SIAL S.r.l. per iscritto. Ci riserviamo il diritto di richiedere, al momento dell'ordine, il pagamento anticipato o termini di pagamento diversi.

5.2 In caso di ritardo nei pagamenti, avremo la facoltà di addebitare interessi e spese secondo la normativa vigente. 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, secondo la normativa vigente.

5.3 In caso di ritardo nei pagamenti, SIAL S.r.l. avrà la facoltà di sospendere la consegna, recedere dal contratto e di non accettare ordini futuri.

6. Utilizzo dei prodotti e resa

6.1 Se non altrimenti indicato, tutti i prodotti offerti da SIAL S.r.l. sono **ESCLUSIVAMENTE PER USO RICERCA** e non per uso terapeutico o diagnostico su uomini o animali, per sicurezza ed efficacia. Inoltre, nessun prodotto può essere usato per uso cosmetico, come pesticida o prodotto per agricoltura, come additivo alimentare, come prodotto per uso domestico, come riferimento per verifiche normative da parte di governi ed altri organismi (se non altrimenti stabilito per iscritto). **I prodotti non sono utilizzabili come diagnostici in vitro** e si intendono privi di marchio CE, salvo diversa dichiarazione scritta al momento dell'offerta.

6.2 Il Cliente è tenuto ad usare i prodotti nei rispettivi delle dichiarazioni fornite.

6.3 Resta inteso che, prima dell'acquisto, il Cliente si sia preventivamente e dettagliatamente informato sulle caratteristiche del prodotto che deve ordinare. Le caratteristiche dei prodotti e le descrizioni riportate nei vari cataloghi o bollettini, nel tempo, sono soggette ad aggiornamento sulla base della variazione dei processi produttivi e delle nuove conoscenze. Le informazioni disponibili sui vari prodotti (data sheet) sono disponibili on-line, oppure potranno essere richieste a SIAL S.r.l. prima dell'ordine. Il Cliente dovrà accertarsi che i prodotti siano adatti all'uso specifico. Alcuni prodotti, pur avendo dimostrato di funzionare perfettamente in un certo sistema biologico, possono non funzionare allo stesso modo in sistemi biologici diversi.

6.4 Il Cliente dovrà accertarsi che l'uso che farà dei prodotti ordinati 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, i diritti di proprietà intellettuale, le licenze ed i permessi relativi e necessari ai fini dell'uso dei prodotti.

6.5 **Tutti i prodotti dovranno essere trattati solo da personale di laboratorio esperto, professionalmente qualificato, a conoscenza dei rischi potenziali connessi con il loro uso ed addestrati alle buone pratiche di laboratorio.** Informazioni riguardo i rischi potenziali e relativi ai prodotti sono incluse nelle schede di sicurezza. Poiché, per molti prodotti non sono disponibili informazioni sui rischi potenziali, l'assenza di avvertimenti non deve essere interpretata come indicazione della sicurezza di un prodotto. Il Cliente ha la responsabilità di verificare i rischi e di effettuare ulteriori ricerche atte a determinare i pericoli impliciti nell'uso dei prodotti.

7. Garanzie limitate

7.1 Garanzie

SIAL S.r.l. garantisce che i prodotti venduti sono conformi alla composizione ed al grado di purezza descritti al momento della spedizione. Le garanzie si applicano solo al Cliente e non sono trasferibili. La garanzia avrà validità massima di 12 mesi dalla data di consegna del prodotto.

7.2 Limitazione delle garanzie

Queste garanzie sono esclusive e SIAL S.r.l. non riscalda alcuna garanzia, esplicita o implicita.

In particolare vengono escluse: garanzie implicite che il prodotto sia idoneo alla vendita o ad uno scopo particolare; garanzie legate alla non violazione dei diritti altrui, o che abbiano a che fare con risultati ottenuti dal Cliente tramite l'uso del prodotto; garanzie che scaturiscano da una normativa o da prestazione, gestione o uso. In nessun caso SIAL S.r.l. si assume la responsabilità, per l'uso o la manipolazione del prodotto e per conseguenti danni, anche indiretti o accidentali, oppure a terzi.

Qualora venisse dimostrata da parte di SIAL S.r.l. la difformità del prodotto, il solo ed esclusivo obbligo di SIAL S.r.l. è l'unico ricorso concesso al Cliente, sarà, a totale discrezione di S.I.A.L. S.r.l., la sostituzione gratuita di tale prodotto oppure il rimborso del prezzo di acquisto, previa restituzione di tale prodotto secondo le istruzioni fornite da S.I.A.L. S.r.l.

La garanzia decade se il cliente ha stoccato oppure usato impropriamente il prodotto o non lo ha utilizzato in conformità agli standard ed alle normative, oppure non lo ha utilizzato secondo le istruzioni, se esistenti, fornite con il prodotto.

7.3 Reclami

Tutti i ricorsi devono avvenire entro un (1) anno dalla spedizione, indifferente dalla loro tipologia. Il Cliente dovrà comunicare per iscritto, possibilmente a mezzo e-mail, in quale modalità ha impiegato il prodotto, i dettagli sul procedimento eseguito ed ogni altra notizia che possa aiutare il fornitore a distinguere se si è di fronte ad un errore nell'utilizzo o ad un prodotto difettoso. Eventuali problemi nel trasporto o nel confezionamento dovranno essere portati a conoscenza di SIAL S.r.l. **entro e non oltre cinque giorni dal ricevimento.**

8. Proprietà intellettuale

La vendita di un prodotto non concede una licenza sulla proprietà intellettuale in maniera esplicita od implicita.

9. Indennizzo per proprietà intellettuale

9.1 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 una richiesta 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, SIAL S.r.l. fosse stata realmente a conoscenza di un diritto di proprietà intellettuale e in caso di reale violazione. Questo indennizzo non si applica a prodotti SIAL S.r.l. verso il Cliente e l'unico rimedio per il Cliente per tali istanze. Per ottenere questo indennizzo il Cliente dovrà inviare a SIAL S.r.l. una comunicazione scritta non appena viene a conoscenza di tali richieste e fornire a SIAL S.r.l. informazioni, collaborazione e sostegno ragionevoli.

9.2 Qualora una terza parte inoltri un'istanza contro SIAL S.r.l. per violazione del proprio diritto di proprietà intellettuale basata su prodotti fabbricati per il Cliente secondo le sue istruzioni o indicazioni, il Cliente sarà tenuto a risarcire qualsiasi richiesta, perdita, danno, responsabilità e spesa sostenuti in conseguenza a questa richiesta.

9.3 SIAL S.r.l. desidera evitare richieste di violazione della proprietà intellettuale. Se il Cliente ritiene che un prodotto possa essere soggetto a un'istanza per la violazione della proprietà intellettuale, dovrà tempestivamente mettere SIAL S.r.l. a conoscenza del problema potenziale, possibilmente prima dell'acquisto. Se SIAL S.r.l. riscontrerà la validità delle obiezioni del Cliente, chiederà al Cliente di restituire il prodotto eventualmente già acquistato, rimborsandogli il prezzo pagato.

10. Limiti di responsabilità

10.1 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. SIAL S.r.l. non deve ritenersi in ogni caso legalmente responsabile di risarcimenti per danni incidentali, consequenziali, speciali o indiretti (in qualsiasi maniera causati), danni di qualsiasi tipo biologico di qualsiasi natura, la perdita di dati, danni commerciali, di avviamento, perdita di prodotti o reddito (in qualsiasi maniera causati), il mancato realizzo di risparmi, la perdita dei prodotti del Cliente e ogni altra responsabilità del Cliente nei confronti di terze parti in conto di tale perdita, o per ogni lavoro od ogni altra spesa, danno o perdita provocata da tale prodotto, includendo il danno personale o il danno alla proprietà, tranne se tale danno personale o alla proprietà sia causato da grave negligenza da parte di SIAL S.r.l. Ciò si applica anche qualora ricevessimo notizia della possibilità di tali danni.

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

11. Controllo sull'esportazione

I prodotti e le informazioni ricevuti dal Cliente sono governati dalle leggi e dai regolamenti sul controllo delle esportazioni locali, europee ed americane. Il Cliente non è autorizzato a, direttamente o indirettamente, vendere, esportare, riesportare, trasferire o altrimenti inviare qualsiasi prodotto o informazione a qualsiasi destinazione, azienda o soggetto proibiti ai sensi della legge e dei regolamenti locali, europei e americani.

12. Contratto completo

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

13. Altre condizioni contrattuali

13.1 Non ci riteniamo responsabili per la mancata esecuzione del presente contratto, qualora l'inadempienza sia dovuta a circostanze che esulano dal nostro ragionevole controllo.

13.2 Se le condizioni contrattuali, o parte di queste condizioni contrattuali saranno ritenute da qualsiasi corte di giurisdizione competente non valide e non applicabili, ciò non influirà sulle condizioni contrattuali restanti. Nessun soggetto, diverso dalle parti in causa, godrà di questi diritti ai sensi delle presenti condizioni contrattuali o di qualsiasi contratto di cui le presenti condizioni contrattuali formano parte.

13.3 Il Cliente acconsente a mantenere la riservatezza su informazioni o istruzioni commerciali (inclusi, senza limitazione, i prezzi) che riceve da noi in seguito a discussioni, trattative ed altre comunicazioni tra le parti relative ai prodotti o ai servizi.

14. Giurisdizione

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

Sial

S.I.A.L. Srl
Via Giovanni Devoti 14
00167 - Roma, Italia

Tel: +39 06/6625280
Fax: +39 06/6628503
E-mail: info@sialgroup.com

Web: sialgroup.com
C.C.I.A.A. 383067/14/5 - ROMA
Iscr. Trib. 2149 Reg. Società

CHIAMACI AL NUMERO
06 6625280
Capitale Sociale € 45.900,00
C.F. 01086690581
P.IVA 00959981002



Spett.le
POLICLINICO TOR VERGATA UNIT
Patologie Retiniche Cronico Degenerativa
 Viale Oxford, 81 00133 Roma (RM)

Att.ne Prof Prof Federico Ricci

Monza, 03/09/2024

Cod. 3688103014 Offerta N. O1052144-P0067452
 (da citare per qualsiasi comunicazione relativa)

Oggetto: OFFERTA ROCHE

La sottoscritta ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A., società unipersonale, con sede legale ed uffici amministrativi in Monza - Viale G. B. Stucchi, 110 - telefono n. 039/2817.1 e telefax n. 039/2817670 e 039/2817678 - iscritta presso la C.C.I.A.A. di Milano, Monza-Brianza, Lodi - data di iscrizione 05/10/2016 - iscritta nella sezione ordinaria il 19/02/1996 con C.F., P.I. e Registro Imprese al n. 10181220152 - iscritta al R.E.A. di Monza e Brianza n. MB1350535 il 05/10/2016 - Codice attività n. 46.90.00 - Ufficio delle Imposte Dirette in Milano, Via Manin 25,
 Presidente Consiglio di Amministrazione, Amministratore Delegato e Legale Rappresentante Burcak CELIK nata a Osmaniye (Turchia) il 29/09/1973 domiciliato per la carica Viale G. B. Stucchi, 110 - suoi Procuratori:

Sig.ra Concetta Patera nata a Monza (MB) il 06/04/1976, codice fiscale PTRCCT76D46F704G, e Sig.ra Noemi Maria Brambilla nata a Inzago (MI) il 04/11/1972, codice fiscale BRMNMR72S44E317A - sottopone alla Vostra attenzione la propria migliore offerta per quanto segue:

Codice	Descrizione	Quantità per confezione	Unità di misura	Prezzo di listino a confezione (EUR)	Prezzo offerto a confezione (EUR)	Numero confezioni offerte
04729692001	LIGHTCYCLER 480 MULTIWELL PLATE 96			386,50 (trecentootantasei/50)	251,23 (duecentocinquantaquattro/23)	1
05102413001	LIGHTCYCLER480 MULTIWELL PLATE 96, CLEAR	50	Pz	386,50 (trecentootantasei/50)	251,23 (duecentocinquantaquattro/23)	1

TOTALE OFFERTA: EUR 502,46 (cinquecentodue/46) + IVA 22%

Condizioni di fornitura

- I prezzi sono comprensivi di imballo e trasporto per merce resa franco la Vostra sede, per ordini di importo superiore a EUR 300,00. Per ordini di importo inferiore verrà addebitato un costo unico di spedizione pari a EUR 30,00.

Roche Diagnostics S.p.A.
 - società unipersonale

Sede Legale: 20900 Monza MB
 Viale G.B. Stucchi, 110
 Capitale sociale EUR 18.060.000 i.v.
 C.F./P. IVA / Registro Imprese
 Monza/Brianza-Lodi 10181220152

Finance, IT & Business
 Operations
 Tenders Management

Tel. +39-039-2817.1
 Fax +39-039-2817.678-670
 www.roche-diagnostics.it

- IVA a Vs. carico: 22% (ventidueper cento)
- Consegna entro 7 giorni lavorativi dal ricevimento del regolare buono di ordinazione.

Pagamento: Rimessa diretta a 60 giorni

La presente ha validità fino al: 31/12/2025

Per una corretta gestione della fornitura Vi preghiamo di indicare su eventuali ordini o altra corrispondenza il seguente numero di riferimento: **O1052144-P0067452**

La sottoscritta Roche Diagnostics S.p.A. dichiara espressamente;:

- i prodotti menzionati in offerta sono commercializzati in esclusiva in tutto il territorio nazionale da Roche Diagnostics S.p.A. con sede legale in Viale G. B. Stucchi 110, 20900 Monza (MB)

Spedizione e trasporto prodotti

Roche Diagnostics utilizza mezzi di trasporto idonei per il mantenimento costante della temperatura prevista per ogni prodotto. I prodotti ordinati dalla Clientela sono spediti utilizzando corrieri espressi di provata affidabilità che impiegano mezzi a temperatura controllata, garantendo la consegna in perfette condizioni ed in tempi compatibili.

I prodotti che necessitano di conservazione a -20°C sono confezionati in appositi contenitori contenenti ghiaccio secco in modo tale da mantenere la temperatura consigliata.

Roche Diagnostics utilizza vettori certificati ISO 9001 il cui servizio di trasporto a temperatura controllata è stato convalidato e costantemente monitorato.

Tutti i vettori utilizzati sono conformi ai requisiti cogenti in materia di autotrasporto di merci.

“Ai sensi e per gli effetti dell’art. 3 della L. 136/2010, si comunicano gli estremi del conto corrente dedicato, nonché generalità e codice fiscale delle persone delegate ad operarvi:

Deutsche Bank S.p.A. - Via Italia, 44 - 20900 Monza (MB)
C/C 54404 - ABI 03104 - CAB 20400 - CIN W
IBAN IT83W031042040000000054404 - Swift Code DEUTITM1106

1. Patera Concetta, nata a Monza (MB) il 06/04/1976, PTRCCT76D46F704G
2. Ferrari Arnaldo, nato a Pavia il 17/09/1962, FRRRLD62P17G388K
3. Feo Francisco Alberto nato a Buenos Aires (Argentina) il 16/11/1975, FEOFNC75S16Z600Q

Accessi telefonici riservati alla Clientela

E' a disposizione dei nostri Clienti, dalle ore 08.30 alle 17.00 (dal lunedì al venerdì) il seguente numero verde per informazioni relative agli ordini: Tel. 800620621.

Vi invitiamo ad inviare i vostri graditi ordini al nostro numero di fax verde 800640649.

Per ulteriori informazioni riguardanti l'offerta vogliate contattare Maria Laura Giustizieri al numero tel. 3401065963, mail maria_laura.giustizieri@roche.com.

Distinti saluti

ROCHE DIAGNOSTICS S.p.A.
(Firmato Digitalmente)



Concetta Patera Noemi Maria Brambilla

Aida Guerrieri

Da: Sperimentazioni Cliniche
Inviato: martedì 1 ottobre 2024 10:42
A: Aida Guerrieri
Oggetto: IMPEGNO DI SPESA PER ACQUISTO MATERIALE - PROF.RICCI (COMMESSA 123)
Allegati: mod rup Ricci (Acquusto rep 74.24.pdf)

Facendo seguito alla nota di richiesta di utilizzo fondi in atti prot 20949 DEL 17/09/2024- effettuata dalla Prof. Ricci sui fondi derivanti dal protocollo di studio elencato nel modulo in allegato si provvede ad impegnare la quota di euro 3550,00 con repertorio 74/24

Si resta pertanto in attesa di ricevere la corrispondente delibera di liquidazione compensi, non appena adottata, in modo da trasferire il relativo importo nelle "quote utilizzate" oppure l'eventuale comunicazione di non utilizzo.

Cordiali saluti

Federica Magliocchetti

UOC AFFARI GENERALI

UFFICIO SPERIMENTAZIONI CLINICHE

Fondazione PTV "Policlinico Tor Vergata"

Viale Oxford, 81 -

00133 Roma

Tel.06.20904034 - 06.20900165 - 06.20900142 - 06.20903213

e-mail: sperimentazioni.cliniche@ptvonline.it

Ai sensi dell'art. 13 del Regolamento 2016/679/UE La informiamo che la presente e-mail proviene dalla Fondazione Policlinico Tor Vergata - Roma e s'intende inviata per scopi lavorativi. Per tale ragione non è possibile garantire che, rispondendo alla stessa, il contenuto venga visualizzato esclusivamente dal soggetto cui è indirizzata la risposta. Si precisa che le informazioni contenute in questo messaggio sono confidenziali, riservate e a uso esclusivo del destinatario. Qualora lo stesso Le fosse pervenuto per errore, La preghiamo di eliminarlo immediatamente senza farne uso ulteriore dandocene, gentilmente, comunicazione. Grazie.

Pursuant to Article 13 of the Regulation (EU) 2016/679, we inform you that the hereby e-mail comes from Fondazione Policlinico Tor Vergata - Roma and is intended to be sent for working purposes. For this reason it's not possible to guarantee that, by answering to it, the content will be only shown to the individual towards it's addressed. We specify that the information contained in this message are confidential, privileged and for the exclusive use of the addressee. If you have received this e-mail message in error, please delete it immediately without using it any further and kindly notify us. Thank you.