



IL DIRETTORE DELLA S.C. GESTIONE ACQUISTI

Slanzi Sabrina

Per delega del Commissario Straordinario dell'ASST dei Sette Laghi Dott. Giuseppe Micale,
nominato con D.G.R. della Lombardia n. XI/7601 del 23 dicembre 2022

ha assunto la seguente

DETERMINAZIONE DIRIGENZIALE N. 393 DEL 14/03/2023

OGGETTO: ADESIONE ALLA CONVENZIONE CONSIP PER LA FORNITURA DI UN TOMOGRAFO COMPUTERIZZATO TC OCCORRENTE ALLA S.C. RADIOLOGIA DEL PO DI TRADATE DI QUESTA ASST SETTE LAGHI, E SUCCESSIVO AFFIDAMENTO PER COMPONENTI ACCESSORI, NELL'AMBITO DEL PNRR - COMPONENTI 2 MISSIONE 6 - AMMODERNAMENTO TECNOLOGICO GRANDI APPARECCHIATURE (IMPORTO COMPLESSIVO DI € 465.336,75 IVA COMPRESA - CIG: 94771729BC).

OGGETTO: ADESIONE ALLA CONVENZIONE CONSIP PER LA FORNITURA DI UN TOMOGRAFO COMPUTERIZZATO TC OCCORRENTE ALLA S.C. RADIOLOGIA DEL PO DI TRADATE DI QUESTA ASST SETTE LAGHI, E SUCCESSIVO AFFIDAMENTO PER COMPONENTI ACCESSORI, NELL'AMBITO DEL PNRR - COMPONENTI 2 MISSIONE 6 - AMMODERNAMENTO TECNOLOGICO GRANDI APPARECCHIATURE (IMPORTO COMPLESSIVO DI € 465.336,75 IVA COMPRESA - CIG: 94771729BC).

IL DIRETTORE 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. 86 del 17.2.2023 "Assegnazione dei budget per l'anno 2023. Aggiornamento a seguito dell'adozione del BPE 2023";

richiamato altresì l'atto di delega prot. n. 1813 del 11.01.2023 con il quale il Commissario Straordinario dell'ASST dei Sette Laghi ha attribuito determinate funzioni e compiti, comprese decisioni che impegnano l'Azienda verso l'esterno, al Direttore 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;

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 n. 1 tomografo computerizzato TC per un importo di € 500.000,00 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 Computerizzati General Purpose/Cardio - Acquisto" della convenzione Consip "Tomografi Computerizzati (TC) 2", di interesse per questa ASST;

vista la valutazione della configurazione delle apparecchiature prevista dalla gara (apparecchiatura base e accessori) che ha evidenziato l'opportunità di procedere all'acquisto di n. 1 tomografo computerizzato TC, da destinare alla S.C. Radiologia del PO di Tradate;

stimato in € 500.000,00 Iva compresa l'importo della fornitura di n. 1 tomografo computerizzato TC, comprensivo di accessori, occorrente alla S.C. Radiologia di Tradate, coerente con il finanziamento ricevuto;

espressa dalla S.C. Ingegneria Clinica, di concerto con il Direttore della S.C. Radiologia di Tradate, la necessità di acquistare ulteriori componenti aggiuntivi alla TAC fuori dalla convenzione Consip;

stimato in € 199.000,00 oltre Iva l'importo dei componenti accessori;

preso atto, e allegato al presente provvedimento, quale parte integrante e sostanziale del preventivo ricevuto in data 21.02.2023 da questa ASST, prot. n. 12948 del 23.02.2023, con il quale la ditta PHILIPS SPA, , ha indicato e offerto i singoli componenti valutati necessari (allegato n. 1);

stabilito di acquistare i componenti dal preventivo ricevuto in data 21.02.2023 da questa ASST, prot. n. 12948 del 23.02.2023, escludendo la telecamera risultata non necessaria, indicata nello stesso, per un valore complessivo di € 198.313,00 oltre IVA;

preso atto che questa ASST ha provveduto all'adesione al "Lotto 1 - Tomografi Computerizzati General Purpose/Cardio - Acquisto" della convenzione Consip "Tomografi Computerizzati (TC) 2" con ordinativo di acquisto ODA n. 7085919 per l'apparecchiatura (allegato 2) e relativi accessori quali parti integranti e sostanziali, per l'importo complessivo di € 243.330,00 oltre Iva;

precisato che il valore dell'acquisto di n. 1 tomografo computerizzato TC, 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 stanziava un importo pari a € 500.000,00;

valutato pertanto di finanziare l'acquisto tramite il fondo dedicato, denominato "Unione Europea – NextGeneration EU" – PNRR – Missione 6.C2.112”;

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"*;

calcolato che il residuo del finanziamento assegnato, che autorizza l'acquisto di n. 1 tomografo computerizzato TC per un importo di € 500.000,00 all'interno del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza PNRR – Missione 6 Component 2 – ammodernamento tecnologico grandi apparecchiature, risulta pari a euro € 256.660,00 oltre IVA;

considerato inoltre che il PNRR è un finanziamento dedicato sul quale nelle FAQ del Ministero della Salute non sono state ancora espresse opinioni e pareri sulla possibilità di imputare gli incentivi sul fondo stesso;

stabilito pertanto di non accantonare incentivi ai sensi dell'art. 113 del D.Lgs. 50/2016, per i ruoli di collaboratori e assistenti al RUP e al DEC, fino all'espressione concreta da parte del Ministero della Salute e del Ministero dell'Economia e delle Finanze;

ritenuto, per quanto sopra esposto:

- ✓ di aderire al "Lotto 1 - Tomografi Computerizzati General Purpose/Cardio - Acquisto" della convenzione Consip "Tomografi Computerizzati (TC) 2"
- ✓ di acquistare n. 1 tomografo computerizzato TC, comprensivo di accessori, nell'ambito della Convenzione Consip "Tomografi Computerizzati (TC) 2" per l'importo complessivo di € 243.330,00 oltre IVA;
- ✓ di acquistare i componenti accessori indicati nel preventivo ricevuto in data 21.02.2023 da questa ASST, prot. n. 12948 del 23.02.2023, per un importo complessivo di € 198.313,00 oltre IVA;
- ✓ di affidare alla ditta PHILIPS S.P.A. di Milano P. IVA 00856750153, l'acquisto di n. 1 tomografo computerizzato TC, comprensivo di accessori, di cui all'ODA n. 7085919 e dei componenti accessori indicati nel preventivo ricevuto in data 21.02.2023 da questa ASST, prot. n. 12948 del 23.02.2023;
- ✓ 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;

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 - Tomografi Computerizzati General Purpose/Cardio - Acquisto” della convenzione Consip “Tomografi Computerizzati (TC) 2”
2. di acquisire n. 1 tomografo computerizzato TC, comprensivo di accessori, nell'ambito della Convenzione Consip “Tomografi Computerizzati (TC) 2” per l'importo complessivo di € 243.330,00 oltre IVA – CIG n. 94771729BC;
3. di acquistare i componenti accessori indicati nel preventivo ricevuto in data 21.02.2023 da questa ASST, prot. n. 12948 del 23.02.2023, per un importo complessivo di € 198.313,00 oltre IVA – CIG n. 94771729BC;
4. di affidare alla ditta PHILIPS S.P.A. di Milano P. IVA 00856750153, l'acquisto di n. 1 tomografo computerizzato TC, comprensivo di accessori, di cui all'ODA n. 7085919 e dei componenti accessori indicati nel preventivo ricevuto in data 21.02.2023 da questa ASST, prot. n. 12948 del 23.02.2023;
5. 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;
6. di nominare con funzione di Direttore dell'Esecuzione del Contratto, ai sensi dell'art. 101 del D.Lgs. 50/2016, l'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;
7. di stabilire che gli oneri derivanti dal presente provvedimento, dettagliati in:

	N. ODA Consip	Imponibile	Aliquota IVA	IVA	IMPORTO
Tomografo Computerizzato	7085919	212.850,00 €	5%	10.642,50 €	223.492,50 €
Accessori opzionali Consip (IVA 5%)	7085919	21.000,00 €	5%	1.050,00 €	22.050,00 €
Accessori opzionali Consip	7085919	9.480,00 €	22%	2.085,60 €	11.565,60 €

	AZIENDA SOCIO SANITARIA TERRITORIALE DEI SETTE LAGHI POLO UNIVERSITARIO Viale Borri 57 21100 Varese Tel. 0332-278.111, Fax 0332-261.440 P.IVA e C.F. 03510050127	
---	--	---

IVA (22%)					
Componenti Accessori	n.a.	198.313,00 €	5%	9.915,65 €	208.228,65 €
		441.643,00 €		23.693,75 €	465.336,75 €

sono così imputati:

<i>Anno Bilancio</i>	<i>Conto</i>	<i>Fonte di finanziamento</i>	<i>Importo</i>
2023	1240101011- "ATTREZZATURE SANITARIE – STERILIZZATE"	D.G.R. n. XI/6426/2022 del 23.5.2022 Decreto DGW n. 8332 del 13.6.2022 sezione "Component 2"	€ 465.336,75

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. 392 DEL 02/03/2023

S.C. GESTIONE ACQUISTI

OGGETTO: ADESIONE ALLA CONVENZIONE CONSIP PER LA FORNITURA DI UN TOMOGRAFO COMPUTERIZZATO TC OCCORRENTE ALLA S.C. RADIOLOGIA DEL PO DI TRADATE DI QUESTA ASST SETTE LAGHI, E SUCCESSIVO AFFIDAMENTO PER COMPONENTI ACCESSORI, NELL'AMBITO DEL PNRR - COMPONENTI 2 MISSIONE 6 - AMMODERNAMENTO TECNOLOGICO GRANDI APPARECCHIATURE (IMPORTO COMPLESSIVO DI € 465.336,75 IVA COMPRESA - CIG: 94771729BC).

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

Ha registrato contabilmente come di seguito:

Anno	Conto	N. Autorizzazione	Importo
2023	1240101011	1473	465.336,75

Altro: DGR XI/6426/2022 Decreto DGW 8332/2022 – Prog 8332F

PHILIPS

Spettabile
ASST DEI SETTE LAGHI
Vle Luigi Borri 57
21100 Varese

c.a. Ing. Silvia Del Torchio

Offerta: EMEA380849 1A

Data: 21/02/2023

**OGGETTO: Preventivo per la fornitura di componenti aggiunti Tac Extra CONSIP per il
P.O di Tradate
Vostra richiesta mail del 24-1-23
Vostra ulteriore richiesta del 13-2-23**

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 Tac Incisive 128	
		Include:	
1	1	Aggiornamento a configurazione Premium	
		PREZZO A VOI RISERVATO	
		(Euro novantamilavirgolazerozero)	90.000,00
2		Comfort Package	
	1	Release 1.1	
	1	Cuscino di appoggio testa-braccia	
	1	Rullo carta	
	1	Tavolo per Computer	
	1	UPS per console	
		PREZZO A VOI RISERVATO	
		(Euro quindicimilavirgolazerozero)	15.000,00
3	1	Telecamera di posizionamento Precise Position	
		PREZZO A VOI RISERVATO	
		(Euro cinquantatremilavirgolazerozero)	53.000,00
	2	Aggiornamento IntelliSpace Portal	
		Include:	
4	1	Aggiornamento a ISP SW rel.12	
	1	Aggiornamento sist. operativo Server ISP	
	1	AV MR Cardiac Pro	
	1	AV MR Cardiac Premium	
	1	CT VC Elec. Cleansing	
	1	CT COPD	
	1	Servizi di assistenza remota Philips (RSC)	
	1	PC Client doppio monitor HP	
		PREZZO A VOI RISERVATO	
		(Euro novantatremilatrecentotredicivirgolazerozero)	93.313,00
		<i>L'aggiornamento di IntelliSpace Portal Server, in luogo della workstation Intellispace Portal IX, consentirà di aggiornare all'ultima versione disponibile il sistema Server attualmente presente, e di disporre su tale sistema sia dei software opzionali di cui al vostro ordine Nr. 7118834 del 20/01/2023, sia degli ulteriori software di cui alla presente offerta.</i>	
		<i>In luogo della workstation IntelliSpace Portal IX (voce TC2-CONF-OB3-PH-L1), di cui al vostro ordine Nr. 7118834 del 20/01/2023, sarà consegnato un PC Client.</i>	
		PREZZO COMPLESSIVO A VOI RISERVATO PER ACQUISTO A PACCHETTO	
		per le Pos. Da 1-4	
		(Euro duecentoventiquattromilacinquecentosessantatrevirgolazerozero)	224.563,00

DESCRIZIONE ANALITICA DELL'OFFERTA

Aggiornamento Tac

Pos. Qtà. Descrizione

1 1 **Aggiornamento a configurazione Premium**

Questa conversione trasforma una configurazione Incisive CT Pro installata nelle prestazioni complete della configurazione Incisive CT Premium. Il sistema trasformato includerà, a seconda dei casi, tutte le opzioni hardware e software attualmente installate sul sistema Incisive CT da convertire. Caratteristiche principali:

- Step & Shoot completo
- Precise cardiac
- Precise Image

Le parti del sistema esistenti che verranno sostituite durante l'aggiornamento saranno considerate permuta. Il prezzo per l'aggiornamento è condizionato dall'ente che trasferisce la proprietà delle parti del sistema esistente che verranno sostituite durante l'aggiornamento a Philips. L'istituto si impegna a sottoscrivere i documenti ragionevolmente richiesti da Philips per influenzare il trasferimento della proprietà della permuta. L'istituto dichiara e garantisce che l'istituto ha, e avrà quando il titolo cede, il bene e il titolo commerciabile di tale permuta e ha l'autorità di trasferire tale titolo; La titolarità di tale permuta passerà dall'istituto a Philips quando Philips, o un suo rappresentante autorizzato, rimuoverà tale permuta dall'istituto. In aggiunta a questo pacchetto vengono forniti 4 giorni di training aggiuntivi tenuti da un Application Specialist Philips

2 1 **Comfort Package: Release 1.1**

L'aggiornamento a rel 1.1 del Vostro sistema Incisive CT contribuirà a migliorare l'esperienza del paziente e dell'operatore in ogni fase del flusso di lavoro della Radiologia. Include:

Doppio Monitor LCD conforme allo standard Medicale con le seguenti caratteristiche:

- Monitor da 24" a due megapixel
- risoluzione di 1920 x 1200
- Conformità allo standard DIN6868-157.

Workflow parallelo

La console a doppio monitor è progettata per consentire in maniera efficiente e veloce la gestione simultanea di operazioni di scansione e post-elaborazione, per assicurare un flusso di lavoro senza interruzioni.

Direct Result

Potente set di funzionalità che consentono di migliorare il flusso di lavoro end-to-end con intelligenza clinica, consente di ottenere risultati clinici diretti e completi, assicurando massima qualità e uniformità delle immagini.

Precise Brain

Per esami encefalo, consente la ricostruzione automatica delle immagini sul piano orbito-meatale tramite l'individuazione automatica di reperi anatomici.

Precise Spine: per esami colonna, consente l'individuazione automatica degli spazi intersomatici e la ricostruzione automatica secondo i piani individuati, senza l'intervento dell'operatore.

1 Cuscino di appoggio testa-braccia

Il cuscino di appoggio testa-braccia è un cuscino di posizionamento che fornisce un supporto al paziente durante esami in cui è necessario che le braccia siano sollevate dietro la testa. Il cuscino consente una posizione ergonomica riposante per le braccia e la testa del paziente ed è dotato di fascette per il fissaggio al paziente. Il cuscino è destinato all'utilizzo al di fuori della lunghezza della scansione e non deve essere sottoposto a scansione.

1 Rullo carta

Un rullo di carta rimovibile che si sposta con il piano portapaziente, posizionato nella parte posteriore del piano.

1 Tavolo per Computer

Tavolo che fornisce un'ampio piano d'appoggio (120 cm) per l'alloggiamento della console principale insieme al doppio monitor, tastiera, mouse ed altre eventuali periferiche.

1 UPS per console

Gruppo di continuità in grado di alimentare l'unità centrale ed il monitor per 30 minuti in assenza di alimentazione di rete. Il gruppo permette di salvare ed elaborare il paziente in corso senza perdere l'acquisizione.

3 1 Telecamera di Posizionamento Precise Position

Soluzione 3D Precise Position che supporta il posizionamento automatico del paziente per migliorare il flusso di lavoro dell'utente e la coerenza tra gli operatori.

Con la soluzione Precise Position, il sistema visualizza automaticamente la posizione verticale, la posizione iniziale e quella finale consigliate, oltre alla selezione dell'orientamento del paziente sia sul pannello del gantry che sulla console. Tramite il pulsante Smart Load, il sistema posiziona il lettino all'altezza verticale e alla posizione iniziale consigliate. Le informazioni fotografiche complete del paziente vengono quindi visualizzate sia sul pannello del gantry che sulla console, in modo da confermare l'intervallo per lo scanogramma e consentire all'utente di modificare la posizione iniziale e finale dello scanogramma, se necessario.

Funzionalità

- Orientamento automatico del paziente
- Centraggio verticale automatico
- Posizionamento iniziale e finale automatico dello scanogramma
- Copertura della popolazione di pazienti adulti (dai 15 anni)
- Telecamera montata a soffitto

Vantaggi

- Riduce la dose non necessaria
- Migliora la precisione del posizionamento verticale
- Migliora la coerenza da utente a utente
- Riduce il tempo di posizionamento

Precise Position supporta il posizionamento automatico per le seguenti aree cliniche:

- Testa
- Torace
- Addome
- Pelvi
- Torace + Addome
- Addome/pelvi
- Torace + Addome + Pelvi

Aggiornameto Portal

Pos. Qtà. Descrizione

1 1 **Aggiornamento a ISP SW rel.12**

IntelliSpace Portal è una piattaforma completa di visualizzazione avanzata (AV) che consente di soddisfare le esigenze di visualizzazione avanzata con un'unica soluzione. È progettata per semplificare il flusso di lavoro clinico mediante una vasta gamma di applicazioni di analisi avanzate che spaziano tra più modalità e domini clinici. Grazie all'architettura thin-client, può trasformare virtualmente qualsiasi PC che soddisfi i requisiti minimi in spazio di lavoro in un avanzato sistema di imaging in multi modalità. I medici hanno la possibilità di rivedere i risultati e condurre misurazioni da diverse modalità di immagine, compresi molti studi acquisiti mediante apparecchiature di imaging di fornitori diversi (verificare con il rappresentante di zona la compatibilità con altri fornitori).

Con l'ultima versione dotata di funzioni di rete, applicazioni cliniche e tecnologie thin-client avanzate, l'accesso a potenti strumenti di visualizzazione e all'elaborazione di immagini è ulteriormente migliorato.

L'aggiornamento ricomprenderà tutti gli applicativi clinici attualmente presenti sul sistema, aggiornati all'ultima release disponibile.

1 **Aggiornamento sist. operativo Server ISP**

Questa opzione è necessaria per garantire che tutti i server IntelliSpace Portal su cui è in esecuzione il software IntelliSpace Portal funzionino sulla piattaforma Microsoft Server 2019.

1 **AV MR Cardiac Pro**

Il pacchetto AV MR Cardiac Pro fornisce importanti applicazioni cliniche sull'IntelliSpace Portal, dedicate alle patologie cardiache.

Il pacchetto include le seguenti opzioni:

1. NICA876- MR Cardiac
2. NICA877- Cardiac MR Quantitative Map
3. NICA885- MR Qflow

1. NICA876- MR Cardiac

MR Cardiac in IntelliSpace Portal è una suite costituita da MR Cardiac Viewer e da applicazioni di analisi aggiuntive (come descritto di seguito).

MR Cardiac Viewer (MRC) consente la revisione affiancata di serie cardiache singole, multiple o di tutte quelle disponibili in un protocollo di visualizzazione predefinito o definito dall'utente. MR Cardiac Viewer include la funzionalità per insegnare al sistema a identificare le acquisizioni MRC al fine di consentire l'utilizzo dei protocolli di visualizzazione. L'applicazione collega automaticamente più serie in relazione alla geometria DICOM, allo zoom/panoramica, all'ora (sincronizzazione cardiaca) e al collegamento di posizione per la valutazione qualitativa e l'analisi nei modelli a 17 segmenti AHA dei tipi di dati MRC: Funzione, Accentuazione spaziale e Accentuazione temporale. L'applicazione supporta misurazioni di base e

acquisizioni di schermate che possono essere raccolte, salvate ed esportate dall'utente in una funzionalità Findings Navigator.

Vantaggi essenziali:

- Il sistema collega automaticamente più serie in relazione alla geometria DICOM, allo zoom/panoramica, all'ora (sincronizzazione cardiaca) e al collegamento di posizione.
- Sono disponibili modelli di punteggio AHA (American Heart Association) visivi per l'analisi qualitativa manuale dei tipi di dati CMR: Funzione, Accentuazione spaziale e Accentuazione temporale.
- L'applicazione include funzionalità che identificano il tipo di acquisizione CMR, l'orientamento e il livello di stress-rest, in base agli input dell'utente una tantum, al fine di consentire l'utilizzo dei protocolli di visualizzazione e delle funzionalità di analisi quantitativa.
- I "protocolli di visualizzazione" predefiniti e personalizzabili sono disponibili per la visualizzazione di immagini singole o specifiche e filmati Cine.

L'applicazione "Function long axis" consente l'analisi volumetrica del ventricolo sinistro basata su acquisizioni di immagini in asse lungo a sezione singola o multipla, multifase o dinamiche in tempo reale a 2 camere e/o 4 camere. L'utente può caricare contemporaneamente un'acquisizione singola e/o 2 acquisizioni (2 camere e 4 camere) e calcolare i risultati in base al metodo singolo o biplanare della frazione di eiezione area/lunghezza (ALEF). Le tabelle dei risultati possono essere configurate dall'utente e i valori sono indicizzati dall'area della superficie corporea.

Vantaggi essenziali:

- Consente agli utenti di eseguire una revisione dei dati Cine cardiaci in base ai metodi di calcolo della frazione di eiezione area/lunghezza (ALEF) per la valutazione della funzionalità del ventricolo sinistro.
- Facilita la segmentazione e l'analisi dei parametri funzionali cardiaci, come i parametri volumetrici su acquisizioni di immagini in asse lungo a sezione singola o multipla, multifase o dinamiche in tempo reale a 2 camere e/o 4 camere.
- Le tabelle dei risultati possono essere configurate e i valori indicizzati in base all'area della superficie corporea (BSA).
- La funzione di segnalibro contrassegna tutte le viste dei dati da sottoporre a follow-up con altri medici.
- Consente la visualizzazione delle immagini selezionate dopo cui l'utente definisce manualmente le fasi ED ed ES.
- L'utente segmenta manualmente il contorno endocardico del ventricolo sinistro e adatta la lunghezza ventricolare come input per il calcolo del volume ALEF.
- Supporta il calcolo dei seguenti parametri utilizzando il calcolo del volume ALEF: volume ED/ES, SV, EF, CO e, se la lunghezza e il peso sono specificati: BSA, SI e CI.

L'analisi "Function LV&RV" consente l'analisi volumetrica dei ventricoli destro e sinistro in base all'acquisizione assiale o in asse corto. L'applicazione fornisce strumenti semi-automatici e manuali per la segmentazione. I risultati vengono calcolati in base al metodo Simpson (modificato). L'utente ha la possibilità di applicare l'estrazione automatica dei muscoli papillari, se lo desidera.

L'applicazione calcola i parametri funzionali cardiaci come i parametri volumetrici, il movimento della parete, lo spessore della parete e l'ispessimento. Le tabelle dei risultati possono essere configurate dall'utente e i valori indicizzati in base all'area della superficie corporea (BSA). L'utente può segnalare ogni parametro in base a

un intervallo normale definito dall'utente e riportare le caratteristiche della parete in base a un modello AHA a 16 segmenti. I risultati calcolati manualmente e automaticamente possono essere raccolti, salvati ed esportati dall'utente in un Findings Navigator (FN).

Vantaggi essenziali:

- Supporta una revisione dei dati Cine cardiaci in base ai metodi di calcolo Simpson per la valutazione della funzionalità del ventricolo sinistro e destro. L'applicazione facilita la segmentazione e l'analisi dei parametri funzionali cardiaci essenziali come i parametri volumetrici, il movimento della parete, lo spessore della parete e l'ispessimento.
- Le tabelle dei risultati possono essere configurate e i valori indicizzati in base all'area della superficie corporea (BSA).
- L'utente può segnalare ogni parametro in base a un intervallo normale definito dall'utente e riportare le caratteristiche della parete in base a un modello AHA (American Heart Association) a 16 segmenti.
- La funzione di segnalibro contrassegna tutte le viste dei dati da sottoporre a follow-up con altri medici.
- Supporta il caricamento e la visualizzazione delle acquisizioni di immagini multisezione, multifase, in asse corto, assiale, a 2, 3 e 4 camere della funzione CMR; l'utente definisce manualmente le fasi ED ed ES.
- Segmentazione manuale e semi-automatica dei contorni endocardici ed epicardici del ventricolo sinistro e destro: l'utente specifica la valvola e le sezioni apicali del ventricolo sinistro insieme a ED ed ES per abilitare una segmentazione semi-automatica.
- Sono disponibili strumenti di modifica per correggere o disegnare manualmente nuovi contorni e propagarli alle fasi.
- Calcolo dei seguenti parametri globali mediante il calcolo del volume Simpson: volume nel tempo, volume ED/ES, SV, EF, CO, massa ED ed ES e, se sono specificati lunghezza e peso, i parametri sopra indicati sono indicizzati.
- Inoltre, vengono calcolati i seguenti parametri locali: spessore della parete, ispessimento della parete, movimento della parete, tempo di spessore massimo della parete.
- Vengono inoltre calcolati i parametri funzionali diastolici: velocità massima di eiezione, prima velocità massima di riempimento, tempo alla prima velocità massima di riempimento, ecc.
- L'utente può visualizzare i risultati quantitativi nei seguenti formati: tabella dei risultati configurabile dall'utente, curva del volume nel tempo, grafici a bersaglio (globali, regionali, dettagliati, AHA).
- Inoltre, l'utente può selezionare il calcolo del volume sulla base del volume endocardico (muscoli papillari inclusi nella cavità del ventricolo sinistro) o del volume ematico (muscoli papillari esclusi dalla cavità del ventricolo sinistro).

L'applicazione MR Cardiac Spatial Enhancement consente di rivedere, segmentare e quantificare le acquisizioni di immagini in asse corto multisezione monofase T1w e T2w. La quantificazione del tessuto miocardico migliorato viene eseguita mediante soglia di intensità utilizzando uno dei metodi selezionati dall'utente: soglia manuale, soglia derivata Full Width Half Max (FWHM) o soglia derivata dalla deviazione di intensità standard, comprese le aree senza volume di riflusso.

Vantaggi essenziali:

- Consente la quantificazione del tessuto miocardico migliorato mediante soglia di intensità utilizzando i seguenti metodi: soglia manuale, soglia derivata Full Width

Half Max (FWHM) o soglia derivata dalla deviazione di intensità standard, comprese le aree senza volume di riflusso.

- L'applicazione consente la segmentazione e l'analisi di acquisizioni di immagini in asse corto multisezione monofase T1w e T2w.
- L'utente può creare report su area e massa migliorate, percentuale migliorata, volume e massa "senza riflusso" e indice di transmuralità.
- La funzione di segnalibro contrassegna tutte le viste dei dati da sottoporre a follow-up con altri medici.
- L'utente può segmentare manualmente i contorni endocardici ed epicardici del ventricolo sinistro o utilizzare i contorni SA LV funzionali (se disponibili) registrati proposti automaticamente e modificarli manualmente, se necessario. L'utente specifica manualmente la visualizzazione radiale della segmentazione regionale.
- Il tessuto miocardico migliorato può essere quantificato in un segmento di riferimento selezionato dall'utente o in una regione di interesse (ROI) disegnata dall'utente. Inoltre, l'utente può specificare manualmente una o più ROI che contribuiscono anch'esse alla quantificazione del tessuto migliorato.
- Il volume del tessuto migliorato (al di sopra della soglia) viene calcolato e può essere visualizzato nella tabella configurabile dall'utente e nei grafici a bersaglio.
- I grafici a bersaglio possono visualizzare l'indice di transmuralità del ventricolo sinistro, la percentuale volumetrica migliorata binaria, la percentuale volumetrica migliorata del ventricolo sinistro.
- La tabella dei risultati riporta l'area e la massa migliorate, la percentuale migliorata e il volume e la massa "senza riflusso".

Funzionalità generali di refertazione e di esportazione

1. Findings Navigator consente di raccogliere, visualizzare ed esportare i risultati dell'analisi e delle misurazioni manuali di più analisi in un'unica sessione.
2. Esportazione dei risultati: esportazione delle serie di immagini, inclusi contorni e sovrapposizioni, note KIN, esportazione delle tabelle dei risultati in testo e HTML (Excel, Word, ecc.).
3. Salvataggio dei risultati: salvataggio della segmentazione in un file DICOM per consentire il recupero successivo, "salvataggio dei segnalibri" per consentire il ricaricamento di una sessione di revisione dell'analisi precedentemente salvata: il salvataggio include il layout dello schermo, le immagini caricate, lo zoom, la panoramica e la selezione delle opzioni di analisi.

2. NICA877- Cardiac MR Quantitative Map

L'applicazione Cardiac MR Quantitative Mapping consente all'utente di verificare e quantificare le mappe parametriche fornite direttamente dallo scanner, con correzione del movimento manuale o automatica in caso di scarsa qualità e di ricalcolo delle mappe parametriche in ISP. L'utente dispone di opzioni per la segmentazione locale e regionale per verificare le regioni definite dall'utente e fornisce tabelle di ricerca personalizzabili (barre di colore) per concentrarsi su un intervallo normale definito dall'utente per le mappe con colori codificati. I valori numerici, i bersagli nella segmentazione regionale e le screenshot possono essere salvati e acquisiti per la comunicazione.

Vantaggi essenziali:

- L'applicazione consente agli utenti di caricare ed esaminare le acquisizioni RM T1 nativa, T1 migliorata, T2 e T2* e le mappe parametriche.
- Per l'opzione T1, l'applicazione consente di scegliere tra i metodi di adattamento MOLLI, shMOLLI e SASHA e di visualizzare la mappa Bontà di adattamento e il grafico della curva adattata.

- L'applicazione consente di compensare il movimento cardiaco o del paziente dell'acquisizione dello scanner originale escludendo manualmente le acquisizioni di immagini o applicando la correzione automatica del movimento e ricalcola le mappe in base all'adattamento MOLLI, shMOLLI o SASHA.
- L'applicazione consente la segmentazione manuale locale e regionale di sangue e miocardio con la possibilità di copiare e convertire contorni/regioni da una serie di immagini a un'altra.
- L'applicazione fornisce tabelle di ricerca personalizzabili (barre di colore) per visualizzare mappe con colori codificati definite dall'utente.
- È possibile acquisire valori numerici, bersagli nella segmentazione regionale e le screenshot per il referto finale e generare nuove mappe colorate che includono le segmentazioni definite dall'utente.
- L'applicazione supporta mappe a colori configurabili dall'utente: definizione dell'intervallo (valore min e max), tipo di mappa (T1 nativa, T1, migliorata, T2 e T2*) e intensità di campo RM (1.5T, 3T, 7T).
- Fornisce un calcolo della variazione relativa normalizzata dell'ematocrito nel tasso di rilassamento longitudinale (ρ) utilizzando la seguente formula: $\rho = (1 - \text{ematocrito}) \cdot (\Delta R1 / \Delta R1)$.
- L'applicazione genera la mappa pixel calcolata come output a colori in formato DICOM e non DICOM.
- Visualizzazione dei risultati sotto forma di: tabelle dei risultati (configurabili), grafici di rilassamento, grafici a bersaglio e sovrapposizioni di colori.
- Esportazione dei risultati: esportazione delle serie di immagini, inclusi contorni e sovrapposizioni, note KIN, esportazione delle tabelle dei risultati in testo e HTML (Excel, Word, ecc.).

3. NICA885- MR Qflow

L'applicazione MR QFlow supporta la visualizzazione e la quantificazione delle dinamiche del flusso sanguigno, fornendo assistenza nella revisione dei dati RM a contrasto di fase, sulle ROI vascolari segmentate manualmente o in modo semi-automatico. La quantificazione include i seguenti parametri: gittata sistolica, frazione di rigurgito, volumi di flusso ascendenti e discendenti, flusso, distanza sistolica, velocità media, velocità massima, velocità minima, velocità di picco, area del vaso, gradiente di pressione di picco, rapporto E/A e tempo di decelerazione. L'applicazione supporta la correzione manuale dello sfondo (BC) per correggere l'offset di fase (velocità).

Vantaggi essenziali:

- L'applicazione supporta la visualizzazione e la quantificazione delle dinamiche del flusso sanguigno, fornendo assistenza nel riesame dei dati RM a contrasto di fase.
- L'applicazione supporta il caricamento e la visualizzazione dei dati RM QFlow: grandezza, PCA/M e PCA/P con navigazione tra sezioni e fasi.
- L'applicazione include la segmentazione manuale e semi-automatica del lume vascolare con la possibilità di modificarla manualmente e propagarla sulle fasi.
- L'utente può disegnare fino a dieci regioni di interesse (ROI) in una serie.
- L'applicazione fornisce la quantificazione dei seguenti parametri: gittata sistolica, frazione di rigurgito, volumi di flusso ascendenti e discendenti, flusso, distanza sistolica, velocità media, velocità massima, velocità minima, velocità di picco, area del vaso, gradiente di pressione di picco, rapporto E/A e tempo di decelerazione.
- L'applicazione supporta la correzione manuale dello sfondo (BC) per correggere

l'offset di fase (velocità).

- L'applicazione supporta la visualizzazione dei risultati sotto forma di curve flusso/velocità nel tempo, tabelle dei risultati (configurabili), ampiezza della sovrapposizione colore velocità o immagine PCA.
- L'applicazione offre l'opzione di mostrare la direzione del flusso negativo come una curva flusso/velocità positiva nel tempo.
- Findings Navigator consente agli utenti di raccogliere, visualizzare ed esportare i risultati dell'analisi e delle misurazioni manuali di più analisi in un'unica sessione.
- È possibile esportare le serie di immagini, inclusi contorni e sovrapposizioni, note KIN, esportazione delle tabelle dei risultati in testo e HTML (EXCEL, WORD, ecc.).
- La segmentazione può essere salvata in un file DICOM per consentire il successivo recupero.
- Il salvataggio dei segnalibri consente di ricaricare una sessione di revisione dell'analisi precedentemente salvata.
- Il salvataggio dei risultati include il layout dello schermo, le immagini caricate, lo zoom, la panoramica e la selezione delle opzioni di analisi.

1 AV MR Cardiac Premium

Il pacchetto AV MR Cardiac Premium fornisce importanti applicazioni cliniche sull'IntelliSpace Portal, dedicate alle patologie cardiache.

Il pacchetto include le seguenti opzioni:

1. NICA882- MR Cardiac Whole Heart
2. NICA879- MR Cardiac Temp. Miglioramenti

1. NICA882- MR Cardiac Whole Heart

L'applicazione Cardiac MR Whole Heart consente la visualizzazione 3D dell'anatomia del cuore e dei vasi sull'acquisizione 3D o MRA T1. L'utente ha la possibilità di utilizzare strumenti di modifica manuale e strumenti semi-automatici che fanno affidamento sulla segmentazione basata su tecniche di "masking e seeding", nonché sulla segmentazione cardiaca completamente automatica basata su modello. Qualsiasi segmentazione può essere corretta manualmente con gli strumenti di modifica fino a quando l'utente non ha raggiunto i dettagli dell'immagine definita. Qualsiasi visualizzazione 3D può essere salvata con uno strumento batch oppure l'utente può creare ed esportare gli oggetti segmentati in formato VTK o STL.

Vantaggi essenziali:

- L'applicazione consente di esaminare l'anatomia cardiaca o vascolare in base al rendering del volume (VR) o al rendering della superficie (SR) supportati da viste anatomiche ortogonali per dati MRA 3D o MRA anatomici dell'intero cuore in 3D.
- L'applicazione offre il rendering del volume (VR) con più protocolli: VR, MIP, VIP, MiniP, SurfaceMIP.
- Il rendering della superficie (SR) del cuore può essere generato automaticamente e modificato manualmente dall'utente, utilizzando una serie di strumenti di modifica.
- Inoltre, l'utente può segmentare manualmente le strutture cardiache e vascolari mediante segmentazione basata su tecniche di "masking e seeding".
- Ogni tessuto segmentato separatamente può essere visualizzato o nascosto singolarmente.

- Qualsiasi oggetto segmentato (tessuto) può essere esportato in formato STL o VTK, l'utente può scegliere valori di uniformità, opacità, nome del file di esportazione o referto PDF 3D.
- Uno strumento batch consente la creazione di filmati da sezione a sezione e a rotazione di qualsiasi visualizzazione (SR e VR).

2. NICA879- MR Cardiac Temp. Miglioramenti

L'applicazione MR Cardiac Temporal Enhancement consente la quantificazione di una serie di immagini dinamiche sulle variazioni del segnale di intensità nel tempo, per area segmentata del miocardio. L'utente ha la possibilità di correggere il movimento e applicare l'uniformazione spaziale e temporale nella visualizzazione del grafico per ottimizzare le curve di intensità del segnale derivate. L'acquisizione a riposo e sotto sforzo può essere confrontata utilizzando la correzione della linea di base per correggere relativamente alle differenze di intensità T1 tra le acquisizioni.

Vantaggi essenziali:

- L'applicazione consente l'analisi individuale a riposo o sotto sforzo e il confronto delle acquisizioni dinamiche multisezione in un'unica applicazione.
- L'utente ha la possibilità di selezionare un algoritmo di correzione semi-automatico (affine o rigido) che include strumenti manuali per correggere gli spostamenti cardiaci da un fotogramma all'altro causati dalla respirazione.
- I risultati dell'analisi semi-quantitativa derivano da variazioni di intensità su fasi dinamiche e includono la derivazione dei parametri che rappresentano le variazioni di intensità (salite, tempo di picco, area sotto la curva, ecc.)
- La correzione della linea di base e i filtri spaziali e temporali possono essere applicati per ottimizzare i grafici di intensità temporale.
- L'utente può segmentare manualmente il miocardio del ventricolo sinistro con contorni endocardici ed epicardici.
- L'utente può definire i contorni endocardici ed epicardici, dopo di che è possibile posizionare un modello di visualizzazione radiale, che può essere adattato manualmente.
- I risultati sono presentati in vari formati di output, tra cui grafici di intensità temporale, grafici a bersaglio (AHA), tabelle dei risultati, perfusogramma e sovrapposizioni con colori codificati sulle immagini anatomiche per la revisione delle modifiche temporali identificate.
- Findings Navigator consente di raccogliere, visualizzare ed esportare i risultati dell'analisi e delle misurazioni manuali di più analisi in un'unica sessione.
- Esportazione dei risultati: esportazione delle serie di immagini, inclusi contorni e sovrapposizioni, note KIN, esportazione delle tabelle dei risultati in testo e HTML (Excel, Word, ecc.).
- Salvataggio dei risultati: salvataggio della segmentazione in un file DICOM per consentire il recupero successivo, "salvataggio dei segnalibri" per consentire il ricaricamento di una sessione di revisione dell'analisi precedentemente salvata: il salvataggio include il layout dello schermo, le immagini caricate, lo zoom, la panoramica e la selezione delle opzioni di analisi.

1 CT VC Elec. Cleansing

La funzione Electronic Cleansing (tagging fecale) di CT Virtual Colonoscopy può ridurre l'effetto dei liquidi residui o dei materiali fecali "contrassegnandoli" tramite utilizzo del mezzo di contrasto, consentendo all'utente di segmentarli e sottrarli automaticamente.

Vantaggi essenziali:

- Consente di visualizzare le strutture anatomiche che potrebbero essere state nascoste dietro il fluido contrassegnato
- Transizione fluida sull'interfaccia aria-fluido

1 **CT COPD**

L'applicazione CT Chronic Obstructive Pulmonary Disease (COPD) fornisce un flusso di lavoro guidato per l'analisi delle vie aeree, la revisione e la misurazione del lume delle vie aeree e la valutazione dell'aria intrappolata.

Vantaggi essenziali:

- Strumenti automatici e semi-automatici per visualizzare la segmentazione di polmoni e lobi
- Quantificazione del volume polmonare totale, del volume polmonare destro, del volume polmonare sinistro e del volume dei singoli lobi
- Identificazione di aree di bassa attenuazione correlate a enfisema in uno o più punti temporali
- Estrazione automatica delle vie aeree, segmentazione dell'albero delle vie aeree ed estrazione del percorso di navigazione
- Misurazione dei parametri delle vie aeree quali il diametro del lume e la sezione trasversale della parete
- Misurazione dell'aria intrappolata in ciascun polmone

CT COPD offre ora una segmentazione automatica dei polmoni migliorata, nonché una quantificazione avanzata delle aree a bassa attenuazione mediante due soglie regolabili.

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.

1 **PC Client doppio monitor**

PC Client HP Prodesk G600 con doppio monitor 23,8" HP

CONDIZIONI GENERALI DI FORNITURA

Consegna:

Entro 180 gg. dall'ordine, previa disponibilità locali.

Vi segnaliamo che, a causa della situazione, del tutto estranea al nostro controllo, che si sta consolidando a livello globale, ivi inclusa la penuria di materie prime, potremmo avere difficoltà a rispettare i normali tempi di produzione sopra riportati, pertanto saremo in grado di garantire un termine di consegna preciso solo al momento della registrazione dell'ordine presso la nostra fabbrica. Resta inteso che stiamo facendo tutto quanto in nostro potere al fine di poter evitare eventuali ritardi rispetto ai tempi di consegna indicati in offerta.

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 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 per quanto offerto

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 Seddi



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
Procuratore
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

ORDINE DIRETTO DI ACQUISTO	
Nr. Identificativo Ordine	7085919
Descrizione Ordine	TAC Tradate ASST Sette Laghi
Strumento d'acquisto	Accordi Quadro
CIG	94771729BC
CUP	H29J22001190004
Bando	Tomografi Computerizzati (TC) 2
Categoria(Lotto)	Lotto 1 - Tomografi Computerizzati General Purpose/Cardio - Acquisto
Data Creazione Ordine	22/12/2022
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: [REDACTED]
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@LEGALM AIL.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_Fase_2_Tomografi Computerizzati (TC)

Marca: Philips - Prezzo: 212850,00 - Modello: Incisive CT Plus - Unità di vendita: Pezzo - Codice articolo accordo quadro: TC2-CONF-OB3-PH-L1 - Durata assistenza [mesi]: 12 - Descrizione tecnica: Tomografi Computerizzati (TC) General Purpose/Cardio (acquisto) - Codice cnd: Z11030606 - Registrazione bd/rdm: 1672807/R - Tipo contratto: Acquisto - Nome commerciale: Philips. Modello Incisive CT Plus. Configurazione con ritiro obsoleto \geq 12 anni - Configurazione: Configurazione con ritiro obsoleto \geq 12 anni

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' TC2-CONF-OB3-PH-L1 '

Codice articolo accordo quadro: TC2-SFI-OB3-PH-L1 - Codice articolo accordo quadro collegato : TC2-CONF-OB3-PH-L1 - Descrizione tecnica: Software di fusione immagini - Marca: Philips - Modello: Multi-Modality Viewer - Nome commerciale: Software di fusione immagini. Philips. ModelloMulti-Modality Viewer - Prezzo: 1000,00 - Prezzo per unità di prodotto: 1000,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' TC2-CONF-OB3-PH-L1 '

Codice articolo accordo quadro: TC2-SD-OB3-PH-L1 - Codice articolo accordo quadro collegato : TC2-CONF-OB3-PH-L1 - Descrizione tecnica: Pacchetto Software Dentale - Marca: Philips - Modello: Dental Planning - Nome commerciale: Pacchetto Software Dentale. Philips. ModelloDental Planning - Prezzo: 1000,00 - Prezzo per unità di prodotto: 1000,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' TC2-CONF-OB3-PH-L1 '

Codice articolo accordo quadro: TC2-SA-OB3-PH-L1 - Codice articolo accordo quadro collegato : TC2-CONF-OB3-PH-L1 - Descrizione tecnica: Pacchetto Software Addome - Marca: Philips - Modello: CT Viewer, CT Virtual Colonoscopy e CT VC Electronic Cleansing - Nome commerciale: Pacchetto Software Addome. Philips. ModelloCT Viewer, CT Virtual Colonoscopy e CT VC Electronic Cleansing - Prezzo: 4750,00 - Prezzo per unità di prodotto: 4750,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' TC2-CONF-OB3-PH-L1 '

Codice articolo accordo quadro: TC2-SS-OB3-PH-L1 - Codice articolo accordo quadro collegato : TC2-CONF-OB3-PH-L1 - Nome del servizio: Servizio di smontaggio non conservativo delle apparecchiature - 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: Servizio

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' TC2-CONF-OB3-PH-L1 '

Codice articolo accordo quadro: TC2-IMC-OB3-PH-L1 - Codice articolo accordo quadro collegato : TC2-CONF-OB3-PH-L1 - Descrizione tecnica: Iniettore di mezzo di contrasto per TC - Marca: Medtron - Modello: Accutron CT-D - Nome commerciale: Iniettore di mezzo di contrasto per TC. Medtron. ModelloAccutron CT-D - Prezzo: 6480,00 - Prezzo per unità di prodotto: 6480,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' TC2-CONF-OB3-PH-L1 '

Codice articolo accordo quadro: TC2-SC-OB3-PH-L1 - Codice articolo accordo quadro collegato : TC2-CONF-OB3-PH-L1 - Descrizione tecnica: Pacchetto Software Cardio/vascolare - Marca: Philips - Modello: Cardiac Pro Package, Multi- Modality Advanced Vessel Analysis e CT Advanced Vessel Analysis (AVA) Stent Planning - Nome commerciale: Pacchetto Software Cardio/vascolare. Philips. Modello Cardiac Pro Package, Multi- Modality Advanced Vessel Analysis e CT Advanced Vessel Analysis (AVA) Stent Planning - Prezzo: 2250,00 - Prezzo per unità di prodotto: 2250,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' TC2-CONF-OB3-PH-L1 '

Codice articolo accordo quadro: TC2-SP-OB3-PH-L1 - Codice articolo accordo quadro collegato : TC2-CONF-OB3-PH-L1 - Descrizione tecnica: Pacchetto Software Polmonare - Marca: Philips - Modello: Lung Nodule Assessment e CT COPD - Nome commerciale: Pacchetto Software Polmonare. Philips. Modello Lung Nodule Assessment e CT COPD - Prezzo: 6000,00 - Prezzo per unità di prodotto: 6000,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO

' TC2-CONF-OB3-PH-L1 '

Codice articolo accordo quadro: TC2-SN-OB3-PH-L1 - Codice articolo accordo quadro collegato : TC2-CONF-OB3-PH-L1 - Descrizione tecnica: Pacchetto Software Neurologico - Marca: Philips - Modello: Neuro Plus - Nome commerciale: Pacchetto Software Neurologico. Philips. Modello Neuro Plus - Prezzo: 6000,00 - Prezzo per unità di prodotto: 6000,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

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	7060965
ALERT SU COMPILAZIONE ORDINE	È obbligatorio inserire prima l'Ordinativo del bene principale a prezzo N.A., ovvero quello della Fase 1. Successivamente si potrà configurare l'ordine utilizzando la scheda "Configurazione Ordinativo", ovvero quello della Fase 2.

RIEPILOGO ECONOMICO

Oggetto	Nome Commerciale	Prezzo Unitario (€)	Qtà ordinata	Prezzo Complessivo (IVA esclusa)	Aliquota IVA (%)

1	Philips. Modello Incisive CT Plus. Configurazione con ritiro obsoleto ≥ 12 anni	212850,00	1 (Pezzo)	212850,00 €	22,00
1opzione	Pacchetto Software Cardio/vascolare. Philips. ModelloCardiac Pro Package, Multi-Modality Advanced Vessel Analysis e CT Advanced Vessel Analysis (AVA) Stent Planning	2250	1 (Pezzo)	2250 €	22
2opzione	Pacchetto Software Polmonare. Philips. ModelloLung Nodule Assessment e CT COPD	6000	1 (Pezzo)	6000 €	22
3opzione	Pacchetto Software Neurologico. Philips. ModelloNeuro Plus	6000	1 (Pezzo)	6000 €	22
4opzione	Software di fusione immagini. Philips. ModelloMulti-Modality Viewer	1000	1 (Pezzo)	1000 €	22
5opzione	Pacchetto Software Dentale. Philips. ModelloDental Planning	1000	1 (Pezzo)	1000 €	22
6opzione	Pacchetto Software Addome. Philips. ModelloCT Viewer, CT Virtual Colonoscopy e CT VC Electronic Cleansing	4750	1 (Pezzo)	4750 €	22
7opzione	Servizio di smontaggio non conservativo delle apparecchiature	3000	1 (Servizio)	3000 €	22
8opzione	Iniettore di mezzo di contrasto per TC. Medtron. ModelloAccutron CT-D	6480	1 (Pezzo)	6480 €	22

Totale Ordine (IVA esclusa) €	243330,00
IVA €	53532,60
Totale Ordine (IVA inclusa) €	296862,60

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 Computerizzati (TC) – Lotto1: Tomografi Computerizzati (TC) General Purpose/Cardio – 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 8077214;- 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



Determinazione Dirigenziale n. **393** del **14/03/2023**

S.C. GESTIONE ACQUISTI

OGGETTO: ADESIONE ALLA CONVENZIONE CONSIP PER LA FORNITURA DI UN TOMOGRAFO COMPUTERIZZATO TC OCCORRENTE ALLA S.C. RADIOLOGIA DEL PO DI TRADATE DI QUESTA ASST SETTE LAGHI, E SUCCESSIVO AFFIDAMENTO PER COMPONENTI ACCESSORI, NELL'AMBITO DEL PNRR - COMPONENTI 2 MISSIONE 6 - AMMODERNAMENTO TECNOLOGICO GRANDI APPARECCHIATURE (IMPORTO COMPLESSIVO DI € 465.336,75 IVA COMPRESA - CIG: 94771729BC).

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 21/03/2023 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 - Direttore S.C. GESTIONE ACQUISTI

Folino Rosy - S.C. BILANCIO, PROGRAMMAZIONE FINANZIARIA E CONTABILITA'

Lorenzon Dario - Direttore S.C. BILANCIO, PROGRAMMAZIONE FINANZIARIA E CONTABILITA'

Conti Rosangela - Incaricato alla pubblicazione Delibere

Istruttoria redatta da: De Filippo Walter