



IL RESPONSABILE FF DELLA S.C. GESTIONE ACQUISTI

Slanzi Sabrina

Per delega del Direttore Generale dell'ASST dei Sette Laghi Dott. Gianni Bonelli, nominato con D.G.R. della Lombardia n. XI/1068 del 17 dicembre 2018

ha assunto la seguente

**DETERMINAZIONE DIRIGENZIALE
N. 1684 DEL 28/12/2022**

OGGETTO: ADESIONE ALLA CONVENZIONE CONSIP PER LA FORNITURA DI UN TOMOGRAFO A RISONANZA MAGNETICA OCCORRENTE ALLA S.C. RADIOLOGIA DEL PRESIDIO OSPEDALIERO DI TRADATE, DI QUESTA ASST SETTE LAGHI, NELL'AMBITO DEL PNRR - COMPONENTI 2 MISSIONE 6 - AMMODERNAMENTO TECNOLOGICO GRANDI APPARECCHIATURE (IMPORTO COMPLESSIVO DI € 917.796,52 IVA COMPRESA).



OGGETTO: ADESIONE ALLA CONVENZIONE CONSIP PER LA FORNITURA DI UN TOMOGRAFO A RISONANZA MAGNETICA OCCORRENTE ALLA S.C. RADIOLOGIA DEL PRESIDIO OSPEDALIERO DI TRADATE, DI QUESTA ASST SETTE LAGHI, NELL'AMBITO DEL PNRR - COMPONENTI 2 MISSIONE 6 - AMMODERNAMENTO TECNOLOGICO GRANDI APPARECCHIATURE (IMPORTO COMPLESSIVO DI € 917.796,52 IVA COMPRESA).

IL RESPONSABILE F.F. DELLA S.C. GESTIONE ACQUISTI

vista la L.R. n. 33 del 30.12.2009 così come modificata dalla L.R. n. 23 dell'11.8.2015 "Evoluzione del sistema sociosanitario lombardo: modifiche al Titolo I e al Titolo II della legge regionale 30 dicembre 2009, n. 33 (Testo unico delle leggi regionali in materia di sanità)" e s.m.i.;

vista la D.G.R. n. X/4481 del 10.12.2015 "Attuazione L.R. 23/2015: costituzione Azienda Socio-Sanitaria Territoriale (ASST) dei Sette Laghi" con sede legale in viale Borri n. 57 – 21100 Varese;

richiamate le seguenti deliberazioni del Direttore Generale:

n. 182 del 7.3.2019 "Approvazione del regolamento dell'Azienda Socio Sanitaria Territoriale dei Sette Laghi per la delega di funzioni di gestione";

n. 574 del 26.10.2022 "Assegnazione dei budget per l'anno 2022. Aggiornamento a seguito del Decreto Regionale di assestamento n. 14896 del 18 ottobre 2022";

richiamato altresì l'atto di delega prot. n. 0066985 del 03.10.2022 con il quale il Direttore Generale dell'ASST dei Sette Laghi ha attribuito determinate funzioni e compiti, comprese decisioni che impegnano l'Azienda verso l'esterno, al Responsabile f.f. della Struttura che adotta la presente determinazione;

richiamate inoltre le seguenti deliberazioni del Direttore Generale:

- n. 578 del 13.10.2021 con la quale è stato approvato il programma biennale degli acquisti di beni e servizi di importo complessivo stimato pari o superiore ad € 40.000,00, ai sensi dell'art. 21 del D.lgs. 50/2016, per gli anni 2022/2023, e l'aggiornamento del programma dell'anno 2021 nonché l'avviso di preinformazione inerente le procedure di gara aventi ad oggetto la fornitura di beni e servizi per gli anni 2021, 2022 e 2023, ai sensi dell'art. 70 D.Lgs. 50/2016;
- n. 641 del 29.10.2021 con la quale è stato approvato il programma biennale per gli anni 2022 e 2023 degli acquisti di beni e servizi di importo unitario superiore a 1 milione di euro, ai sensi dell'art. 21, comma 6, del D.Lgs. 50/2016;
- n. 830 del 30.12.2021 con la quale è stato approvato il piano degli investimenti 2022;

viste le linee di indirizzo regionali sugli acquisti di beni e servizi, confermate e ribadite dalle Regole di Sistema e dalla normativa nazionale in materia di contenimento della spesa, nelle quali si sottolinea l'obbligatorietà del ricorso alle Convenzioni stipulate da ARCA e/o Consip, per il soddisfacimento delle specifiche esigenze di approvvigionamento;

richiamata la D.G.R. n. XI/6426/2022 del 23.5.2022 ed il successivo decreto DGW n. 8332 del 13.6.2022 sezione "Component 2" di assegnazione, con la quale è stato autorizzato l'acquisto di un tomografo a risonanza magnetica per un importo di € 914.000,00 all'interno del Piano Nazionale di



Ripresa e Resilienza PNRR – Missione 6 Component 2 – ammodernamento tecnologico grandi apparecchiature;

dato atto che è attivo il “Lotto 1 - Tomografi RM 1,5 Tesla "Big bore" (acquisto)” della convenzione Consip “Tomografi a risonanza magnetica (RM) 2”, di interesse per questa ASST;

preso atto che la valutazione della configurazione delle apparecchiature prevista dalla gara (apparecchiatura base e accessori) ha evidenziato l’opportunità di procedere all’acquisto del tomografo a risonanza magnetica oltre accessori da destinare alla S.C. Radiologia di Tradate;

stimato in € 550.888,37 oltre Iva l’importo della fornitura di n. 1 tomografo a risonanza magnetica, oltre accessori, occorrente alla S.C. Radiologia di Tradate, prezzo di aggiudicazione della fornitura ricompresa nella Convenzione Consip “Tomografi a risonanza magnetica (RM) 2”;

specificato che il valore dell’acquisto di n. 1 tomografo a risonanza magnetica è riconducibile alla D.G.R. n. XI/6426/2022 del 23.5.2022, decreto DGW n. 8332 del 13.6.2022 sezione “Component 2” che stanZIA un importo pari a € 914.000,00;

preso atto che questa ASST ha provveduto all’adesione alla Convenzione Consip “Tomografi a risonanza magnetica (RM) 2 - Lotto 1 - Tomografi RM 1,5 Tesla "Big bore" (acquisto)”, con ordinativo di acquisto ODA n. 7026227 allegato al presente provvedimento (*Allegato 1*), quale parte integrante e sostanziale – CIG n. 9422188B80;

evidenziato che la formula della fornitura, oggetto del presente provvedimento, in un’ottica di miglioramento dell’apparecchiatura, permette di acquistare da listino (*Allegato 2*) gli accessori necessari;

preso atto inoltre che:

- con nota mail, agli atti d’ufficio, il dott. Calvi, dirigente medico radiologo della S.C. Radiologia di Tradate, ha approvato l’acquisto delle voci di listino, dalla 1 alla 8;
- con nota mail, agli atti d’ufficio, questa ASST ha provveduto ad un’ulteriore richiesta migliorativa per l’offerta economica dei prodotti contenuti nel listino, alla quale il fornitore ha provveduto alla risposta effettivamente conveniente per la ASST (*Allegato 3*);

dato atto che ai sensi del Regolamento aziendale per i fondi di incentivazione previsti all’art. 113 del D.Lgs. 50/2016, adottato con Delibera n. 770 del 17.12.2021, vengono identificate le figure indicate nell’allegato 4, parte integrante al presente provvedimento e che pertanto i fondi previsti, rispettivamente per gli incentivi alle figure tecniche e amministrative per il fondo all’innovazione, vengono determinati come segue e verranno contabilizzati a seguito della comunicazione di stanziamento regionale:

<i>Conto</i>	<i>Anno 2022</i>
320134 - fondo accantonamento art. 113	€ 2.362,99
320139 - fondo accantonamento art. 113 - innovazione	€ 1.789,72

ritenuto, per quanto sopra esposto:



- ✓ di aderire alla Convenzione Consip “Tomografi a risonanza magnetica (RM) 2 - Lotto 1 - Tomografi RM 1,5 Tesla "Big bore" (acquisto)”;
- ✓ di acquisire n. 1 tomografo a risonanza magnetica nell’ambito della Convenzione Consip “Tomografi a risonanza magnetica (RM) 2 - Lotto 1 - Tomografi RM 1,5 Tesla "Big bore" (acquisto)”, per l’importo complessivo di € 550.888,37 oltre Iva;
- ✓ di acquisire gli accessori indicati nelle voci del listino allegato al presente provvedimento, dalla 1 alla 8, per un importo complessivo di € 198.000,00 oltre IVA;
- ✓ di affidare l’acquisto alla ditta PHILIPS S.P.A. di Milano P. IVA 00856750153;
- ✓ di dare atto che la funzione di Responsabile Unico del Procedimento, ai sensi dell’art. 31 del D.Lgs. 50/2016, viene assunta dall’ing. Silvia Del Torchio, direttore della S.C. Ingegneria Clinica, la quale ha prodotto apposita dichiarazione, agli atti d’ufficio, relativa all’assenza di conflitti di interesse ai sensi dell’art. 42 del D.Lgs. n. 50/2016;
- ✓ di dare atto che la funzione di Direttore dell’Esecuzione del Contratto, ai sensi dell’art. 101 del D.Lgs. 50/2016, viene assunta dall’ing. Giulia Marazzato, collaboratore tecnico professionale S.C. Ingegneria Clinica, la quale ha prodotto apposita dichiarazione, agli atti d’ufficio, relativa all’assenza di conflitti di interesse ai sensi dell’art. 42 del D.Lgs. n. 50/2016;

dato atto che la presente determinazione viene adottata in conformità e nel rispetto del citato Regolamento aziendale per la delega di funzioni di gestione e dell’atto di delega sopra richiamato;

DETERMINA

Per i motivi di cui in premessa che qui si intendono integralmente richiamati:

1. di aderire alla Convenzione Consip “Tomografi a risonanza magnetica (RM) 2” Lotto 1 “Lotto 1 - Tomografi RM 1,5 Tesla "Big bore" (acquisto)”;
2. di acquisire dalla società PHILIPS SPA n. 1 tomografo a risonanza magnetica, nell’ambito della Convenzione Consip “Tomografi a risonanza magnetica (RM) 2 - Lotto 1 - Tomografi RM 1,5 Tesla "Big bore" (acquisto)”, per l’importo complessivo di € 550.888,37 oltre Iva;
3. di acquisire gli accessori indicati nelle voci del listino allegato al presente provvedimento, dalla 1 alla 8, per un importo complessivo di € 198.000,00 oltre IVA;
4. di dare atto che la funzione di Responsabile Unico del Procedimento, ai sensi dell’art. 31 del D.Lgs. 50/2016, viene assunta dall’ing. Silvia Del Torchio, direttore della S.C. Ingegneria Clinica, la quale ha prodotto apposita dichiarazione, agli atti d’ufficio, relativa all’assenza di conflitti di interesse ai sensi dell’art. 42 del D.Lgs. n. 50/2016;
5. di dare atto che la funzione di Direttore dell’Esecuzione del Contratto, ai sensi dell’art. 101 del D.Lgs. 50/2016, viene assunta dall’ing. Giulia Marazzato, collaboratore tecnico



professionale S.C. Ingegneria Clinica, la quale ha prodotto apposita dichiarazione, agli atti d'ufficio, relativa all'assenza di conflitti di interesse ai sensi dell'art. 42 del D.Lgs. n. 50/2016;

6. di stabilire che gli oneri derivanti dal presente provvedimento, previsti in € 748.888,37 + € 164.755,44 (Iva 22%) = € 913.643,81 (Iva compresa), sono così imputati:

<i>Anno Bilancio</i>	<i>Fonte di finanziamento</i>	<i>Conto</i>	<i>Importo</i>
2022	D.G.R. n. XI/6426/2022 del 23.5.2022 Decreto DGW n. 8332 del 13.6.2022 sezione "Component 2	1240101011– "ATTREZZATURE SANITARIE – STERILIZZATE"	€ 913.643,81

7. di dare atto che ai sensi del Regolamento aziendale per i fondi di incentivazione previsti all'art. 113 del D.Lgs. 50/2016, adottato con Delibera n. 770 del 17.12.2021, vengono identificate le figure indicate nell'allegato 2, parte integrante al presente provvedimento e che pertanto i fondi previsti, rispettivamente per gli incentivi alle figure tecniche e amministrative e per il fondo all'innovazione, vengono determinati come segue e verranno contabilizzati a seguito della comunicazione di stanziamento regionale:

<i>Conto</i>	<i>Anno 2022</i>
320134 - fondo accantonamento art. 113	€ 2.362,99
320139 - fondo accantonamento art. 113 - innovazione	€ 1.789,72

8. di provvedere agli adempimenti consequenziali;
9. di dare atto che, ai sensi dell'art. 17, comma 6, della L. R. n. 33/2009 e successive modificazioni ed integrazioni, il presente provvedimento, non soggetto a controllo, verrà pubblicato nei modi di legge, ed è immediatamente esecutivo.



PROPOSTA DI DETERMINAZIONE N. 1578 DEL 14/11/2022

S.C. GESTIONE ACQUISTI

OGGETTO: ADESIONE ALLA CONVENZIONE CONSIP PER LA FORNITURA DI UN TOMOGRAFO A RISONANZA MAGNETICA OCCORRENTE ALLA S.C. RADIOLOGIA DEL PRESIDIO OSPEDALIERO DI TRADATE, DI QUESTA ASST SETTE LAGHI, NELL'AMBITO DEL PNRR - COMPONENTI 2 MISSIONE 6 - AMMODERNAMENTO TECNOLOGICO GRANDI APPARECCHIATURE (IMPORTO COMPLESSIVO DI € 917.796,52 IVA COMPRESA).

IL DIRETTORE S.C. BILANCIO, PROGRAMMAZIONE FINANZIARIA E CONTABILITA'

<i>Anno Bilancio</i>	<i>Fonte di finanziamento</i>	<i>Conto</i>	<i>Importo</i>
2022	D.G.R. n. XI/6426/2022 del 23.5.2022 Decreto DGW n. 8332 del 13.6.2022 sezione "Component 2	1240101011- "ATTREZZATURE SANITARIE - STERILIZZATE"	€ 913.643,81 AUT 2789

<i>Conto</i>	<i>Anno 2022</i>
320134 - fondo accantonamento art. 113	€ 2.362,99
320139 - fondo accantonamento art. 113 - innovazione	€ 1.789,72

ORDINE DIRETTO DI ACQUISTO	
Nr. Identificativo Ordine	7026227
Descrizione Ordine	RM Tradate ASST Sette Laghi
Strumento d'acquisto	Accordi Quadro
CIG	9488188B80
CUP	H69J22001270003
Bando	Tomografi a risonanza magnetica (RM) 2
Categoria(Lotto)	Lotto 1 - Tomografi RM 1,5 Tesla "Big bore" (acquisto)
Data Creazione Ordine	16/11/2022
Validità Documento d'Ordine (gg solari)	nessuna scadenza / nessun limite
Data Limite invio Ordine firmato digitalmente	nessuna scadenza / nessun limite
AMMINISTRAZIONE CONTRAENTE	
Nome Ente	AZIENDA SOCIO SANITARIA TERRITORIALE (ASST) DEI SETTE LAGHI
Codice Fiscale Ente	03510050127
Nome Ufficio	SC APPROVVIGIONAMENTI
Indirizzo Ufficio	VIALE BORRI 57, 21100 - VARESE (VA)
Telefono / FAX ufficio	0332278065/null
IPA - Codice univoco ufficio per Fatturazione elettronica	UFN7WN
Punto Ordinante	SILVIA DEL TORCHIO / CF
Email Punto Ordinante	SILVIA.DELTORCHIO@ASST-SETTELAGHI.IT
Partita IVA Intestatario Fattura	Non inserito
Ordine istruito da	SILVIA DEL TORCHIO
FORNITORE CONTRAENTE	
Ragione Sociale	PHILIPS
Partita IVA Impresa	00856750153
Codice Fiscale Impresa	00856750153
Indirizzo Sede Legale	VIALE SARCA 235 - 20126 - MILANO(MI)
Telefono / Fax	0238593360/0239837014
PEC Registro Imprese	GARECONTRATTI.HEALTHCARE.PHILIPS@LEGALMAIL.IT
Tipologia impresa	SOCIETÀ PER AZIONI
Numero di Iscrizione al Registro Imprese / Nome e Nr iscrizione Albo Professionale	00856750153
Data di iscrizione Registro Imprese / Albo Professionale	19/02/1996
Provincia sede Registro Imprese / Albo Professionale	MI
INAIL: Codice Ditta / Sede di Competenza	3658881
INPS: Matricola aziendale	4900499775
Posizioni Assicurative Territoriali - P.A.T. numero	037129087-74 037174849-18
PEC Ufficio Agenzia Entrate competente al rilascio attestazione regolarità pagamenti imposte e tasse:	DR.LOMBARDIA.GTPEC@PEC.AGENZIAENTRATE.I
CCNL applicato / Settore	METALMECCANICO / INDUSTRIA

Oggetto dell'ordine (1 di 1) - Scheda tecnica: PH_L1_Tomografi RM 1,5 Tesla "Big Bore" -

Marca: Philips - Prezzo: 507113,74 - Modello: INGENIA 1,5 T - Unità di vendita: Pezzo - Codice articolo accordo quadro: RM2-PH-OB2-L1 - Codice articolo produttore: INGENIA 1,5 T-PH-L1 - Durata assistenza [mesi]: 12 - Descrizione tecnica: Tomografo a risonanza magnetica (RM) 1,5 Tesla - Big bore con ritiro obsoleto 6-12 (anni) - Codice cnd: Z11050105 - Registrazione bd/rdm: 389521/r - Tipo contratto: Acquisto - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Unità di prodotto: Pezzo - Prezzo per unità di prodotto: 507113,74

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO ' RM2-PH-OB2-L1 '

Codice articolo accordo quadro: RM2-PH-BCAI-OB2-L1 - Codice articolo accordo quadro collegato : RM2-PH-OB2-L1 - Codice articolo produttore: BOBINA TOTAL BODY-PH-L1 - Descrizione tecnica: Bobina copertura arti inferiori per studi total body - Marca: Philips - Modello: BOBINA TOTAL BODY - Prezzo: 13000,00 - Prezzo per unità di prodotto: 13000,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO ' RM2-PH-OB2-L1 '

Codice articolo accordo quadro: RM2-PH-SNC-OB2-L1 - Codice articolo accordo quadro collegato : RM2-PH-OB2-L1 - Codice articolo produttore: Smontaggio-PH-L1 - Nome del servizio: Servizio di smontaggio non conservativo delle apparecchiature - Prezzo: 3500,00 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di vendita: Servizio

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO ' RM2-PH-OB2-L1 '

Codice articolo accordo quadro: RM2-PH-BMIB-OB2-L1 - Codice articolo accordo quadro collegato : RM2-PH-OB2-L1 - Codice articolo produttore: BOBINA MAMMELLA 7ch-PH-L1 - Descrizione tecnica: Bobina mammella per imaging e predisposta per biopsia - Marca: Philips - Modello: BOBINA MAMMELLA 7ch - Prezzo: 12500,00 - Prezzo per unità di prodotto: 12500,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO ' RM2-PH-OB2-L1 '

Codice articolo accordo quadro: RM2-PH-IMCRM-OB2-L1 - Codice articolo accordo quadro collegato : RM2-PH-OB2-L1 - Codice articolo produttore: ACCUTRON MR-PH-L1 - Descrizione tecnica: Iniettore di mezzo di contrasto per RM - Marca: MED TRON - Modello: ACCUTRON MR - Prezzo: 9600,00 - Prezzo per unità di prodotto: 9600,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

RIEPILOGO ECONOMICO

Oggetto	Nome Commerciale	Prezzo Unitario (€)	Qtà ordinata	Prezzo Complessivo (IVA esclusa)	Aliquota IVA (%)
1	INGENIA 1,5 T	507113,74	1 (Pezzo)	507113,74 €	22,00
1opzione	BOBINA TOTAL BODY	13000	1 (Pezzo)	13000 €	22

2opzione	Servizio di smontaggio non conservativo delle apparecchiature	3500	1 (Servizio)	3500 €	22
3opzione	BOBINA MAMMELLA 7ch	12500	1 (Pezzo)	12500 €	22
4opzione	ACCUTRON MR	9800	1 (Pezzo)	9800 €	22

Totale Ordine (IVA esclusa) €	545713,74
IVA €	120057,02
Totale Ordine (IVA inclusa) €	665770,76

INFORMAZIONI DI CONSEGNA E FATTURAZIONE	
Indirizzo di Consegna	VIALE BORRI 57 - 21100 - VARESE - (VA)
Indirizzo di Fatturazione	VIALE BORRI 57 - 21100 - VARESE - (VA)
Intestatario Fattura	AZIENDA SOCIO SANITARIA TERRITORIALE (ASST) DEI SETTE LAGHI
Codice Fiscale Intestatario Fattura	03510050127
Partita IVA da Fatturare	non indicato
Modalità di Pagamento	non indicato

NOTE ALL'ORDINE
Nessuna nota aggiuntiva

DOCUMENTI ALLEGATI ALL'ORDINE
Nessun allegato inserito

DISCIPLINA ED ALTRI ELEMENTI APPLICABILI AL PRESENTE CONTRATTO
Il sottoscritto Punto Ordinante: Visto l' "Accordo Quadro per la fornitura di Tomografi a risonanza magnetica (RM) – Lotto 1: Tomografi a risonanza magnetica (RM) 1,5 Tesla "big bore" – Acquisto, stipulato ai sensi dell'art. 54, comma 4, lett. A), del D.LGS. N.50/2016 s.m.i., dalla Consip S.p.A.– Codice CIG 8089239B30;- considerati i termini, le modalità e le condizioni tutte stabilite nell'Accordo Quadro; DICHIARA- di aderire all'Accordo Quadro e a tutte le condizioni normative ed economiche ivi previste;- di aver preso visione delle informazioni sul trattamento dei dati personali di cui al Regolamento UE n. 2016/679 contenute nell'Accordo Quadro sopra citato, e di autorizzare il fornitore nonché la Consip al trattamento dei propri dati personali.

QUESTO DOCUMENTO NON HA VALORE SE PRIVO DELLA SOTTOSCRIZIONE A MEZZO FIRMA DIGITALE



Spettabile
ASST DEI SETTE LAGHI
Vle Luigi Borri 57
21100 Varese

Offerta: EMEA369240 2

Data: 15/12/2022

**OGGETTO: Preventivo per la fornitura di Aggiornamento Risonanza Magnetica Mod.
Ingenia Evolution 1.5T per il sito di Tradate – Vostra richiesta del 26-11-22**

Facciamo seguito ai contatti esplorativi intercorsi ed alla eventualità in cui codesto Ente intendesse avviare le procedure per approvvigionarsi di quanto in oggetto.

Trasmettiamo in allegato, al fine di facilitare le Vostre attività di programmazione e valutazione, offerta per l'aggiornamento di interesse e restiamo a disposizione per qualsiasi chiarimento desideriate.

Vogliate considerarci a disposizione per qualsiasi ulteriore necessità e, certi del carattere concorrenziale dell'offerta allegata, ci è gradita la circostanza per porgerVi i nostri più distinti saluti



Philips S.p.A. (a Socio Unico)
Sede Legale: Viale Sarca, 235 – 20126 Milano – Tel. 02.38593000 - www.philips.it
Capitale Sociale: € 50.000.000,00 i.v.
Codice Fiscale - Partita IVA e Registro Imprese Milano n. 00856750153 R.E.A. Milano n. 88001
Direzione coordinamento: Koninklijke Philips N.V. - Iscrizione registro RAEE: n. IT08010000000099

RIEPILOGO DELL'OFFERTA

Pos.	Qtà.	Descrizione	IMPORTO (EUR)
1 Aggiornamento per MR			
Include:			
1	1	O-MAR Specialist (Euro seimilacentocinquantaottovirgolaottantacinque)	6.158,85
2	1	3D PelvisVIEW (Euro seimilacentocinquantaottovirgolaottantacinque)	6.158,85
3	1	Bobina dS Ginocchio 16ch (Euro ventiotto milacentocinquantaquattro virgolasettantatre)	28.154,73
4	1	dS SmallExtr 16ch 1.5T (Euro ventinovemilanovecentoquattordicivirgolaquaranta)	29.914,40
5	1	Compressed SENSE MSK (Euro trentadue milasettecentosessantanove virgolaottantatre)	32.769,83
6	1	Compressed SENSE Body (Euro ventitre milaquattrocentosette virgoladue)	23.407,02
7	1	VitalEye (Euro quarantatre mila novecentonovantaunovirgolazettasette)	43.991,77
8	1	VitalScreen (Euro ventisei mila trecentonovantacinque virgolazero sei)	26.395,06
ACCESSORI OPZIONALI MR			
1	1	(Opz) 4D FreeBreathing (Euro trentamila settecentonovantaquattro virgolaventi quattro)	30.794,24
2	1	(Opz) dS Shoulder 16ch 1.5T (Euro ventinovemilanovecentoquattordicivirgolaquaranta)	29.914,40
1 Aggiornamento IntelliSpace Portal			
Include:			
1	1	MR Cartilage Assessment	
	1	Servizi di assistenza remota Philips (RSC) (Euro novemilacentosettantaquattro virgolaquarantaotto)	9.174,48

DESCRIZIONE ANALITICA DELL'OFFERTA

Aggiornamento Risonanza Magnetica 1.5T

Pos. Qtà. Descrizione

1 1 O-MAR Specialist

O-MAR migliora la visualizzazione dei tessuti molli in prossimità di impianti ortopedici soggetti a condizioni specifiche in RM. Adatto all'uso su tutti i pazienti sottoponibili a esami RM, impiega le più recenti tecniche di acquisizione e ricostruzione per contribuire a ridurre gli artefatti da suscettibilità causati dal metallo. Si serve di metodi TSE con grande larghezza di banda MARS (Metal Artefact Reduction Sequences, sequenze di riduzione degli artefatti causati da protesi metalliche) in combinazione con la tecnologia VAT (View Angle Tilting, inclinazione angolo di vista) per ridurre ulteriormente la distorsione nel piano. Da utilizzarsi esclusivamente con impianti ortopedici soggetti a condizioni specifiche in RM. Per informazioni aggiornate sulla sicurezza, contattare il produttore dell'impianto al fine di garantire la sicurezza del paziente in relazione alla sottoposizione a un esame RM.

2 1 3D PelvisVIEW

3D PelvisVIEW consente di eseguire scansioni TSE isotropiche in 3D ad alta risoluzione dell'area pelvica in tempi brevi utilizzando fattori elevati di dS SENSE 3D. L'acquisizione isotropica consente la riformattazione in piani arbitrari.

3 1 Bobina dS Ginocchio 16ch

La bobina dS-ginocchio a 16 canali è concepita per l'imaging rapido di ginocchia ed estremità inferiori con un elevatissimo rapporto segnale/rumore.

La bobina sfrutta tutte le potenzialità dell'imaging parallelo dS-SENSE e offre una copertura estesa abbinata a un elevatissimo rapporto segnale/rumore e a un'eccellente qualità dell'immagine. La bobina è stata progettata per garantire la massima facilità di posizionamento e il massimo comfort del paziente.

- Copertura anatomica: 20 cm
- Applicazioni principali: ginocchio, estremità
- 16 canali RF
- Bobina estremamente leggera
- Ottimizzazione delle prestazioni di imaging parallelo dS-SENSE
- Possibilità di utilizzo del sistema dS-SENSE nelle direzioni antero-posteriore, sinistra-destra e piedi-testa

4 1 dS SmallExtr 16ch 1.5T

Bobina semiflessibile progettata per l'imaging di gomiti, mani e ginocchia e spalle di piccole dimensioni. La bobina ha un diametro interno di 20 cm per corrispondere alle dimensioni di estremità minute. Presenta un design flessibile che ne consente

l'avvolgimento attorno alla parte di interesse, per un posizionamento semplice e un'applicazione efficace. Per favorire il comfort del paziente ed evitarne il movimento, viene fornito un materassino che sostiene sia il paziente sia la bobina.

- Copertura: 24 cm in direzione orizzontale-verticale
- N. massimo di canali: 16
- Applicazioni principali: estremità, gomito, braccio, spalla
- Tipo di bobina: dedicata
- Ottimizzazione delle prestazioni di imaging parallelo dS-SENSE

5 1 **Compressed SENSE MSK**

Compressed SENSE è una tecnica di accelerazione innovativa indispensabile per velocizzare non solo le sequenze ma anche l'intero esame. Questo nuovo paradigma di produttività vanta un'implementazione unica, garantendo scansioni 2D e 3D più veloci del 50% con una qualità delle immagini teoricamente simile a quella ottenuta in scansioni senza Compressed SENSE. Compressed SENSE può essere utilizzato in tutti i contrasti anatomici e in tutte le anatomie muscoloscheletriche.

6 1 **Compressed SENSE Body**

Compressed SENSE è una tecnica di accelerazione innovativa indispensabile per velocizzare non solo le sequenze ma anche l'intero esame. Questo nuovo paradigma di produttività vanta un'implementazione unica, garantendo scansioni 2D e 3D più veloci del 50% con una qualità delle immagini teoricamente simile a quella ottenuta in scansioni senza Compressed SENSE. Compressed SENSE può essere utilizzato in tutti i contrasti anatomici e in tutte le anatomie del corpo.

7 1 **VitalEye**

VitalEye

VitalEye fornisce un tracciato respiratorio del paziente. Totalmente automatico senza interazione da parte dell'operatore o accessori. La tecnologia si basa sul rilevamento ottico dei movimenti respiratori submillimetrici del paziente all'interno del tunnel. VitalEye è completamente integrato nel sistema e nel flusso di lavoro RM. Il tracciato respiratorio rilevato viene visualizzato su VitalScreen e sulla console RM e può essere utilizzato per le scansioni con trigger respiratorio invece di utilizzare una cinghia respiratoria.

8 1 **VitalScreen**

VitalScreen

VitalScreen include due display montati sulle coperture anteriori di RM. Fornisce all'operatore di RM i dati identificativi del paziente e una guida sulla procedura di impostazione dell'esame. Vengono fornite informazioni relative a: orientamento del paziente, posizionamento dell'ECG vettoriale, bobina, nome dell'esame, numero di scansioni e durata totale dell'esame. VitalScreen è uno schermo multi-touch e consente all'operatore di modificare la posizione o inserire il peso del paziente. Consente inoltre di accedere a comandi di esame di base, quali ventilazione, suono e illuminazione. Grazie al flusso integrato di

VitalScreen non è necessario eseguire adattamenti dell'esame sulla console RM prima dell'inizio dell'esame, che potrà in questo modo essere avviato automaticamente una volta chiusa la porta della sala in cui si trova lo scanner.

ACCESSORI OPZIONALI

1 1 **4D FreeBreathing** (Opz)

Con 4D FreeBreathing, è ora possibile offrire RM a respirazione libera a una popolazione più ampia, migliorando al contempo l'affidabilità dell'imaging e l'esperienza del paziente. Ciò consente di trattare i pazienti che hanno difficoltà a trattenere il respiro o a seguire le istruzioni per il respiro, ad esempio i pazienti anziani in costante aumento con difficoltà respiratorie o di udito, nonché i bambini e i pazienti sedati.

4D FreeBreathing consente di eseguire studi epatici multifase senza apnea, garantendo risultati affidabili grazie alla sua resistenza al movimento, con conseguente maggiore affidabilità dell'imaging.

2 1 **dS Shoulder 16ch 1.5T** (Opz)

Bobina concepita per un'alta qualità dell'immagine nell'intera articolazione della spalla, con un'eccellente penetrazione nel cerchio. La bobina comprende una parte anteriore di base e una parte anteriore regolabile che può essere sollevata e inclinata per un posizionamento comodo. La bobina può essere posizionata sul lato sinistro o destro del lettino portapaziente per una scansione della spalla destra o sinistra.

- Copertura: 18 cm LR
- N. massimo di canali: 16
- Applicazione principale: spalla
- Tipo di bobina: dedicata
- Ottimizzazione delle prestazioni di imaging parallelo dS-SENSE

Aggiornamento Intellispace Portal

Pos.	Qtà.	Descrizione
------	------	-------------

1 1 **MR Cartilage Assessment**

MR Cartilage Assessment consente di visualizzare le strutture cartilaginee integrate con mappe T2 con colori codificati. Il posizionamento di ROI stratificate in corrispondenza della cartilagine viene utilizzato per valutare la variazione dei valori T2 sull'intero spessore della cartilagine e stabilirne il livello di disturbo.

L'applicazione fornisce strumenti per segmentare manualmente una ROI "in corrispondenza della cartilagine" per valutare la variazione dei valori dei tempi di rilassamento T2 in tutti i segmenti e gli strati della cartilagine. I risultati presentati nel formato della variabile T2 mappano il codice colore, i valori numerici e i grafici.

Vantaggi essenziali

- L'applicazione MR Cartilage Assessment offre un flusso di lavoro guidato per l'analisi quantitativa del tempo di rilassamento T2 a supporto della valutazione della cartilagine e dello stato della malattia.
- L'applicazione Cartilage Assessment si basa sulla visualizzazione della differenza tra i tempi di rilassamento T2 della cartilagine sana e danneggiata. Valori T2 più elevati negli strati più profondi spesso indicano una cartilagine affetta da disturbo.
- L'applicazione fornisce strumenti di segmentazione che consentono di misurare i segmenti e gli strati della cartilagine.
- I valori T2 vengono visualizzati numericamente e graficamente per livello e segmento.
- L'applicazione consente la visualizzazione delle strutture cartilaginee integrate con mappe T2 con colori codificati in diversi stili (arcobaleno, autunno, arcobaleno rovesciato).
- Consente inoltre agli utenti di esportare immagini a colori e valori T2 come CSV (comma separated values, valori separati da virgola) per ulteriori ricerche.
- Per analizzare e calcolare le mappe T2 nell'applicazione Cartilage Assessment, è necessaria una serie di Spin Echo multi-eco con tutti gli echi.
- Il calcolo delle mappe T2 può essere eseguito sullo scanner RM o automaticamente dall'applicazione MR Cartilage Assessment di IntelliSpace Portal (ISP). Se il calcolo della mappa non è stato abilitato in ExamCard durante la scansione, viene visualizzata un'indicazione che la mappa è stata calcolata su ISP e non sullo scanner.

2 1 Servizi di assistenza remota Philips (RSC)

I servizi di assistenza remota Philips Remote Services (PRS) offrono un percorso di accesso comune sicuro, affidabile, ad alta disponibilità e ad alta velocità a IntelliSpace Portal e alla Workstation IX presente nella struttura sanitaria. Consentono di accedere al supporto specialistico da remoto di interesse per ottenere un'assistenza rapida e di qualità. I servizi di assistenza remota PRS possono essere usati per la diagnosi e, ove possibile, la riparazione dei problemi da remoto, il download dei file di registro e dei dati di sistema, e altri servizi avanzati che saranno via via resi disponibili in futuro.

Si tenga presente che PRS può essere utilizzato in 2 tipi di connessione: RSN-VPN o PRS VPN/SSL. Consultare le istruzioni per l'installazione e la guida per la preparazione del sito per ricevere istruzioni aggiornate su IP, porte e altre impostazioni necessarie per l'impostazione di uno dei tipi di connettività Philips Remote Services.

Prerequisito: IntelliSpace Portal o IX Workstation 9 o versioni successive

CONDIZIONI GENERALI DI FORNITURA

Consegna:

Entro 180 gg dall'ordine e comunque in linea con la programmazione della consegna dell'apparecchiatura principale.

Il Committente dovrà approntare, a proprie spese, i locali dove l'apparecchiatura dovrà essere installata osservando nell'approntamento di detti locali le indicazioni e le specifiche fornite da Philips SpA.

In particolare il Committente dovrà verificare i carichi ammissibili, gli impianti di condizionamento, elettrici, idraulici e proteximetrici e fare eseguire sotto la propria direzione e responsabilità i lavori e le modifiche necessarie.

In mancanza di comunicazione relativa all'agibilità dei locali, la consegna sarà effettuata entro 30 gg. dal nostro avviso di merce pronta per la spedizione.

Approntamento locali:

L'approntamento locali sarà a carico del Committente, compresa la gabbia a Radiofrequenza.

Gli stessi saranno soggetti a verifica di fattibilità e prove positive della correzione della radiofrequenza, che verranno eseguite prima dell'ordine, presso il Vostro Centro.

Installazione dei Sistemi Philips

L'Attività di installazione meccanica del sistema in offerta sarà affidata in subappalto, previo esperimento della procedura autorizzativa all'uopo prevista dall'art. 105 del D.Lgs 50/2016 e comunque nel rispetto della normativa vigente in materia di subappalto.

Spedizione-Imballo-Montaggio: compreso

Dalle operazioni di montaggio sono escluse le opere murarie, proteximetriche, idrauliche, elettriche di b.t., di falegnameria, di manovalanza, che si intendono predisposte a cura e spese del Committente.

Adempimenti in materia di rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche (RAEE) (Dlgs 49 del 2014)

All'atto della dismissione della Apparecchiatura, Philips provvederà - a propria cura e spese - alle attività di ritiro e trattamento della medesima previste dalla normativa in materia di RAEE.

Tali operazioni verranno da Philips effettuate dietro incarico scritto da parte del Committente ed avvalendosi di soggetti autorizzati ai sensi della normativa vigente.

La data dell'intervento verrà preventivamente comunicata per iscritto al Committente, ed il ritiro verrà autorizzato da persona dallo stesso incaricata. Per tale data, l'Apparecchiatura dovrà essere stata depositata in area direttamente accessibile agli automezzi. Eventuali attività di disinstallazione, smontaggio, movimentazione ed estrazione dell'Apparecchiatura dai locali ove la stessa risulterà posizionata, così come eventuali interventi murari che a tal fine si rendessero necessari, saranno a cura e spese del Committente. Il Committente dovrà altresì provvedere - a norma di legge - a decontaminare l'Apparecchiatura al fine di evitare rischi di contaminazione del personale incaricato alle operazioni, nonché a verificare che l'Apparecchiatura da ritirare risulti integra di tutti i suoi componenti essenziali e non contenga altre apparecchiature o parti non facenti parte della stessa

I.V.A.:

i prezzi sopra indicati si intendono al netto di IVA.

La stessa sarà a Vostro carico a norma di legge.

Pagamento:

60 gg. data fattura, previo collaudo favorevole.

Il pagamento effettuato oltre i termini stabiliti comporterà l'applicazione degli interessi di mora ai sensi e per gli effetti del D. Lgs. 231/2002

(salvo se diversamente disposto da leggi o regolamenti particolari)

Collaudo:

Il collaudo dovrà avvenire alla messa in funzione.

In mancanza dell'effettuazione del collaudo per cause non imputabili alla Philips SpA, il medesimo si avrà per avvenuto e, dalla scadenza del termine, decorreranno tutti gli effetti previsti.

Garanzia:

la durata della garanzia è fissata in 12 mesi dal collaudo per quanto offerto

La ditta fornitrice non assume alcuna responsabilità per eventuali danni a persone e a beni relativi all'utilizzazione di campi magnetici in medicina o per l'uso non appropriato del magnete (es.: su pazienti con stimolatore cardiaco).

Informazione concernente la sicurezza ed esclusione di responsabilità

Richiamiamo l'attenzione sul fatto che tra le prestazioni di cui alla presente offerta rientra la fornitura di gradienti di alta potenza.

Le apparecchiature offerte sono state progettate e fabbricate in modo da minimizzare nella misura del possibile i rischi connessi con condizioni ambientali ragionevolmente prevedibili ed i rischi di interferenza reciproca con altri dispositivi normalmente utilizzati.

La particolare potenza delle prestazioni dei sistemi gradienti e del sistema RF potrebbe tuttavia interferire con apparecchiature ausiliarie che non fanno parte integrante del sistema di risonanza magnetica Philips (quali a titolo esemplificativo sistemi di monitoraggio paziente e sistemi di anestesia) nell'ipotesi in cui dette apparecchiature fossero utilizzate all'interno o nelle vicinanze del magnete.

Detta interferenza potrebbe compromettere la sicurezza e le prestazioni delle predette apparecchiature contigue ma non facenti parte del sistema, con conseguente rischio per pazienti ed operatori.

Per tale ragione Vi informiamo che preliminarmente all'utilizzo all'interno o nelle vicinanze del magnete di apparecchiature non facenti parte del sistema Philips, è indispensabile effettuare le opportune valutazioni del rischio alla luce di quanto sopra con l'intervento delle imprese produttrici delle menzionate apparecchiature.

Per maggiori dettagli si potrà far riferimento alla documentazione tecnica d'offerta.

Vi preghiamo pertanto di prendere debita nota che in nessun caso Philips SpA potrà essere tenuta responsabile per eventuali conseguenze dannose derivanti dall'utilizzo di apparecchiature di terzi all'interno o nelle vicinanze del magnete, venendo anzi in caso di acquisto espressamente da ciò sollevata dall'acquirente, il quale si impegna nella sua qualità professionale ad assumere i provvedimenti del caso al fine di prevenire i rischi sopra richiamati.

Durante il periodo di garanzia è assicurato senza alcun ulteriore onere il Servizio di assistenza tecnica e manutenzione alle apparecchiature.

Licenza software:

I programmi per elaboratore forniti a corredo delle apparecchiature oggetto della presente offerta verranno messi a disposizione dell'acquirente delle apparecchiature stesse a titolo di licenza d'uso non trasferibile e non esclusiva.

Tali programmi potranno venire impiegati esclusivamente per l'utilizzo delle apparecchiature oggetto dell'offerta, ferma restando la piena ed esclusiva titolarità sugli stessi in capo a Philips SpA ai sensi del disposto del D.L.vo 29.12.1992 n. 518.

Tutte le informazioni tecniche contenute nei manuali d'installazione, funzionamento e manutenzione dell'Apparecchiatura sono protette da diritto di riproduzione e d'utilizzazione di Philips e restano pertanto di proprietà di Philips. E' pertanto vietata la copia, la riproduzione, la trasmissione a terzi e l'utilizzo da parte di terzi, senza il preventivo consenso scritto di Philips.

Informativa ai sensi del Regolamento UE 2016/679

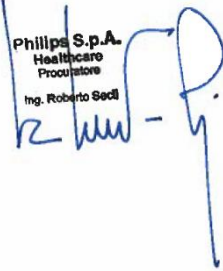
Philips procederà al trattamento dei dati personali ed aziendali inerenti il Committente esclusivamente ai fini della presente offerta e del successivo contratto e fatti salvi, comunque, gli obblighi di Legge.

Relativamente ai dati che lo riguardano il Committente potrà esercitare i diritti previsti dall'art. 15 del Regolamento UE 2016/679

Validità offerta:

45 gg. dalla data della presente, salvo proroga scritta.

Philips S.p.A.
Healthcare
Procurement
Ing. Roberto Seclì



**ATTO DI NOMINA DEL RESPONSABILE ESTERNO DEL TRATTAMENTO DEI DATI
PERSONALI****(art. 4 c. 8 e art. 28 del Regolamento UE 2016/679)**

La Vostra Spettabile Società, in seguito "Titolare del trattamento", in persona munita degli occorrenti poteri di firma, titolare ai sensi del D .Lgs. 196/2003 (di seguito "Codice Privacy") e del Regolamento UE 2016/679 (di seguito "GDPR") del trattamento dei dati personali, anche sensibili e sanitari, dei pazienti che ricevono prestazioni di diagnosi e/o cura presso il Titolare del trattamento stesso,

PREMESSO CHE

la società Philips S.p.A. (a socio unico), con sede legale in Milano, Viale Sarca 235, codice fiscale e partita IVA 00856750153 (di seguito "Società" o "Responsabile del trattamento" o "Philips") è affidataria, da parte Vostra, dei seguenti contratti/commesse
(di seguito "Contratto/i") che prevedono attività di consegna, installazione, collaudo e manutenzione da parte della Società.

- a) il corretto adempimento delle obbligazioni nascenti dal Contratto comporta che la Società, mediante il proprio personale e/o soggetti esterni incaricati sotto la propria responsabilità, possa incidentalmente venire a conoscenza di informazioni relative a pazienti e personale del Titolare, che costituiscono dati personali ai sensi del GDPR;
- b) il Titolare del trattamento intende garantire che, anche laddove la Società venisse a conoscenza dei suddetti Dati nell'ambito delle attività che è tenuta a svolgere in base al Contratto, la Società effettuerà il trattamento nel rispetto della vigente normativa e con l'esclusiva finalità di adempiere correttamente e integralmente alle obbligazioni del Contratto;
- c) l'art. 28 del GDPR consente di designare uno o più responsabili del trattamento, tra soggetti che, per esperienza, capacità ed affidabilità, forniscano idonea garanzia del rispetto delle disposizioni vigenti in materia di trattamento dei dati personali, ivi compreso il profilo della sicurezza.

Ciò premesso, con il presente atto, il Titolare del trattamento, ai sensi dell'art. 28 del
GDPR

NOMINA

la Società, che con la sottoscrizione della presente attesta la propria accettazione, quale responsabile esterno del trattamento dei dati personali, anche particolari e sanitari (di seguito "Dati"), relativi a:

- ☒ X Nome/cognome
- ☒ X Numero di telefono personale
- ☒ X Numero di telefono lavorativo
- ☒ X Indirizzo email personale
- ☒ X Indirizzo email lavorativo
- ☒ X Indirizzo residenza/domicilio

- ☒ X Codice Fiscale
- ☒ X Data di nascita/età
- ☒ X Luogo di nascita
- ☒ X Stato di salute
- ☒ X Immagini cliniche
- ☒ X Genere
- ☒ Altri dati particolari (idonei a rivelare etnia, religione, orientamento politico, orientamento sessuale, appartenenza a sindacati, informazioni giudiziarie);
- ☒ Foto/Video
- ☒ Altro (specificare)

Con riferimento ai soggetti interessati di seguito indicati:

- ☒ X Personale dipendente del Titolare del trattamento
- ☒ X Pazienti
- ☒ X Collaboratori del Titolare del trattamento
- ☒ Altro (specificare)

Tali informazioni costituiscono dati personali ai sensi del GDPR e il trattamento da parte del Responsabile avverrà esclusivamente nella misura sia strumentale e necessario per consentire alla stessa di adempiere in modo corretto e puntuale alle obbligazioni del Contratto ed esclusivamente per la durata stesso.

La Società tratterà i Dati solo su istruzione del Titolare del trattamento come indicato nel Contratto e/o in altre comunicazioni scritte effettuate dal Titolare del Trattamento alla Società purché tali istruzioni siano coerenti con i termini del Contratto. Philips eseguirà le istruzioni del Titolare del trattamento solo ove conformi al GDPR.

Istruzioni al Responsabile del trattamento

1. Obblighi del Titolare del trattamento

Il Titolare del trattamento dichiara e garantisce a Philips di: (1) avere il diritto e l'autorità di fornire i Dati a Philips per l'utilizzo da parte di quest'ultima di tali dati ai sensi del Contratto e del presente atto di nomina, inclusi i trasferimenti di cui al successivo articolo 9; (2) di aver fornito tutte le comunicazioni e informative necessarie agli interessati come richiesto dal GDPR per la raccolta e il trattamento dei dati personali (anche medici e sanitari); (3) essere pienamente ed esclusivamente responsabile dell'accuratezza, la legittimità e la coerenza dei Dati che fornisce a Philips.

2. Obblighi del Responsabile del trattamento

Il Responsabile del trattamento è tenuto, per sé, per i propri dipendenti e collaboratori, al rispetto della vigente normativa in materia di trattamento dei dati personali, incluso il GDPR ed i provvedimenti a carattere generale emessi dal Garante per la Protezione dei Dati Personali.

Il Responsabile del trattamento dovrà quindi, ove necessario per l'assolvimento dei propri obblighi contrattuali nei confronti del Titolare del trattamento, effettuare il trattamento dei Dati in modo lecito, secondo correttezza, nel rispetto dei principi di cui all'art. 5 del GDPR.

Sono in ogni caso escluse sia la diffusione dei Dati, sia la comunicazione dei Dati a terzi ad eccezione dell'ipotesi prevista al paragrafo 6 e del caso in cui la comunicazione sia obbligatoria in virtù di una formale richiesta del Garante per la Protezione dei Dati Personali o di un ordine legittimo di altra pubblica autorità, ivi inclusa l'autorità giudiziaria.

3. *Misure di sicurezza*

Il Responsabile del trattamento dovrà senz'altro adottare le misure di sicurezza di cui all'art. 32 del GDPR come meglio dettagliate nell'**Allegato A** alla presente nomina e provvedere ad aggiornarle a seguito di eventuali adeguamenti normativi.

Il Responsabile del trattamento dovrà inoltre adottare misure di sicurezza, sia tecnologiche sia organizzative, idonee a ridurre al minimo i rischi di distruzione o perdita anche accidentale dei Dati, di accesso non autorizzato o di trattamento non consentito o non conforme alle previste finalità.

In ogni caso il Responsabile del trattamento dovrà garantire che le misure di sicurezza adottate siano differenziate a seconda degli strumenti utilizzati per il trattamento (elettronici oppure no) e della particolare natura dei Dati oggetto di trattamento.

Infine, il Responsabile del trattamento dovrà individuare, nell'ambito della propria organizzazione, uno o più Amministratori di sistema, assicurandosi che si tratti di soggetti con requisiti di esperienza, capacità ed affidabilità idonei a garantire il pieno rispetto della normativa vigente in materia di trattamento dei dati personali, ivi incluse quelle

attinenti al profilo della sicurezza.

Alla cessazione del Contratto, per intervenuta scadenza, risoluzione o per qualsiasi altra causa, il Responsabile del trattamento provvederà alla cancellazione di tutti i Dati eventualmente ancora in proprio possesso.

4. *Violazioni della sicurezza dei dati (Data Breach)*

La Società informerà il Titolare del trattamento senza indebito ritardo dopo essere venuta a conoscenza del verificarsi di una violazione della sicurezza dei dati, salvo diversa proibizione, ad esempio nel caso in cui un'autorità di polizia o di vigilanza richieda a Philips di non farlo. In tal caso, la notifica sarà ritardata in base alle istruzioni fornite dall'autorità di contrasto o di vigilanza.

L'informazione verrà trasmessa alla persona di contatto del Titolare come individuata nell' **Allegato B** al presente atto di nomina.

5. *Informativa sul trattamento e consenso*

In coerenza con le dichiarazioni del Titolare del trattamento di cui all'articolo 1 del presente atto di nomina, la fornitura agli interessati di un'idonea informativa sul trattamento dei Dati, conforme alle disposizioni del GDPR, e la raccolta del relativo

consenso, salvi i casi previsti dallo stesso GDPR in cui il trattamento è lecito anche in assenza di consenso dell'interessato, sarà a cura del Titolare del trattamento, che provvederà ad indicare nell'informativa la possibilità che i Dati siano oggetto di trattamento anche da parte di terzi, quali il Responsabile del trattamento, in occasione e quale conseguenza della prestazione dei servizi che detti terzi hanno l'obbligo di rendere in favore del Titolare del trattamento. Il Titolare del trattamento è esclusivo responsabile dell'accuratezza, legalità e coerenza dei Dati Personali che fornisce al Responsabile del trattamento.

6. *Istanze degli interessati e procedure dinanzi al Garante*

Nel caso in cui il Responsabile del trattamento ricevesse istanze dagli interessati per l'esercizio dei diritti di cui all'art. 15 del GDPR sui Dati di loro pertinenza, che abbiano formato oggetto di trattamento da parte del Responsabile del trattamento, questi dovrà darne tempestiva comunicazione al Titolare del trattamento, al quale dovrà fornire copia dell'istanza ricevuta e prestare la collaborazione eventualmente necessaria per poter fornire un riscontro all'interessato. Inoltre, in caso di verifiche da parte del Garante per la Protezione dei Dati Personali presso il Titolare del Trattamento, il Responsabile del trattamento si impegna a prestare in favore del Titolare del trattamento, previa richiesta scritta di quest'ultimo, nei limiti della propria competenza ed attività, la collaborazione che si rendesse necessaria relativamente ai Dati che abbiano formato oggetto di trattamento da parte del Responsabile del trattamento.

7. *Incaricati del trattamento*

Il Responsabile del trattamento dovrà individuare nell'ambito della propria organizzazione gli incaricati del trattamento dei Dati, in conformità alle disposizioni del GDPR, e fornire loro adeguate istruzioni circa le modalità del trattamento in relazione alla specifica natura dei Dati trattati per conto del Titolare del trattamento. Philips vincolerà i propri incaricati a trattare i Dati ai sensi del presente atto di nomina sia tenuto a mantenere la riservatezza dei Dati.

Philips tratterà i Dati con riservatezza e non divulgherà in alcun modo tali Dati senza il preventivo consenso scritto del Titolare del trattamento al di fuori (i) dei propri dipendenti o sub-responsabili a cui la divulgazione è necessaria per l'esecuzione dei servizi oggetto del Contratto, o (ii) del caso in cui i Dati Personali debbano essere divulgati per adempiere ad un obbligo di legge.

8. *Sub-contraenti della Società*

Nel caso in cui la Società renda al Titolare del Trattamento i servizi pattuiti con il Contratto anche avvalendosi di soggetti esterni (sub-contraenti), ivi incluse le società facenti parte del medesimo gruppo multinazionale a cui la Società appartiene, le cui attività comportino il trattamento dei Dati, il Responsabile del trattamento dovrà imporre a tali soggetti il rispetto dei medesimi obblighi cui è vincolato il Responsabile del trattamento e dovrà nominare formalmente

tali soggetti quali sub-responsabili del trattamento dei Dati. Qualora tali soggetti abbiano sede in Paesi al di fuori dell'UE, il Responsabile del trattamento adotterà le misure previste dal GDPR atte a garantire che il trattamento dei Dati avvenga con

un livello di protezione non inferiore a quello previsto dalle disposizioni nazionali ed europee applicabili e come stabilito nel successivo articolo 9.

9. Trasferimenti transfrontalieri

9.1 Nell'ambito dei Servizi, la Società può richiedere l'assistenza di società affiliate o di soggetti terzi che agiscono in qualità di sub-contraenti, anche da o in località al di fuori UE.

9.2 Per trasferimenti tra società affiliate: le BCR del gruppo Philips e le condizioni aggiuntive di cui al presente articolo 9 si applicheranno al Trattamento dei Dati da parte della Società per conto del Titolare del trattamento in relazione alla presente nomina, laddove tali Dati siano (i) soggetti a eventuali Restrizioni al Trasferimento dei Dati (come definite nelle BCR) e (ii) trattati dalla Società in un paese "non-Adequate" (come definito nelle BCR). La versione più recente delle BCR è disponibile sul sito Web di Philips all'indirizzo <http://www.philips.com/privacy>.

Il Titolare del trattamento dovrà (a) assicurarsi che le persone siano informate del fatto che i propri Dati possono essere trasmessi alla Società e alle sue affiliate, anche in un paese "non-Adequate", e (b) fornire una copia delle BCR su richiesta alle persone, nonché una copia della presente nomina.

La Società farà ogni sforzo commercialmente ragionevole per mantenere ed estendere l'autorizzazione UE di tali BCR per la durata della nomina e informerà tempestivamente il Titolare del trattamento di qualsiasi successiva modifica materiale dell'autorizzazione UE delle BCR. La Società fornirà una ragionevole collaborazione al Titolare del trattamento (ove applicabile) per richiedere qualsiasi permesso, autorizzazione o consenso che possa essere richiesto ai sensi della legge sulla protezione dei dati applicabile in relazione all'attuazione del presente articolo 9.

9.3 Per trasferimenti a terzi: la Società garantisce che i trasferimenti a terzi che agiscono in qualità di sub-contraenti avvengono sulla base di un meccanismo di trasferimento legalmente riconosciuto, in conformità con quanto stabilito nelle BCR del gruppo Philips.

10. Verifiche da parte del Titolare del trattamento

Il Titolare avrà diritto di chiedere a Philips, con un preavviso scritto di 15 giorni, idonea documentazione comprovante il rispetto da parte di Philips stessa del contenuto del presente atto di nomina.

11. Restituzione e cancellazione dei Dati

Al termine, per qualsiasi ragione, del Contratto, Philips, a scelta del Titolare del trattamento (i) cancellerà in modo sicuro i Dati o (ii) restituirà i Dati in conformità alle policy del gruppo Philips, salvo il caso in cui Philips sia autorizzato o obbligato a conservare ed elaborare tali Dati dal Contratto o dalla Legge Applicabile.

12. Inconsistencies

In caso di conflitto fra le disposizioni della presente nomina e il Contratto, le disposizioni della presente nomina avranno prevalenza.

....., li _____

.....
[nome e cognome]

Per accettazione.

Philips S.p.A.

Ing. Roberto Secli



Philips S.p.A.
Healthcare
Prodotto
Ing. Roberto Secli

Allegato A

Descrizione misure di sicurezza

Philips Product & Services Security Policy Framework

Philips ha un framework di gruppo per la gestione della sicurezza dei servizi e dei prodotti offerti. Tale framework contiene di policy, standard, linee guida, procedure e processi definiti che garantiscono la sicurezza fin dalla fase di design e eccellenza operativa. Ogni prodotto o servizio di Philips integra i controlli appropriati applicabili per l'uso previsto e la gestione del prodotto o del servizio.

Sicurezza di dati e sistemi

Philips implementa adeguati controlli tecnici e organizzativi di sicurezza, essi sono attuati in linea con gli standard interni di sicurezza per garantire un livello di sicurezza adeguato al rischio, tenendo conto dei costi di attuazione, della natura, dell'ambito e del contesto dell'elaborazione dei dati e dei rischi per il prodotto o servizio.

Quanto segue fornisce una panoramica di tali politiche, procedure e processi che comprendono le misure tecniche, fisiche e organizzative utilizzate da Philips per proteggere i Dati personali degli Individui del Cliente (dati) da uso improprio o distruzione, perdita, alterazione, divulgazione accidentale, illegale o non autorizzata, acquisizione o accesso.

Sicurezza e formazione del personale

Tutto il personale Philips con accesso ai dati è formato su ruoli e responsabilità applicabili nella misura necessaria per svolgere le proprie funzioni lavorative e l'elaborazione in base ai Principi

Generali di Philips. Philips impone obblighi di riservatezza allo staff Philips che ha accesso ai dati.

Gestione e Analisi dei rischi

Philips mantiene una strategia integrata di gestione ed identificazione dei rischi che include un processo di valutazione del rischio olistico per prevenire, mitigare e / o correggere i rischi per la sicurezza e controllare periodicamente il livello di sicurezza durante l'intero ciclo di vita del prodotto o del servizio. Philips ha definito requisiti di sicurezza categorizzati (ad esempio controlli di accesso, crittografia, hardening del sistema, requisiti di patching, protezione da malware, gestione delle vulnerabilità, revisioni del codice, formazione sulla sicurezza e monitoraggio) per garantire un'adeguata attenuazione e protezione delle risorse informatiche e di sistema.

Controllo Accessi

Sono attivi controlli di accesso basati sui ruoli atti a limitare l'accesso ai sistemi e ai dati agli individui autorizzati alla gestione solo per scopi di lavoro validi. Personale Philips e terze parti che elaborano dati personali sono formati e responsabili della protezione di tali informazioni e degli asset coinvolti.

Business Continuity

I requisiti di sicurezza del prodotto garantiscono l'integrità, la disponibilità e la resilienza dei sistemi e dei servizi di elaborazione per garantire che i prodotti e i servizi Philips dispongano di procedure di backup e ripristino adeguate in linea con la criticità del sistema. I sistemi sono in grado di operare in continuità con un livello di operatività minimo e ripristinare la piena funzionalità in caso di grave interruzione delle operazioni. I piani e le procedure di emergenza sono testati e verificati.

Log

Le policy di sicurezza e privacy di Philips definiscono controlli e registri appropriati per consentire la registrazione delle azioni rilevanti per la sicurezza IT e l'accesso ai sistemi. Le funzionalità di controllo della sicurezza, i livelli di servizio e i requisiti di gestione di tutti i servizi di rete sono identificati e inclusi in qualsiasi accordo di servizi di rete, indipendentemente dal fatto che tali servizi siano forniti internamente o in outsourcing. Inoltre, sono presenti procedure formali per autorizzare l'accesso a sistemi o applicazioni e tutti i diritti e i privilegi di accesso degli utenti devono essere rivisti a intervalli regolari.

Incidenti di Sicurezza e Notifiche di Data Breach

Tutti i dipendenti, i collaboratori e gli utenti di sistemi e servizi di informatici sono tenuti a registrare e segnalare eventuali carenze di sicurezza osservate o sospette nei sistemi o servizi, attraverso canali dedicati, al Philips PSIRT (Product Response Incident Team) per indagini e follow-up. Gli incidenti di sicurezza, relativi a prodotti o servizi, che coinvolgono dati personali o che potrebbero avere implicazioni sulla privacy devono essere segnalati anche al responsabile della privacy di riferimento.

Philips notificherà al Cliente aziendale una violazione della sicurezza dei dati come richiesto dalla legge o non appena ragionevolmente possibile, a seguito della scoperta di tale violazione, a meno che un funzionario o autorità di vigilanza non ritenga che la notifica possa impedire un'indagine (penale) o causare danni a sicurezza nazionale o la fiducia nel settore industriale pertinente. In questo caso, la notifica deve essere ritardata secondo le istruzioni di tale funzionario o autorità di controllo. Philips risponderà prontamente alle richieste del cliente commerciale relative a tale violazione della sicurezza dei dati.

Sicurezza Fisica

Le politiche di sicurezza dei prodotti e servizi Philips stabiliscono che la direzione di Philips identifichi quelle aree che richiedono un livello specifico di sicurezza fisica e che l'accesso a tali aree sia fornito solo a persone autorizzate per scopi autorizzati. Le aree protette di Philips impiegano varie protezioni di sicurezza fisica, tra cui il monitoraggio televisivo a circuito chiuso, l'uso di badge di sicurezza (accesso controllato

dall'identità) e guardie di sicurezza stazionate nei punti di ingresso e di uscita. I visitatori possono avere accesso solo se autorizzati e devono essere sorvegliati in ogni momento.

Compliance

Philips ha un ufficio dedicato alla sicurezza di prodotti e servizi che monitora regolarmente le misure di sicurezza implementate e l'implementazione dei nuovi requisiti di sicurezza. La conformità con le politiche di sicurezza dei prodotti e dei servizi Philips viene realizzata attraverso la formazione annuale, revisioni periodiche di politiche e procedure locali e di tutta l'organizzazione e audit.

Philips Remote Service Network

L'ambiente operativo dei servizi remoti di Philips implementa controlli di sicurezza conformi ai sistemi di gestione della sicurezza delle informazioni ISO 27001 riconosciuti a livello internazionale e controllati annualmente da una terza parte indipendente.

Allegato B – Riferimenti di Contatto

Per il Titolare:

Per il Responsabile:

< <i>position</i> >
< <i>name</i> >
< <i>e-mail address</i> >

Philips Global Privacy Office
Amstelplein 2, 1096 BC Amsterdam
privacy@philips.com

RE: opzionali RMN Tradate

Crera, Daniele <daniele.crera@philips.com>

ven 16/12/2022 15:42

A: Del Torchio Silvia <silvia.deltorchio@asst-settelaghi.it>

Cc: Callegari Leonardo <leonardo.callegari@asst-settelaghi.it>; Calvi Marco <Marco.Calvi@asst-settelaghi.it>; Bonacina, Paolo <paolo.bonacina@philips.com>

Buonasera ,

Per un ordine contestuale delle otto opzioni con l'aggiunta del software "Cartilage Assessment" quotato in opzione , possiamo migliorare l'importo totale a € 198.000,00 .

Restiamo a disposizione per ogni eventuale chiarimento.

Cordiali saluti

Daniele Crera
Key Account Manager
Distretto Nord Ovest
Philips Healthcare

Philips SpA
Viale Sarca 235
20126 MILANO – Italy
Mobile +39 3482727735
e-mail: daniele.crera@philips.com
www.philips.com/healthcare

From: Del Torchio Silvia <silvia.deltorchio@asst-settelaghi.it>

Sent: venerdì 16 dicembre 2022 14:42

To: Crera, Daniele <daniele.crera@philips.com>

Cc: Callegari Leonardo <leonardo.callegari@asst-settelaghi.it>; Calvi Marco <Marco.Calvi@asst-settelaghi.it>

Subject: R: opzionali RMN Tradate

Caution: This e-mail originated from outside of Philips, be careful for phishing.

ad integrazione specifico che sono di interesse le prime 8 voci e l'ultima grazie

Da: Del Torchio Silvia

Inviato: venerdì 16 dicembre 2022 14:37

A: Crera, Daniele <daniele.crera@philips.com>

Cc: Callegari Leonardo <leonardo.callegari@asst-settelaghi.it>; Calvi Marco <Marco.Calvi@asst-settelaghi.it>

Oggetto: opzionali RMN Tradate

gent.mi,

è stato formulato nuovo preventivo che allego. Devo rilevare che il finanziamento IVA compresa vale € 914.000,00.

L'ordine Consip già finalizzato ha il seguente valore:

importo senza IVA	importo con IVA
€ 545.713,74	€ 665.770,59

L'avanzo è di € 248.229,23 con IVA ,senza IVA sono € 203.466,59.

(*) indicare 1 se acquisto estemporaneo, non continuativo

[illegible]



Determinazione Dirigenziale n. **1684** del **28/12/2022**

S.C. GESTIONE ACQUISTI

OGGETTO: ADESIONE ALLA CONVENZIONE CONSIP PER LA FORNITURA DI UN TOMOGRAFO A RISONANZA MAGNETICA OCCORRENTE ALLA S.C. RADIOLOGIA DEL PRESIDIO OSPEDALIERO DI TRADATE, DI QUESTA ASST SETTE LAGHI, NELL'AMBITO DEL PNRR - COMPONENTI 2 MISSIONE 6 - AMMODERNAMENTO TECNOLOGICO GRANDI APPARECCHIATURE (IMPORTO COMPLESSIVO DI € 917.796,52 IVA COMPRESA).

RELATA DI PUBBLICAZIONE

Si certifica che la presente determinazione è pubblicata all'albo pretorio sul sito aziendale così come previsto dall'art. 32, comma 1, L. 69/2009, dal 28/12/2022 e vi rimane per quindici giorni consecutivi.

Sistema Socio Sanitario  Regione Lombardia ASST Sette Laghi	AZIENDA SOCIO SANITARIA TERRITORIALE DEI SETTE LAGHI POLO UNIVERSITARIO Viale Borri 57 21100 Varese Tel. 0332-278.111, Fax 0332-261.440
--	---

Elenco Firmatari

Questo documento è stato firmato da:

De Filippo Walter - Responsabile del procedimento S.C. GESTIONE ACQUISTI

Slanzi Sabrina - Responsabile FF S.C. GESTIONE ACQUISTI

Folino Rosy - Economico-finanziaria

De Filippo Marialaura - Delegato Economico-finanziaria

Conti Rosangela - Incaricato alla pubblicazione Delibere

Istruttoria redatta da: De Filippo Walter