

**Oggetto: Dichiarazione di infungibilità**

Il sottoscritto Olivier Jousson, in qualità di *Responsabile del Laboratorio CISMed-DMA*, con riferimento alla richiesta materiali di importo pari ad euro 32159,2 (+ I.V.A.) per l'acquisto dalla ditta QIAGEN S.r.l, dichiara ed attesta sotto la propria responsabilità che il prodotto 673523 ipsogen JAK2 MutaQuant Kit è insostituibile perché necessario per l'esecuzione del test diagnostico di analisi quantitativa della mutazione V617F del gene JAK2 e i prodotti 19093 Deparaffinization Solution (16ml) e 217504 miRNeasy FFPE Kit (50) sono insostituibili perché necessari per l'esecuzione del test diagnostico di espressione genica su tumore mammario ER+/Her2- in campioni umani mediante tecnologia di Real Time PCR (Test Endopredict). Tali reagenti sono stati utilizzati in un percorso di validazione del test Endopredict all'interno del laboratorio CISMed-DMA in accordo alla norma di accreditamento UNI EN ISO 15189:2013, che indica i "requisiti particolari riguardanti la qualità e la competenza dei Laboratori medici" per la quale il Laboratorio CISMed-DMA ha ottenuto e mantiene l'accreditamento da parte dell'Ente ACCREDIA.

I beni forniti da QIAGEN S.r.l., per le loro specifiche tecniche, come reagenti per l'analisi della variante V617F del gene JAK2 e l'estrazione di RNA da campioni fissati con formalina, inclusi in paraffina, di tessuto canceroso mammario, sebbene di natura fungibile, poiché nel mercato esistono possibili sostituti commercializzati da altri operatori economici, divengono infungibili in quanto necessari a garantire l'esecuzione delle analisi diagnostiche secondo protocolli validati e/o verificati presso il laboratorio DMA.

L'Operatore economico QIAGEN S.r.l. è quindi l'unico presente sul mercato in grado di eseguire la fornitura citata, nel rispetto delle condizioni di fatto e di diritto previste dalla normativa vigente.



**UNIVERSITÀ  
DI TRENTO**

Il Dichiarante, Responsabile del Fondo

Approvato, il Direttore del Centro CISMed

Olivier Jousson

Questo documento, se trasmesso in forma cartacea, costituisce copia dell'originale informatico firmato digitalmente predisposto e conservato presso questa Amministrazione in conformità alle regole tecniche (artt. 3 bis e 71 D.lgs. 82/05). La firma autografa è sostituita dall'indicazione a stampa del nominativo del responsabile (art. 3 D.lgs. 39/1993)