



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. 1556 DEL 02/12/2022**

OGGETTO: ADESIONE ALLA CONVENZIONE CONSIP PER LA FORNITURA DI UN ANGIOGRAFO OCCORRENTE ALLA S.C. RADIOLOGIA INTERVENTISTICA DI QUESTA ASST SETTE LAGHI, NELL'AMBITO DEL PNRR - COMPONENTI 2 MISSIONE 6 - AMMODERNAMENTO TECNOLOGICO GRANDI APPARECCHIATURE (IMPORTO COMPLESSIVO DI € 533.270,95 IVA COMREPSA).



OGGETTO: ADESIONE ALLA CONVENZIONE CONSIP PER LA FORNITURA DI UN ANGIOGRAFO OCCORRENTE ALLA S.C. RADIOLOGIA INTERVENTISTICA DI QUESTA ASST SETTE LAGHI, NELL'AMBITO DEL PNRR - COMPONENTI 2 MISSIONE 6 - AMMODERNAMENTO TECNOLOGICO GRANDI APPARECCHIATURE (IMPORTO COMPLESSIVO DI € 533.270,95 IVA COMREPSA).

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 i quali è stato autorizzato l'acquisto di un



angiografo per un importo di € 608.000,00 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 Angiografi vascolari - Acquisto (1.A)/Noleggio (1.B)”, 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 angiografo comprensivo di accessori, da destinare alla S.C. Radiologia Interventistica;

dato atto inoltre che la fornitura prevede la possibilità di acquistare i pacchetti integrativi proposti dalle ditte aggiudicatrici, secondo il listino prezzi allegato al presente provvedimento (allegato 3), quale parte integrante e sostanziale;

indicato dalla S.C. Ingegneria Clinica, con nota allegata (allegato 4) l'elenco dei pacchetti applicativi per i quali i clinici utilizzatori hanno richiesto, ai fini di rendere la macchina idonea alle attuali modalità operative all'interno del contesto universitario di questa ASST, per il quale è stato chiesto di formulare l'offerta per i pacchetti software vascolari ed eventuali evoluzioni necessarie per il loro funzionamento;

stimato in € 352.309,00 oltre IVA l'importo della fornitura di n. 1 angiografo comprensivo di accessori, occorrente alla S.C. Radiologia Interventistica, prezzo di aggiudicazione della fornitura ricompresa nella convenzione Consip “Angiografi fissi - acquisto”, e in € 83.083,00 oltre IVA l'importo della fornitura dei pacchetti integrativi offerti, per un totale di € 435.392,00 oltre IVA;

specificato che il valore dell'acquisto di n. 1 angiografo 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 € 608.000,00;

visto e richiamato il sito “sportellotecnico.capacityitaly.it/s/sportello-tecnico” del Ministero dell'Economia e delle Finanze, alla sezione “domande frequenti”, è specificato che “*si conferma la possibilità, per il soggetto attuatore, di utilizzare l'importo ammesso a finanziamento ed eccedente al costo del bene principale, per accessori e componenti opzionali necessari al bene medesimo*”;

preso atto che questa ASST ha provveduto all'adesione alla convenzione Consip “Lotto 1 Angiografi vascolari - Acquisto (1.A)/Noleggio (1.B)” della convenzione Consip “Angiografi fissi - acquisto” con ordinativi di acquisto ODA n. 6987814 relativo all'apparecchiatura e agli accessori, allegato al presente provvedimento (*allegato 1*), quale parte integrante e sostanziale – CIG n. 93925143C0;

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 3, 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:



Conto	Anno 2022
320134 - fondo accantonamento art. 113	€ 1.634,71
320139 - fondo accantonamento art. 113 - innovazione	€ 458,00

ritenuto, per quanto sopra esposto:

- ✓ di aderire al Lotto 1 Angiografi vascolari - Acquisto (1.A)/Noleggio (1.B)”;
- ✓ di acquisire n. 1 angiografo nell’ambito della Convenzione Consip “Angiografi fissi - acquisto”, per l’importo di € 352.309,00 oltre IVA ;
- ✓ di affidare l’acquisto alla ditta PHILIPS S.P.A. di Milano P.IVA 00856750153;
- ✓ di affidare inoltre l’acquisto dei pacchetti integrativi alla ditta PHILIPS S.P.A. di Milano P.IVA 00856750153, come da listino e offerte, per l’importo di € 83.083,00 oltre IVA;
- ✓ 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 al Lotto 1 Angiografi vascolari - Acquisto (1.A)/Noleggio (1.B)”;
2. di acquisire n. 1 angiografo nell’ambito della Convenzione Consip “Angiografi fissi - acquisto”, per l’importo complessivo di € 352.309,00 oltre Iva;
3. di affidare inoltre l’acquisto dei pacchetti integrativi alla ditta PHILIPS S.P.A. di Milano P.IVA 00856750153, come da listino e offerte, per l’importo di € 83.083,00 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, dettagliati in

	Imponibile	Aliquota IVA	IVA	IMPORTO
Angiografo	352.309,00 €	22%	77.507,98 €	429.816,98 €
Pacchetti integrativi	83.083,00 €	22%	18.278,26 €	101.361,26 €
Totale	435.392,00 €	22%	95.786,24 €	531.178,24 €

sono così imputati:

Anno Bilancio	Fonte di finanziamento	Conto	Importo
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"	531.178,24 €

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 3, 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	€ 1.634,71
320139 - fondo accantonamento art. 113 - innovazione	€ 458,00

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. 1608 DEL 17/11/2022

S.C. GESTIONE ACQUISTI

OGGETTO: ADESIONE ALLA CONVENZIONE CONSIP PER LA FORNITURA DI UN ANGIOGRAFO OCCORRENTE ALLA S.C. RADIOLOGIA INTERVENTISTICA DI QUESTA ASST SETTE LAGHI, NELL'AMBITO DEL PNRR - COMPONENTI 2 MISSIONE 6 - AMMODERNAMENTO TECNOLOGICO GRANDI APPARECCHIATURE (IMPORTO COMPLESSIVO DI € 533.270,95 IVA COMREPSA).

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

Ha registrato contabilmente come di seguito:

Anno	Conto	N. Autorizzazione	Importo
2022	1240101011	2651	531.178,24

Altro:

Conto	Anno 2022
320134 - fondo accantonamento art. 113	€ 1.634,71
320139 - fondo accantonamento art. 113 - innovazione	€ 458,00

D.G.R. XI/6426/2022 del 23/05/2022, D.D.G.W. n. 8332 del 13/06/2022 sezione " Component 2" – prog 8332F

ORDINE DIRETTO DI ACQUISTO	
Nr. Identificativo Ordine	6987814
Descrizione Ordine	ANGIOGRAFO VARESE RADIOLOGIA PNRR
Strumento d'acquisto	Accordi Quadro
CIG	93925143C0
CUP	H39J22001190003
Bando	Angiografi fissi - acquisto
Categoria(Lotto)	Lotto 1 Angiografi vascolari - Acquisto (1.A)/Noleggio (1.B)
Data Creazione Ordine	20/10/2022
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: DLTSLV77H61D869P
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: AQAF1L1A Configurazione ordinativo di

Marca: Philips - Modello: Azurion 7 M20. Configurazione - Codice articolo accordo quadro: AQAF1L1A_CONF_PH - Prezzo: 230000,00 - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Angiografo vascolare in acquisto - Durata contrattuale: 12 - Identificativo bd/rdm: 2001591 - Codice cnd: 722224 - Tipo dispositivo: Azurion 7 M20 - Note: Configurazione - Tipo contratto: Acquisto - Quantità vendibile per unità di misura: 1,0000000000000000 - Unità di prodotto: Pezzo - Prezzo per unità di prodotto: 230000,0000000000000000

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' AQAF1L1A_CONF_PH '

Articolo: SOCOMEC MASTERYS GP4 HC - Codice articolo accordo quadro: AQAF1L1A-G_PH - Codice articolo accordo quadro collegato: AQAF1L1A_CONF_PH - Codice software: G - Descrizione tecnica: Gruppo di continuità - Durata contrattuale [mesi]: 12 - Marca: SICON - Modello: SOCOMEC MASTERYS GP4 HC. Gruppo di continuità - Prezzo: 14999,00 - Prezzo per unità di prodotto: 14999,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' AQAF1L1A_CONF_PH '

Articolo: 8 MPIXELS LCD COLOUR MONITOR - Codice articolo accordo quadro: AQAF1L1A-M2_PH - Codice articolo accordo quadro collegato: AQAF1L1A_CONF_PH - Codice software: M2 - Descrizione tecnica: Monitor grande - Durata contrattuale [mesi]: 12 - Marca: Philips - Modello: 8 MPIXELS LCD COLOUR MONITOR. Monitor grande - Prezzo: 40000,00 - Prezzo per unità di prodotto: 40000,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' AQAF1L1A_CONF_PH '

Articolo: TABLE TILT - Codice articolo accordo quadro: AQAF1L1A-T_PH - Codice articolo accordo quadro collegato: AQAF1L1A_CONF_PH - Codice software: T - Descrizione tecnica: Tavolo portapaziente con trendelemburg/anti-trendelemburg - Durata contrattuale [mesi]: 12 - Marca: PHILIPS - Modello: TABLE TILT. Tavolo portapaziente con trendelemburg/anti-trendelemburg - Prezzo: 10000,00 - Prezzo per unità di prodotto: 10000,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' AQAF1L1A_CONF_PH '

Codice articolo accordo quadro: AQAF1L1A-SS_PH - Codice articolo accordo quadro collegato: AQAF1L1A_CONF_PH - Descrizione: Smontaggio non conservativo e trasporto al piano terra delle apparecchiature e dei relativi dispositivi opzionali usati ai fini del successivo ritiro e trattamento dei RAEE (Rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche) - Nome del servizio: Servizio di smontaggio non conservativo delle apparecchiature - Prezzo: 2500,00 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di vendita: Servizio

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' AQAF1L1A_CONF_PH '

Codice articolo accordo quadro: AQAF1L1A-FS_PH - Codice articolo accordo quadro collegato: AQAF1L1A_CONF_PH - Descrizione: Servizio di formazione specialistica del personale sull'utilizzo delle apparecchiature e dei relativi dispositivi opzionali - Nome del servizio: Servizio di formazione specialistica - Prezzo: 5000,00 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di vendita: Servizio

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' AQAF1L1A_CONF_PH '

Articolo: INTERVENTIONAL WORKSPOT - Codice articolo accordo quadro: AQAF1L1A-W_PH - Codice articolo accordo quadro collegato: AQAF1L1A_CONF_PH - Codice software: W - Descrizione tecnica: Workstation di post elaborazione 3D - Durata contrattuale [mesi]: 12 - Marca: PHILIPS - Modello: INTERVENTIONAL WORKSPOT. Workstation di post elaborazione 3D - Prezzo: 6629,00 - Prezzo per unità di prodotto: 6629,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' AQAF1L1A_CONF_PH '

Articolo: Accutron mod. HP832 - Codice articolo accordo quadro: AQAF1L1A-I2_PH - Codice articolo accordo quadro collegato: AQAF1L1A_CONF_PH - Codice software: I2 - Descrizione tecnica: Iniettore del MDC per uso vascolare (con struttura di tipo a carrello con ruote) e relativa console di comando, completo di software dedicato, pienamente interfacciato e sincronizzato con l'acquisizione dell'angiografo - Durata contrattuale [mesi]: 12 - Marca: MEDTRON - Modello: Accutron mod. HP832. Iniettore del MDC per uso vascolare (con struttura di tipo a carrello con ruote) e relativa console di comando, completo di software dedicato, pienamente interfacciato e sincronizzato con l'acquisizione dell'angiografo - Prezzo: 11160,00 - Prezzo per unità di prodotto: 11160,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' AQAF1L1A_CONF_PH '

Articolo: SmartCT Angio + Rotational Angio - Codice articolo accordo quadro: AQAF1L1A-S2_PH - Codice articolo accordo quadro collegato: AQAF1L1A_CONF_PH - Codice software: S2 - Descrizione tecnica: Acquisizione rotazionale di immagini (con risoluzione 1024x1024 pixel) e successiva ricostruzione di tipo 3D dei vasi - Durata contrattuale [mesi]: 12 - Marca: PHILIPS - Modello: SmartCT Angio + Rotational Angio. Acquisizione rotazionale di immagini (con risoluzione 1024x1024 pixel) e successiva ricostruzione di tipo 3D dei vasi - Prezzo: 8371,00 - Prezzo per unità di prodotto: 8371,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Licenza

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' AQAF1L1A_CONF_PH '

Articolo: Subtracted Bolus Chase + BolusChase Reconstruction - Codice articolo accordo quadro: AQAF1L1A-S1_PH - Codice articolo accordo quadro collegato: AQAF1L1A_CONF_PH - Codice software: S1 - Descrizione tecnica: Acquisizione di immagini (con risoluzione 1024x1024 pixel) dei vasi periferici con tecnica di bolo - Durata contrattuale [mesi]: 12 - Marca: PHILIPS - Modello: Subtracted Bolus Chase + BolusChase Reconstruction. Acquisizione di immagini (con risoluzione 1024x1024 pixel) dei vasi periferici con tecnica di bolo - Prezzo: 3600,00 - Prezzo per unità di prodotto: 3600,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Licenza

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' AQAF1L1A_CONF_PH '

Articolo: SmartCT SoftTissue - Codice articolo convenzione: AQAF1L1A-S4_PH - Codice articolo convenzione collegato: AQAF1L1A_CONF_PH - Codice software: S4 - Descrizione tecnica: Acquisizione rotazionale di immagini (con risoluzione 1024x1024 pixel a 12bit) e ricostruzione 3D di tipo CT (a basso contrasto) - Durata contrattuale [mesi]: 12 - Marca: PHILIPS - Modello: SmartCT SoftTissue. Acquisizione rotazionale di immagini (con risoluzione 1024x1024 pixel a 12bit) e

Unità di vendita: Licenza

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' AQAF1L1A_CONF_PH '

Articolo: VesselNavigator - Codice articolo accordo quadro: AQAF1L1A-S3_PH - Codice articolo accordo quadro collegato: AQAF1L1A_CONF_PH - Codice software: S3 - Descrizione tecnica: Sovrapposizione di un'immagine di riferimento 3D, preparata con altre modalità (come CT o MR) o in acquisizione rotazionale 3D - Durata contrattuale [mesi]: 12 - Marca: PHILIPS - Modello: VesselNavigator. Sovrapposizione di un'immagine di riferimento 3D, preparata con altre modalità (come CT o MR) o in acquisizione rotazionale 3D - Prezzo: 5250,00 - Prezzo per unità di prodotto: 5250,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Licenza

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' AQAF1L1A_CONF_PH '

Articolo: PS27 FHDER - Codice articolo accordo quadro: AQAF1L1A-M1_PH - Codice articolo accordo quadro: AQAF1L1A_CONF_PH - Codice software: M1 - Descrizione tecnica: Monitor standard - Durata contrattuale [mesi]: 12 - Marca: FIMI/BARCO - Modello: PS27 FHDER. Monitor standard - Prezzo: 1100,00 - Prezzo per unità di prodotto: 1100,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' AQAF1L1A_CONF_PH '

Articolo: XperGuide - Codice articolo accordo quadro: AQAF1L1A-S5_PH - Codice articolo accordo quadro collegato: AQAF1L1A_CONF_PH - Codice software: S5 - Descrizione tecnica: Guida 3D nelle procedure di inserimento aghi - Durata contrattuale [mesi]: 12 - Marca: PHILIPS - Modello: XperGuide. Guida 3D nelle procedure di inserimento aghi - Prezzo: 2700,00 - Prezzo per unità di prodotto: 2700,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Licenza

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' AQAF1L1A_CONF_PH '

Articolo: Emboguide - Codice articolo accordo quadro: AQAF1L1A-S6_PH - Codice articolo accordo quadro collegato: AQAF1L1A_CONF_PH - Codice software: S6 - Descrizione tecnica: Software per embolizzazione - Durata contrattuale [mesi]: 12 - Marca: PHILIPS - Modello: Emboguide. Software per embolizzazione - Prezzo: 3000,00 - Prezzo per unità di prodotto: 3000,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Licenza

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' AQAF1L1A_CONF_PH '

Articolo: SmartPerfusion - Codice articolo accordo quadro: AQAF1L1A-S7_PH - Codice articolo accordo quadro collegato: AQAF1L1A_CONF_PH - Codice software: S7 - Descrizione tecnica: Software per la visualizzazione con codifica colorimetrica - Durata contrattuale [mesi]: 12 - Marca: PHILIPS - Modello: SmartPerfusion. Software per la visualizzazione con codifica colorimetrica - Prezzo: 3000,00 - Prezzo per unità di prodotto: 3000,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Licenza

ALTRI ELEMENTI DELL'ORDINE	
Nome	Valore
Obbligo alla registrazione sulla "Piattaforma per la certificazione dei crediti"	obbligata
Registrazione alla "Piattaforma per la certificazione dei crediti"	registrato
Termini di pagamento	30 GG Data Ricevimento Fattura
Tipologia Punto Ordinante	Singola Amministrazione
Bonifico Sepa Direct	NO
Tempo di pagamento inferiore rispetto a quanto indicato nel contratto	NO
Cessione dei crediti	NO
Numero dell'ordinativo di impegno	6952007
Tipo di installazione Philips - L1	Soffitto - Azurion 7 M20 C20, Cod. id. 722224, Cod. BD/RDM 2001591

RIEPILOGO ECONOMICO					
Oggetto	Nome Commerciale	Prezzo Unitario (€)	Qtà ordinata	Prezzo Complessivo (IVA esclusa)	Aliquota IVA (%)
1	Azurion 7 M20.Configurazione	230000,00	1 (Pezzo)	230000,00 €	22,00
1opzione	SOCOMECA MASTERYS GP4 HC. Gruppo di continuità	14999	1 (Pezzo)	14999 €	22
2opzione	8 MPIXELS LCD COLOUR MONITOR. Monitor grande	40000	1 (Pezzo)	40000 €	22
3opzione	TABLE TILT. Tavolo portapaziente con trendelemburg/anti-trendelemburg	10000	1 (Pezzo)	10000 €	22
4opzione	Servizio di smontaggio non conservativo delle apparecchiature	2500	1 (Servizio)	2500 €	22
5opzione	Servizio di formazione specialistica	5000	1 (Servizio)	5000 €	22
6opzione	INTERVENTIONAL WORKSPOT. Workstation di post elaborazione 3D	6629	1 (Pezzo)	6629 €	22

7opzione	Accutron mod. HP832. Iniettore del MDC per uso vascolare (con struttura di tipo a carrello con ruote) e relativa console di comando, completo di software dedicato, pienamente interfacciato e sincronizzato con l'acquisizione dell'angiografo	11160	1 (Pezzo)	11160 €	22
8opzione	SmartCT Angio + Rotational Angio. Acquisizione rotazionale di immagini (con risoluzione 1024x1024 pixel) e successiva ricostruzione di tipo 3D dei vasi	8371	1 (Licenza)	8371 €	22
9opzione	Subtracted Bolus Chase + BolusChase Reconstruction. Acquisizione di immagini (con risoluzione 1024x1024 pixel) dei vasi periferici con tecnica di bolo	3600	1 (Licenza)	3600 €	22
10opzione	SmartCT SoftTissue. Acquisizione rotazionale di immagini (con risoluzione 1024x1024 pixel a 12bit) e ricostruzione 3D di tipo CT (a basso contrasto)	5000	1 (Licenza)	5000 €	22
11opzione	VesselNavigator. Sovrapposizione di un'immagine di riferimento 3D, preparata con altre modalità (come CT o MR) o in acquisizione rotazionale 3D	5250	1 (Licenza)	5250 €	22
12opzione	PS27 FHDER. Monitor standard	1100	1 (Pezzo)	1100 €	22
13opzione	XperGuide. Guida 3D nelle procedure di inserimento aghi	2700	1 (Licenza)	2700 €	22
14opzione	Emboguide. Software per embolizzazione	3000	1 (Licenza)	3000 €	22

15opzione	SmartPerfusion. Software per la visualizzazione con codifica colorimetrica	3000	1 (Licenza)	3000 €	22
-----------	--	------	-------------	--------	----

Totale Ordine (IVA esclusa) €	352309,00
IVA €	77507,98
Totale Ordine (IVA inclusa) €	429816,98

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 l'affidamento della fornitura di angiografi fissi, servizi connessi, dispositivi e servizi opzionali per le Pubbliche Amministrazioni" – Lotto 1.A: Angiografi vascolari in 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 8667274CC2;- considerati i termini, le modalità e le condizioni tutte stabiliti 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 S.p.A. al trattamento dei propri dati personali.

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

(*) indicare 1 se acquisto estemporaneo, non continuativo

04/11/2022

[illegible]

Spett.le

ASST DEI SETTE LAGHI
Vle Luigi Borri 57
21100 Varese

c.a. Ing. Silvia Del Torchio

N. Offerta: Q-00131679

Data: 09/11/2022

OGGETTO: Preventivo per la fornitura di Upsell Angiografo Consip Lotto 1A - Vostra richiesta del 20 Ottobre 2022

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

1. Riepilogo Offerta

Pos.	Cod. Articolo	Descrizione	Qtà	Prezzo di listino	Prezzo particolare a voi riservato
1	722136	Field Extensions Azurion 7			
1.1	NCVA258	CO2 VIEW TRACE	1	1.866,25 € (Euro milleottocentosessantaseivirg olaventicinque)	1.680,00 € (Euro milleseicentottantavirgolaze rozero)
1.2	NCVD078	Fluoroscopia doppia FD monoplanare	1	11.466,05 € (Euro undicimilaquattrocentosessan taseivirgolazero cinque)	10.319,00 € (Euro diecimilatrecentodiciannovev irgolazerozero)
1.3	NCVD064	estensione a FlexVision Pro	1	23.581,93 € (Euro ventitremilacinquecentottant aunovirgolanoventatré)	21.224,00 € (Euro ventiunomiladuecentoventiq uattrovirgolazerozero)
1.4	NCVD081	Modulo Touch Screen Pro	1	16.376,34 € (Euro sedicimilatrecentosettantaseiv irgolatrentaquattro)	14.739,00 € (Euro quattordicimilasettecentotre ntanovevirgolazerozero)
1.5	FCV0248	Set di supporti per le braccia	1	90,40 € (Euro novantavirgolaquaranta)	81,00 € (Euro ottantaunovirgolazerozero)
1.6	FCV0706	Supporto testa neurologico	1	2.933,98 € (Euro duemilanovecentotrentatrevir golanoventatotto)	2.641,00 € (Euro duemilaseicentoquarantauno virgolazerozero)
1.7	NCVD092	sostengo al braccio regolabile in altezza	1	576,44 € (Euro cinquecentosettantaseivirgola quarantaquattro)	519,00 € (Euro cinquecentodiciannovevirgol azerozero)
1.8	NCVD098	Analisi vascolare quantitativa	1	4.574,90 € (Euro quattromilacinquecentosettan taquattrovirgolanoventa)	4.117,00 € (Euro quattromilacentodiciassettev irgolazerozero)
1.9	FCV0588	Scatola di connessione a parete isolata	5	1.519,07 € (Euro millecinquecentodiciannovevir golazerosette)	6.835,00 € (Euro seimilaottocentotrentacinque virgolazerozero)
1.10	NCVC847	SmartCT Roadmap	1	22.926,88 € (Euro ventiduemilanovecentoventise ivirgolaottantaotto)	20.634,00 € (Euro ventimilaseicentotrentaquatt rovirgolazerozero)
1.11	NCVB949	Programma XperGuide Ablation	1	6.550,54 € (Euro seimilacinquecentocinquantav irgolacinquantaquattro)	5.895,00 € (Euro cinquemilaottocentonovanta cinquevirgolazerozero)

2	SP00200	NCVD248 Full System APC	1	6.551,00 € (Euro seimilacinquecentocinquanta novirgolazerozero)	5.895,00 € (Euro cinquemilaottocentonovanta cinquevirgolazerozero)
3	SP00200	FCV0587 Live/Ref Slaving	1	3.603,00 € (Euro tremilaseicentotrevirgolazeroz ero)	3.243,00 € (Euro tremiladuecentoquarantatrev irgolazerozero)
Prezzo particolare complessivo a voi riservato :				97.822,00 € (Euro novantasettemilaottocentoventiduevirgolazerozero)	



2. Descrizione Analitica dell'Offerta

Pos.	Descrizione	Qtà
1	Field Extensions Azurion 7 Cod. Articolo 722136	1
1.1	CO2 VIEW TRACE Cod. Articolo NCVA258 Pacchetto software che consente la tracciatura (impilamento) di immagini acquisite con iniezioni di CO2. Questa funzione è utilizzabile durante la post-elaborazione oltre alla visualizzazione della traccia delle immagini acquisite con iniezioni di CO2.	1
1.2	Fluoroscopia doppia FD monoplanare Cod. Articolo NCVD078 Un canale fluoroscopico aggiuntivo in parallelo al canale fluoroscopico standard Vantaggi essenziali • Visualizzazione della fluoroscopia con sottrazione affiancata alla fluoroscopia senza sottrazione predefinita • Visualizzazione dell'immagine fluoroscopia ingrandita digitalmente affiancata all'immagine fluoroscopica predefinita Seconda immagine di fluoroscopia a supporto di interventi complessi Negli interventi complessi può essere utile visualizzare l'immagine fluoroscopica con sottrazione accanto a quella normale. L'opzione doppia fluoroscopia offre un canale fluoroscopico aggiuntivo in parallelo al canale fluoroscopico predefinito. L'opzione doppia fluoroscopia consente di visualizzare la fluoroscopia ingrandita digitalmente in tempo reale accanto all'immagine priva di ingrandimento. Specifiche La modalità doppia fluoroscopia si seleziona tramite il modulo touchscreen. L'immagine fluoroscopica con sottrazione di traccia verrà visualizzata sull'unità video in tempo reale, mentre l'immagine senza sottrazione sarà visibile sull'unità video 3 di riferimento. Nella modalità doppia fluoroscopia è possibile ingrandire digitalmente l'immagine fluoroscopica in modo da fornire una visualizzazione più ampia della regione di interesse per gli interventi complessi. L'immagine fluoroscopica in tempo reale ingrandita viene visualizzata nell'unità video in tempo reale, mentre l'immagine intera non ingrandita viene visualizzata sull'unità video 3 di riferimento. La funzione zoom della fluoroscopia viene comandata dal modulo touchscreen.	1
1.3	estensione a FlexVision Pro Cod. Articolo NCVD064 Estensione a FlexVision con LCD di grandi dimensioni a 58 pollici ad alta risoluzione per la sala di esame, che apporta layout dello schermo flessibili e il pieno controllo (mouse integrato) di fino a 11 sorgenti esterne, compresi sistemi di terze parti. Vantaggi essenziali - Controllo completo di tutte le applicazioni a lato del piano portapaziente, mediante comandi integrati del mouse o tramite il modulo touchscreen - Flessibilità totale per i layout dello schermo (ridimensionamento in tempo reale, trascinamento, numero illimitato) - Per semplificare e standardizzare la configurazione del sistema per FlexVision Pro, il layout personalizzato viene	1

richiamato automaticamente con le Procedure Card. Facili comandi al lato del piano Con FlexVision Pro, l'utente può comandare il sistema FlexVision e le sorgenti video direttamente dal mouse wireless di FlexVision o dalla tastiera virtuale e dal touchpad sul modulo touchscreen in sala di esame. L'operatore può ridimensionare le immagini e regolare il layout dello schermo durante la procedura senza accedere alla configurazione. Specifiche: Pieno controllo al lato del piano per tutte le applicazioni del laboratorio interventistico (visualizzazione e controllo) con un unico mouse wireless o con un modulo touchscreen

- Integrazione: controllo di un massimo di 11 sorgenti esterne
- Possibilità di configurare un numero illimitato di layout flessibili dello schermo
- Schermate: tutti gli ingressi visualizzati possono essere acquisiti con un solo clic
- Possibilità di ridimensionare la finestra video e regolare il layout dello schermo durante la procedura senza accedere alla configurazione
- Utilizzo di tutte le sorgenti video visualizzate sul monitor tramite il mouse wireless a lato del piano portapaziente
- Funzione mouse e tastiera sul modulo touchscreen (TSM) per comandare le sorgenti (esterne)

1.4 Modulo Touch Screen Pro Cod. Articolo NCVD081

1

Estensione del modulo touchscreen per un facile controllo delle immagini radiografiche a lato del piano portapaziente Vantaggi essenziali - Possibilità di regolare rapidamente e facilmente i parametri di imaging a lato del piano portapaziente - Visualizzazione dell'immagine clinica a supporto della navigazione. Collimazione sull'immagine clinica con un solo dito. Funzionalità di riduzione, ingrandimento, panoramica e segnalazione delle immagini per l'elaborazione. Posizionamento di otturatori e cunei semplicemente scorrendo l'immagine sullo schermo. - Tutte le impostazioni radiologiche possono essere regolate con facilità per gestire con efficacia la dose a cui sono esposti il paziente e il personale Miglioramento della navigazione delle immagini sul modulo touchscreen Questa opzione estende le funzionalità del modulo touchscreen, consentendo la visualizzazione delle immagini radiografiche in tempo reale e delle immagini sorgente dai monitor di riferimento sul modulo touchscreen. È inoltre possibile posizionare con facilità otturatori e cunei con un dito, semplicemente trascinandoli in posizione. Sullo schermo è disponibile un puntatore che permette di migliorare le comunicazioni interne e fra sala di esame e sala di controllo. Specifiche: - Miglioramento della navigazione delle immagini sul modulo touchscreen - Controllo intuitivo di otturatori e cunei mediante semplice trascinamento delle linee mostrate nella parte superiore dell'immagine - Offre una intuitiva funzione di zoom e panoramica (anche durante la fluoroscopia) - Trasforma il touchscreen nel dispositivo di puntamento per migliorare la comunicazione in ER/CR: quando attivato, il puntatore viene visualizzato sul monitor corrispondente !!! Nota: i comandi tramite touchpad e tastiera dal TSM NON fanno parte di questa opzione ma di "FlexVision Pro". !!! Nota: le immagini visualizzate sul TSM non sono da utilizzarsi a scopo diagnostico (l'immagine è a risoluzione ridotta e compressa, e la latenza durante la visualizzazione in tempo reale/riproduzione può essere maggiore che sul monitor in tempo reale)

1.5 Set di supporti per le braccia Cod. Articolo FCV0248

1

Migliora il comfort delle braccia del paziente

Un supporto comodo per le braccia del paziente

Questi supporti per le braccia sono concepiti per sostenere comodamente le braccia del paziente durante gli esami e per impedire che pendano dai lati del piano.

1.6 Supporto testa neurologico Cod. Articolo FCV0706

1

Il supporto testa neurologico viene utilizzato per il posizionamento e l'immobilizzazione della testa; aumenta il comfort del paziente migliorando nel contempo la qualità delle immagini

Migliora il comfort del paziente e riduce gli artefatti. Durante le procedure, i movimenti del paziente possono causare artefatti dell'imaging. Il supporto testa neurologico viene utilizzato per il posizionamento e l'immobilizzazione della testa; aumenta il comfort del paziente migliorando nel contempo la qualità delle immagini. Può essere ruotato, angolato e regolato in altezza fino alla posizione desiderata. L'esclusivo gruppo del morsetto consente di ruotare la testa del paziente verso destra o sinistra senza modificare l'altezza, per facilitare il trasferimento del paziente. Lo spessore dell'alluminio del supporto testa neurologico è compreso tra 1,0 e 0,5 mm per ottimizzare la traslucenza radiologica.

Specifiche Il supporto testa neurologico è composto da:

- Supporto testa
- Inserto
- 2 cinghie di fissaggio. Il supporto testa neurologico è compatibile con tutti i lettini e i piani portapaziente del sistema radiologico (esclusi i piani MAQUET). Il supporto testa neurologico è un dispositivo medico secondo la definizione del regolamento (UE) 2017/745 relativo ai dispositivi medici
 - Maggiore comfort per il paziente
 - Riduce gli artefatti nelle immagini

1.7 sostegno al braccio regolabile in altezza Cod. Articolo NCVD092

1

- Migliora il comfort del paziente durante l'uso di cateteri

Migliora il comfort del paziente durante l'uso di cateteri
È possibile attaccare il supporto al lettino porta paziente per fornire sostegno al braccio del paziente quando vengono impiegate tecniche di cateterizzazione brachiale e imaging digitale. Il supporto è realizzato in materiale trasparente ai raggi X e comprende un materassino per un maggior comfort del paziente. Il morsetto di fissaggio e il meccanismo dello snodo non sono realizzati in materiale radiotrasparente.

1.8 Analisi vascolare quantitativa Cod. Articolo NCVD098

1

Vantaggi essenziali

- Consente la valutazione quantitativa di vasi di diverse dimensioni, ad esempio vasi aortici e periferici
- Supporta processi decisionali affidabili per la scelta del dispositivo, gli angoli di approccio e il follow-up
- Progettata per l'efficienza, con funzioni a un solo clic e risultati rapidi

Valutazioni oggettive dei vasi aortici e delle strutture vascolari periferiche

A sostegno del processo decisionale e per consentire la valutazione quantitativa delle strutture vascolari durante gli interventi, l'opzione di analisi vascolare quantitativa 2D supporta quantificazioni quali quelle delle dimensioni dell'aorta e di arterie periferiche da 5 a 50 mm da immagini angiografiche 2D. Con un solo clic è possibile rilevare il segmento di interesse, vedere se il vaso sia

sano o ostruito e visualizzare il diametro di riferimento, il diametro della stenosi e l'area interessata dalla placca.

Specifiche:

- Segmentazione automatizzata dei vasi
- Misurazione del diametro lungo il segmento selezionato
- Analisi automatizzata dell'ostruzione
- Lunghezza e diametro della stenosi
- Percentuale del diametro e dell'area della stenosi
- Routine di calibrazione automatizzate e manuali
- Memorizzazione delle pagine dei risultati

L'analisi del segmento di vaso da prendere in esame è stata semplificata dalla funzione a un solo clic. È sufficiente posizionare il mouse in prossimità o sopra l'area stenotica e fare clic una sola volta per individuare il relativo segmento. È possibile vedere se il vaso sia sano o ostruito e visualizzare il diametro di riferimento, il diametro della stenosi e l'area interessata dalla placca.

1.9 Scatola di connessione a parete isolata 5 Cod. Articolo FCV0588

Scatola di collegamento a parete isolata a supporto della visualizzazione di una sorgente video esterna su un monitor in sala di esame

Molte strutture interventistiche utilizzano il video per registrare e riprodurre in streaming immagini provenienti da altre modalità nelle unità di radiologia interventistica a scopi formativi o di presentazione. La scatola di connessione a parete del video facilita il collegamento della sorgente video tramite un cavo/connettore DVI standard e il trasferimento senza perdita del segnale video sul cavo lungo circa 30 metri. Può essere montato nella sala d'esame o nella sala di controllo, a seconda della posizione della sorgente video.

Specifiche La quantità di scatole di collegamento a parete del video (VWCB) deve essere calcolata come segue: - Per ogni segnale video tramite Multivision: 1 VWCB (max = 4) - Per ogni segnale video inviato a FlexVision XL su sistema cardiaco: 1 VWCB (max = 9) - Per ogni segnale video inviato a FlexVision XL su sistema vascolare: 1 VWCB (max = 8) - Per ogni segnale video di terze parti collegato direttamente a un display LCD in MCS: 1x VWCB Nota: Non è necessaria una scatola VWCB nel caso in cui un segnale video sia collegato direttamente a un display LCD dedicato dalle seguenti sorgenti: 1) Live/Ref Slaving 2) Hardware interventistico (XtraVision), IntelliSpace Portal, Philips Xcelera (solo se le workstation funzionano con sistema radiologico Philips) 3) XperIM

- Streaming video semplificato in altre collocazioni
- Streaming di video da altre modalità nell'unità di radiologia interventistica
- Connessione video esterno in sala di esame

1.10 SmartCT Roadmap 1 Cod. Articolo NCVC847

NCVC847 SmartCT Roadmap SmartCT Roadmap facilita gli interventi complessi fornendo una guida dell'immagine 3D in tempo reale che può essere segmentata per evidenziare vasi e lesioni mirati, supportando una pianificazione del trattamento rapida e precisa. Tutti controllati tramite il modulo del touchscreen al tavolo. SmartCT Roadmap sovrappone una ricostruzione 3D dell'albero vascolare, acquisita con una modalità di acquisizione 3D SmartCT (3D RA o CBCT) sul sistema radiologico interventistico, con immagini fluoroscopiche in tempo reale. Le posizioni di proiezione precedenti, tra cui la posizione del gantry, la posizione del tavolo e il campo visivo, possono essere facilmente richiamate premendo un pulsante sul modulo touchscreen per risparmiare tempo. Per migliorare la

visibilità per i diversi fili guida e l'anatomia, è possibile scegliere la modalità di rendering 3D preferita, regolarne la trasparenza e il contrasto e visualizzare il percorso del vaso, la segmentazione, i contrassegni e le misurazioni del volume 3D sulla SmartCT Roadmap. Vantaggi principali:

- Fornisce una vista 3D completa per migliorare la navigazione del filo guida e del catetere attraverso strutture vascolari complesse
- Aiuta a superare le limitazioni delle roadmap 2D nella visualizzazione dei vasi sovrapposti
- Offre un elevato livello di precisione grazie alla compensazione in tempo reale del movimento del gantry e del piano e dei piccoli movimenti del paziente
- Accessibile tramite il modulo touchscreen per migliorare l'efficienza durante le procedure
- Esecuzione di una scansione 3D-RA senza lasciare la sala esame Guida alle immagini 3D in tempo reale La diagnosi e trattamento di patologie vascolari senza un quadro chiaro delle relazioni tra vasi sovrapposti è una sfida quotidiana per gli interventisti. SmartCT Roadmap è stato sviluppato per superare le limitazioni delle immagini 2D rispetto a quelle 3D nella visualizzazione di vasi sovrapposti ed eliminare la necessità di effettuare più seriografie 2D (DSA). 3D Roadmap fornisce una roadmap 3D in tempo reale che supera questa sfida fornendo una guida 3D dinamica per la navigazione tra le strutture vascolari in qualsiasi punto del corpo. Specifiche: SmartCT Roadmap si basa sulla visualizzazione dell'albero vascolare ricavato da acquisizioni SmartCT 3D (3D RA, CBCT) e si attiva al tocco di un pulsante a lato del piano portapaziente. Visualizzazione: Controllo al lato del piano portapaziente: collegamento bidirezionale tra il sistema radiologico e la roadmap 3D, Controllo automatico della posizione 3D, 3D Follow C-arc, 3D Roadmap consente di modificare: L'angolazione dell'arco a C, La rotazione dell'arco a C, Il campo di vista, La distanza sorgente-recettore d'immagine, Il Landmarking, L'opacità di sovrapposizione, Le impostazioni WW/WL, La memorizzazione e l'esame delle sequenze, La memorizzazione di istantanee e video. Trasferimento/esportazione su: Unità opzionale per copie cartacee (DICOM Print) Dispositivo compatibile DICOM, sono supportati DICOM XA, DICOM SC, DICOM CT e DICOM 3D Qualsiasi PC in un formato standard compatibile con PC (JPEG, AVI) Uno o più DVD o CD-ROM Dispositivo USB.

1.11 Programma XperGuide Ablation Cod. Articolo NCVB949

1

XperGuide Ablation è un'estensione del software XperGuide che facilita la pianificazione delle procedure di ablazione dei tumori. Supporta tutte le tecniche di ablazione percutanea (radiofrequenza, a microonde e crioablazione) visualizzando l'isoterma dell'ago per ablazione prescelto.

Un ago per ablazione virtuale con le sue caratteristiche termiche viene visualizzato su un volume XperCT tridimensionale o sui dati TC o RM acquisiti in precedenza per verificare il posizionamento ottimale dell'ago e ottenere la copertura totale del tumore. Le caratteristiche termali di ciascun ago consistono in larghezza, ampiezza e parte anteriore delle zone di ablazione. Per ogni ago è possibile definire fino a tre zone di ablazione con isoterme diverse. XperGuide Ablation consente di pianificare e memorizzare fino a 60 diversi tipi di caratteristiche termiche dell'ago contemporaneamente.

Tutte le caratteristiche termiche possono essere memorizzate e trasferite ad altri sistemi Azurion o Allura. Dopo aver eseguito la pianificazione dell'ago, il volume 3D può essere sovrapposto alla fluoroscopia 2D in tempo reale. L'utente può così trarre vantaggio dalla guida dell'ago in tempo reale lungo la traiettoria pianificata in base alle serie di dati XperCT, RM o TC. Durante la guida dell'ago in tempo reale è possibile regolare la trasparenza dell'ablazione e modificare il piano precedente. Una volta posizionati gli aghi, è possibile controllare il target di ablazione effettivo con il piano precedente.

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

2	NCVD248 Full System APC Cod. Articolo SP00200	1
---	--	---

Pos.	Descrizione	Qtà
3	FCV0587 Live/Ref Slaving Cod. Articolo SP00200	1



Condizioni di fornitura Philips Standard

Consegna:

entro 180 gg. dall'ordine, previo approntamento locali.

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.

Installazione e Smontaggio dei Sistemi Philips

L'attività di *installazione e smontaggio* meccanica dei sistemi sarà effettuata da Aziende nostre fornitrici con le quali abbiamo sottoscritto contratti continuativi di cooperazione in data anteriore alla procedura in essere, che saranno comunque depositati ai sensi dell'art. 105 comma 3 lett. c bis D.Lgs 50/2016, presso la stazione appaltante contestualmente alla sottoscrizione del contratto.

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.

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

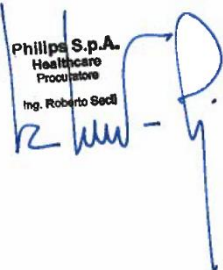
Philips procederà al trattamento dei dati personali ed aziendali inerenti il Committente esclusivamente ai fini della presente offerta e del successivo contratto e fatti salvi, comunque, gli obblighi di Legge.

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
Prodotto
Ing. Roberto Sedi



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:

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

Per il Responsabile:

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

richiesta pacchetti aggiuntivi angiografo Consip ODA 6987814

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

gio 20/10/2022 15:36

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

Cc: Fontana Federico <federico.fontana@asst-settelaghi.it>

gent.mo,

rispetto all'ODA dell'angiografo appena configurato e per il quale è stato finalizzato l'ordine, a seguito di confronto con i clinici utilizzatori, ai fini di rendere la macchina idonea alle attuali modalità operative all'interno del nostro contesto universitario, chiedo di formulare offerta per i seguenti pacchetti software vascolari ed eventuali evoluzioni necessarie per il loro funzionamento:

- smart CT road map;
- dual fluoro;
- programma per l'analisi vascolare;
- CO2 view trace.

Inoltre il seguente pacchetto software oncologico:

- IX-guide ablation.

Infine è necessario acquisire i seguenti supporti per esecuzione di procedure neuro/vascolari:

- reggibraccio
- reggitesta

Ringrazio cordialmente



Determinazione Dirigenziale n. **1556** del **02/12/2022**

S.C. GESTIONE ACQUISTI

OGGETTO: ADESIONE ALLA CONVENZIONE CONSIP PER LA FORNITURA DI UN ANGIOGRAFO OCCORRENTE ALLA S.C. RADIOLOGIA INTERVENTISTICA DI QUESTA ASST SETTE LAGHI, NELL'AMBITO DEL PNRR - COMPONENTI 2 MISSIONE 6 - AMMODERNAMENTO TECNOLOGICO GRANDI APPARECCHIATURE (IMPORTO COMPLESSIVO DI € 533.270,95 IVA COMREPSA).

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 02/12/2022 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

Forlini Sandro - Economico-finanziaria

Lorenzon Dario - Direttore Economico-finanziaria

Bortolato Claudia - Incaricato alla pubblicazione Delibere

Istruttoria redatta da: De Filippo Walter