



DETERMINAZIONE

N. 669 del 11/12/2023

Oggetto: ACQUISTO DI UN ANGIOGRAFO MEDIANTE APPALTO SPECIFICO ATTUATIVO DELL'ACCORDO QUADRO CONSIP "ANGIOGRAFI FISSI" CON FINANZIAMENTO PNRR - M6.C2 - 1.1.2. - SCHEDA 4., CUP: E89I22000340006 - CIG 9411582B27 DI CUI ALLA DETERMINAZIONE N. 533/2022 - OPZIONI UPSELL PER FORNITURE SUPPLEMENTARI DI CUI ALLA DETERMINAZIONE N. 260 DEL 27/04/2023.

Copia informatica , tratta, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 3/bis, comma 4/bis ed all'art. 23 del D.Lgs 82/2005, dal documento informatico sottoscritto con firma digitale, predisposto e conservato presso l'Amministrazione in conformità al D.Lgs. 82/2005 (C.A.D.) identificato con HASH, indicato/i in calce, dell'atto in oggetto e dei suoi allegati.

RIFERIMENTI INFORMATICI:

- PR_DET_PROP_1419_2023.pdf.p7m

CA612B21E7C749092C73FEB79010AF3BF5F1D1DEA8D1F61CA8EC23ABC4501D9464DE9E2B8F31C6BA8316F5EB95D9ABA2876DE19D2ACC64E92BA6B7DFB0D6F4BA

- SU_17586_2023_PROT_richiesta miglioria per completamento ordini upsell.pdf

98B84BF40489711E0F195C0DA612EC41A137D863B3E3A0F638A8E567CDDC1EE62ECE9D28962448CADC2F7F0837AA4F4CAAEF8FD7FC936D989AA6D9170A074AF

- SU_19821_2023_ANGIOGRAFO_ FORNITURE SUPPLEMENTARI_INDICAZIONI PER IL COMPLETAMENTO DEGLI ORDINATIVI..pdf

CDD6155801E9225C66CD96257D5B89FB2577679B32F00CF458E4AE4E01444330035E728844943801BE923A332375A65F38367CC64223259EABD3259598EFD653

- VCOMP_PR_DET_PROP_1419_2023.pdf.p7m

B8D6E03538BB50921ED0A632720B14350B10ED99CDF5B69A89F6847CA4C6740EECFDB344FB28BB3DE3A95A536D348786CC57539992C757785184C0FF3BCA190F

Sistema Sanitario Regionale del Piemonte



*Azienda Ospedaliero-Universitaria
San Luigi Gonzaga
di Orbassano*

Sistema Sanitario Regionale del Piemonte



Azienda Ospedaliero-Universitaria
San Luigi Gonzaga
di Orbassano



**Finanziato
dall'Unione europea**
NextGenerationEU

Struttura Proponente Provveditorato-Economato

Oggetto: ACQUISTO DI UN ANGIOGRAFO MEDIANTE APPALTO SPECIFICO ATTUATIVO DELL'ACCORDO QUADRO CONSIP "ANGIOGRAFI FISSI" CON FINANZIAMENTO PNRR - M6.C2 - 1.1.2. - SCHEDA 4., CUP: E89I22000340006 - CIG 9411582B27 DI CUI ALLA DETERMINAZIONE N. 533/2022 - OPZIONI UPSELL PER FORNITURE SUPPLEMENTARI DI CUI ALLA DETERMINAZIONE N. 260 DEL 27/04/2023.

Il supporto al Dirigente Responsabile della struttura
proponente

Dott.ssa Stefania BERTELLO

Il Dirigente Responsabile

AMPRINO CLAUDIO

Registrazione contabile

Anno	Autorizzazione/sub	Conto	Importo

Struttura titolare della spesa

Esecuzione dell'atto

Il presente atto diviene eseguibile dalla data di adozione

Procedimento a cura degli Affari Generali

In Orbassano Regione Gonzole 10, presso la sede dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria San Luigi Gonzaga

IL DIRIGENTE RESPONSABILE

“Vista la deliberazione del Direttore Generale n. 129 del 28 febbraio 2020, in ordine alla propria competenza all'adozione del presente provvedimento ”;

- Richiamati i seguenti provvedimenti:

- Deliberazione del Direttore Generale n. 362 del 01/07/2022, con cui sono stati approvati gli investimenti finanziati dal PNRR M6.C2 – 1.1.2. Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero (Grandi apparecchiature sanitarie) e tra i quali è stato previsto l'acquisto di un “Angiografo fisso”;
- Determinazione n. 533 del 17/11/2022, con cui è stato disposto l'affidamento in favore di Philips Spa – Viale Sarca n. 235, MILANO, C.F. e P.IVA 00856750153 - dell'Appalto Specifico, senza ulteriore confronto competitivo, attuativo dell'Accordo Quadro Consip per la fornitura di Angiografi fissi – Lotto 1.A: Angiografi vascolari in acquisto, relativo all'acquisto di un Angiografo con finanziamento PNRR - M6.C2 - 1.1.2. - Scheda 5., CUP: E89I22000340006, CIG derivato: 9411582B27, come da configurazione di cui all'Ordine di fornitura n. 6977020 e per l'importo di euro 338.309,00 oltre IVA;
- Determinazione n. 260 del 27/04/2023 con la quale è stata affidata alla stessa Philips spa la fornitura complementare dei dispositivi accessori e software aggiuntivi “di opzioni/accessori upsell complementari extra-Consip”, occorrente alla S.C.D.O. Cardiologia di questa Azienda – come descritta nella tabella riportata in premessa e per l'importo complessivo di euro 83.649,12 (oltre IVA);

- Considerato che la disponibilità residua dell'impegno di spesa per l'acquisto di accessori disposto con Determinazione n. 260 del 27/04/2023, dedotto quanto già ordinato con ordini n. IS-2023-2 del 28/04/2023 e n. IS-2023-16 del 05/10/2023, risulta essere di euro 12.924,61 come di seguito riportato (tutti gli importi IVA esclusa):

- Impegno di spesa originario per upsell (Det. n. 260 del 27/04/2023): euro 83.649,12
- Primo ordine upsell (ordine n. IS-2023-2 del 28/04/2023): euro 55.599,41
- Secondo ordine upsell (ordine n. IS-2023-16 del 05/10/2023): euro 15.125,10
- Disponibilità residua: euro 12.924,61;

- Richiesto, pertanto, alla ditta Philips spa, con nota prot. n. 17586 del 16/11/2023 (Allegato 1), di presentare la propria migliore offerta per le esigenze definitive di acquisto di accessori per l'angiografo oggetto di finanziamento PNRR, necessarie agli utilizzatori come di seguito dettagliate:

- CO2 View Trace
- Impugnatura PAN Handle
- Interruttore a pedale wireless: vers. monoplanare
- Quantitative Coronary Analysis
- Schermo LCD aggiuntivo da 27" per sala di esame;

- Verificato che con nota prot. n. 19821 del 05/12/2023 (Allegato 2) la S.S. Ingegneria Clinica ha trasmesso l'offerta pervenuta da parte della ditta Philips spa per le forniture supplementari, per un importo complessivo di euro 12.294,00 (oltre iva);

- Preso atto che la spesa, come risultante dall'offerta economica Philips spa, di euro 12.294,00 (oltre IVA), trova copertura nell'impegno di spesa già assunto con la precedente Determinazione n. 260 del 27/04/2023, autorizzazione 2022/40/2, Progetto PNRR, conto n. 1120311, di competenza della S.S. Ingegneria Clinica;

- Visto che, ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari, il CUP è E89I22000340006 ed il CIG derivato acquisito è 9411582B27;
- Dato atto che il Responsabile unico del procedimento (RUP) è l'Ing. Daniele Puppato - S.S. Ingegneria Clinica e il Direttore dell'esecuzione del contratto (DEC) è l'Ing. CRABUZZA Giuliana, - S.S. Ingegneria Clinica;
- Atteso che l'importo complessivo delle attività sopra citate è finanziato dall'Unione europea – NextGenerationEU, nell'ambito del PNRR M6.C2 – 1.1.2. Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero (Grandi apparecchiature sanitarie) e che il finanziamento è stato approvato con Deliberazione del Direttore Generale dell'A.O.U. San Luigi Gonzaga n. 362 del 01/07/2022;
- Visti:
 - D. Lgs. n. 50/2016 e smi, in particolare art. 42;
 - D.L. n. 76/2020 convertito con modificazioni con L. n. 120/2020;
 - D.L. n. 77/2021, convertito con modificazioni con L. n. 108/2021;
 - D.lgs. n. 33/2013 e smi;

Preso atto degli adempimenti espletati dal Responsabile del procedimento, ai sensi della legge n. 241/1990 e s.m.i.;

Ciò premesso, considerato e ritenuto

DETERMINA

- 1) di affidare, per le motivazioni riportate in premessa, a Philips Spa, Viale Sarca n. 235, MILANO, C.F. e P.IVA 00856750153 – nell'ambito dell'Appalto Specifico, senza ulteriore confronto competitivo, attuativo dell'Accordo Quadro Consip per la fornitura di Angiografi fissi – Lotto 1.A: Angiografi vascolari in acquisto, relativo all'acquisto di un Angiografo, con finanziamento PNRR - M6.C2 - 1.1.2. - Scheda 5, CUP: E89I22000340006, CIG derivato: 9411582B27, di cui alla Determinazione n. 533/2022 e all'Ordine di fornitura n. 6977020 - le opzioni upsell per le forniture supplementari, occorrenti alla S.C.D.O. Cardiologia di questa Azienda, per l'importo complessivo di euro 12.294,00 (oltre IVA);
- 2) di dare atto che l'affidamento del presente atto non comporta alcun onere aggiuntivo di spesa, poiché trova copertura nell'impegno di spesa già assunto con la precedente Determinazione n. 260 del 27/04/2023, autorizzazione 2022/40/2, Progetto PNRR, conto n. 1120311, di competenza della S.S. Ingegneria Clinica;
- 3) di dare atto che il Responsabile unico del procedimento (RUP) è l'Ing. Daniele Puppato - S.S. Ingegneria Clinica e il Direttore dell'esecuzione del contratto (DEC) è l'Ing. CRABUZZA Giuliana, - S.S. Ingegneria Clinica;
- 4) di dare atto che l'importo complessivo delle attività sopra citate è finanziato dall'Unione europea – NextGenerationEU, nell'ambito del PNRR M6.C2 – 1.1.2. Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero (Grandi apparecchiature sanitarie) e che il finanziamento è stato approvato con Deliberazione del Direttore Generale dell'A.O.U. San Luigi Gonzaga n. 362 del 01/07/2022;
- 5) di dare atto che le informazioni relative al presente provvedimento, così come disciplinate dalla normativa vigente, verranno pubblicate sul sito internet aziendale, nell'ambito dei dati della sezione “Amministrazione Trasparente”;
- 6) di trasmettere il presente provvedimento al Collegio Sindacale, per quanto di competenza;
- 7) di pubblicare il presente provvedimento, per quindici giorni consecutivi, sul sito informatico dell'Azienda Ospedaliero Universitaria San Luigi Gonzaga di Orbassano;

- 8) di dichiarare il presente provvedimento immediatamente eseguibile, ai sensi dell'art. 28, c. 2 della legge 10/95, al fine di perfezionare l'ordine conclusivo delle forniture supplementari entro il corrente anno 2023.

SOTTOSCRITTA DAL DIRIGENTE RESPONSABILE

AMPRINO CLAUDIO
con firma digitale

Allegati:

1. Nota prot. n. 17586 del 16/11/2023
2. Nota prot. n. 19821 del 05/12/2023



Azienda Ospedaliero-Universitaria
San Luigi Gonzaga
di Orbassano

FRONTESPIZIO LETTERA

PROTOCOLLO N. 17586/2023 DEL 16/11/2023

CLASSIFICAZIONE 01-07-02 - /

OGGETTO: ACQUISIZIONE ANGIOGRAFO MEDIANTE ACCORDO QUADRO CONSIP "ANGIOGRAFI FISSI" CON FINANZIAMENTO PNRR – M6.C2 – 1.1.2. – SCHEDA 4. CUP: E89I22000340006. ORDINE MEPA N. 6977020. OPZIONI UPSELL PER FORNITURE SUPPLEMENTARI DI CUI ALLA DETERMINAZIONE N. 260 DEL 27/04/2023. COMUNICAZIONI PER IL COMPLETAMENTO DEGLI ORDINATIVI.

Con la presente si consegna copia analogica a stampa, tratta, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 3/bis, comma 4/bis ed all'art. 23 del D.Lgs 82/2005, dal documento informatico sottoscritto con firma digitale, predisposto e conservato presso l'Amministrazione in conformità al D.Lgs. 82/2005 (C.A.D.) identificato con HASH, indicato/i in calce, dell'atto in oggetto e dei suoi allegati.

Allegati:

- LETTERA_PROT_2023_17586.pdf.p7m
CDBCD3E937731A745EEA869B6AA9509CC2BD60A71A2B66F8198059B8837AE69EC
F49E8CA120243C9F262C984A1EF48C3F45132B24D54BCD4EA8E2C7B09144B8A

PUPPATO DANIELE

(Sottoscritto digitalmente ai sensi
dell'art. 21 D.L.gs n 82/2005 e s.m.i.)



Azienda Ospedaliero-Universitaria
San Luigi Gonzaga
di Orbassano

Regione Gonzole 10 – 10043 Orbassano TORINO
Centralino tel. +39 011.90261 – fax +39 011.9026602
e-mail: urp@sanluigi.piemonte.it
Cod. Fisc. 95501020010 – P.I. 02698540016

S.C. Tecnico e Tecnologie
Direttore f.f.: Ing. Ivano Matteo Cavallo

S.S. Ingegneria Clinica
Dirigente Responsabile: Ing. Daniele Puppato
Tel. 011.9026472 - 6763
e-mail: ing.clinica@sanluigi.piemonte.it
pec: tecnico@pec.sanluigi.piemonte.it



**Finanziato
dall'Unione europea**
NextGenerationEU

Classificazione 01-07-02

Spett.le
PHILIPS SPA HEALTHCARE
pec: garecontratti.healthcare.philips@legalmail.it

c.a. Marco Rossi
marco.rossi@philips.com

e p.c. Al Direttore SC Provveditorato-Economato
Dott. Claudio AMPRINO

Al Direttore
SCDO Cardiologia
Dott.ssa Alessandra CHINAGLIA

OGGETTO: ACQUISIZIONE ANGIOGRAFO MEDIANTE ACCORDO QUADRO CONSIP "ANGIOGRAFI FISSI" CON FINANZIAMENTO PNRR – M6.C2 – 1.1.2. – SCHEDA 4. CUP: E89I22000340006. ORDINE MEPA N. 6977020. OPZIONI UPSSELL PER FORNITURE SUPPLEMENTARI DI CUI ALLA DETERMINAZIONE N. 260 DEL 27/04/2023. COMUNICAZIONI PER IL COMPLETAMENTO DEGLI ORDINATIVI.

Con riferimento alle acquisizioni in oggetto, facendo seguito alla corrispondenza precentemente intercorsa, si riepiloga quanto originariamente impegnato e quando sinora ordinato (tutti gli importi IVA esclusa):

Impegno di spesa originario per upsell (Det. n. 260 del 27/04/2023):	83.649,12 €
Primo ordine upsell (ordine IS-2023-2 del 28/04/2023):	55.599,41 €
Secondo ordine upsell (IS-2023-16 del 05/10/2023):	15.125,10 €
Residuo da ordinare:	12.924,61 €



A seguito di successiva analisi esigenziale dopo le prime settimane di utilizzo dell'apparecchiatura, gli utilizzatori hanno individuato alcuni ulteriori accessori, la cui acquisizione riveste carattere prioritario rispetto ad altri inizialmente considerati, per i quali è stata richiesta quotazione con nota prot. n. 15084 del 03/10/2023, da voi riscontrata con offerta n. EMEA428135-1 del 16/10/2023.

Tutto ciò premesso si riepilogano di seguito gli accessori definitivamente individuati come ancora da acquisire:

Descrizione	Importo IVA esclusa
CO2 View Trace	1836,69
Impugnatura PAN Handle	547,00
Interruttore a pedale wireless: vers. monoplanare	4.512,73
Quantitative Coronary Analysis	4.502,42
Schermo LCD aggiuntivo da 27" per sala di esame	2.557,00
Totale accessori	13.955,84

Si richiede pertanto di applicare una miglioria economica alle nuove quotazioni sopra evidenziate, al fine di ricondurre l'importo totale degli accessori richiesti entro il limite della disponibilità residua dell'impegno di spesa, pari ad € 12.924,61 oltre IVA.

Confidando nell'accoglimento della presente, si prega di far pervenire riscontro entro il 24/11/2023, al fine di poter procedere con l'ordinativo conclusivo.

Distinti saluti.

Il R.U.P.

Ing.

PUPPATO DANIELE
(Sottoscritto digitalmente ai sensi
dell'art. 21 D.L.gs n 82/2005 e s.m.i.)

GC



FRONTESPIZIO LETTERA

PROTOCOLLO N. 19821/2023 DEL 05/12/2023

CLASSIFICAZIONE 01-07-02 - /

OGGETTO: ACQUISIZIONE ANGIOGRAFO MEDIANTE ACCORDO QUADRO CONSIP "ANGIOGRAFI FISSI" CON FINANZIAMENTO PNRR – M6.C2 – 1.1.2. – SCHEDA 4. CUP: E89I22000340006. ORDINE MEPA N. 6977020. OPZIONI UPSELL PER FORNITURE SUPPLEMENTARI DI CUI ALLA DETERMINAZIONE N. 260 DEL 27/04/2023. INDICAZIONI PER IL COMPLETAMENTO DEGLI ORDINATIVI.

Con la presente si consegna copia analogica a stampa, tratta, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 3/bis, comma 4/bis ed all'art. 23 del D.Lgs 82/2005, dal documento informatico sottoscritto con firma digitale, predisposto e conservato presso l'Amministrazione in conformità al D.Lgs. 82/2005 (C.A.D.) identificato con HASH, indicato/i in calce, dell'atto in oggetto e dei suoi allegati.

Allegati:

- LETTERA_PROT_2023_19821.pdf.p7m
C8A9CE1B8BBC026666519B6C6788AAA3ADA352A65A1D29612DD6F19CC69FA978
D8855D9948E7A35CE22259D34971C4B7EA2E65C4D186E440C253C81A16DD2D1C
- Q-00244824.pdf
8602FBE1B3238B4C92E235A37A79BFF234F97C561A443077837687C5B2155593BD69
2BF2D7E390C23C56BADA658311AAE3DA9907768A53BC52EFE60F157B74E7

PUPPATO DANIELE
(Sottoscritto digitalmente ai sensi
dell'art. 21 D.Lgs n 82/2005 e s.m.i.)



Azienda Ospedaliero-Universitaria
San Luigi Gonzaga
di Orbassano

Regione Gonzole 10 – 10043 Orbassano TORINO
Centralino tel. +39 011.90261 – fax +39 011.9026602
e-mail: urp@sanluigi.piemonte.it
Cod. Fisc. 95501020010 – P.I. 02698540016

S.C. Tecnico e Tecnologie
Direttore f.f.: Ing. Ivano Matteo Cavallo

S.S. Ingegneria Clinica
Dirigente Responsabile: Ing. Daniele Puppato
Tel. 011.9026472 - 6763
e-mail: ing.clinica@sanluigi.piemonte.it
pec: tecnico@pec.sanluigi.piemonte.it



**Finanziato
dall'Unione europea**
NextGenerationEU

Classificazione 01-07-02

Al Direttore
SC Provveditorato – Economato
Dott. Claudio AMPRINO

e p.c. Al Referente Unico Aziendale PNRR
Dott. Marco CANNIZZO

Al Direttore
SCDO Cardiologia
Dott.ssa Alessandra CHINAGLIA

OGGETTO: ACQUISIZIONE ANGIOGRAFO MEDIANTE ACCORDO QUADRO CONSIP "ANGIOGRAFI FISSI" CON FINANZIAMENTO PNRR – M6.C2 – 1.1.2. – SCHEDA 4. CUP: E89I22000340006. ORDINE MEPA N. 6977020. OPZIONI UPSSELL PER FORNITURE SUPPLEMENTARI DI CUI ALLA DETERMINAZIONE N. 260 DEL 27/04/2023. INDICAZIONI PER IL COMPLETAMENTO DEGLI ORDINATIVI.

Con riferimento alle acquisizioni in oggetto, richiamata la precedente nota prot. n. 17586 del 16/11/2023, con la quale erano state riepilogate le esigenze definitive di acquisto di accessori per l'angiografo oggetto di finanziamento PNRR, si trasmette l'offerta aggiornata pervenuta da parte della società Philips Spa relativa a quanto richiesto, per complessivi € 12.294,00 oltre IVA.

Tale cifra è compatibile con la disponibilità residua dell'impegno di spesa per l'acquisto di accessori disposto con Determinazione n. 260 del 27/04/2023, dedotto quanto già ordinato con ordini n. IS-2023-2 del 28/04/2023 e n. IS-2023-16 del 05/10/2023, come di seguito riportato (tutti gli importi IVA esclusa):

Impegno di spesa originario per upsell (Det. n. 260 del 27/04/2023):	83.649,12 €
Primo ordine upsell (ordine n. IS-2023-2 del 28/04/2023):	55.599,41 €
Secondo ordine upsell (ordine n. IS-2023-16 del 05/10/2023):	15.125,10 €
Disponibilità residua:	12.924,61 €



Azienda Ospedaliero-Universitaria
San Luigi Gonzaga
di Orbassano

Regione Gonzole 10 – 10043 Orbassano TORINO
Centralino tel. +39 011.90261 – fax +39 011.9026602
e-mail: urp@sanluigi.piemonte.it
Cod. Fisc 95501020010 – P.I. 02698540016

Si richiede pertanto di recepire con apposita Determinazione la suddetta rimodulazione dell'affidamento, a parità di importo e in coerenza con l'impegno di spesa già assunto, al fine di consentire a questo Servizio l'emissione dell'ordine conclusivo entro il 31/12/2023.

Ringraziando per la collaborazione, si inviano cordiali saluti.

Il R.U.P.

Ing.

PUPPATO DANIELE

(Sottoscritto digitalmente ai sensi
dell'art. 21 D.L.gs n 82/2005 e s.m.i.)

GC

Allegato:

Offerta Philips n. Q-00244824 del 21/11/2023 (ns. prot. n. 18104 del 23/11/2023)



Spettabile
A.O. S. LUIGI
Reg Gonzole 10
10043 Orbassano

Offerta: Q-00244824

Data: 21/11/2023

OGGETTO: Preventivo per la fornitura di Ulteriori Accessori per Angiografo Azurion 7
Vostra richiesta Protocollo N. 2023_15084 del 3-10-23
Nostra offerta N. EMEA428135 1 del 16-10-23 Vostra richiesta di miglioria
Protocollo N. 2023_17586 del 16-11-23

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	722136 Field Extensions Azurion 7	
		Include:	
1	1	CO2 VIEW TRACE	
2	1	Interruttore a pedale wireless: vers. monoplanare	
3	1	Quantitative Coronary Analysis	
4	1	Impugnatura Pan Handle	
5	1	Schermo LCD aggiuntivo da 27" per sala di esame	

PREZZO PARTICOLARE A VOI RISERVATO

(Euro dodicimilanovecentoventiquattrovirgolazerozero)

12.924,00

DESCRIZIONE ANALITICA DELL'OFFERTA

Pos. Qtà. Descrizione

1 1 **CO2 VIEW TRACE**

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.

2 1 **Interruttore a pedale wireless: vers. monoplanare**

Un interruttore a pedale wireless in sala di esame.

Vantaggi essenziali

- Riduce l'ingombro attorno al piano di esame
- Semplifica la preparazione e la pulizia
- Velocizza il flusso di lavoro nella suite interventistica

Ingombro ridotto e semplificazione del flusso di lavoro

L'opzione interruttore a pedale wireless semplifica il flusso di lavoro, riduce l'ingombro e semplifica la preparazione e la pulizia nella suite interventistica. I clinici possono utilizzare l'interruttore a pedale per comandare il sistema radiologico in modalità wireless in sala di esame, da una comoda posizione attorno al piano portapaziente. Non richiede coperture sterili essendo certificato IPX8 per l'impermeabilità.

Specifiche

- L'interruttore a pedale wireless monoplanare è una versione a 3 pedali: uno per la fluoroscopia, uno per l'esposizione e uno per comandare le luci della sala/esposizione singola. I pedali possono essere configurati in base alla disposizione preferita dai clienti.
- L'interruttore a pedale wireless funziona mediante una tecnologia RF ed è stato completamente testato e approvato per uso medico. Dispone di un raggio d'azione fino a 10 metri, a seconda delle strutture presenti in questo spazio.
- L'interruttore a pedale wireless utilizza una batteria al litio che necessita di essere ricaricata una sola volta alla settimana. Durante la ricarica è comunque possibile utilizzare l'interruttore a pedale, che è in grado di svolgere tutte le funzioni. Parallelamente è possibile utilizzare anche un interruttore a pedale cablati.
- Lo stato della batteria è indicato da un LED sull'interruttore a pedale stesso, in modo che l'utente possa sapere quando è necessario ricaricarlo.
- L'interruttore a pedale wireless vanta un elevato grado di protezione dall'ingresso di acqua (IPX8), può pertanto essere pulito con facilità con acqua.

L'interruttore a pedale wireless dispone di un interruttore di accensione/spegnimento. Quando non è in uso può essere lasciato spento. Se è attivo ma non in uso, entra in modalità di funzionamento latente e si riattiva al tocco o quando viene premuto uno dei pedali.

3 1 **Quantitative Coronary Analysis**

Vantaggi essenziali

- Consente la quantificazione delle dimensioni delle arterie coronarie
- 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 delle arterie coronarie

A sostegno del processo decisionale e per consentire la valutazione delle strutture vascolari durante gli interventi cardiaci, l'analisi quantitativa 2D delle coronarie supporta la quantificazione delle dimensioni delle coronarie da 1 a 6 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 automatica della coronaria selezionata
- 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 della pagina 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.

4 1 Impugnatura Pan Handle

L'impugnatura Pan Handle è un'estensione opzionale delle possibilità di comando dei movimenti flottanti del piano portapaziente nei sistemi cardiovascolari e neurologici

Vantaggi essenziali

- Flessibilità nel posizionamento durante procedure cardiache e neurologiche

Flessibilità nel posizionamento durante procedure cardiache e neurologiche

Per consentire un posizionamento più flessibile durante le procedure cardiache e neurologiche è possibile utilizzare l'opzione Pan Handle per eseguire i movimenti flottanti del piano portapaziente. Pan Handle fornisce una solida maniglia per il piano portapaziente e consente di inserire e rilasciare i freni del piano. È collegabile in qualsiasi posizione lungo il piano portapaziente e le guide per accessori, senza influire sulla corsa flottante del piano.

Specifiche

Impugnatura Pan Handle con cavo e connettore

Morsetto di aggancio al piano portapaziente

Morsetto di aggancio alla guida per accessori

5 1 Schermo LCD aggiuntivo da 27" per sala di esame

Monitor LCD aggiuntivo a colori per uso medico, ad alta luminosità, da 27 pollici.

Vantaggi essenziali

- Migliora la visibilità in svariate procedure

Una visione più ampia della situazione

Per utilizzare in maniera più efficiente lo spazio all'interno del laboratorio è possibile abbinare monitor widescreen in modi diversi. Ogni monitor può visualizzare input proveniente da sorgenti diverse, in modo che sia possibile vedere solo ciò che è necessario nelle diverse fasi e nei vari tipi di procedure. I monitor widescreen a colori ad alta definizione aumentano la visibilità dei segni vitali e dei dettagli minuti.

Specifiche

Il monitor LCD è concepito appositamente per la visualizzazione nella sala di esame e per applicazioni mediche.

Le caratteristiche principali sono:

- Display TFT-LCD a colori da 27 pollici ad alta luminosità
- Formato nativo 1920x1080 Full HD
- Due ingressi DVI per la visualizzazione di uno o due canali (doppia vista)
- Risoluzione in scala di grigi a 10 bit con correzione della scala di grigi
- Ampio angolo di visualizzazione (circa 178 gradi)
- Luminosità elevata (max 650 Cd/m², predefinito 400 Cd/m²)
- Stabilità della luminanza a lungo termine tramite il circuito di stabilizzazione della retroilluminazione
- Controllo automatico della luminosità con sensore di retroilluminazione
- Funzioni di comando laterali
- Impostazione di riferimento standard e programmabile dall'utente
- Visualizzazione su schermo
- Tabella di ricerca interna selezionabile per la funzione di trasferimento della scala di grigi, incluso DICOM
- Alimentazione interna (100-240 V CA)
- Schermo di proiezione LCD integrato

CONDIZIONI GENERALI DI FORNITURA

Consegna:

Entro 90 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.

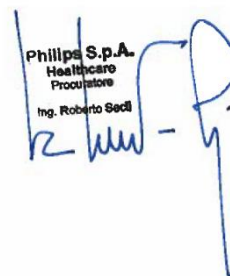
Informativa ai sensi del Regolamento UE 2016/679

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
Procurement
Ing. Roberto Sedì

**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.

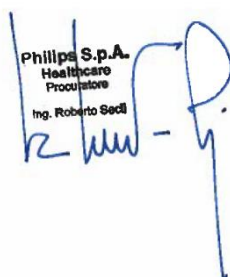
....., li _____

.....
[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



*Azienda Ospedaliero-Universitaria
San Luigi Gonzaga
di Orbassano*

**Visto del Titolare della Spesa
Proposta n. 1419 /2023**

Oggetto: ACQUISTO DI UN ANGIOGRAFO MEDIANTE APPALTO SPECIFICO ATTUATIVO DELL'ACCORDO QUADRO CONSIP "ANGIOGRAFI FISSI" CON FINANZIAMENTO PNRR - M6.C2 - 1.1.2. - SCHEDA 4., CUP: E89I22000340006 - CIG 9411582B27 DI CUI ALLA DETERMINAZIONE N. 533/2022 - OPZIONI UPSELL PER FORNITURE SUPPLEMENTARI DI CUI ALLA DETERMINAZIONE N. 260 DEL 27/04/2023.

Orbassano li, 11/12/2023

Sottoscritto da
(PUPPATO DANIELE)
con firma digitale



Struttura Affari Generali Relazione di Pubblicazione

Determina N. 669 del 11/12/2023

Oggetto: ACQUISTO DI UN ANGIOGRAFO MEDIANTE APPALTO SPECIFICO ATTUATIVO DELL'ACCORDO QUADRO CONSIP "ANGIOGRAFI FISSI" CON FINANZIAMENTO PNRR - M6.C2 - 1.1.2. - SCHEDA 4., CUP: E89I22000340006 - CIG 9411582B27 DI CUI ALLA DETERMINAZIONE N. 533/2022 - OPZIONI UPSELL PER FORNITURE SUPPLEMENTARI DI CUI ALLA DETERMINAZIONE N. 260 DEL 27/04/2023..

La su estesa determinazione viene oggi pubblicata all'Albo Pretorio per quindici giorni consecutivi sul sito informatico dell'AOU San Luigi Gonzaga.

11/12/2023

Sottoscritta dal funzionario incaricato
(BERTOLO FULVIA)