

ASL TERAMO PROTOCOLLO UNICO
Posta in Arrivo



Prot. n.0084249/23 del 13/10/2023

Azienda Sanitaria Locale di Teramo
Presidio Ospedaliero "G. Mazzini" - Piazza Italia 1
64100 - Teramo
UOSD Ingegneria Clinica
Alla c.a. dell' Ing. Fabiola Fiore

Teramo, 12/10/2023
Ns prot. W2310154

Oggetto: Lettera di trasmissione collaudo eseguito su Tavolo telecomandato digitale presso U.O.S.D. RADIOLOGIA e RMN OSTEOARTICOLARE del P.O. di Giulianova // Rif. Biogest 2023/C00368

Con la presente si trasmette verbale di collaudo per il quale la scrivente ATI ha dato proprio supporto tecnico.
In particolare, l'apparecchiatura collaudata in data 28/09/2023 è la seguente:

- **0022201 - TAVOLO TELECOMANDATO DIGITALE - APELEM SAS - FDX VISIONARY RF PREMIUM - G236F0860**

Il Collaudo si è concluso, per quanto di ns competenza con esito positivo.

L'occasione è gradita per porgere cordiali saluti.

Hospital Consulting Spa

Ing. Michela D'Ignazio





TERAMO
www.asteram.it

UOSD Ingegneria Clinica

Modulistica

COLLAUDO DI APPARECCHIATURA ELETTROMEDICALE

Documento: PA 07 02

Revisione n.: 4

Data: 01/10/2023

pag. 1 di 7

SEZIONE 1 - ESTREMI DELLA FORNITURA

DITTA FORNITRICE	<u>FUTIFILM ITALIA SPA</u>		<input type="checkbox"/> Non disponibile
OFFERTA/RDO	N° : _____	DEL: _____	<input type="checkbox"/> Non disponibile
CIG	N° : <u>9605859D94</u>	DEL: _____	<input type="checkbox"/> Non disponibile
ORDINE	N° : <u>882/2023</u>	DEL: <u>24.02.2023</u>	<input type="checkbox"/> Non disponibile
DELIBERA/ORDINANZA	N° : <u>261</u>	DEL: <u>20.08.2023</u>	<input type="checkbox"/> Non disponibile
DDT	N° : <u>002008/080</u>	DEL: <u>08.08.2023</u>	<input type="checkbox"/> Non disponibile
	N° : _____	DEL: _____	<input type="checkbox"/> Non disponibile
IMPORTO DELIBERA: <u>143'839,00</u> +IVA IMPORTO TOT. BENI COLLAUDATI: <u>143'839,00</u> +IVA			
TIT. PROPRIETA': <input checked="" type="checkbox"/> Acquisto; <input type="checkbox"/> Visione; <input type="checkbox"/> Comodato/service; <input type="checkbox"/> Noleggio; <input type="checkbox"/>			
STRUTTURA:	<u>P.O. GIULIANOVA</u>	REPARTO: <u>VOCA RADIOLOGIA DIAGNOSTICA</u>	
PADIGLIONE:	<u>EGT</u>	PIANO: <u>TERRA</u> STANZA: <u>DIAGNOSTICA 2</u>	
CDC:	<u>6925</u>	DESCRIZIONE CDC: <u>RADIOLOGIA DIAGNOSTICA GIULIANOVA</u>	

SEZIONE 2 - ELENCO APPARECCHIATURE OGGETTO DI COLLAUDO

Codice Apparecchio	Descrizione	Costruttore	Modello	S/N	Inventario Ente
<u>0022201</u>	<u>TAVOLO TELECOMANDATO</u>	<u>APELEN SAS</u>	<u>FOX VISIONARY RF PREMIUM</u>	<u>6236F0860</u>	<u>IP. 106758</u>

SEZIONE 3 - CONFORMITÀ DELLA FORNITURA

Verifica integrità dell'imballaggio, se KO indicare quali ID : _____	<input checked="" type="checkbox"/> [KO] [NA] [NV]
Verifica corrispondenza fra materiale consegnato e ordinato (<input type="checkbox"/> allegata Check list riscontro)	<input checked="" type="checkbox"/> [KO] [NA]
Verifica corrispondenza fra materiale consegnato e indicato su DDT (<input type="checkbox"/> allegato DDT riscontro)	<input checked="" type="checkbox"/> [KO] [NA]
Assenza di evidenti danni esterni sull'apparecchio; se KO indicare quali ID : _____	<input checked="" type="checkbox"/> [KO]
Verbale di installazione/collaudo redatto dalla ditta fornitrice in data <u>28/09/2023</u>	<input checked="" type="checkbox"/> [KO] [NA] <input checked="" type="checkbox"/> si allega
Dichiarazione di conformità dell'impianto di alimentazione dell'apparecchio secondo DM 37/08	<input checked="" type="checkbox"/> [KO] [NA] <input type="checkbox"/> si allega [GP*]
* Il personale dell'azienda sanitaria riferisce che tale documentazione è già in loro possesso	

SEZIONE 4 - SCHEDA APPARECCHIO

Codice Apparecchio: m2201 Key number: _____

Configurazione: ☒ Singolo; [] A sistema: alimentato da altro apparecchio; [] A sistema: alimentato dalla rete Codice padre: _____

Importo singolo apparecchio 139.000 + IVA [NA]

Anno di fabbricazione: 2023/07 Numero repertorio: 2068899 [NA]

Effettuata Fotografia: ☒ [NA] CND: Z1103070 [NV]

Accessori forniti con l'apparecchio: Allegato A - Accessori forniti con l'apparecchio: [OK] [NA]

Manuale Utente: Rev N6F-50-032 Rev. B Data: _____ Lingua: ☒ Italiano; [] _____ ☒ [KO]

Manuale Service: Rev N6F-40-053. B Data: _____ Lingua: INGLESE ☒ [KO] [NA]

Dichiarazione di conformità: ☒ MDD 93/42; [] MDR 2017/745; [] IVDD 98/79; [] IVDR 2017/746; [] _____ ☒ si allega

Classe di rischio apparecchiatura: IIb [NA] Certificato CE (MD/IVD): ☒ [KO] [NA] ☒ si allega

UDI: (01)3760172650409 (11)230700 [NA]
(20)03 (21)623F0860

Release Software e data: 1.8.0.10079 [NA] Lingua interfaccia software: ITALIANO

Indirizzo IP: _____ Gateway: _____ Server address: _____ MAC address: _____

Fornite password specifiche: * [OK] [NA] [NV]

Normativa/e di riferimento: _____

Check list manutenzione preventiva: ☒ [KO] [NA] [] si allega

Periodicità manutenzione preventiva: 6 MESI

Altra documentazione: _____

Installazione del bene in accordo alle prescrizioni del fabbricante: ☒ [KO] [NA] [NV]

Adeguatezza alimentazione (elettrica (TN, IT-M), idraulica, pneumatica etc): ☒ [KO] [NA] [NV]

Assenza di adattatori, prese multiple e prolunghe: ☒ [KO] [NA]

Locale in cui è stato eseguito il collaudo (se diverso dal campo stanza): _____

(Se diverso per ogni apparecchio, altrimenti vedi sezione 6)

Durata della garanzia (mesi): _____ Data inizio garanzia: _____ Data fine garanzia: _____

Attività e materiali compresi durante il periodo di garanzia: [] Vizi occulti; [] Manutenzione Preventiva; [] Manutenzione su guasto

[] Contratto full risk

[] Kit Manutenzione _____ [] Materiale di consumo _____; [NA]

SEZIONE 5 - VERIFICHE TECNICHE APPARECCHIO

Verifica di sicurezza elettrica CEI EN 62353 effettuata dal Fornitore: ☒ sul luogo di installazione; [] fabbrica ☒ [KO] [NA] ☒ si allega

Verifica sicurezza elettrica CEI EN 62353 effettuata da ATI: [] sul luogo di installazione; [] laboratorio [OK] [KO] ☒ [] si allega

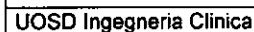
Verifica prestazionale-strumentale effettuata dal Fornitore: ☒ sul luogo di installazione; [] fabbrica ☒ [KO] [NA] ☒ si allega

Verifica prestazionale-strumentale effettuata da ATI: [] sul luogo installazione; [] laboratorio [OK] [KO] ☒ [] si allega

[] E' stata effettuata la VERIFICA PRESTAZIONALE STRUMENTALE secondo la norma CEI : _____

Note

*



Modulistica

Revisione n.: 4-Test

pag. 3 di 7

[illegible]

Note

[illegible]

13



UOSD Ingegneria Clinica

Modulistica
**COLLAUDO DI APPARECCHIATURA
ELETTROMEDICALE**

Documento: PA 07 02

Revisione n.: 4

Data: 01/10/2023

pag. 5 di 7

ESITO ALTRE VERIFICHE

○ **ATTREZZATURE MEDICO RADIOLOGICHE-PERSONALE SANITARIO (D. Lgs 101 Art.160 comma 2 a)**

Eseguite prove di accettazione ed espresso il giudizio sulla idoneità tecnica dallo **Specialista in Fisica Medica (SFM)**
(D. Lgs 101 Art.163 comma 5)

☒ **POSITIVO**

☐ **NEGATIVO**

☐ **NON APPLICABILE**

Note: _____

○ **ATTREZZATURE MEDICO RADIOLOGICHE-SORVEGLIANZA FISICA (D. Lgs 101 Art.130 comma 1 b) 2); c)**

Eseguite prove di prima verifica ed espresso il giudizio idoneità dall'**Esperto di Radioprotezione (ERP)**

☒ **POSITIVO** con prescrizione ☐ **NEGATIVO**

☐ **NON APPLICABILE**

Note: _____

○ **ATTREZZATURE EMITTENTI RADIAZIONI OTTICHE COERENTI**

Eseguite Verifiche e Valutazioni Tecniche dall'**Addetto sicurezza laser (ASL)**

☐ **POSITIVO**

☐ **NEGATIVO**

☒ **NON APPLICABILE**

Note: _____

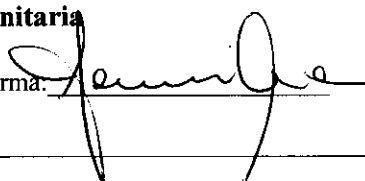
○ **ATTREZZATURE EMITTENTI RADIAZIONI NON IONIZZANTI NIR**

Esperto Responsabile della Sicurezza in RM (ER) – Nome Cognome: _____ Data: _____ Firma: _____ [NA]
DM 14 gennaio 2021 ALLEGATO Par. E1)

☐ **POSITIVO** || con prescrizione ☐ **NEGATIVO**

☒ **NON APPLICABILE**

Note: _____

A.S.L. 4 TERAMO **Direttore UOC Fisica Sanitaria**
U.O.C. FISICA SANITARIA
Nome Cognome: **IL DIRETTORE F.F.** Data: **28/09/23** Firma:  [NA]
Dott.ssa Federica ROSICA

Note: _____

Dichiarazione di conformità dei nuovi impianti

[NA]

☒ **Si allega**

Vedi Allegato _____

14



UOSD Ingegneria Clinica

Modulistica

COLLAUDO DI APPARECCHIATURA ELETTROMEDICALE

Documento: PA 07 02

Revisione n.: 4

Data: 01/10/2023

pag. 7 di 7

Allegato A – Accessori forniti con l'apparecchio

N°	Descrizione	Quantità	Part number	S/N-Lotto
1	FOX VISIONARY RF PREMIUM STITCHING	1	70100147263	
2	FOX VS. RF 2ND MONITOR	1	70100157735	
3				
4				
5				
6				
7				
8				
8				
9				
10				
11				
12				
13				
14				
15				
16				
17				
18				
19				
20				

SEZIONE 6 – ESITO COLLAUDO DI ACCETTAZIONE**ESITO CONTROLLO COMPLESSIVO E COMPLETEZZA DELLA FORNITURA****POSITIVO****SOSPESO****NEGATIVO****PERSONALE UOSD INGEGNERIA CLINICA**Data: 28.09.2023

Il collaudatore/verificatore (ex art. 102 D. Lgs. 50/2016)

Nome Cognome: MIRCO FREDDUCCI

Firma:


**ASL
TERAMO**

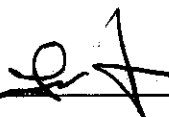
INGEGNERIA CLINICA

DIRIGENTE INGEGNERE BIOMEDICO
ING. MIRCO FREDDUCCI

Note: _____

RAPPRESENTANTE FORNITORENome Cognome: SIMONE GRASSIData: 28.09.2023

Firma:

Durata della garanzia/altro (mesi): 12 Data inizio garanzia/altro: 28/09/2023Data fine garanzia/altro: 27/09/2024

Attività e materiali compresi durante il periodo di garanzia: [] Vizi occulti; [] Manutenzione Preventiva; [] Manutenzione su guasto

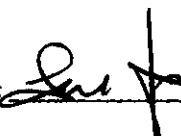
☒ Contratto full risk ESCLUSO TUBO E DETECTORE

[] Kit Manutenzione _____ [] Materiale di consumo _____ [NA]

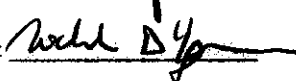
Note: _____

ESITO VERIFICHE TECNICHE**- VERIFICHE DI SICUREZZA ELETTRICA CEI EN 62353****POSITIVO****NEGATIVO****ALTRO** _____**- VERIFICHE PRESTAZIONALI-STRUMENTALI****POSITIVO****NEGATIVO****NON APPLICABILE** _____Tecnico Fornitore – Nome Cognome: SIMONE GRASSIData: 28.09.2023

Firma:

Tecnico ATI – Nome Cognome: MICHELA D'IGNAZZOData: 28.09.2023

Firma:



Note: _____

ESITO VERIFICA PERSONALE UTILIZZATORE☒ **POSITIVO**☐ **SOSPESO**☐ **NEGATIVO****FORMAZIONE ALL'USO**

Si dichiara di aver ricevuto il manuale d'uso e che il personale utilizzatore:

- [] E' stato formato all'uso corretto e sicuro del/dei dispositivi oggetto del presente collaudo
- [] La formazione è stata programmata, in accordo fra fornitore e unità operativa, in data: _____ *
- [] Nella UO esistono apparecchi analoghi e quindi non necessita formazione specifica sull'apparecchio oggetto del collaudo

VERIFICA PERSONALE UTILIZZATORE E COLLAUDO CLINICO

L'UO dichiara che le prestazioni dell'apparecchio rispondono alle specifiche di utilizzo richieste ed è stato effettuato il COLLAUDO CLINICO con ESITO POSITIVO *

DUO - Nome Cognome: Dot. Botrone Angelo Data: 28/09/2023 Timbro e Firma: _____**AUSL 4 TERAMO**
U.O.S.D. RADIOLOGIA E
RMN OSTEOARTICOLARE
(Responsabile)
Dr. Angelo Botrone**NB:** l'apparecchiatura è da considerarsi sicura soltanto se utilizzata secondo le indicazioni fornite dal fabbricante nel manuale d'uso.

(*) Sarà responsabilità del DUO/RUO consegnare all'IC l'attestato di avvenuta formazione o comunicare l'esito positivo del collaudo clinico

IN CASO DI COLLAUDO SOSPESO**Motivazione Sospensione:****Il collaudatore/verificatore (ex art. 102 D. Lgs. 50/2016)**



Data: _____

Timbro e Firma: _____

Risoluzione:**Il collaudatore/verificatore (ex art. 102 D. Lgs. 50/2016)**

Data: _____

Timbro e Firma: _____

ESITO GENERALE PROCEDURA DI COLLAUDO DI ACCETTAZIONE☒ **POSITIVO**☐ **NEGATIVO****DEC (ex art. 102 D. Lgs. 50/2016)** - Nome Cognome: FIORÉData: 28/9/23**Responsabile IC** - Nome Cognome: FIORÉData: 28/9/23**AUSL 4
TERAMO**
U.O.S.D. INGEGNERIA CLINICA
DIRIGENTE RESPONSABILE
ING. FABIOLA FIORE
Timbro e Firma: Fioré
**AUSL 4
TERAMO**
U.O.S.D. INGEGNERIA CLINICA
DIRIGENTE RESPONSABILE
ING. FABIOLA FIORE

FUJIFILM

FUJIFILM Italia S.p.A.
Medical Business Division
S.S. N°11 PADANA SUPERIORE 2/B
20063 CERNUSCO SUL NAVIGLIO (MI) ITALY
TELEFONO: +39 02 92 974.1
FAX RICHIESTA INTERVENTO: 02 92 82 62 619
Codice Fiscale 09435590154 Partita IVA 11025740157
R.E.A. MI 1292685 Registro imprese 09435590154
N° Iscrizione Registro Produttori AEE IT0820000000573
Pila Accumulatori IT10020P00002089

VERBALE DI INSTALLAZIONE N° 4326384

CLIENTE: ASL Teramo P.O. Giulianova		APPARECCHIATURA: FDX-Visionary RF
		MATRICOLA: G236F0860
LOCALITÀ: Ospedale di Giulianova	REPARTO: Radiologia	MANUALE IN USO:

SINTESI DEI DATI RELATIVI ALLE ATTIVITÀ DI INSTALLAZIONE

Data	Inizio attività	Fine attività	Intervallo	Totale attività [ore / minuti]	Viaggio [ore / minuti]	Viaggio [km]
18/09/2023	7:00	21:00	1	9	6	520
20/09/2023	10:00	19:00	1	6	3	280
21/09/2023	9:00	19:00	1	5	4	280

FUJIFILM Italia S.p.A. (Nome Tecnico)	Firma	Il Cliente (Nome del Responsabile)	Firma
Simone Grassi	<i>Simone Grassi</i>	MARCO FREDUCCI	<i>[Signature]</i>

ESITO DELLE ATTIVITÀ DI INSTALLAZIONE

- ☒ La apparecchiatura è posta in stato operativo, visti i risultati positivi dei controlli di funzionalità e di sicurezza indicati nei Manuali dell'apparecchiatura. Il Manuale Operativo è consegnato al Cliente.

Note:

RMIN OSVEENI
Responsibility
Dr. Angelo Bottone

- ✓ **FUJIFILM Italia S.p.A.** declina qualsiasi responsabilità per danni a persone o cose derivanti da prese e linee di terra o massa difettose o mancanti o comunque non rispondenti alle norme CEI-ENPI in vigore.

FUJIFILM Italia S.p.A.	Firma <i>Simone Geronzi</i>	Il Cliente (Nome del Responsabile) <i>MARIO FREDERICO</i>	Firma <i>LUIS/4/11</i>
------------------------	--------------------------------	--	---------------------------

ISTRUZIONE [illegible]

• da programmare a cura di FUJIFILM e del RETARTE

La firma del collaudo costituisce l'atto necessario per il passaggio dell'apparecchiatura sotto la responsabilità del Cliente, il quale è così autorizzato all'uso dell'apparecchiatura secondo le modalità comunicate e le istruzioni contenute nel Manuale Operativo.

☒ Le verifiche sperimentali di efficienza operativa dell'apparecchiatura eseguite in data 28.09.2016 hanno fornito risultati positivi. Da questa data ha quindi inizio il periodo di garanzia dell'apparecchiatura.

- | |
|--------------|
| Note: |
| |
| |
| |

FUJIFILM Italia S.p.A.	Firma <i>Emilio Gatti</i>	Il Cliente (Nome del Responsabile) MILANO FRESCHI	Firma <i>[Signature]</i>
------------------------	------------------------------	---	-----------------------------

Firma 
AUSL 4
TERAMO

- ☐ Il Cliente non sottoscrive il collaudo dell'apparecchiatura per le motivazioni di seguito elencate.
- Note del Cliente:*
- INGEGNERIA CLINICA
DIRIGENTE INGEGNERE BIOMEDICO
ING. MIRCO FREDDUCCI

Note del Cliente:

A.S.L. 4 TERAMO
U.O.C. FISICA SANITARIA
DIRETTORE F.F.
Dot.ssa Federica ROSTICA

A.S.L. 4 TE - P.O. GIULIANOVA
U.O.S.D. RADIOLOGIA E
RMN OSTEOARTICOLARE
Responsabile
Dr. Andrea Bottega

- ☐ Il Cliente si impegna ad utilizzare l'apparecchiatura per sole attività di prova e di validazione.

[illegible]

FUJIFILM Italia S.p.A.	Firma	Il Cliente (Nome del Responsabile)	Firma

FUJIFILM

FUJIFILM Italia S.p.A.
Medical Business Division
 S.S. N°11 PADANA SUPERIORE 2/B
 20063 CERNUSCO SUL NAVIGLIO (MI) ITALY
 TELEFONO: +39 02 92 974.1
 FAX RICHIESTA INTERVENTO: 02 92 62 62 619
 Codice Fiscale 09435590154 Partita IVA 11025740157
 R.E.A. MI 1292685 Registro imprese 09435590154
 N° Iscrizione Registro Produttori AEE IT0820000000573
 P/e Accumulatori IT10020P00002089

VERBALE DI INSTALLAZIONE N° 4626384

CLIENTE: ASL Teramo P.O. Giulianova		APPARECCHIATURA: FDX-Visionary RF
		MATRICOLA: G236F0860
LOCALITÀ: Ospedale di Giulianova	REPARTO: Radiologia	MANUALE IN USO:

SINTESI DEI DATI RELATIVI ALLE ATTIVITÀ DI INSTALLAZIONE

Data	Inizio attività	Fine attività	Intervallo	Totale attività [ore / minuti]	Viaggio [ore / minuti]	Viaggio [km]
11/09/2023	6:00	19:00	1	9	3	260
12/09/2023	08:00	19:00	1	9	1	30
13/09/2023	08:00	19:00	1	9	1	30
14/09/2023	08:00	19:00	1	9	1	30
15/09/2023	08:00	21:00	1	9	3	260

FUJIFILM Italia S.p.A. (Nome Tecnico)	Firma	Il Cliente (Nome del Responsabile)	Firma
Simone Grassi	<i>Simone Grassi</i>	Miles FREDDY	<i>[Signature]</i>

ESITO DELLE ATTIVITÀ DI INSTALLAZIONE

- ☒ La apparecchiatura è posta in stato operativo, visti i risultati positivi dei controlli di funzionalità e della messa in opera, indicati nei Manuali dell'apparecchiatura. Il Manuale Operativo è consegnato al Cliente.

Note: Lavoro eseguito con Tiziano Pacioni e Gaston Rosa

- ✓ **FUJIFILM Italia S.p.A.** declina qualsiasi responsabilità per danni a persone o cose derivanti da prese e linee di terra o massa difettose o mancanti o comunque non rispondenti alle norme CEI-ENPI in vigore.

FUJIFILM Italia S.p.A.	Firma	Il Cliente (Nome del Responsabile)	Firma
	<i>Simone Gatti</i>	<i>MILANO FREDDUCCI</i>	<i>[Signature]</i>

ISTRUZIONE

[illegible]

• da programmare a cura di FUTIFUM e del REPARTO.

COLLAUDO

La firma del collaudo costituisce l'atto necessario per il passaggio dell'apparecchiatura sotto la responsabilità del Cliente, il quale è così autorizzato all'uso dell'apparecchiatura secondo le modalità comunicate e le istruzioni contenute nel Manuale Operativo.

Fintanto che il collaudo non è sottoscritto, il Cliente si impegna a non utilizzare l'apparecchiatura se non per eventuali attività di prova e di validazione.

- ☒ Le verifiche sperimentali di efficienza operativa dell'apparecchiatura eseguite in data 28.09.2023 hanno fornito risultati positivi. Da questa data ha quindi inizio il periodo di garanzia dell'apparecchiatura.
- ☒ Il Cliente si impegna ad utilizzare l'apparecchiatura secondo le modalità comunicate nel corso dell'istruzione del personale ed in conformità alle indicazioni contenute nel Manuale Operativo.

Note:

FUJIFILM Italia S.p.A.	Firma <i>Simone</i>	Il Cliente [Nome del Responsabile] MIRCO FREDDUCCI	Firma <i>Mirco Fredducci</i>
------------------------	------------------------	--	---------------------------------

**A.S.L. 4
TERAMO**

- ☐ Il Cliente non sottoscrive il collaudo dell'apparecchiatura per le motivazioni di seguito elencate.

<p>Note del Cliente:</p> <p><i>[Linea diagonale attraversante tutta la sezione]</i></p>	<p>INGEGNERIA CLINICA DIRIGENTE INGEGNERE BIOMEDICO ING. MIRCO FREDDUCCI</p> <p>A.S.L. 4 TERAMO U.O.C. FISICA SANITARIA DIRETTORE A.F. Dott.ssa Federica ROSICA</p> <p>A.S.L. 4 TE - P.O. GIULIANOVA U.O.S.D. RADIOLOGIA E RMN OSTEOARTICOLARE Responsabile Dr. Angelo Bottone</p>
---	--

- ☐ Il Cliente si impegna ad utilizzare l'apparecchiatura per sole attività di prova e di validazione.

<p>Note di FUJIFILM Italia S.p.A.</p> <p><i>[Linea diagonale attraversante tutta la sezione]</i></p>

FUJIFILM Italia S.p.A.	Firma	Il Cliente [Nome del Responsabile]	Firma
------------------------	-------	------------------------------------	-------



DECLARATION CE DE CONFORMITE

EC DECLARATION OF CONFORMITY

DICHIARAZIONE CE DI CONFORMITÀ

Conformément à l'annexe II (section 4 exclue) de la directive européenne 93/42/CEE du 14 juin 1993 transposée en droit français par le décret n° 95-292 du 16 mars 1995 modifié par le décret n° 99-145 du 4 mars 1999 modifiée par la directive 2007/47/CE transposée en droit français par le décret 2009 482 du 28 avril 2009.

According to annex II (excluding section 4) to council directive 93/42/EEC of 14 June 1993 transposed in French right by the decree n° 95-292 of 16 March 1995 modified by the decree n° 99-145 of 4 March 1999, modified by the directive 2007/47/EC transposed in French law by the decree N° 2009 482 of 28 April 2009.

Secondo l'allegato II (esclusa la sezione 4) alla direttiva del consiglio 93/42/CEE del 14 giugno 1993 recepita in diritto francese dal decreto n° 95-292 del 16 marzo 1995 modificato dal decreto n° 99-145 del 4 marzo 1999, modificata dalla direttiva 2007/47/CE recepita in diritto francese dal decreto n. 2009 482 del 28 aprile 2009.

Fabricant

Manufacturer
Fabbricante

APELEM SAS

9 Avenue du Canal Philippe LAMOUR - 30660 Gallargues-le-Montueux - FRANCE

Produit

Product
Prodotto

Système de radiologie télécommandé numérique

Digital Remote controlled radiology system

Sistema radiologico telecomandato digitale

Modèle

Model
Modello

FDX Visionary-RF Premium

Certificat CE

EC Certificate
Certificato CE

FR19/81843488.03

Classification

Classification
Classificazione

IIb (Conformément à l'annexe IX de la directive européenne 93/42/CEE, règle 10)

IIb (according to annex IX to council directive 93/42/EEC, rule 10)

IIB (secondo l'allegato IX della direttiva del consiglio 93/42/CEE, regola 10)

Numéro de série

Sérial number
Numero di serie

SNs starting from : L226F0781

Personne

Autorisée à
constituer le
Dossier
Technique

Houda KACEM

Chargée d 'Affaires Réglementaires

Regulatory Affairs Specialist

Specialiste in affari regolatori

Person Authorised to
compile the technical file
Persona autorizzata da
costituire il Fascicolo
Tecnico

9 Avenue du Canal Philippe LAMOUR

30660 Gallargues-le-Montueux - FRANCE

Nous déclarons la conformité du dispositif médical aux exigences essentielles des directives européennes 93/42/CEE du 14 juin 1993, 2011/65/UE du 8 juin 2011(RoHS) et son amendement 2015/863/UE du 31 mars 2015, 2006/42/CE du 17 mai 2006 et 2014/30/UE du 26 février 2014.

Toute modification du dispositif non autorisée par le fabricant rendra invalide la présente déclaration.

We declare the compliance of the medical device with the requirements of the council directives 93/42/EEC of 14 June 1993, 2011/65/EU of 8 June 2011 (RoHS) and its amendment (EU) 2015/863 of 31 March 2015, 2006/42/EC of 17 May 2006 and 2014/30/EU of 26 February 2014. Any modification of the device not authorized by the manufacturer will invalidate this declaration.

Dichiariamo la conformità del dispositivo medico ai requisiti delle direttive del consiglio 93/42/CEE del 14 giugno 1993, 2011/65/UE dell'8 giugno 2011 (RoHS) e sua modifica (UE) 2015/863 del 31 marzo 2015, 2006/42/CE del 17 maggio 2006 e 2014/30/UE del 26 febbraio 2014. Qualsiasi modifica del dispositivo non autorizzata dal fabbricante invaliderà la presente dichiarazione.



DECLARATION CE DE CONFORMITE
EC DECLARATION OF CONFORMITY
DICHIARAZIONE CE DI CONFORMITÀ

Nous déclarons la conformité du dispositif médical aux normes suivantes :

We declare the compliance of the above medical device with the following standards:

Dichiariamo la conformità del dispositivo medico alle seguenti norme:

EN 60601-1 ;	NF EN ISO 14971 ;	NF EN ISO 15223-1 ;
EN 60601-1-2 ;	NF EN 62304 ;	EN 1041 ;
EN 60601-1-3 ;	EN 60601-2-54 ;	EN 10993-1 ;
EN 62366 ;	EN 60601-1-6 ;	EN ISO 14155 ;

La conformité de notre système complet d'assurance qualité est certifié par :

The conformity of the full quality assurance system is certified by:

La conformità del nostro sistema completo di assicurazione qualità è certificata da:

SGS BELGIUM NV (CE 1639)

SGS House - Noorderlaan 87 - 2030 Antwerp, Belgium

Déclaration valide jusqu'au : 04 mai 2023.

Declaration valid until: 04 May 2023.

Dichiarazione valida fino al: 04 May 2023

Gallargues-le-Montueux, 02/02/2023

Samuel SANCERNI – Managing Director

10



EC Certificate Full Quality Assurance System: Certificate FR19/81843488.03
The management system of

APELEM SAS

9 avenue du canal Philippe Lamour, 30660 Gallargues le Montueux, France

has been assessed and certified as meeting the requirements of

Directive 93/42/EEC

on medical devices, Annex II (excluding Section 4)

For the following products

Radiodiagnostic medical systems.

Optical systems for 3D body images acquisition and reconstruction.

**Systèmes de radiodiagnostic médical
Systèmes optiques d'acquisition et de reconstruction
en images 3D du corps.**

Where the above scope includes class III medical device(s), a valid EC Design Examination Certificate according to Annex II (Section 4) is a mandatory requirement for each device in addition to this certificate to place that device on the market.

Lorsque le champ d'application ci-dessus comprend un ou plusieurs dispositifs médicaux de classe III, un certificat EC Design Examination Certificate valide, conformément à l'annexe II (section 4), est obligatoire pour chaque dispositif, en addition du présent certificat, pour la mise sur le marché du dispositif.

This certificate is valid from 14 May 2021 until 04 May 2023
and remains valid subject to satisfactory surveillance audits.

Issue 4. Certified since 05 May 2006.

Certification is based on reports numbered FR/MD 213759

Multiple certificates have been issued for this scope.
The main certificate is numbered FR19/81843488.00

Authorised by

Global Medical Devices Head of Notified Body

SGS Belgium NV, Notified Body 1639

SGS House Noorderlaan 87 2030 Antwerp Belgium
t +32 (0)3 545-48-48 f +32 (0)3 545-48-49 www.sgs.com

LPMD5007 - Certificate CE1639 Annex II-4_EN rev. 02

Page 1 of 1



This document is issued by the Company subject to its General Conditions of Certification Services, unless otherwise agreed, accessible at www.sgs.com/terms_and_conditions.htm. Attention is drawn to the limitations of liability, indemnification and jurisdictional issues established therein. The authenticity of this document may be verified at <https://www.sgs.com/en/certified-clients-and-products/certified-client-directory>. Any unauthorized alteration, forgery or falsification of the content or appearance of this document is unlawful and offenders may be prosecuted to the fullest extent of the law.



A BRAND OF DMS IMAGING

TO WHOM IT MAY CONCERN

The company APELEM SAS with its headquarters in 9 Avenue du Canal Philippe LAMOUR -
30660 Gallargues-le-Montueux — FRANCE

DECLARES

That the remote-controlled radiology system manufactured by APELEM SAS

- FDX Visionary-RF PREMIUM

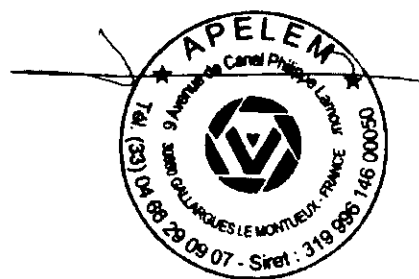
is compatible with these optional parts:

- BWS CONTROL X WS99
- OTC SIEMENS 3D V MAN
- OTC SIEMENS 3D ACSS T
- BWS SIEMENS TR CS

APELEM SAS certify have checked and tested the compatibility of the Remote-controlled radiology systems and these parts before putting them in the market.

Samuel SANCERNI

[CEO]



APELEM – DMS Imaging

ADDRESS › 9 Avenue du Canal Philippe LAMOUR — 30660 Gallargues-le-Montueux — FRANCE

Tel › +33 4 66 29 09 07 — www.dms.com

SAS au capital de 2 911 983€ — RCS Nîmes 319 996 146 — Code ISIN Bourse de Paris — FR0012202497 — DGM



APELEM SAS
9 avenue du canal Philippe Lamour
30660 Gallargues le Montueux, France

May 2 2023

Confirmation Letter Reference: CLNB1639 – FR/MD213759

To whom it may concern,

Confirmation of receipt of a formal application and conclusion of written agreement in the framework of Regulation EU 2023/607 amending Regulations (EU) 2017/745 and (EU) 2017/746 as regards the transitional provisions for certain medical devices and in vitro diagnostic medical devices.

This letter confirms that, SGS Belgium NV, a Notified Body (NB) designated against Regulation (EU) 2017/745 (MDR) and identified by the number 1639 on NANDO, has received a formal application in accordance with Section 4.3, first subparagraph of Annex VII of MDR and has signed a written agreement in accordance with Section 4.3, second subparagraph of Annex VII of MDR with the following manufacturer

APELEM SAS
9 avenue du canal Philippe Lamour
30660 Gallargues le Montueux, France
SRN Number : FR-MF-000008953

The devices covered by the formal application and the written agreement mentioned above are shown at the end of this letter.

In the case of devices covered by certificates issued under Directive 90/385/EEC (AIMDD) or Directive 93/42/EEC (MDD) that expired prior to the publication of the Regulation EU 2023/607 on 15th March 2023, this letter also confirms that:

- The manufacturer submitted the MDR application and signed the written agreement by the date of MDD/AIMDD certificate expiry;
- The certificates expired after 26th May 2021 by course of time and were valid at the date of their expiry neither having been suspended nor withdrawn.

The transition timelines that apply to the devices covered by this letter, subject to the manufacturer's continued compliance to the other conditions specified in Article 120.3 of MDR (as amended by EU 2023/607), are shown below:

- 26th May 2026 for Class III custom-made implantable devices



- 31st December 2027 for Class III devices and Class IIb implantable devices excluding Well-established technologies (WET - sutures, staples, dental fillings, dental braces, tooth crowns, screws, wedges, plates, wires, pins, clips and connectors)
- 31st December 2028 for other Class IIb devices, Class IIa, Class I devices placed on the market in sterile condition or have a measuring function
- 31st December 2028 for devices not requiring the involvement of a notified body under MDD but requiring it under MDR (e.g., class I devices that qualify as re-usable surgical instruments)

On behalf of the Notified Body SGS Belgium NV 1639,

Virginie SILORET
Global Medical Device Certification Manager
Email: Virginie.siloret@sgs.com
Phone: +41 22 739 98 58

Devices covered by this letter:

Device name / Basic UDI-DI	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
X-ray bone densitometers: • STRATOS (compact version and standard version), FDX Visionary-A (compact version and standard version), RADIOSCORE (compact version and standard version) and	Class IIb	N/A	Certificate: FR19/81843488.00 issue 4 NB (Notified Body): SGS Belgium NV 1639



Device name / Basic UDI-DI	MDR Device classification (as proposed by the manufacturer and verified at the pre-application stage)	If the MDR device is a substitute device, identification of the corresponding MDD/AIMDD device	MDD/AIMDD Certificate Reference(s) of the devices under MDR application, and the NB Identification
----------------------------	--	--	--

MEDIX90 (compact version and standard version)

• **STRATOS DR,**
FDX Visionary-DR, RADIOSCORE
dR, MEDIX DR

Basic UDI-DI:

03760172657H5W7ZNU

Remote controlled radiology
systems /

Radiodiagnostic medical systems

Class IIb

N/A

Certificate:

FR19/81843488.00
issue 4

PLATINUM dRF, BACCARA
PLATINUM dRF,
XANTARA, XAVION,
FDX Visionary RF-PREMIUM,
DRX Excel Plus
OPTIMA dRF,
BACCARA OPTIMA dRF, FDX
Visionary-RF,
DRX Excel

NB (Notified Body) :
SGS Belgium NV 1639

And

Certificate:

FR19/81843488.03
issue 4

Basic UDI-DI:

03760172656F8L7E8GsystemsWM

NB (Notified Body) :
SGS Belgium NV 1639

Confirmation Letter Revision History

Date	NB internal reference traceable to each version of the letter	Action
2023/05/02	Version 1	Initial issue



SGS Belgium NV

Certification and Business Enhancement Registered Office: Noorderlaan 87 BE-2030 Antwerpen t +32 (0)3 545 48 48 f +32 (0)3 545 48 49
Boulevard International/Internationalelaan 55D BE-1070 Brussels t +32 (0)2 556 00 40 f +32 (0)3 545 48 49 www.sgsgroup.com

Member of the SGS Group

RPR Antwerpen VAT BE 0404 882 750 Belius 550-3560000-93

11

FUJIFILM

VERBALE DI VERIFICA DI SICUREZZA ELETTRICA

CONFORME ALLA SECONDA EDIZIONE NORMA EN 62353:2014 (CEI 62-148:2015)

M03 Rev.07 2017-04

CLIENTE: ASL Teramo P.O. Giulianova

NR. Verbale: 4626384

Data: 20/09/2023

TIPO VERIFICA

<input type="checkbox"/> MESSA IN SERVIZIO A CURA DEL:	<input type="checkbox"/> DOPO RIPARAZIONE	<input type="checkbox"/> PERIODICA
<input checked="" type="checkbox"/> FABBRICANTE <input type="checkbox"/> Organizzazione Responsabile	RAPPORTO ALLEGATO N°	PERIODICITA' SUGGERITA: 6 MESI <input type="checkbox"/> 12 MESI <input type="checkbox"/> 24 MESI <input type="checkbox"/> ALTRO <input type="checkbox"/>
<input type="checkbox"/> ALTRO SOGGETTO:		

IDENTIFICAZIONE DEL BENE SOGGETTO A VERIFICA

1. TIPOLOGIA BENE Telecomandato radiologico	2. MODELLO FDX-Visionary RF	3. PRODUTTORE Fujifilm - DMS	4. MATRICOLA G236F0860
5. UBICAZIONE (Struttura Sanitaria) Ospedale di Giulianova	6. REPARTO Radiologia	7. INVENTARIO DEL CLIENTE	

8. DATI DI TARGA

CLASSE: <input type="checkbox"/> I <input checked="" type="checkbox"/> II <input type="checkbox"/> S.E.I.	TIPO: <input checked="" type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/> POTENZA ASSORBITA: <input checked="" type="checkbox"/> A <input type="checkbox"/> W <input type="checkbox"/> VA
TENSIONE ALIMENTAZIONE: <input type="checkbox"/> 220 V <input checked="" type="checkbox"/> 380 V <input type="checkbox"/> D.C.	V <input type="checkbox"/> MORSETTI SUPPLEMENTARI: <input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/> NO
FREQUENZA DI RETE: 50 Hz	<input type="checkbox"/> MARCATURA <input checked="" type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/> NO

ESAME VISIVO

9. SPINA DI ALIMENTAZIONE TIPO: <input type="checkbox"/> SMONTABILE <input type="checkbox"/> PRESSOFUSA CONNETTORE: <input type="checkbox"/> PETTINE <input type="checkbox"/> SCHUKO	10. CAVO DI ALIMENTAZIONE CAVO: <input type="checkbox"/> SEPARABILE <input checked="" type="checkbox"/> NON SEPARABILE INSTALLAZIONE PERMANENTE: <input checked="" type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	11. INTERRUPTORE ALIMENTAZIONE INTERRUPTORE: <input checked="" type="checkbox"/> PRESENTE <input type="checkbox"/> ASSENTE INDICAZIONE ON/OFF: <input checked="" type="checkbox"/> PRESENTE <input type="checkbox"/> ASSENTE
--	---	--

12. DISPOSITIVI DI PROTEZIONE ELETTRICA

TIPO DI PROTEZIONE <input checked="" type="checkbox"/> FUSIBILI <input checked="" type="checkbox"/> INT. AUTOMATICI <input type="checkbox"/> NON VISIBILE <input type="checkbox"/> ALTRO:	FUSIBILI ACCESSIBILI: <input checked="" type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	NR. POLI PROTETTI: 3	VALORI DICHIARATI:	VALORI RILEVATI:
13. ACCESSORI: PRESENTI <input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO	INTEGRITA' <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	14. SERIGRAFIA <input checked="" type="checkbox"/> COMPLETA <input type="checkbox"/> NON ESISTENTE <input type="checkbox"/> NON ACCESS. <input type="checkbox"/> INCOMPLETA	NOTE ESAME VISIVO ok	
15. INTEGRITA' MECCANICA INVOLUCRO: <input checked="" type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	PULIZIA: <input checked="" type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO	SEGNI DI SVERSAMENTO: <input type="checkbox"/> SI <input checked="" type="checkbox"/> NO		

PROVE STRUMENTALI

16. MISURE	U.M.	CONDIZIONI NORMALI				
		LIMITE AMMESSO	VALORE MISURATO			
LIMITI RESISTENZA DEI CONDUTTORI DI PROTEZIONE <input checked="" type="checkbox"/> Cavo NON separabile connettore terra di protezione spine alimentazione - parti conduttrici (300 ⁽¹⁾ mΩ); <input type="checkbox"/> Cavo separabile spine connettore - parti conduttrici (200 ⁽²⁾ mΩ); estremità cavo separabile (100 ⁽²⁾ mΩ); connettore terra di protezione spine alimentazione - parti conduttrici (300 ⁽¹⁾ mΩ); <input type="checkbox"/> Sistema EM con presa MULTIPLA connettore terra di protezione spine alimentazione presa multiple - parti conduttrici (300 ⁽¹⁾ mΩ senza protezione RCD, 500 ⁽²⁾ mΩ in presenza di protezione RCD).	[mΩ]	<input checked="" type="checkbox"/> 300 ⁽¹⁾ <input type="checkbox"/> 200 ⁽²⁾ <input type="checkbox"/> 100 ⁽³⁾ <input type="checkbox"/> 500 ⁽⁴⁾	(1) 276	(2)	(3)	(4)
<input checked="" type="checkbox"/> Installazione Fissa nodo equipotenziale del locale - parti conduttrici, PUNTI CONSIDERATI:	[mΩ]	300 tavolo paziente	ID CONDUTTORE	VALORE 278		
		Digitale		288		
		Tavolo di comando		296		
LIMITI CORRENTE DI DISPERSIONE APPARECCHIO Metodo Diretto Classe I 500 μA Classe II 100 μA Metodo Differenziale Classe I 500 μA Classe II 100 μA Metodo Alternativo Classe I 1.000 μA Classe II 500 μA Generatore Radiologico 5.000 μA (ALT.) ⁽⁴⁾ , 2.000 μA (DIR. o DIFF.) ⁽⁴⁾	<input type="checkbox"/> DIR. <input type="checkbox"/> DIFF. <input checked="" type="checkbox"/> ALT.	<input type="checkbox"/> 100 <input type="checkbox"/> 500 <input type="checkbox"/> 1.000 <input checked="" type="checkbox"/> 5.000 ⁽⁵⁾ <input type="checkbox"/> 2.000 ⁽⁵⁾	2500			
LIMITI CORRENTE DI DISPERSIONE PARTI APPLICATE Metodo Diretto BF 5.000 μA CF 50 μA Metodo Alternativo BF 5.000 μA CF 50 μA	<input type="checkbox"/> DIR. <input type="checkbox"/> ALT.	<input type="checkbox"/> 5.000 <input type="checkbox"/> 50				
CORRENTE DI CONTATTO PROVENIENTE DALLE PARTI CONDUTTRICI ACCESSIBILI (misura da effettuare solo nel caso di apparecchi EM installati PERMANENTEMENTE)	[μA]	100				
LIMITI RESISTENZA DI ISOLAMENTO RETE-INVOLUCRO Classe I Rete_PE; Rete_PA (Tipo B) > 2 MΩ; Classe II Rete_PC; Rete_PA (Tipo B) > 7 MΩ Classe I e II, PA_PE; PA_PC; Rete_PA (Tipo F) > 70 MΩ	[MΩ]	Rete_PE (No Classe II)	Rete_PA	Rete_PC	PA_PE (No classe II)	PA_PC

ESITO VERIFICA

<input checked="" type="checkbox"/> CONFORME	<input type="checkbox"/> RICONDUCEBILE	<input type="checkbox"/> NC NON CONFORME
RIPRISTINATO AL NORMALE UTILIZZO: <input type="checkbox"/> SI <input type="checkbox"/> NO		
TECNICO ESECUTORE: Simone Grassi - Gaston Rosa		

STRUMENTAZIONE DI MISURA UTILIZZATA

Fluke ESA620

**R: [EXTERNAL]R: Cronoprogramma PNRR - Telecomandato Giulianova - ESITO FINALE
Collaudo**

Fredducci Mirco <mirco.fredducci@aslteramo.it>

gio 28/09/2023 13:35

A: Ferdinando Curcio <ferdinando.curcio@fujifilm.com>; Cesare Cremonesi <cesare.cremonesi@fujifilm.com>; Simone Grassi <simone.grassi@fujifilm.com>; Gianluca Brunello <gianluca.brunello@fujifilm.com>; Michele Fiaschetti <michele.fiaschetti@fujifilm.com>; Giuseppe Di Lernia <giuseppe.dilernia@fujifilm.com>; FFIT-Service <service_ffit@fujifilm.com>; Simone Grassi <simone.grassi@fujifilm.com>; Simone Mauri <simone.mauri@fujifilm.com>; Bottone Angelo <angelo.bottone@aslteramo.it>; Di Virgilio Manuela <manuela.divirgilio@aslteramo.it>; Di Tommaso Carmine <carmine.ditommaso@aslteramo.it>
Cc: Direzione Sanitaria Giulianova <direzionesanitariagiulianova@aslteramo.it>; Di Ascenzo Roberto <roberto.diascenzo@aslteramo.it>; Cipolletti Mauro <mauro.cipolletti@aslteramo.it>; Baratiri Maurizio <maurizio.baratiri@aslteramo.it>; Ufficio Tecnico Giulianova <ufficiotecnico.giulianova@aslteramo.it>; Fiore Fabiola <fiore.fabiola@aslteramo.it>; Segreteria Fisica Sanitaria <segreteriafisicasanitaria@aslteramo.it>; D'Eugenio Teresa <teresa.deugenio@aslteramo.it>; Chiodi Valeria <valeria.chiodi@aslteramo.it>; Di Biagio Andrea <andrea.dibiagio@aslteramo.it>; Rosica Federica <federica.rosica@aslteramo.it>; D'Ambrosio Vittorio <vittorio.dambrosio@aslteramo.it>; Segreteria Sistemi Informativi <segreteria.si@aslteramo.it>; Fidanza Luca <luca.fidanza@aslteramo.it>; Fidanza Christian <christian.fidanza@aslteramo.it>; Pomante Cesare <cesare.pomante@aslteramo.it>; Filauri Pietro <pietro.filauri@aslteramo.it>; Michela D'Ignazio <Michela.DIgnazio@hcspa.it>; SIC Teramo <sic.teramo@hcspa.it>; Lucidi Pressanti Gabriella <gabriella.lucidipressanti@aslteramo.it>

Buon pomeriggio.

Preso atto delle ulteriori verifiche effettuate ieri sul detettore digitale da parte dei colleghi della UOC Fisica Sanitaria (che ringrazio della consueta disponibilità) e sentito il loro parere, segnalo che l'apparecchio ha superato **POSITIVAMENTE** le prove effettuate e che può essere messo in **USO CLINICO**.

Completeremo la documentazione di **COLLAUDO con ESITO POSITIVO** con data odierna **28/09/2023**.
Trasmetterò il prima possibile la documentazione da sottoscrivere.

Chiederci a FUJIFILM, che ringrazio per la disponibilità, di riprogrammare con i referenti del reparto (dott. Di Tommaso) la **FORMAZIONE** sul sistema.

A disposizione per chiarimenti.
Cordiali saluti.

Mirco Fredducci



Ing. Mirco Fredducci

UOSD Ingegneria Clinica

P.O. Teramo

Lotto 2 - Piano 3

Piazza Italia, 1 - 64100 Teramo

Tel.: **0861.429822**

e.mail: mirco.fredducci@aslteramo.it

ingegneria.clinica@aslteramo.it

Le informazioni e gli allegati contenuti in questa email potrebbero essere confidenziali e riservati. Qualora non foste i destinatari, siete pregati di eliminare questo messaggio e notificarci il problema immediatamente. In ogni caso, non è possibile spedire a terze parti questa email. Vi ricordiamo che la diffusione, l'utilizzo e/o la conservazione dei dati ricevuti per errore costituiscono violazione alle disposizioni del D.L. n. 196/2003 denominato "Codice in materia di protezione dei dati personali"

Da: Fredducci Mirco <mirco.fredducci@aslteramo.it>

Inviato: venerdì 22 settembre 2023 17:34

A: Ferdinando Curcio <ferdinando.curcio@fujifilm.com>; Cesare Cremonesi <cesare.cremonesi@fujifilm.com>; Simone Grassi <simone.grassi@fujifilm.com>; Gianluca Brunello <gianluca.brunello@fujifilm.com>; Michele Fiaschetti <michele.fiaschetti@fujifilm.com>; Giuseppe Di Lernia <giuseppe.dilernia@fujifilm.com>; FFIT-Service

<service_ffit@fujifilm.com>; Simone Grassi <simone.grassi@fujifilm.com>; Simone Mauri <simone.mauri@fujifilm.com>
Cc: Direzione Sanitaria Giulianova <direzionesanitariagiulianova@aslteramo.it>; Di Virgilio Manuela
<manuela.divirgilio@aslteramo.it>; Bottone Angelo <angelo.bottone@aslteramo.it>; Di Tommaso Carmine
<carmine.ditommaso@aslteramo.it>; Di Ascenzo Roberto <roberto.diascenzo@aslteramo.it>; Cipolletti Mauro
<mauro.cipolletti@aslteramo.it>; Baratiri Maurizio <maurizio.baratiri@aslteramo.it>; Ufficio Tecnico Giulianova
<ufficiotecnico.giulianova@aslteramo.it>; Fiore Fabiola <fiola.fiore@aslteramo.it>; Segreteria Fisica Sanitaria
<segreteriafisicasanitaria@aslteramo.it>; D'Eugenio Teresa <teresa.deugenio@aslteramo.it>; Chiodi Valeria
<valeria.chiodi@aslteramo.it>; Di Biagio Andrea <andrea.dibiagio@aslteramo.it>; Rosica Federica
<federica.rosica@aslteramo.it>; D'Ambrosio Vittorio <vittorio.dambrosio@aslteramo.it>; Segreteria Sistemi Informativi
<segreteria.si@aslteramo.it>; Fidanza Luca <luca.fidanza@aslteramo.it>; Fidanza Christian
<christian.fidanza@aslteramo.it>; Pomante Cesare <cesare.pomante@aslteramo.it>; Filauri Pietro
<pietro.filauri@aslteramo.it>; Michela D'Ignazio <Michela.DIgnazio@hcspa.it>; SIC Teramo <sic.teramo@hcspa.it>; Lucidi
Pressanti Gabriella <gabriella.lucidipressanti@aslteramo.it>; Attività Tecniche Asl Teramo <attivita.tecniche@aslteramo.it>;
Ingegneria Clinica <ingegneria.clinica@aslteramo.it>; Fidanza Christian <christian.fidanza@aslteramo.it>
Oggetto: R: [EXTERNAL]R: Cronoprogramma PNRR - Telecomandato Giulianova - COLLAUDO - RINVIO

Buonasera.

Come comunicato per le vie brevi, a seguito delle verifiche dei colleghi della UOC Fisica Sanitaria, effettuate nei giorni scorsi, è emersa una problematica legata al detettore digitale, componente fondamentale del tavolo telecomandato. Nonostante i tentativi di ottimizzazione da parte Vs, purtroppo, il problema persiste.

Sentito il parere del Medico Responsabile dell'Impianto Radiologico, segnalo che il **COLLAUDO è SOSPESO** fino a completa risoluzione della criticità e che risulta da riprogrammare, a data da destinarsi, la formazione prevista per il prossimo lunedì 25 e martedì 26.

Mi preme segnalare la necessità di completare tali operazioni entro il prossimo 29/09.
Restiamo in attesa di Vs riscontri in merito.

Grazie.
Saluti.

Mirco Fredducci



Ing. Mirco Fredducci

UOSD Ingegneria Clinica

P.O. Teramo

Lotto 2 - Piano 3

Piazza Italia, 1 – 64100 Teramo

Tel.: **0861.429822**

e.mail: mirco.fredducci@aslteramo.it

ingegneria.clinica@aslteramo.it

Le informazioni e gli allegati contenuti in questa email potrebbero essere confidenziali e riservati. Qualora non foste i destinatari, siete pregati di eliminare questo messaggio e notificarci il problema immediatamente. In ogni caso, non è possibile spedire a terze parti questa email. Vi ricordiamo che la diffusione, l'utilizzo e/o la conservazione dei dati ricevuti per errore costituiscono violazione alle disposizioni del D.L. n. 196/2003 denominato "Codice in materia di protezione dei dati personali"

Da: Ferdinando Curcio <ferdinando.curcio@fujifilm.com>

Inviato: giovedì 21 settembre 2023 12:08

A: Ingegneria Clinica <ingegneria.clinica@aslteramo.it>

Cc: FFIT-Service <service_ffit@fujifilm.com>; Cesare Cremonesi <cesare.cremonesi@fujifilm.com>; Giuseppe Di Lernia <giuseppe.dilernia@fujifilm.com>; Gianluca Brunello <gianluca.brunello@fujifilm.com>; Michele Fiaschetti <michele.fiaschetti@fujifilm.com>; Direzione Sanitaria Giulianova <direzionesanitariagiulianova@aslteramo.it>; Di Virgilio Manuela <manuela.divirgilio@aslteramo.it>; Bottone Angelo <angelo.bottone@aslteramo.it>; Di Tommaso Carmine <carmine.ditommaso@aslteramo.it>; Di Ascenzo Roberto <roberto.diascenzo@aslteramo.it>; Simone Grassi <simone.grassi@fujifilm.com>; Simone Mauri <simone.mauri@fujifilm.com>; Cipolletti Mauro <mauro.cipolletti@aslteramo.it>; Baratiri Maurizio <maurizio.baratiri@aslteramo.it>; Ufficio Tecnico Giulianova <ufficiotecnico.giulianova@aslteramo.it>; Fiore Fabiola <fiola.fiore@aslteramo.it>; Segreteria Fisica Sanitaria <segreteriafisicasanitaria@aslteramo.it>; D'Eugenio Teresa <teresa.deugenio@aslteramo.it>; Chiodi Valeria <valeria.chiodi@aslteramo.it>; Di Biagio Andrea <andrea.dibiagio@aslteramo.it>; Rosica Federica <federica.rosica@aslteramo.it>; D'Ambrosio Vittorio <vittorio.dambrosio@aslteramo.it>; Segreteria Sistemi Informativi <segreteria.si@aslteramo.it>; Fidanza Luca <luca.fidanza@aslteramo.it>; Fidanza Christian <christian.fidanza@aslteramo.it>; Pomante Cesare <cesare.pomante@aslteramo.it>; Filauri Pietro <pietro.filauri@aslteramo.it>; Michela D'Ignazio <Michela.DIgnazio@hcspa.it>; Fredducci Mirco <mirco.fredducci@aslteramo.it>; SIC Teramo <sic.teramo@hcspa.it>; Lucidi Pressanti Gabriella <gabriella.lucidipressanti@aslteramo.it>; Attività Tecniche Asl Teramo <attivita.tecniche@aslteramo.it>

Oggetto: R: [EXTERNAL]R: Cronoprogramma PNRR - Telecomandato Giulianova - COLLAUDO

Gentile Ing. Fredducci,
le rispondo di seguito per punti
resto a disposizione per chiarimenti e Le porgo Cordiali Saluti

Ferdinando Curcio

- documenti di trasporto (da fornire a cura di FUJIFILM); in allegato
- dichiarazione di conformità CE (per tutti i componenti HW e SW del sistema) (da fornire a cura di FUJIFILM);
- certificato di conformità CE (per tutti i componenti HW e SW del sistema)(da fornire a cura di FUJIFILM);
- manuale d'uso in lingua italiana in formato elettronico o copia cartacea da lasciare in reparto (da fornire a cura di FUJIFILM);

tutti con link: <https://we.tl/t-AOLimBW5sl>

- rapporti di lavoro/intervento tecnico di installazione del fornitore/fabbricante (da fornire a cura di FUJIFILM); verbale fuji di installazione e collaudo
- verbale di CORRETTA INSTALLAZIONE e COLLAUDO del fornitore del sistema (da fornire a cura di FUJIFILM); verbale fuji di installazione e collaudo
- prove di funzionamento e verifiche di taratura del sistema (per tutti i componenti HW e SW del sistema) del fornitore/fabbricante comprese le prove di funzionalità legate al sistema RIS/PACS (da fornire a cura di FUJIFILM); verbale fuji di installazione e collaudo
- elenco completo dei software e pacchetti applicativi installati sulla macchina (da fornire a cura di FUJIFILM);

Il sistema è dotato del software di acquisizione ADAM con tutti gli strumenti di gestione e trattamento delle immagini, che comprende i seguenti pacchetti applicativi:

- Pacchetto Dicom completo (MWL, MPPS, Print, Store, RDSR, Storage Commitment);
- Software per la riduzione della dose nel centraggio del paziente (Virtual Collimation, Go to position, Get the position);
- Software per lo stitching automatico (incluso software per l'applicazione del reticolo quadrettato);
- Pacchetto di tool per misurazioni sulle immagini (misure lineari, angoli e misure ortopediche);

- verifiche di sicurezza elettrica CEI EN 62353 (installato permanentemente) prodotte dal fornitore/fabbricante (da fornire a cura di FUJIFILM); Verranno effettuate dal tecnico e ve ne verrà lasciata una copia
- verbale di formazione del personale (una volta completato)(da fornire a cura di FUJIFILM). Verbale fuji di application

Da: Ingegneria Clinica <ingegneria.clinica@aslteramo.it>

Inviato: Wednesday, September 13, 2023 11:37:15 AM

A: Direzione Sanitaria Giulianova <direzionesanitariagiulianova@aslteramo.it>; Di Virgilio Manuela

<manuela.divirgilio@aslateramo.it>; Bottone Angelo <angelo.bottone@aslateramo.it>; Di Tommaso Carmine <carmine.ditommaso@aslateramo.it>; Di Ascenzo Roberto <roberto.diascenzo@aslateramo.it>; Simone Grassi <simone.grassi@fujifilm.com>; Simone Mauri <simone.mauri@fujifilm.com>; Cipolletti Mauro <mauro.cipolletti@aslateramo.it>; Baratiri Maurizio <maurizio.baratiri@aslateramo.it>; Ufficio Tecnico Giulianova <ufficiotecnico.giulianova@aslateramo.it>
Cc: Fiore Fabiola <fabiola.fiore@aslateramo.it>; Segreteria Fisica Sanitaria <segreteriafisicasanitaria@aslateramo.it>; D'Eugenio Teresa <teresa.deugenio@aslateramo.it>; Chiodi Valeria <valeria.chiodi@aslateramo.it>; Di Biagio Andrea <andrea.dibiagio@aslateramo.it>; Rosica Federica <federica.rosica@aslateramo.it>; D'Ambrosio Vittorio <vittorio.dambrosio@aslateramo.it>; Segreteria Sistemi Informativi <segreteria.si@aslateramo.it>; Fidanza Luca <luca.fidanza@aslateramo.it>; Fidanza Christian <christian.fidanza@aslateramo.it>; Pomante Cesare <cesare.pomante@aslateramo.it>; Filauri Pietro <pietro.filauri@aslateramo.it>; Michela D'Ignazio <Michela.DIgnazio@hcsipa.it>; Fredducci Mirco <mirco.fredducci@aslateramo.it>; SIC Teramo <sic.teramo@hcsipa.it>; Lucidi Pressanti Gabriella <gabriella.lucidipressanti@aslateramo.it>; Attività Tecniche Asl Teramo <attivita.tecniche@aslateramo.it>
Oggetto: [EXTERNAL]R: Cronoprogramma PNRR - Telecomandato Giulianova - COLLAUDO

Buongiorno a tutti.

Come da cronoprogramma (v. mail di seguito riportata) in questi giorni è in corso l'installazione del sistema in oggetto.

I prossimi lunedì 18/09 e martedì 19/09 saranno effettuati i controlli di accettazione da parte dei colleghi della UO Fisica Sanitaria mentre noi interverremo il giorno giovedì 21 settembre dalle ore 10:00 per il completamento dei controlli tecnici sulla fornitura, la sottoscrizione del collaudo ed il rilascio della macchina per l'utilizzo clinico.

In previsione del completamento dell'installazione e messa in funzione del tomografo, sono a richiedere la seguente documentazione necessaria alle procedure di collaudo:

- documenti di trasporto (da fornire a cura di FUJIFILM);
- delibera di aggiudicazione/affidamento (già disponibile);
- ordine di fornitura (già disponibile);
- offerta tecnico-economica del fornitore (già disponibile);
- layout di installazione e progetto di massima di installazione (già disponibile);
- eventuale progetto esecutivo per le opere strutturali ed impiantistiche (elettriche e meccaniche) realizzate (da fornire a cura dei colleghi di Area Tecnica);
- *as-built* delle opere strutturali ed impiantistiche realizzate a servizio del sistema (da fornire a cura dei colleghi di Area Tecnica);
- dichiarazioni di conformità degli impianti elettrici, meccanici e gas medicali (da fornire a cura dei colleghi di Area Tecnica);
- dichiarazione della Direzione Lavori in relazione alle lavorazioni impiantistiche e strutturali effettuate (da fornire a cura dei colleghi di Area Tecnica);
- dichiarazione di conformità CE (per tutti i componenti HW e SW del sistema) (da fornire a cura di FUJIFILM);
- certificato di conformità CE (per tutti i componenti HW e SW del sistema) (da fornire a cura di FUJIFILM);
- manuale d'uso in lingua italiana in formato elettronico o copia cartacea da lasciare in reparto (da fornire a cura di FUJIFILM);
- rapporti di lavoro/intervento tecnico di installazione del fornitore/fabbricante (da fornire a cura di FUJIFILM);
- **verbale di CORRETTA INSTALLAZIONE e COLLAUDO** del fornitore del sistema (da fornire a cura di FUJIFILM);
- prove di funzionamento e verifiche di taratura del sistema (per tutti i componenti HW e SW del sistema) del fornitore/fabbricante comprese le prove di funzionalità legate al sistema RIS/PACS (da fornire a cura di FUJIFILM);
- elenco completo dei software e pacchetti applicativi installati sulla macchina (da fornire a cura di FUJIFILM);
- verifiche di sicurezza elettrica CEI EN 62353 (installato permanentemente) prodotte dal fornitore/fabbricante (da fornire a cura di FUJIFILM);
- relazione sui controlli di qualità/accettazione della macchina da parte della UO Fisica Sanitaria (una volta completati) (da fornire a cura della UOC Fisica Sanitaria);
- verbale di collaudo ASL 4 Teramo sottoscritto da fornitore/fabbricante, Ing. Clinica, DEC, Responsabile Reparto, personale UO Fisica Sanitaria (una volta completata l'attività e raccolta la documentazione richiesta) (da coordinare a cura della UOSD Ing. Clinica);
- verbale di formazione del personale (una volta completato) (da fornire a cura di FUJIFILM).

I n. 2 giorni di **FORMAZIONE** previsti da contratto con l'*application specialist* sono programmati nei giorni **lunedì 25/09 e martedì 26/08**.

Ricordo al fornitore che come previsto dalla normativa tecnica vigente, anche se superfluo, che la completezza e correttezza dei documenti richiesti di propria competenza è parte integrante e fondamentale delle operazioni di collaudo e ne vincola l'esito positivo con le relative azioni conseguenti (utilizzo dello strumento, eventuali pagamenti, eccetera).

A disposizione per chiarimenti.
Cordiali saluti.

Mirco Fredducci



UOSD Ingegneria Clinica

P.O. Teramo

Lotto 2 - Piano 3

Piazza Italia, 1 - 64100 Teramo

Ing. Fiore Fabiola - tel. 0861/429853

Ing. Fredducci Mirco - tel. 0861/429822

Ing. Castagnola Melchiorre Claudio - tel. 0861/429835

e.mail: ingegneria.clinica@aslteramo.it

Le informazioni e gli allegati contenuti in questa email potrebbero essere confidenziali e riservati. Qualora non foste i destinatari, siete pregati di eliminare questo messaggio e notificarci il problema immediatamente. In ogni caso, non è possibile spedire a terze parti questa email. Vi ricordiamo che la diffusione, l'utilizzo e/o la conservazione dei dati ricevuti per errore costituiscono violazione alle disposizioni del D.L. n. 196/2003 denominato "Codice in materia di protezione dei dati personali"

Da: Fredducci Mirco <mirco.fredducci@aslteramo.it>

Inviato: giovedì 20 luglio 2023 10:06

A: Direzione Sanitaria Giulianova <direzionesanitariagiulianova@aslteramo.it>; Lucidi Pressanti Gabriella <gabriella.lucidipressanti@aslteramo.it>; Di Virgilio Manuela <manuela.divirgilio@aslteramo.it>; Bottone Angelo <angelo.bottone@aslteramo.it>; Di Tommaso Carmine <carmine.ditommaso@aslteramo.it>; Di Ascenzo Roberto <roberto.diascenzo@aslteramo.it>; Esposito Bruno <bruno.esposito@aslteramo.it>; Attività Tecniche Asl Teramo <attivita.tecniche@aslteramo.it>; Filauri Pietro <pietro.filauri@aslteramo.it>; direzionea <direzione.amministrativa@aslteramo.it>; dirsan <direzione.sanitaria@aslteramo.it>

Cc: Fiore Fabiola <fiola.fiore@aslteramo.it>; Segreteria Fisica Sanitaria <segreteriafisicasanitaria@aslteramo.it>; D'Eugenio Teresa <teresa.deugenio@aslteramo.it>; Ingegneria Clinica <ingegneria.clinica@aslteramo.it>; Chiodi Valeria <valeria.chiodi@aslteramo.it>; Di Biagio Andrea <andrea.dibiagio@aslteramo.it>; Rosica Federica <federica.rosica@aslteramo.it>; D'Ambrosio Vittorio <vittorio.dambrosio@aslteramo.it>; Segreteria Sistemi Informativi <segreteria.si@aslteramo.it>; Fidanza Luca <luca.fidanza@aslteramo.it>; Fidanza Christian <christian.fidanza@aslteramo.it>; Pomante Cesare <cesare.pomante@aslteramo.it>; Cipolletti Mauro <mauro.cipolletti@aslteramo.it>; Simone Mauri <simone.mauri@fujifilm.com>; Romualdi Pietro <pietro.romualdi@aslteramo.it>; Baratiri Maurizio <maurizio.baratiri@aslteramo.it>; Angeli Guido <guido.angeli@aslteramo.it>; Ufficio Tecnico Giulianova <ufficiotecnico.giulianova@aslteramo.it>

Oggetto: R: Cronoprogramma PNRR - TC Teramo e Giulianova + Telecomandato Giulianova - CRITICITA' Telecomandato GIULIANOVA - Variazione CRONOPROGRAMMA

Buon pomeriggio,

preso atto della problematica emersa in relazione alla presenza di **amianto nella pavimentazione della Sala Diagnostica 2** della UOC Radiodiagnostica del PO Giulianova, piano terra, Padiglione EST e delle procedure tecnico-amministrative necessarie al relativo **smaltimento**, emerge che le tempistiche di intervento per gli adeguamenti strutturali ed impiantistici del sito siano di conseguenza dilatare.

E' stato possibile con il fornitore FUJIFILM, che legge in copia e che ringrazio per la disponibilità, spostare la consegna dell'apparecchiature (e conseguenti attività) **mantenendo in ogni caso la data di collaudo e attivazione**

del TELECOMANDATO anteriore al prossimo 30 settembre (*dead-line* 50% PNRR).

Come discusso e condiviso con le unità operative coinvolte nelle varie attività, riporto di seguito una sintesi della nuova programmazione per il telecomandato **FUJIFILM FDX VISIONARY - RF PREMIUM**:

- 11/09 - **CONSEGNA** telecomandato (a cura della ditta FUJIFILM)
- 12-15/09 - **INSTALLAZIONE e START-UP** (a cura della ditta FUJIFILM)
- 18-19-20/09 - **CONTROLLI di QUALITA' e PROVE di ACCETTAZIONE** (a cura della UOC Fisica Sanitaria con il supporto della ditta FUJIFILM)
- 21-22/09 - **VERIFICHE TECNICHE e COLLAUDO** (a cura della Ing. Clinica e della ditta FUJIFILM)
- 25-26/09 - **FORMAZIONE** al personale utilizzatore (a cura della ditta FUJIFILM)

In allegato troverete anche l'aggiornamento del cronoprogramma complessivo dei tre interventi in corso di esecuzione.

Restiamo a disposizione per eventuali soluzioni alternative che vorrete valutare nel caso in cui la proposta presentata risulti non percorribile per necessità organizzative e cliniche, ad oggi non emerse.

Grazie a tutti del supporto e della disponibilità.
A disposizione per chiarimenti.

Cordiali saluti.

Mirco Fredducci



Ing. Mirco Fredducci

UOSD Ingegneria Clinica

P.O. Teramo

Lotto 2 - Piano 3

Piazza Italia, 1 – 64100 Teramo

Tel.: **0861.429822**

e.mail: mirco.fredducci@aslteramo.it

ingegneria.clinica@aslteramo.it

Le informazioni e gli allegati contenuti in questa email potrebbero essere confidenziali e riservati. Qualora non foste i destinatari, siete pregati di eliminare questo messaggio e notificarci il problema immediatamente. In ogni caso, non è possibile spedire a terze parti questa email. Vi ricordiamo che la diffusione, l'utilizzo e/o la conservazione dei dati ricevuti per errore costituiscono violazione alle disposizioni del D.L. n. 196/2003 denominato "Codice in materia di protezione dei dati personali"

Da: Ingegneria Clinica <ingegneria.clinica@aslteramo.it>

Inviato: giovedì 13 aprile 2023 16:22

A: Direzione Sanitaria Giulianova <direzionesanitariagiulianova@aslteramo.it>; Romualdi Pietro <pietro.romualdi@aslteramo.it>; Lucidi Pressanti Gabriella <gabriella.lucidipressanti@aslteramo.it>; Fulgenzi Giuseppe <giuseppe.fulgenzi@aslteramo.it>; Rodomonti Valentina <valentina.rodомonti@aslteramo.it>; Di Virgilio Manuela <manuela.divirgilio@aslteramo.it>; Angeli Guido <guido.angeli@aslteramo.it>; Filauri Pietro <pietro.filauri@aslteramo.it>; Bottone Angelo <angelo.bottone@aslteramo.it>; Di Tommaso Carmine <carmine.ditommaso@aslteramo.it>
Cc: Fiore Fabiola <fiola.fiore@aslteramo.it>; Segreteria Fisica Sanitaria <segreteriafisicasanitaria@aslteramo.it>; D'Eugenio Teresa <teresa.deugenio@aslteramo.it>; Chiodi Valeria <valeria.chiodi@aslteramo.it>; Di Biagio Andrea <andrea.dibiagio@aslteramo.it>; Baratiri Maurizio <maurizio.baratiri@aslteramo.it>; Rosica Federica <federica.rosica@aslteramo.it>; D'Ambrosio Vittorio <vittorio.dambrosio@aslteramo.it>; Fredducci Mirco <mirco.fredducci@aslteramo.it>; Esposito Bruno <bruno.esposito@aslteramo.it>; Attività Tecniche Asl Teramo <attivita.tecniche@aslteramo.it>; Segreteria Sistemi Informativi <segreteria.si@aslteramo.it>; Fidanza Luca

<luca.fidanza@aslteramo.it>; Fidanza Christian <christian.fidanza@aslteramo.it>; Lia, Danilo (GE Healthcare) <danilo.lia@ge.com>; Simone Mauri <simone.mauri@fujifilm.com>; dirsan <direzione.sanitaria@aslteramo.it>; direzione <direzione.amministrativa@aslteramo.it>

Oggetto: Cronoprogramma PNRR - TC Teramo e Giulianova + Telecomandato Giulianova - CRONOPROGRAMMA DEFINITIVO

Buonasera a tutti.

Inoltro in allegato il cronoprogramma degli interventi di installazione delle apparecchiature di seguito riportate come condiviso e discusso con i colleghi delle UO coinvolte ed i fornitori degli apparecchi (GE HEALTHCARE e FUJIFILM che hanno approvato le date segnalate per quanto di loro competenza). In particolare ad oggi sono previsti i seguenti interventi che prevedono anche lo smontaggio di analoghi sistemi obsoleti:

1. TOMOGRAFO ASSIALE COMPUTERIZZATO per UOC Radiodiagnostica del PO Giulianova - Sala TAC

- 1.1 smontaggio del sistema TC TOSHIBA AQUILION RX Inventario ASL 0010155 matricola OFA1212029
- 1.2 installazione TC **GE HEALTHCARE REVOLUTION EVO**

2. TOMOGRAFO ASSIALE COMPUTERIZZATO per UOC Radiodiagnostica del PO Teramo - Sala TAC 2

- 2.1 smontaggio del sistema TC GE HEALTHCARE CT BRIGHTSPEED ELITE SELECT Inventario ASL 0015228 matricola A5103532
- 2.2 installazione TC **GE HEALTHCARE REVOLUTION EVO**

3. SISTEMA TELECOMANDATO DIGITALE per PRONTO SOCCORSO per UOC Radiodiagnostica del PO Giulianova - Diagnostica 2

- 3.1 smontaggio del sistema telecomandato GMM OPERA T30 CS Inventario ASL 0007610 matricola 006/18717/600526/02
- 3.2 installazione **TELECOMANDATO FUJIFILM FDX VISIONARY - RF PREMIUM**

A disposizione per chiarimenti.

Cordiali saluti.

Mirco Fredducci



Ing. Mirco Fredducci

UOSD Ingegneria Clinica

P.O. Teramo

Lotto 2 - Piano 3

Piazza Italia, 1 - 64100 Teramo

Tel.: **0861.429822**

e.mail: mirco.fredducci@aslteramo.it

ingegneria.clinica@aslteramo.it

Le informazioni e gli allegati contenuti in questa email potrebbero essere confidenziali e riservati. Qualora non foste i destinatari, siete pregati di eliminare questo messaggio e notificarci il problema immediatamente. In ogni caso, non è possibile spedire a terze parti questa email. Vi ricordiamo che la diffusione, l'utilizzo e/o la conservazione dei dati ricevuti per errore costituiscono violazione alle disposizioni del D.L. n. 196/2003 denominato "Codice in materia di protezione dei dati personali"

R: [EXTERNAL]R: Cronoprogramma PNRR - Telecomandato Giulianova - COLLAUDO

Ferdinando Curcio <ferdinando.curcio@fujifilm.com>

gio 21/09/2023 12:09

A:Ingegneria Clinica <ingegneria.clinica@aslteramo.it>

Cc:FFIT-Service <service_ffit@fujifilm.com>; Cesare Cremonesi <cesare.cremonesi@fujifilm.com>; Giuseppe Di Lernia <giuseppe.dilernia@fujifilm.com>; Gianluca Brunello <gianluca.brunello@fujifilm.com>; Michele Fiaschetti <michele.fiaschetti@fujifilm.com>; Direzione Sanitaria Giulianova <direzionesanitariagiulianova@aslteramo.it>; Di Virgilio Manuela <manuela.divirgilio@aslteramo.it>; Bottone Angelo <angelo.bottone@aslteramo.it>; Di Tommaso Carmine <carmine.ditommaso@aslteramo.it>; Di Ascenzo Roberto <roberto.diascenzo@aslteramo.it>; Simone Grassi <simone.grassi@fujifilm.com>; Simone Mauri <simone.mauri@fujifilm.com>; Cipolletti Mauro <mauro.cipolletti@aslteramo.it>; Baratiri Maurizio <maurizio.baratiri@aslteramo.it>; Ufficio Tecnico Giulianova <ufficiotecnico.giulianova@aslteramo.it>; Fiore Fabiola <fabiola.fiore@aslteramo.it>; Segreteria Fisica Sanitaria <segreteriafisicasanitaria@aslteramo.it>; D'Eugenio Teresa <teresa.deugenio@aslteramo.it>; Chiodi Valeria <valeria.chiodi@aslteramo.it>; Di Biagio Andrea <andrea.dibiagio@aslteramo.it>

1 allegati (374 KB)

3220192696.pdf

Gentile Ing. Fredducci,
le rispondo di seguito per punti
resto a disposizione per chiarimenti e Le porgo Cordiali Saluti

Ferdinando Curcio

- documenti di trasporto (da fornire a cura di FUJIFILM); in allegato
- dichiarazione di conformità CE (per tutti i componenti HW e SW del sistema) (da fornire a cura di FUJIFILM);
- certificato di conformità CE (per tutti i componenti HW e SW del sistema)(da fornire a cura di FUJIFILM);
- manuale d'uso in lingua italiana in formato elettronico o copia cartacea da lasciare in reparto (da fornire a cura di FUJIFILM);
tutti con link: <https://we.tl/t-AOLimBW5sl>
- rapporti di lavoro/intervento tecnico di installazione del fornitore/fabbricante (da fornire a cura di FUJIFILM); verbale fuji di installazione e collaudo
- verbale di CORRETTA INSTALLAZIONE e COLLAUDO del fornitore del sistema (da fornire a cura di FUJIFILM); verbale fuji di installazione e collaudo
- prove di funzionamento e verifiche di taratura del sistema (per tutti i componenti HW e SW del sistema) del fornitore/fabbricante comprese le prove di funzionalità legate al sistema RIS/PACS (da fornire a cura di FUJIFILM); verbale fuji di installazione e collaudo
- elenco completo dei software e pacchetti applicativi installati sulla macchina (da fornire a cura di FUJIFILM);

Il sistema è dotato del software di acquisizione ADAM con tutti gli strumenti di gestione e trattamento delle immagini, che comprende i seguenti pacchetti applicativi:

- Pacchetto Dicom completo (MWL, MPPS, Print, Store, RDSR, Storage Commitment);
- Software per la riduzione della dose nel centraggio del paziente (Virtual Collimation, Go to position, Get the position);
- Software per lo stitching automatico (incluso software per l'applicazione del reticolo quadrettato);
- Pacchetto di tool per misurazioni sulle immagini (misure lineari, angoli e misure ortopediche);
- verifiche di sicurezza elettrica CEI EN 62353 (installato permanentemente) prodotte dal fornitore/fabbricante (da fornire a cura di FUJIFILM); Verranno effettuate dal tecnico e ve ne verrà lasciata una copia
- verbale di formazione del personale (una volta completato)(da fornire a cura di FUJIFILM). Verbale fuji di application

Da: Ingegneria Clinica <ingegneria.clinica@aslteramo.it>

Inviato: Wednesday, September 13, 2023 11:37:15 AM

A: Direzione Sanitaria Giulianova <direzionesanitariagiulianova@aslteramo.it>; Di Virgilio Manuela <manuela.divirgilio@aslteramo.it>; Bottone Angelo <angelo.bottone@aslteramo.it>; Di Tommaso Carmine <carmine.ditommaso@aslteramo.it>; Di Ascenzo Roberto <roberto.diascenzo@aslteramo.it>; Simone Grassi

<simone.grassi@fujifilm.com>; Simone Mauri <simone.mauri@fujifilm.com>; Cipolletti Mauro <mauro.cipolletti@asiteramo.it>; Baratiri Maurizio <maurizio.baratiri@asiteramo.it>; Ufficio Tecnico Giulianova <ufficiotecnico.giulianova@asiteramo.it>
Cc: Fiore Fabiola <fiola.fiore@asiteramo.it>; Segreteria Fisica Sanitaria <segreteriafisicasanitaria@asiteramo.it>; D'Eugenio Teresa <teresa.deugenio@asiteramo.it>; Chiodi Valeria <valeria.chiodi@asiteramo.it>; Di Biagio Andrea <andrea.dibiagio@asiteramo.it>; Rosica Federica <federica.rosica@asiteramo.it>; D'Ambrosio Vittorio <vittorio.dambrosio@asiteramo.it>; Segreteria Sistemi Informativi <segreteria.si@asiteramo.it>; Fidanza Luca <luca.fidanza@asiteramo.it>; Fidanza Christian <christian.fidanza@asiteramo.it>; Pomante Cesare <cesare.pomante@asiteramo.it>; Filauri Pietro <pietro.filauri@asiteramo.it>; Michela D'Ignazio <Michela.DIgnazio@hcsps.it>; Fredducci Mirco <mirco.fredducci@asiteramo.it>; SIC Teramo <sic.teramo@hcsps.it>; Lucidi Pressanti Gabriella <gabriella.lucidipressanti@asiteramo.it>; Attività Tecniche Asl Teramo <attivita.tecniche@asiteramo.it>
Oggetto: [EXTERNAL]R: Cronoprogramma PNRR - Telecomandato Giulianova - COLLAUDO

Buongiorno a tutti.

Come da cronoprogramma (v. mail di seguito riportata) in questi giorni è in corso l'installazione del sistema in oggetto.

I prossimi lunedì 18/09 e martedì 19/09 saranno effettuati i controlli di accettazione da parte dei colleghi della UO Fisica Sanitaria mentre noi interverremo il giorno giovedì 21 settembre dalle ore 10:00 per il completamento dei controlli tecnici sulla fornitura, la sottoscrizione del collaudo ed il rilascio della macchina per l'utilizzo clinico.

In previsione del completamento dell'installazione e messa in funzione del tomografo, sono a richiedere la seguente documentazione necessaria alle procedure di collaudo:

- documenti di trasporto (da fornire a cura di FUJIFILM);
- delibera di aggiudicazione/affidamento (già disponibile);
- ordine di fornitura (già disponibile);
- offerta tecnico-economica del fornitore (già disponibile);
- layout di installazione e progetto di massima di installazione (già disponibile);
- eventuale progetto esecutivo per le opere strutturali ed impiantistiche (elettriche e meccaniche) realizzate (da fornire a cura dei colleghi di Area Tecnica);
- *as-built* delle opere strutturali ed impiantistiche realizzate a servizio del sistema (da fornire a cura dei colleghi di Area Tecnica);
- dichiarazioni di conformità degli impianti elettrici, meccanici e gas medicali (da fornire a cura dei colleghi di Area Tecnica);
- dichiarazione della Direzione Lavori in relazione alle lavorazioni impiantistiche e strutturali effettuate (da fornire a cura dei colleghi di Area Tecnica);
- dichiarazione di conformità CE (per tutti i componenti HW e SW del sistema) (da fornire a cura di FUJIFILM);
- certificato di conformità CE (per tutti i componenti HW e SW del sistema) (da fornire a cura di FUJIFILM);
- manuale d'uso in lingua italiana in formato elettronico o copia cartacea da lasciare in reparto (da fornire a cura di FUJIFILM);
- rapporti di lavoro/intervento tecnico di installazione del fornitore/fabbricante (da fornire a cura di FUJIFILM);
- **verbale di CORRETTA INSTALLAZIONE e COLLAUDO** del fornitore del sistema (da fornire a cura di FUJIFILM);
- prove di funzionamento e verifiche di taratura del sistema (per tutti i componenti HW e SW del sistema) del fornitore/fabbricante comprese le prove di funzionalità legate al sistema RIS/PACS (da fornire a cura di FUJIFILM);
- elenco completo dei software e pacchetti applicativi installati sulla macchina (da fornire a cura di FUJIFILM);
- verifiche di sicurezza elettrica CEI EN 62353 (installato permanentemente) prodotte dal fornitore/fabbricante (da fornire a cura di FUJIFILM);
- relazione sui controlli di qualità/accettazione della macchina da parte della UO Fisica Sanitaria (una volta completati) (da fornire a cura della UOC Fisica Sanitaria);
- verbale di collaudo ASL 4 Teramo sottoscritto da fornitore/fabbricante, Ing. Clinica, DEC, Responsabile Reparto, personale UO Fisica Sanitaria (una volta completata l'attività e raccolta la documentazione richiesta) (da coordinare a cura della UOSD Ing. Clinica);
- verbale di formazione del personale (una volta completato) (da fornire a cura di FUJIFILM).

I n. 2 giorni di **FORMAZIONE** previsti da contratto con l'*application specialist* sono programmati nei giorni **lunedì 25/09 e martedì 26/08**.

Ricordo al fornitore che come previsto dalla normativa tecnica vigente, anche se superfluo, che la completezza e correttezza dei documenti richiesti di propria competenza è parte integrante e fondamentale delle operazioni di collaudo e ne vincola l'esito positivo con le relative azioni conseguenti (utilizzo dello strumento, eventuali pagamenti, eccetera).

A disposizione per chiarimenti.
Cordiali saluti.

Mirco Fredducci



UOSD Ingegneria Clinica

P.O. Teramo

Lotto 2 - Piano 3

Piazza Italia, 1 - 64100 Teramo

Ing. Fiore Fabiola - tel. 0861/429853

Ing. Fredducci Mirco - tel. 0861/429822

Ing. Castagnola Melchiorre Claudio - tel. 0861/429835

e.mail: ingegneria.clinica@aslteramo.it

Le informazioni e gli allegati contenuti in questa email potrebbero essere confidenziali e riservati. Qualora non foste i destinatari, siete pregati di eliminare questo messaggio e notificare il problema immediatamente. In ogni caso, non è possibile spedire a terze parti questa email. Vi ricordiamo che la diffusione, l'utilizzo e/o la conservazione dei dati ricevuti per errore costituiscono violazione alle disposizioni del D.L. n. 196/2003 denominato "Codice in materia di protezione dei dati personali"

Da: Fredducci Mirco <mirco.fredducci@aslteramo.it>

Inviato: giovedì 20 luglio 2023 10:06

A: Direzione Sanitaria Giulianova <direzionesanitariagiulianova@aslteramo.it>; Lucidi Pressanti Gabriella <gabriella.lucidipressanti@aslteramo.it>; Di Virgilio Manuela <manuela.divirgilio@aslteramo.it>; Bottone Angelo <angelo.bottone@aslteramo.it>; Di Tommaso Carmine <carmine.ditommaso@aslteramo.it>; Di Ascenzo Roberto <roberto.diascenzo@aslteramo.it>; Esposito Bruno <bruno.esposito@aslteramo.it>; Attività Tecniche Asl Teramo <attivita.tecniche@aslteramo.it>; Filauri Pietro <pietro.filauri@aslteramo.it>; direzionea <direzione.amministrativa@aslteramo.it>; dirsan <direzione.sanitaria@aslteramo.it>

Cc: Fiore Fabiola <fabiola.fiore@aslteramo.it>; Segreteria Fisica Sanitaria <segreteriafisicasanitaria@aslteramo.it>; D'Eugenio Teresa <teresa.deugenio@aslteramo.it>; Ingegneria Clinica <ingegneria.clinica@aslteramo.it>; Chiodi Valeria <valeria.chiodi@aslteramo.it>; Di Biagio Andrea <andrea.dibiagio@aslteramo.it>; Rosica Federica <federica.rosica@aslteramo.it>; D'Ambrosio Vittorio <vittorio.dambrosio@aslteramo.it>; Segreteria Sistemi Informativi <segreteria.si@aslteramo.it>; Fidanza Luca <luca.fidanza@aslteramo.it>; Fidanza Christian <christian.fidanza@aslteramo.it>; Pomante Cesare <cesare.pomante@aslteramo.it>; Cipolletti Mauro <mauro.cipolletti@aslteramo.it>; Simone Mauri <simone.mauri@fujifilm.com>; Romualdi Pietro <pietro.romualdi@aslteramo.it>; Baratiri Maurizio <maurizio.baratiri@aslteramo.it>; Angeli Guido <guido.angeli@aslteramo.it>; Ufficio Tecnico Giulianova <ufficiotecnico.giulianova@aslteramo.it>

Oggetto: R: Cronoprogramma PNRR - TC Teramo e Giulianova + Telecomandato Giulianova - CRITICITA' Telecomandato GIULIANOVA - Variazione CRONOPROGRAMMA

Buon pomeriggio,

preso atto della problematica emersa in relazione alla presenza di **amianto nella pavimentazione della Sala Diagnostica 2** della UOC Radiodiagnostica del PO Giulianova, piano terra, Padiglione EST e delle procedure tecnico-amministrative necessarie al relativo **smaltimento**, emerge che le tempistiche di intervento per gli adeguamenti strutturali ed impiantistici del sito siano di conseguenza dilatate.

E' stato possibile con il fornitore FUJIFILM, che legge in copia e che ringrazio per la disponibilità, spostare la consegna dell'apparecchiature (e conseguenti attività) **mantenendo in ogni caso la data di collaudo e attivazione del TELECOMANDATO anteriore al prossimo 30 settembre** (*dead-line* 50% PNRR).

Come discusso e condiviso con le unità operative coinvolte nelle varie attività, riporto di seguito una sintesi della nuova programmazione per il telecomandato **FUJIFILM FDX VISIONARY - RF PREMIUM**:

- 11/09 - **CONSEGNA** telecomandato (a cura della ditta FUJIFILM)
- 12-15/09 - **INSTALLAZIONE e START-UP** (a cura della ditta FUJIFILM)
- 18-19-20/09 - **CONTROLLI di QUALITA' e PROVE di ACCETTAZIONE** (a cura della UOC Fisica Sanitaria con il supporto della ditta FUJIFILM)
- 21-22/09 - **VERIFICHE TECNICHE e COLLAUDO** (a cura della Ing. Clinica e della ditta FUJIFILM)
- 25-26/09 - **FORMAZIONE** al personale utilizzatore (a cura della ditta FUJIFILM)

In allegato troverete anche l'aggiornamento del cronoprogramma complessivo dei tre interventi in corso di esecuzione.

Restiamo a disposizione per eventuali soluzioni alternative che vorrete valutare nel caso in cui la proposta presentata risulti non percorribile per necessità organizzative e cliniche, ad oggi non emerse.

Grazie a tutti del supporto e della disponibilità.

A disposizione per chiarimenti.

Cordiali saluti.

Mirco Fredducci



Ing. Mirco Fredducci

UOSD Ingegneria Clinica

P.O. Teramo

Lotto 2 - Piano 3

Piazza Italia, 1 - 64100 Teramo

Tel.: **0861.429822**

e.mail: mirco.fredducci@aslteramo.it

ingegneria.clinica@aslteramo.it

Da: Ingegneria Clinica <ingegneria.clinica@aslteramo.it>

Inviato: giovedì 13 aprile 2023 16:22

A: Direzione Sanitaria Giulianova <direzionesanitariagiulianova@aslteramo.it>; Romualdi Pietro <pietro.romualdi@aslteramo.it>; Lucidi Pressanti Gabriella <gabriella.lucidipressanti@aslteramo.it>; Fulgenzi Giuseppe <giuseppe.fulgenzi@aslteramo.it>; Rodomonti Valentina <valentina.rodomonti@aslteramo.it>; Di Virgilio Manuela <manuela.divirgilio@aslteramo.it>; Angeli Guido <guido.angeli@aslteramo.it>; Filauri Pietro <pietro.filauri@aslteramo.it>; Bottone Angelo <angelo.bottone@aslteramo.it>; Di Tommaso Carmine <carmine.ditommaso@aslteramo.it>
Cc: Fiore Fabiola <fiola.fiore@aslteramo.it>; Segreteria Fisica Sanitaria <segreteriafisicasanitaria@aslteramo.it>; D'Eugenio Teresa <teresa.deugenio@aslteramo.it>; Chiodi Valeria <valeria.chiodi@aslteramo.it>; Di Biagio Andrea <andrea.dibiagio@aslteramo.it>; Baratiri Maurizio <maurizio.baratiri@aslteramo.it>; Rosica Federica <federica.rosica@aslteramo.it>; D'Ambrosio Vittorio <vittorio.dambrosio@aslteramo.it>; Fredducci Mirco <mirco.fredducci@aslteramo.it>; Esposito Bruno <bruno.esposito@aslteramo.it>; Attività Tecniche Asl Teramo <attivita.tecniche@aslteramo.it>; Segreteria Sistemi Informativi <segreteria.si@aslteramo.it>; Fianza Luca <luca.fianza@aslteramo.it>; Fianza Christian <christian.fianza@aslteramo.it>; Lia, Danilo (GE Healthcare) <danilo.lia@ge.com>; Simone Mauri <simone.mauri@fujifilm.com>; dirsan <direzione.sanitaria@aslteramo.it>; direzione <direzione.amministrativa@aslteramo.it>

Oggetto: Cronoprogramma PNRR - TC Teramo e Giulianova + Telecomandato Giulianova - CRONOPROGRAMMA DEFINITIVO

Buonasera a tutti.

Inoltre in allegato il cronoprogramma degli interventi di installazione delle apparecchiature di seguito riportate come condiviso e discusso con i colleghi delle UO coinvolte ed i fornitori degli apparecchi (GE HEALTHCARE e FUJIFILM che hanno approvato le date segnalate per quanto di loro competenza). In particolare ad oggi sono previsti i seguenti interventi che prevedono anche lo smontaggio di analoghi sistemi obsoleti:

- 1. TOMOGRAFO ASSIALE COMPUTERIZZATO per UOC Radiodiagnostica del PO Giulianova - Sala TAC**
 - 1.1 smontaggio del sistema TC TOSHIBA AQUILION RX Inventario ASL 0010155 matricola OFA1212029
 - 1.2 installazione TC GE HEALTHCARE REVOLUTION EVO
- 2. TOMOGRAFO ASSIALE COMPUTERIZZATO per UOC Radiodiagnostica del PO Teramo - Sala TAC 2**
 - 2.1 smontaggio del sistema TC GE HEALTHCARE CT BRIGHTSPEED ELITE SELECT Inventario ASL 0015228 matricola A5103532
 - 2.2 installazione TC GE HEALTHCARE REVOLUTION EVO
- 3. SISTEMA TELECOMANDATO DIGITALE per PRONTO SOCCORSO per UOC Radiodiagnostica del PO Giulianova - Diagnostica 2**
 - 3.1 smontaggio del sistema telecomandato GMM OPERA T30 CS Inventario ASL 0007610 matricola 006/18717/600526/02
 - 3.2 installazione TELECOMANDATO FUJIFILM FDX VISIONARY - RF PREMIUM

A disposizione per chiarimenti.
Cordiali saluti.

Mirco Fredducci



Ing. Mirco Fredducci

UOSD Ingegneria Clinica

P.O. Teramo

Lotto 2 - Piano 3

Piazza Italia, 1 – 64100 Teramo

Tel.: **0861.429822**

e.mail: mirco.fredducci@aslteramo.it

ingegneria.clinica@aslteramo.it

Le informazioni e gli allegati contenuti in questa email potrebbero essere confidenziali e riservati. Qualora non foste i destinatari, siete pregati di eliminare questo messaggio e notificarci il problema immediatamente. In ogni caso, non è possibile spedire a terze parti questa email. Vi ricordiamo che la diffusione, l'utilizzo e o la conservazione dei dati ricevuti per errore costituiscono violazione alle disposizioni del D.L. n. 196 2003 denominato "Codice in materia di protezione dei dati personali"



FUJIFILM

FUJIFILM Italia S.p.A.

C.F. 09435590154 P. - IVA 11025740157
Cap.Soc. Euro 2.580.000.00 i.v. - Numero REA MI-1292685
Soggetta all'attività di direzione e coordinamento da parte di
FUJIFILM Europe B.V.(Paesi Bassi) Socio Unico

Documento di trasporto

Destinatario Merci
RADIOLOGIA OSPEDALE MARIA S.S. DELLO SPLENDORE VIA GRAMSCI MARIA S.S. DELLO SPLENDORE 64021 GIULIANOVA IT

Esecutore Pagamento
ASL 4 TERAMO CIRCONVALLAZIONE RAGUSA 1 64100 TERAMO TE IT

Dati Documento	
N° DDT	0020081080
Data DDT	08/08/2023
Causale	VENDITA
Rifer. Interno	3220192696
Destinatario Merci	0005102684
Modalità di trasporto	Strada
Termini di consegna	CIP TERAMO
Spedizioniere	MITSAFETRANS S.R.L.
Peso Lordo	3,202.10KG
Aspetto e numero dei colli	8 Bancali



Pos.	Descrizione/Articolo	Quantità	UM
Ordine Cliente. OA_UCON-2023-882 - Del 24-02-2023 / Ns.rifer.ordine 1221183087 - Del 24-02-2023			
000010	FDX VISIONARY RF PREMIUM STITCHING 70100147263	1	Pezzo
	N. di matricola: 2302926		
000020	FDX VS RF LOT2 MAIN UNIT LEFT SIDE 70100157940	1	Pezzo
	N. di matricola: G236F0860		
000030	FDX VS-RF 2ND MONITOR EXAMINATION R 70100157735	1	Pezzo

A.U.S.L. 4 TE - P.O. GIULIANOVA
U.O.S.D. RADIOLOGIA E
RMN OSTEOARTICOLARE
Responsabile
Dr. Angelo Bottone

FUJIFILM

FUJIFILM Italia S.p.A.

C.F. 09435590154 P. - IVA 11025740157

Cap.Soc. Euro 2.580.000,00 i.v. - Numero REA MI-1292685

Soggetta all'attività di direzione e coordinamento da parte di

FUJIFILM Europe B.V.(Paesi Bassi) Socio Unico

Documento di trasporto

Destinatario Merci

RADIOLOGIA OSPEDALE MARIA S.S. DELLO
SPLENDORE
VIA GRAMSCI
MARIA S.S. DELLO SPLENDORE
64021 GIULIANOVA
IT

Esecutore Pagamento

ASL 4 TERAMO
CIRCONVALLAZIONE RAGUSA 1
64100 TERAMO TE
IT

Dati Documento

N° DDT	0020081080
Data DDT	08/08/2023
Causale	VENDITA
Rifer. Interno	3220192696
Destinatario Merci	0005102684
Modalità di trasporto	Strada
Termini di consegna	CIP TERAMO
Spedizioniere	MITSAFETRANS S.R.L.
Peso Lordo	3,202.10KG
Aspetto e numero dei colli	8 Bancali



Pos.	Descrizione/Articolo	Quantità	UM
	N. di matricola: 100089		

PNRR M6. C2 - 1.1.2. Ammodernamento
del
parco tecnologico e digitale ospedaliero
"Grandi apparecchiature Sanitarie"
Finanziato dall'Unione Europea-Next
Generation EU.
CIG: 9605859D9A
CUP: F64E22000490005
ODA CONSIP: 7122031
NSO OA_UCON-2023-882 del 24/02/2023



TAX 11/09 R 10:00

ATTENZIONE: verificare numero colli. In caso di colli mancanti o danneggiati fare riserva scritta al vettore.
L'impresa committente affida al vettore il trasporto della merce e, contestualmente, richiama e impone allo
stesso il rispetto delle leggi e delle normative in vigore in materia di sicurezza della circolazione stradale.

Data inizio trasporto	Firma vettore	Firma destinatario U.O.S.D. RADIOLOGIA E RMN OSTEOARTICOLARE Responsabile Dr. Angelo Bottone
-----------------------	---------------	--

2

AZIENDA SANITARIA LOCALE 4 TERAMO

Circ.ne Ragusa n.1

TERAMO (TE), ITALIA, CAP: 64100

C.F. e P.IVA 00115590671



http://https://www.asliteramo.it

ORDINE

RIF-ORDINE

NUMERO : OA_UCON - 2023 - 882
DEL : 24/02/2023
DATA CONSEGNA :

FORNITORE

Spett.le
 (221718) FUJIFILM ITALIA SPA
 P.I.: 11025740157

 SS n.11 Padana Superiore, 2/b
 20063 CERNUSCO SUL NAVIGLIO, MI
 Telefono : 02929741
 FAX : 02/92974417

■ **Note:** CONSEGNA PRESSO P.O. GIULIANOVA -UOSD RADIOLOGIA

-1 Telecomandato digitale di pronto soccorso APELEM SAS modello FDX Visionary-RF Premium
 -Servizio di smontaggio non conservativo delle apparecchiature

Codice	Descrizione	UM	Quantita	Prezzo Unit.	%Sc	Imponibile	%IVA
185309		NU	1,00	2 500,00	0,00	2 500,00	22,00
SPESE DI TRASPORTO PER ATTREZZATURE SANITARIE E SCIENTIFICHE					0,00		

C/ditta : -

Contratto Q - ACCORDO QUADRO

2023 - 692 - UCON

Budget di :UA_ING_CLINICA-2023-23/2

Conto 070202010600

CIG: 9605859D9A - ADESIONE ACCORDO QUADRO CONSIP PER FORNITURA DI N. 02 APPARECCHIATURE DI RADIOLOGIA TELECOMANDATI E FUNZIONALI

Cdc: CC_6925 RADIOLOGIA DIAGNOSTICA GIULIANOVA Valore 2500.00

186569		NU	1,00	141 330,00	0,00	141 330,00	22,00
TELECOMANDATO APELEM DIGITALE DI PRONTO SOCCORSO (COMPLETO DI ACCESSORI)					0,00		

C/ditta : -

Contratto Q - ACCORDO QUADRO

2023 - 692 - UCON

Budget di :UA_ING_CLINICA-2023-23/1

Conto 010102050100

CIG: 9605859D9A - ADESIONE ACCORDO QUADRO CONSIP PER FORNITURA DI N. 02 APPARECCHIATURE DI RADIOLOGIA TELECOMANDATI E FUNZIONALI

Cdc: CC_6925 RADIOLOGIA DIAGNOSTICA GIULIANOVA Q.tà 1.00

COD IVA	IVA%	IMPONIBILE	IMPOSTA
22	22.00	143 830,00	31 642,60

TOTALE IMPONIBILE

143 830,00

TOTALE IVA

31 642,60

TOTALE ORDINE

175 472,60

Luogo consegna

ORDINE : OA_UCON - 2023 - 882

L68 - P.O. GIULIANOVA
VIA ANTONIO GRAMSCI

A: Gestione Ordini <gestione.ordini@aslteramo.it>

Cc: D'Ambrosio Vittorio <vittorio.dambrosio@aslteramo.it>; Fiore Fabiola <fabiola.fiore@aslteramo.it>;
Flamminii Denise <denise.flamminii@aslteramo.it>; Inventario Beni Mobili Durevoli
<inventariobenimobilidurevoli@aslteramo.it>

Oggetto: ORDINI PNRR N. 2 TELECOMANDATI DI PRONTO SOCCORSO

Buongiorno,

in allegato i template per l'emissione di due ordini.

Il telecomandato va indicato come blocco unico e va inserita la chiave contabile PNRR nell'ordine.

Grazie mille

Valeria

I: ORDINI PNRR N. 2 TELECOMANDATI DI PRONTO SOCCORSO

Fiore Fabiola <fabiola.fiore@aslteramo.it>

ven 24/02/2023 13:15

A: Fredducci Mirco <mirco.fredducci@aslteramo.it>

📎 2 allegati (29 KB)

TEMPLATE NSO TELECOMANDATO PO GIULIANOVA.xlsx; TEMPLATE NSO TELECOMANDATO PO S OMERO.xlsx;

**Ing. Fabiola Fiore**
Dirigente Responsabile**UOSD Ingegneria Clinica**

P.O. Teramo

Lotto 2 - Piano 3

Piazza Italia, 1 - 64100 Teramo

Tel.: 0861.429853

e.mail: fabiola.fiore@aslteramo.itingegneria.clinica@aslteramo.it

Le informazioni e gli allegati contenuti in questa email potrebbero essere confidenziali e riservati. Qualora non foste i destinatari, siete pregati di eliminare questo messaggio e notificarci il problema immediatamente. In ogni caso, non è possibile spedire a terze parti questa email. Vi ricordiamo che la diffusione, l'utilizzo e o la conservazione dei dati ricevuti per errore costituiscono violazione alle disposizioni del D.L. n. 196/2003 denominato "Codice in materia di protezione dei dati personali".

Da: Gestione Ordini <gestione.ordini@aslteramo.it>**Inviato:** venerdì 24 febbraio 2023 12:49**A:** Chiodi Valeria <valeria.chiodi@aslteramo.it>**Cc:** D'Ambrosio Vittorio <vittorio.dambrosio@aslteramo.it>; Fiore Fabiola <fabiola.fiore@aslteramo.it>;

Flamminii Denise <denise.flamminii@aslteramo.it>; Inventario Beni Mobili Durevoli

<inventariobenimobilidurevoli@aslteramo.it>

Oggetto: R: ORDINI PNRR N. 2 TELECOMANDATI DI PRONTO SOCCORSO**ORDINI EMESSI**

OA_UCON	2023	882	24/02/2023	221718	FUJIFILM ITALIA SPA	Definitivo	Da validare internamente	143 830,00
OA_UCON	2023	880	24/02/2023	32054	GMS MED	Definitivo	Da validare internamente	155 000,00

CORDIALI SALUTI**LUCA MERLETTI****Da:** Chiodi Valeria <valeria.chiodi@aslteramo.it>**Inviato:** mercoledì 22 febbraio 2023 09:58

1

REGIONE ABRUZZO
AZIENDA UNITÀ SANITARIA LOCALE TERAMO

Circ.ne Ragusa 1, 64100 Teramo
C.F. 00115590671

Il Direttore Generale: Dott. Maurizio Di Giosia

Deliberazione n° 261 del 20/02/2023

U.O. proponente ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

OGGETTO: PIANO NAZIONALE DI RIPRESA E RESILIENZA -PNRR- MISSIONE 6.C2 SALUTE-AMMODERNAMENTO DEL PARCO TECNOLOGICO E DIGITALE OSPEDALIERO – ADESIONE ACCORDO QUADRO CONSIP PER LA FORNITURA DI N. 2 APPARECCHIATURE DI RADIOLOGIA-TELECOMANDATI E POLIFUNZIONALI-LOTTO 2. CIG DERIVATI: 9605859D9A E 96058538A8, ORDINATIVI DI FORNITURA: 7122031 E 7133336

Il Responsabile dell'Istruttoria
Chiodi Valeria

Il Responsabile del Procedimento
D'Ambrosio Vittorio
firmato digitalmente

Il Direttore della U.O. proponente con la sottoscrizione del presente atto, a seguito dell'istruttoria effettuata, attesta che l'atto è legittimo nella forma e nella sostanza ed è utile per il servizio pubblico.

VISTO: Il Direttore del DIPARTIMENTO AMMINISTRATIVO
Dott. Di Marzio Rossella

Il Direttore dell'U.O. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI:
Dott. D'Ambrosio Vittorio
firmato digitalmente

PARERE DEL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

Parere favorevole

Il Direttore Amministrativo

Dott. Santarelli Franco
firmato digitalmente

PARERE DEL DIRETTORE SANITARIO

Parere favorevole

Il Direttore Sanitario

Dott. Brucchi Maurizio
firmato digitalmente

REGIONE ABRUZZO
AZIENDA SANITARIA LOCALE TERAMO
Circ.ne Ragusa 1, 64100 Teramo
C.F. 00115590671

Direttore Generale: Dott. Maurizio Di Giosia

OGGETTO: piano nazionale di ripresa e resilienza -PNRR- missione 6.c2 salute-ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero – adesione accordo quadro consip per la fornitura di n. 2 apparecchiature di radiologia-telecomandati e polifunzionali-lotto 2. cig derivati: 9605859D9A e 96058538A8, ordinativi di fornitura: 7122031 e 7133336

IL DIRETTORE DELLA U.O.C. ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI dott. Vittorio D'Ambrosio

Premesso che il Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR), denominato "Italia Domani" affronta tra l'altro, in maniera sinergica gli aspetti critici che involgono il bene Salute del nostro paese, sia sotto l'aspetto delle riforme che degli investimenti ed in particolare la missione 6 del PNRR – salute, alla componente n. 2, articolata come appresso: *innovazione, ricerca e digitalizzazione del servizio sanitario nazionale: le misure incluse in questa componente consentiranno il rinnovamento e l'ammodernamento delle strutture tecnologiche e digitali esistenti, il completamento e la diffusione del Fascicolo Sanitario Elettronico (FSE), una migliore capacità di erogazione e monitoraggio dei Livelli Essenziali di Assistenza (LEA) attraverso più efficaci sistemi informativi;*

Vista la deliberazione di Giunta Regionale n. 263 del 24.05.2022 avente ad oggetto "Preso d'atto ed approvazione del Piano Operativo Regionale, dello schema di Contratto Istituzionale di Sviluppo (C.I.S.), di cui al Decreto del Ministero della Salute 5 aprile 2022 ed ulteriori disposizioni", con la quale è stato approvato il Piano Operativo Regionale Missione 6 Salute comprendente gli *action plan* per ciascuna linea di intervento;

Dato atto che a seguito di indicazioni regionali in merito alle attività necessarie per dare attuazione ai suindicati investimenti, con deliberazione n. 0125 del 24/01/2022, modificata con deliberazione n. 702 del 08/04/2022, questa azienda ha provveduto ad approvare il Piano di Organizzazione Territoriale e a nominare i R.U.P. per le diverse linee di intervento;

Considerato che gli interventi sono previsti nella Programmazione Biennale degli acquisiti di beni e servizi approvato con deliberazione n. 1082 del 07/06/2022, con numero di intervento CUI: F00115590671202200011;

Viste le schede di intervento sul portale AGENAS, validate dall'organo competente della Regione Abruzzo in data 06/05/2022, relativamente all'Ammodernamento del Parco Tecnologico e Digitale Ospedaliero (grandi apparecchiature), tra le quali sono comprese anche quelle riferite a due apparecchiature radiologiche telecomandate digitali di pronto soccorso da destinare rispettivamente alla UOC di Radiologia del PO di Giulianova e al Pronto Soccorso del PO di S. Omero (allegato n. 1);

Dato atto che sul portale degli Acquisti in rete P.A., nell'ambito delle iniziative connesse al finanziamento PNRR, risulta attivo l'accordo quadro per la fornitura di Apparecchiature di Radiologia-Telecomandati e Polifunzionali, servizi connessi, dispositivi e servizi opzionali per le Pubbliche Amministrazioni (lotto 2);

Dato atto che dalla Guida all'accordo quadro, la scelta del fornitore per l'affidamento dell'appalto specifico deve avvenire secondo il criterio di priorità del posizionamento nella graduatoria di merito, fino ad esaurimento del massimale;

Considerato che

- 1) risultano essersi posizionati utilmente in graduatoria i seguenti operatori economici:

REGIONE ABRUZZO
AZIENDA SANITARIA LOCALE TERAMO
 Circ.ne Ragusa 1, 64100 Teramo
 C.F. 00115590671

Direttore Generale: Dott. Maurizio Di Giosia

Aggiudicatario	Fornitore	Modello	Massimale
Primo	General Medical Merate S.p.A.	Sistema Opera Swing	54
Secondo	Fujifilm Italia S.p.A.	FDX Visionary-RF Premium (Apelem SAS)	34
Terzo	Siemens Healthcare S.r.l.	Multitom Rax	26
Quarto	Assing S.p.A.	Helios DRF	21
Quinto	GMS MED S.r.l.	Sirevix vers. PF1	18
Sesto	Italray S.r.l.	Clinodigit Omega	
Settimo	Althea Italia S.p.A.	Levia (Primax International)	

- 2) in esito alle interlocuzioni con il Direttore del Dipartimento dei servizi, i sanitari utilizzatori e la UOC Fisica Sanitaria (agli atti), si è proceduto all'emissione degli ordinativi di fornitura sul portale acquistinretepa.it secondo l'ordine di priorità stabilito dall'accordo quadro con i seguenti esiti:
- General Medical Merate spa: ordini rifiutati per esaurimento del massimale
 - Fujifilm Italia spa: ordine apparecchio per P.O. Giulianova: accettato (n. 7122031 del 23/01/2023) – ordine per apparecchio P.O. S. Omero rifiutato per esaurimento del massimale
 - Siemens Healthcare srl: massimale esaurito
 - Assing spa: massimale esaurito
 - GMS MED srl: ordine apparecchio P.O. S. omero accettato (n. 7133336 del 30/01/2023)

Dato atto delle configurazioni delle apparecchiature come di seguito riportate:

Ordine 7122031- fornitore FUJIFILM Italia Spa- destinato alla UOC Radiologia del PO di Giulianova- CIG 9605859D9A - CUP F64E22000490005			
Oggetto	Numero pezzi	Prezzo unitario iva esclusa	Prezzo unitario iva compresa
Telecomandato APELEM SAS modello FDX Visionary-RF Premium	1	€ 139.000,00	€ 169.580,00
Servizio di smontaggio non conservativo delle apparecchiature	1	€ 2.500,00	€ 3.050,00
Stitching per le immagini di lungo formato Apelem SAS Modello ADAM	1	€ 1.800,00	€ 2.196,00
Secondo monitor per esami sala. EIZO modello MX194	1	€ 530,00	€ 646,60
TOTALE			€ 175.472,60
Ordine 7133336- fornitore GMS MED- destinato al Pronto Soccorso del PO di S. Omero - CIG 96058538A8 - CUP F29J22001130005			
Oggetto	Numero pezzi	Prezzo unitario iva esclusa	Prezzo unitario iva compresa
Telecomandato modello SIREVIX vers. PF1	1	€ 148.000,00	€ 180.560,00
Secondo monitor per esami sala. EIZO modello MS236WT-BK	1	€ 2.000,00	€ 2.440,00
Stitching per le immagini di lungo formato DIGITEC Modello SW STITCHING	1	€ 2.500,00	€ 3.050,00
Servizio di smontaggio non conservativo delle apparecchiature	1	€ 2.500,00	€ 3.050,00

REGIONE ABRUZZO
AZIENDA SANITARIA LOCALE TERAMO
Circ.ne Ragusa 1, 64100 Teramo
C.F. 00115590671

Direttore Generale: Dott. Maurizio Di Giosia

	TOTALE	€ 189.100,00
--	---------------	---------------------

Visti:

1. l'art. 1 comma 449 della L. 296/2006, secondo cui le amministrazioni pubbliche di cui sopra possono ricorrere alle convenzioni CONSIP ovvero ne utilizzano i parametri prezzo-qualità come limiti massimi per la stipulazione di contratti;
2. l'art. 15, comma 13, lett. d) del D.L. 95/2012 convertito con legge n. 135/2012 ai sensi del quale: "gli enti del S.S.N. ... omissis ... utilizzano, per l'acquisto di beni e servizi relativi alle categorie merceologiche presenti nella piattaforma CONSIP, gli strumenti di acquisto e negoziazione telematici messi a disposizione da CONSIP;

Ritenuto pertanto di:

1. affidare, ai sensi e per gli effetti dell'art. 32, comma 2 del D.Lgs. 18 aprile 2016 n. 50, attraverso l'adesione all'accordo quadro denominato "Apparecchiature di Radiologia-Telecomandati e Polifunzionali, servizi connessi, dispositivi e servizi opzionali per le Pubbliche Amministrazioni (lotto 2)", all'operatore economico **FUJIFILM Italia Spa** (partita iva11025740157), la fornitura di n. 1 Telecomandato digitale di pronto soccorso da destinare alla UOC di Radiologia del PO di Giulianova e all'operatore economico **GMS MED** (partita iva 10795130961) la fornitura di n. 1 Telecomandato digitale di pronto soccorso da destinare al Pronto Soccorso del PO di S. Omero, come da ordini di fornitura allegati al presente atto (allegato 2);
2. provvedere all'assunzione delle autorizzazioni di spesa per un importo complessivo pari ad € 364.572,60 iva inclusa, come da prospetto finanziario in calce;
3. nominare come Direttore dell'esecuzione del contratto l'ing. Fabiola Fiore, Dirigente della UOSD Ingegneria Clinica e in qualità di assistente al DEC l'ing. Claudio Melchiorre Castagnola;
4. rendere il presente atto immediatamente esecutivo al fine di dare seguito con immediatezza ai successivi adempimenti;

Evidenziato che l'istruttore, con la sottoscrizione della proposta di cui al presente atto, dichiara, sotto la propria responsabilità ad ai sensi e agli effetti degli artt. 47 e 76 del D.P.R. 28.12.2000 n.445, che in relazione alla presente procedura non si trovano in condizioni di incompatibilità ed inconferibilità di cui all'art. 35 bis del D. Lgs. n.165/2001 e di astensione di cui all'art. 51 codice di procedura civile, né sussistono conflitti di interesse di cui all'art. 6 bis della Legge n. 241/1990 ed agli artt. 6, 7 e 14 del DPR n. 62/2013 e del codice aziendale di comportamento,

PROPONE

per le motivazioni espresse in premessa, che si intendono integralmente richiamate, di

Affidare, ai sensi e per gli effetti dell'art. 32, comma 2 del D.Lgs. 18 aprile 2016 n. 50, attraverso l'adesione all'accordo quadro denominato "Apparecchiature di Radiologia-Telecomandati e Polifunzionali, servizi connessi, dispositivi e servizi opzionali per le Pubbliche Amministrazioni (lotto 2)", all'operatore economico **FUJIFILM Italia Spa** (partita iva11025740157), la fornitura di n. 1 Telecomandato digitale di pronto soccorso da destinare alla UOC di Radiologia del PO di Giulianova e all'operatore economico **GMS MED** (partita iva 10795130961) la fornitura di n. 1 Telecomandato digitale di pronto soccorso da destinare al Pronto Soccorso del PO di S. Omero;

Provvedere all'assunzione delle autorizzazioni di spesa necessarie all'emissione degli ordini NSO per un complessivo pari ad € 364.572,60 iva inclusa, come da prospetto finanziario in calce

Nominare, come Direttore dell'esecuzione del contratto l'ing. Fabiola Fiore, Dirigente della UOSD Ingegneria Clinica e in qualità di assistente al DEC l'ing. Claudio Melchiorre Castagnola;

Dichiarare il presente atto immediatamente esecutivo in ragione di quanto sopra riportato.

IL DIRETTORE GENERALE

REGIONE ABRUZZO
AZIENDA SANITARIA LOCALE TERAMO
Circ.ne Ragusa 1, 64100 Teramo
C.F. 00115590671

Direttore Generale: Dott. Maurizio Di Giosia

Preso atto:

- che il Dirigente proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, ha attestato che lo stesso, a seguito dell'istruttoria effettuata, è, nella forma e nella sostanza, legittimo ed utile per il servizio pubblico, ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 1 della legge 20/94 e successive modifiche;
- che sono stati acquisiti i pareri del Direttore Sanitario e del Direttore Amministrativo come riportati nel frontespizio

DELIBERA

di approvare e far propria la proposta di cui trattasi che qui si intende integralmente riportata.

IL DIRETTORE GENERALE
Dott. Maurizio Di Giosia
Firmato digitalmente

REGIONE ABRUZZO
AZIENDA SANITARIA LOCALE TERAMO
Circ.ne Ragusa 1, 64100 Teramo
C.F. 00115590671

Direttore Generale: Dott. Maurizio Di Giosia

U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi

FUJIFILM ITALIA SPA

P.O. GIULIANOVA -UOSD RADIOLOGIA -CIG 9605859D9A

Spesa anno 2023 € 172.422,60 sottoconto 010102050100 **Aut: UA_ING_CLINIC/2023/23/1**

Spesa anno 2023 € 3.050,00 sottoconto 070202010600 **Aut: UA_ING_CLINIC /2023/23/2**

GMS MED

P.O. S. OMERO – PRONTO SOCCORSO- CIG 96058538A8

Spesa anno 2023 € 185.950,00 sottoconto 010102050100 **Aut: UA_ING_CLINIC/2023/23/3**

Spesa anno 2023 € 3.050,0 sottoconto 070202010600 **Aut: UA_ING_CLINIC /2023/23/4**

Fonte di finanziamento: **PNRR**

Il Dirigente dell'U.O.C. proponente

dott. Vittorio D'Ambrosio

firmato digitalmente

U.O.C. Attività Economiche e Finanziarie

Si attesta la **REGOLARITÀ CONTABILE** della presente spesa.

Il Contabile

Il Dirigente

firmato digitalmente



PNRR – MISSIONE 6 SALUTE

M6.C2 – 1.1.2. Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero (Grandi apparecchiature Sanitarie)

SCHEDA GRANDE APPARECCHIATURA 15

M6.C2 – 1.1.2. Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero (Grandi apparecchiature Sanitarie)

Sez. I - IDENTIFICAZIONE DELL'INTERVENTO

Titolo*	Telecomandi digitali per esami di pronto soccorso
CUP*	F84E22000490005
Data apertura CUP*	03/03/2022
Descrizione apparecchiatura*	SISTEMI RADIOLOGICI FISSI
Importo complessivo intervento - (Nota: l'importo complessivo intervento dovrà corrispondere all'importo generale di progetto del Quadro Economico)*	307709
Presidio* - Inserire il codice NSIS e descrizione del presidio (utilizzare il come separatore; es. 120267#Ospedale Sandro Pertini)	130015#PO GIULIANOVA
Unità operativa di destinazione*	UOC RADIOLOGIA PO GIULIANOVA
Modalità attuative dell'intervento*	Acquisizione tramite procedura centralizzata Consip
Data attivazione (sono ammesse procedure avviate dopo la data del 01 Febbraio 2020)*	

Sez. II - DESCRIZIONE E CARATTERISTICHE DELL'INTERVENTO - TIPOLOGIA DI INTERVENTO

Presidio*	130015#PO GIULIANOVA
Unità operativa*	UOC RADIOLOGIA PO GIULIANOVA
Tipologia*	SISTEMI RADIOLOGICI FISSI
Marca*	QMM
Modello*	OPERA T30CS
Numero matricola*	007810
Anno di collaudo*	2009
Data di eventuale messa in fuori uso*	31/12/2022
Contratto di manutenzione attivo (Nota: il contratto di manutenzione è da riferirsi all'apparecchiatura oggetto di sostituzione)*	Si
Data scadenza contratto manutenzione*	31/12/2022

Sez. II - DESCRIZIONE E CARATTERISTICHE DELL'INTERVENTO - DICHIARAZIONE DI COERENZA DELL'INTERVENTO CON GLI OBIETTIVI GENERALI DEL PNRR

Il Soggetto richiedente dichiara sotto la propria responsabilità: di garantire che, ai sensi dell'art. 9 del Regolamento (UE) 241/2021, in conformità con quanto indicato dalla circolare del MEF n.33 del 31.12.2021, recante chiarimenti in merito a "Addizionalità, finanziamento complementare e obbligo di assenza del c.d. doppio finanziamento", in caso di progetti di investimento sostenuti da altri programmi e strumenti dell'Unione, il sostegno fornito nell'ambito del dispositivo per la ripresa e la resilienza (RRF) non copre lo stesso costo; che la realizzazione delle attività progettuali prevede di non arrecare un danno significativo agli obiettivi ambientali, ai sensi dell'articolo 17 del Regolamento (UE) 2020/652; che la realizzazione delle attività progettuali è coerente con i principi e gli obblighi specifici del PNRR relativamente al principio del "Do No Significant Harm" (DNSH) e, ove applicabili, ai principi del Tagging clima e digitale, della parità di genere (Gender Equality), della protezione e valorizzazione dei giovani e del superamento dei divari territoriali; che l'attuazione del progetto prevede il rispetto delle norme comunitarie e nazionali applicabili, ivi incluse quelle in materia di trasparenza, uguaglianza di genere e pari opportunità e tutela del diversamente abili; che l'attuazione del progetto prevede il rispetto della normativa europea e nazionale applicabile, con particolare riferimento ai principi di parità di trattamento, non discriminazione, trasparenza, proporzionalità e pubblicità; che adotterà misure adeguate volte a rispettare il principio di sana gestione finanziaria secondo quanto disciplinato nel Regolamento finanziario (UE, Euratom) 2018/1046 e nell'art. 22 del Regolamento (UE) 2021/241. In particolare in materia di prevenzione dei conflitti di interessi, delle frodi, della corruzione e di recupero e restituzione dei fondi che sono stati indebitamente assegnati; di disporre delle competenze, risorse e qualifiche professionali, sia tecniche che amministrative, necessarie per portare a termine il progetto e assicurare il raggiungimento di eventuali milestone e target associati; di aver considerato e valutato tutte le condizioni che possono incidere sull'ottenimento e utilizzo del finanziamento a valere sulle risorse dell'investimento M6.C2 – 1.1.2. Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero (Grandi apparecchiature Sanitarie) e di averne tenuto conto al fine dell'elaborazione della proposta progettuale; di essere a conoscenza che

Accetto



PNRR – MISSIONE 6 SALUTE

M6.C2 – 1.1.2. Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero (Grandi apparecchiature Sanitarie)

L'Amministrazione centrale responsabile di intervento si riserva il diritto di procedere d'ufficio a verifiche, anche a campione, in ordine alla veridicità delle dichiarazioni rilasciate in sede di domanda di finanziamento e/o, comunque, nel corso della procedura, ai sensi e per gli effetti della normativa vigente.

Sez. II - DESCRIZIONE E CARATTERISTICHE DELL'INTERVENTO - DICHIARAZIONE DI COERENZA DELL'INTERVENTO CON GLI OBIETTIVI SPECIFICI DELLA MISSIONE DELL'INTERVENTO

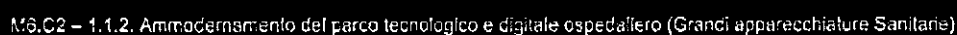
Il Soggetto richiedente dichiara sotto la propria responsabilità, che l'intervento mira alla sostituzione di tecnologie obsolete o fuori uso (velustà maggiore di 5 anni), concorrendo al raggiungimento del fabbisogno complessivo di nuove grandi apparecchiature sanitarie individuate in 3133 unità da acquistare, di cui 340 TAC a 128 strati, 190 RMN a 1,5 T, 81 acceleratori lineari, 937 sistemi radiologici fissi, 193 angiografi, 82 gamma camera, 53 gamma camera/TAC, 34 PET/TAC, 295 mammografi e 928 ecotomografi	Accetto
--	---------

Sez. II - DESCRIZIONE E CARATTERISTICHE DELL'INTERVENTO - INQUADRAMENTO PROGRAMMATICO

L'intervento è coerente con i Documenti di Programmazione Regionale e/o gli strumenti di pianificazione del singolo Soggetto richiedente?	No
Specificare in quali documenti è stato inserito	
Chiedere come e in quali tempi si intenda implementare l'inserimento nei documenti di programmazione	PROGRAMMAZIONE 2022/2023
È necessario modificare e/o integrare i Documenti di Programmazione Regionale e/o gli strumenti di pianificazione del singolo Soggetto richiedente?	Sì
Indicare quali ed in quali tempi si intenda eseguire l'integrazione	2022/2023

Sez. II - DESCRIZIONE E CARATTERISTICHE DELL'INTERVENTO - ASPETTI GIURIDICO/AMMINISTRATIVI RELATIVI ALLA APPALTABILITÀ DELL'INTERVENTO

L'intervento ha ad oggetto beni già acquistati dopo il 1° febbraio 2020 dal Soggetto Richiedente?	No
Presidio*	
Unità operativa*	
Tipologia*	
Marca*	
Modello*	
Numero matricola*	
Data acquisto*	
Atto attestante l'acquisto* (NOTA: inserire il numero di delibera di spesa)	
Allegare la documentazione relativa alla delibera d'impegno di spesa	
Data collaudo	
Certificato di collaudo (NOTA: inserire gli estremi della documentazione)	
Allegare la documentazione relativa al certificato di collaudo	



Cronoprogramma

2026



PNRR – MISSIONE 6 SALUTE

M6.C2 – 1.1.2. Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero (Grandi apparecchiature Sanitarie)

Sez. II - DESCRIZIONE E CARATTERISTICHE DELL'INTERVENTO - QUADRO DEL FABBISOGNO DI SPESA DELL'AZIENDA

A) APPARECCHIATURE	247709
A.1) Importo fornitura	247709
A.2) Importo accessori opzionali	
A.3) Oneri sicurezza non soggetti a ribasso	
A.4) Eventuale smontaggio e smaltimento apparecchiatura da sostituire	
B) LAVORI	60000
B.1) Eventuali lavori propedeutici all'installazione (nell'eventualità non si disponga del dato compilare il campo a "0")	60000
B.2) Oneri sicurezza non soggetti a ribasso	
C) Somme C	
C.1) Imprevisti	
C.2) Accantonamenti	
C.2.a) Art.113, d.lgs. 50/2016 (incentivo funzioni tecniche interne esclusa la quota del 20% per beni strumentali)	
C.2.b) Spese per commissioni giudicatrici (IVA inclusa)	
C.2.c) Spese per pubblicità e notifiche (ANAC)	
D) IVA totale	
D.1.a) IVA su lavori e imprevisti	
D.1.b) IVA su apparecchiature	
TOTALE GENERALE PROGETTO A+B+C (Inclusa IVA)	307709

Il Soggetto richiedente con la presentazione della presente Scheda attesta la congruità degli importi	Accetta
---	---------

Sez. III - DATI ECONOMICI, FINANZIARI - FONTI DI FINANZIAMENTO DEL PROGETTO

IMPORTO COMPLESSIVO INVESTIMENTO - (Nota: l'importo sarà automaticamente visualizzato in base a quanto imputato nel QUADRO DEL FABBISOGNO DI SPESA DELL'AZIENDA)	307709
FINANZIAMENTO PNRR	307709
Ulteriori fonti di finanziamento?	No
Il Soggetto richiedente dichiara sotto la propria responsabilità che, ai sensi dell'art. 9 del Regolamento (EU) 241/2021, in conformità con quanto indicato dalla circolare del MEF n.33 del 31.12.2021, recante chiarimenti in merito a "Addizionalità, finanziamento complementare e obbligo di assenza del c.d. doppio finanziamento", il sostegno fornito nell'ambito del dispositivo per la ripresa e la resilienza (RRF) in aggiunta al sostegno fornito nell'ambito di altri programmi e strumenti dell'Unione non copre lo stesso costo.	
Indicare le fonti e i rispettivi importi delle eventuali fonti di finanziamento ulteriori rispetto al budget assegnato a valore sul PNRR/FC (indicare la fonte e l'importo in euro separati da #):	



PNRR – MISSIONE 6 SALUTE

M6.C2 – 1.1.2. Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero (Grandi apparecchiature Sanitarie)

Sez. III - DATI ECONOMICI, FINANZIARI - CRONOPROGRAMMA FINANZIARIO

L'acquisto è in corso?	No
Spesa prevista nell'anno 2020	
Spesa prevista nell'anno 2021	
Spesa prevista nell'anno 2022	307709
Spesa prevista nell'anno 2023	0
Spesa prevista nell'anno 2024	0

RUP

Firmato da
Vittorio D'ambrosio
TERAMO - RUP: D'AMBROSIO VITTORIO
il 04/05/22 17:06:59

Validatore

Firmato da
Camillo Odio
Regione ABRUZZO
il 06/05/22 13:44:50



PNRR – MISSIONE 6 SALUTE

M6.C2 – 1.1.2. Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero (Grandi apparecchiature Sanitarie)

SCHEDA GRANDE APPARECCHIATURA 9

M6.C2 – 1.1.2. Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero (Grandi apparecchiature Sanitarie)

Sez. I - IDENTIFICAZIONE DELL'INTERVENTO	
TITOLO*	TELECOMANDATO PER ESAMI DI PRONTO SOCCORSO
CUP*	F29J22001130005
Data apertura CUP*	18/02/2022
Descrizione apparecchiatura*	SISTEMI RADIOLOGICI FISSI
Importo complessivo intervento - (Nota: l'importo complessivo intervento dovrà corrispondere all'importo generale di progetto del Quadro Economico)*	357700
Presidio* - Inserire il codice NSIS e descrizione del presidio (utilizzare il codice separatore; es. 120267#Ospedale Sandro Pertini)	130017#PO S. OMERO
Unità operativa di destinazione*	PRONTO SOCCORSO PO S. OMERO
Modalità attuativa dell'intervento*	Acquisizione tramite procedura centralizzata Consip
Data attivazione (sono ammesse procedure avviate dopo la data del 01 Febbraio 2020)*	

Sez. II - DESCRIZIONE E CARATTERISTICHE DELL'INTERVENTO - TIPOLOGIA DI INTERVENTO	
Presidio*	130017#PO S. OMERO
Unità operativa*	UOSO RADIOLOGIA DIAGNOSTICA
Tipologia*	SISTEMI RADIOLOGICI FISSI
Marcia*	GE HEALTHCARE
Modello*	AL D1 F
Numero matricola*	4846-D5103505
Anno di collaudo*	2005
Data di eventuale messa in fuori uso*	31/12/2022
Contratto di manutenzione attivo (Nota: il contratto di manutenzione è da riferirsi all'apparecchiatura oggetto di sostituzione)*	Si
Data scadenza contratto manutenzione*	31/12/2022

Sez. II - DESCRIZIONE E CARATTERISTICHE DELL'INTERVENTO - DICHIARAZIONE DI COERENZA DELL'INTERVENTO CON GLI OBIETTIVI GENERALI DEL PNRR

<p>Il Soggetto richiedente dichiara sotto la propria responsabilità: di garantire che, ai sensi dell'art. 9 del Regolamento (UE) 241/2021, in conformità con quanto indicato dalla circolare del MEF n.33 del 31.12.2021, recante chiarimenti in merito a "Addizionalità, finanziamento complementare e obbligo di assenza del c.d. doppio finanziamento", in caso di progetti di investimento sostenuti da altri programmi e strumenti dell'Unione, il sostegno fornito nell'ambito del dispositivo per la ripresa e la resilienza (RRF) non copre lo stesso costo; che la realizzazione delle attività progettuali prevede di non arrecare un danno significativo agli obiettivi ambientali, ai sensi dell'articolo 17 del Regolamento (UE) 2020/852; che la realizzazione delle attività progettuali è coerente con i principi e gli obblighi specifici del PNRR relativamente al principio del "Do No Significant Harm" (DNSH) e, ove applicabili, ai principi del Tagging clima e digitale, della parità di genere (Gender Equality), della protezione e valorizzazione dei giovani e del superamento dei divari territoriali; che l'attuazione del progetto prevede il rispetto delle norme comunitarie e nazionali applicabili, ivi incluse quelle in materia di trasparenza, uguaglianza di genere e pari opportunità e tutela del diversamente abili; che l'attuazione del progetto prevede il rispetto della normativa europea e nazionale applicabile, con particolare riferimento ai principi di parità di trattamento, non discriminazione, trasparenza, proporzionalità e pubblicità; che adotterà misure adeguate volte a rispettare il principio di sana gestione finanziaria secondo quanto disciplinato nel Regolamento finanziario (UE, Euratom) 2018/1046 e nell'art. 22 del Regolamento (UE) 2021/241, in particolare in materia di prevenzione dei conflitti di interessi, della frode, della corruzione e di recupero e restituzione dei fondi che sono stati indebitamente assegnati; di disporre delle competenze, risorse e qualifiche professionali, sia tecniche che amministrative, necessarie per portare a termine il progetto e assicurare il raggiungimento di eventuali milestone e target associati; di aver considerato e valutato tutte le condizioni che possono incidere sull'ottenimento e utilizzo del finanziamento a valere sulle risorse dell'investimento M6.C2 – 1.1.2. Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero (Grandi apparecchiature Sanitarie) e di averne tenuto conto ai fini dell'elaborazione della proposta progettuale; di essere a conoscenza che</p>	Accetto
--	---------



PNRR – MISSIONE 6 SALUTE

M5.C2 – 1.1.2. Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero (Grandi apparecchiature Sanitarie)

L'Amministrazione centrale responsabile di intervento si riserva il diritto di procedere d'ufficio a verifiche, anche a campione, in ordine alla veridicità delle dichiarazioni rilasciate in sede di domanda di finanziamento e/o, comunque, nel corso della procedura, ai sensi e per gli effetti della normativa vigente.

Sez. II - DESCRIZIONE E CARATTERISTICHE DELL'INTERVENTO - DICHIARAZIONE DI COERENZA DELL'INTERVENTO CON GLI OBIETTIVI SPECIFICI DELLA MISSIONE DELL'INTERVENTO

Il Soggetto richiedente dichiara sotto la propria responsabilità: Che l'intervento mira alla sostituzione di tecnologie obsolete o fuori uso (vetustà maggiore di 5 anni), concorrendo al raggiungimento del fabbisogno complessivo di nuove grandi apparecchiature sanitarie individuato in 3133 unità da acquistare, di cui 340 TAC a 128 strati, 190 RMN a 1.5 T, 81 acceleratori lineari, 937 sistemi radiologici fissi, 193 angiografi, 82 gamma camera, 53 gamma camera/TAC, 34 PET/TAC, 295 mammografi e 928 scintigrafici

Accetto

Sez. II - DESCRIZIONE E CARATTERISTICHE DELL'INTERVENTO - INQUADRAMENTO PROGRAMMATICO

L'intervento è coerente con i Documenti di Programmazione Regionale e/o gli strumenti di pianificazione del singolo Soggetto richiedente?*	No
Specificare in quali documenti è stato inserito	
Chiarire come e in quali tempi si intende implementare l'inserimento nei documenti di programmazione	PROGRAMMAZIONE BIENNALE 2022/2023
È necessario modificare e/o integrare i Documenti di Programmazione Regionale e/o gli strumenti di pianificazione del singolo Soggetto richiedente?*	Sì
Indicare quali ed in quali tempi si intende eseguire l'integrazione	2022/2023

Sez. II - DESCRIZIONE E CARATTERISTICHE DELL'INTERVENTO - ASPETTI GIURIDICO/AMMINISTRATIVI RELATIVI ALLA APPALTABILITÀ DELL'INTERVENTO

L'intervento ha ad oggetto beni già acquistati dopo il 1° febbraio 2020 dal Soggetto Richiedente?*	No
Presidio*	
Unità operativa*	
Tipologia*	
Marc*	
Modello*	
Numero matricola*	
Data acquisto*	
Atto attestante l'acquisto* (NOTA: inserire il numero di delibera di spesa)	
Allegare la documentazione relativa alla delibera d'impegno di spesa	
Data collaudo	
Certificato di collaudo (NOTA: inserire gli estremi della documentazione)	
Allegare la documentazione relativa al certificato di collaudo	



PNRR – MISSIONE 6 SALUTE

M6.C2 – 1.1.2. Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero (Grandi apparecchiature Sanitarie)

Gantt interattivo

Cronoprogramma

2022 2023 2024 2025 2026

Visualizza il cronoprogramma di dettaglio per la voce di spesa selezionata

Approvazione del contratto di sviluppo
istituzionale



Pubblicazione delle gare d'appalto e co...

Grande attrezzatura sanitaria operativa
(3100)





PNRR – MISSIONE 6 SALUTE

M6.C2 – 1.1.2, Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero (Grandi apparecchiature Sanitarie)

Sez. II - DESCRIZIONE E CARATTERISTICHE DELL'INTERVENTO - QUADRO DEL FABBISOGNO DI SPESA DELL'AZIENDA

A) APPARECCHIATURE	247700
A.1) Importo fornitura	247700
A.2) Importo accessori opzionali	
A.3) Oneri sicurezza non soggetti a ribasso	
A.4) Eventuale smontaggio e smaltimento apparecchiatura da sostituire	
B) LAVORI	110000
B.1) Eventuali lavori propedeutici all'installazione (nell'eventualità non si disponga del dato compilare il campo a "0")	110000
B.2) Oneri sicurezza non soggetti a ribasso	
C) Somme C	
C.1) Imprevisti	
C.2) Accantonamenti	
C.2.a) Art. 113, d.lgs. 50/2016 (incentivo funzioni tecniche interne esclusa la quota del 20% per beni strumentali)	
C.2.b) Spese per commissioni giudicatrici (IVA inclusa)	
C.2.c) Spese per pubblicità e notifiche (ANAC)	
D) IVA totale	
D.1.a) IVA su lavori e imprevisti	
D.1.b) IVA su apparecchiature	
TOTALE GENERALE PROGETTO A+B+C (inclusa IVA)	357700

Il Soggetto richiedente con la presentazione della presente Scheda attesta la congruità degli importi	Accetto
---	---------

Sez. III - DATI ECONOMICI, FINANZIARI - FONTI DI FINANZIAMENTO DEL PROGETTO

IMPORTO COMPLESSIVO INVESTIMENTO - (Nota: l'importo sarà automaticamente visualizzato in base a quanto imputato nel QUADRO DEL FABBISOGNO DI SPESA DELL'AZIENDA)	357700
FINANZIAMENTO PNRR	357700
Ulteriori fonti di finanziamento?	No
Il Soggetto richiedente dichiara sotto la propria responsabilità che, ai sensi dell'art. 9 del Regolamento (EU) 241/2021, in conformità con quanto indicato dalla circolare del MEF n.33 del 31.12.2021, recante chiarimenti in merito a "Addizionalità, finanziamento complementare e obbligo di assenza del c.d. doppio finanziamento", il sostegno fornito nell'ambito del dispositivo per la ripresa e la resilienza (RRF) in aggiunta al sostegno fornito nell'ambito di altri programmi e strumenti dell'Unione non copre lo stesso costo.	
Indicare le fonti e i rispettivi importi delle eventuali fonti di finanziamento ulteriori rispetto al budget assegnato a valere sul PNRR/FC (indicare la fonte e l'importo in euro separati da #):	

ORDINE DIRETTO DI ACQUISTO	
Nr. Identificativo Ordine	7122031
Descrizione Ordine	ASL TERAMO PNRR: TELECOMANDATO PRONTO SOCCORSO S.O. GIULIANOVA
Strumento d'acquisto	Accordi Quadro
CIG	8065859D9A
CUP	non inserito
Bando	Apparecchiature di Radiologia – Telecomandati e Polifunzionali
Categoria(Lotto)	Lotto 2 - Telecomandati per esami di Pronto Soccorso
Data Creazione Ordine	23/01/2023
Validità Documento d'Ordine (gg solari)	nessuna scadenza / nessun limite
Data Limite invio Ordine firmato digitalmente	nessuna scadenza / nessun limite
AMMINISTRAZIONE CONTRAENTE	
Nome Ente	ASL 4 TERAMO
Codice Fiscale Ente	00115590671
Nome Ufficio	ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI
Indirizzo Ufficio	CIRCONVALLAZIONE RAGUSA, 1, 64100 - TERAMO (TE)
Telefono / FAX ufficio	0861420290/0861420292
IPA - Codice univoco ufficio per Fatturazione elettronica	UFPL0H
Punto Ordinante	
Email Punto Ordinante	VITTORIO.DAMBROSIO@ASLTERAMO.IT
Partita IVA Intestatario Fattura	00115590671
Ordine istruito da	MARIA TERESA D'EUGENIO
FORNITORE CONTRAENTE	
Ragione Sociale	FUJIFILM ITALIA SPA
Partita IVA Impresa	11025740157
Codice Fiscale Impresa	09435590154
Indirizzo Sede Legale	S.S. 11 PADANA SUPERIORE N 2 B - 20063 - CERNUSCO SUL NAVIGLIO(MI)
Telefono / Fax	02929741/0292974417
PEC Registro Imprese	UFFICIOGARE@PEC.FUJIFILM.IT
Tipologia Impresa	ALTRO (COOPERATIVA SOCIALE, FONDAZIONE, ...)
Numero di Iscrizione al Registro Imprese / Nome e Nr iscrizione Albo Professionale	09435590154
Data di iscrizione Registro Imprese / Albo Professionale	19/02/1996
Provincia sede Registro Imprese / Albo Professionale	MI
INAIL: Codice Ditta / Sede di Competenza	5680085
INPS: Matricola aziendale	4953502365
Posizioni Assicurative Territoriali - P.A.T. numero	6328318-37; 6328319-82; 6328320-01
PEC Ufficio Agenzia Entrate competente al rilascio attestazione regolarità pagamenti imposte e tasse:	DP.IIMILANO.UTGORGONZOLA@AGENZIAENTRATE.IT
CCNL applicato / Settore	COMMERCIO / TERZIARIO

Oggetto dell'ordine (1 di 1) - Scheda tecnica: FJ_L2_AQ_AR_Telecomandato per esami di

Marca: Apelem SAS - Modello: FDX Visionary-RF Premium - Nome commerciale: Telecomandato per esami di pronto soccorso. Apelem SAS Modello FDX Visionary-RF Premium - Prezzo: 139000,00 - Codice articolo
 accordo quadro: AQAR_L2_FJ_ODF - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Telecomandato per esami di pronto soccorso - Tipo contratto: Acquisto - Durata assistenza [mesi]: 12 - Codice cnd: Z1103070 - Identificativo
 bd/rdm: 2068899 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Prezzo per unità di prodotto: 139000,00 - Unità di prodotto: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO 'AQAR_L2_FJ_ODF'

Codice articolo accordo quadro: AQAR_L2_FJ_SNC - Codice articolo accordo quadro collegato:
 AQAR_L2_FJ_ODF - Nome commerciale: Servizio di smontaggio non conservativo delle
 apparecchiature - Prezzo: 2500,00 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di vendita: Servizio

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO 'AQAR_L2_FJ_ODF'

Codice articolo accordo quadro: AQAR_L2_FJ_SILF - Codice articolo accordo quadro collegato:
 AQAR_L2_FJ_ODF - Descrizione: Stitching per le immagini di lungo formato - Marca: Apelem SAS -
 Modello: ADAM - Nome commerciale: Stitching per le immagini di lungo formato. Apelem SAS Modello
 ADAM - Prezzo: 1800,00 - Prezzo per unità di prodotto: 1800,00 - Quantità vendibile per unità di
 misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO 'AQAR_L2_FJ_ODF'

Codice articolo accordo quadro: AQAR_L2_FJ_SM - Codice articolo accordo quadro collegato:
 AQAR_L2_FJ_ODF - Descrizione: Secondo monitor per sala esami - Marca: Eizo - Modello: MX194 -
 Nome commerciale: Secondo monitor per sala esami. Eizo Modello MX194 - Prezzo: 530,00 - Prezzo
 per unità di prodotto: 530,00 - 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
Riferimenti del Referente tecnico (telefono, fax, email)	andrea di biagio; andrea.dibiagio@asiteramo.it
Termini di pagamento	60 GG Data Ricevimento Fattura
Tipologia Punto Ordinante	Singola Amministrazione
Attività relative a PNRR (si)	Si
CUP (Codice Unico di Progetto)	F64E22000490005
Sopralluogo	Si
R.A.E.E.	0 macchine da ritirare ai fini dello smaltimento

RIEPILOGO ECONOMICO

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

in pa

1	Telecomandato per esami di pronto soccorso. Apelem SAS Modello FDX Visionary-RF Premium	139000,00	1 (Pezzo)	139000,00 €	22,00
1opzione	Servizio di smontaggio non conservativo delle apparecchiature	2500	1 (Servizio)	2500 €	22
2opzione	Stitching per le immagini di lungo formato. Apelem SAS Modello ADAM	1800	1 (Pezzo)	1800 €	22
3opzione	Secondo monitor per sala esami. Elzo Modello MX194	530	1 (Pezzo)	530 €	22

Totale Ordine (IVA esclusa) €	143830,00
IVA €	31642,60
Totale Ordine (IVA inclusa) €	175472,60

INFORMAZIONI DI CONSEGNA E FATTURAZIONE	
Indirizzo di Consegna	VIA GRAMSCI, 1 - 64021 - GIULIANOVA - (TE)
Indirizzo di Fatturazione	CIRCONVALLAZIONE RAGUSA, 1 - 64100 - TERAMO - (TE)
Intestatario Fattura	ASL 4 TERAMO
Codice Fiscale Intestatario Fattura	00115590671
Partita IVA da Fatturare	00115590671
Modalità di Pagamento	Bonifico Bancario

NOTE ALL'ORDINE
Nessuna nota aggiuntiva

DOCUMENTI ALLEGATI ALL'ORDINE
Nessun allegato inserito

DISCIPLINA ED ALTRI ELEMENTI APPLICABILI AL PRESENTE CONTRATTO
Il sottoscritto Punto Ordinante: Visto l'Accordo Quadro per l'affidamento della fornitura di Apparecchiature di Radiologia – Telecomandati e Polifunzionali, servizi connessi, dispositivi e servizi opzionali per le Pubbliche Amministrazioni – Lotto 2", 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 9245033A92;- considerati i termini, le modalità e le condizioni tutte stabiliti nell'Accordo Quadro; DICHIARA- di aderire all'Accordo Quadro e a tutte le condizioni normative ed economiche ivi previste;- di aver preso visione delle informazioni sul trattamento dei dati personali di cui al Regolamento UE n. 2016/679 contenute nell'Accordo Quadro sopra citato, e di autorizzare il fornitore nonché la Consip S.p.A. al trattamento dei propri dati personali.

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

ORDINE DIRETTO DI ACQUISTO	
Nr. Identificativo Ordine	7133336
Descrizione Ordine	ASL TERAMO PNRR TELECOMANDATO DI PRONTO SOCCORSO P.O. S.OMERO
Strumento d'acquisto	Accordi Quadro
CIG	08054538A8
CUP	non inserito
Bando	Apparecchiature di Radiologia – Telecomandati e Polifunzionali
Categoria(Lotto)	Lotto 2 - Telecomandati per esami di Pronto Soccorso
Data Creazione Ordine	30/01/2023
Validità Documento d'Ordine (gg solari)	nessuna scadenza / nessun limite
Data Limite invio Ordine firmato digitalmente	nessuna scadenza / nessun limite
AMMINISTRAZIONE CONTRAENTE	
Nome Ente	ASL 4 TERAMO
Codice Fiscale Ente	00115590671
Nome Ufficio	ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI
Indirizzo Ufficio	CIRCONVALLAZIONE RAGUSA, 1, 64100 - TERAMO (TE)
Telefono / FAX ufficio	0861420290/0861420292
IPA - Codice univoco ufficio per Fatturazione elettronica	UFPL0H
Punto Ordinante	
Email Punto Ordinante	VITTORIO.DAMBROSIO@ASLTERAMO.IT
Partita IVA Intestatario Fattura	00115590671
Ordine istruito da	MARIA TERESA D'EUGENIO
FORNITORE CONTRAENTE	
Ragione Sociale	GMS MED
Partita IVA Impresa	10795130961
Codice Fiscale Impresa	10795130961
Indirizzo Sede Legale	VIA GASPARE GOZZI, 1 - 20129 - MILANO(MI)
Telefono / Fax	037159111/03715911211
PEC Registro Imprese	GMSMED@PEC.IT
Tipologia impresa	SOCIETÀ A RESPONSABILITÀ LIMITATA
Numero di Iscrizione al Registro Imprese / Nome e Nr iscrizione Albo Professionale	10795130961
Data di iscrizione Registro Imprese / Albo Professionale	26/04/2019
Provincia sede Registro Imprese / Albo Professionale	MI
INAIL: Codice Ditta / Sede di Competenza	20518457/61
INPS: Matricola aziendale	4989087197
Posizioni Assicurative Territoriali - P.A.T. numero	95763863/98
PEC Ufficio Agenzia Entrate competente al rilascio attestazione regolarità pagamenti imposte e tasse:	dp.lodi@pce.agenziaentrate.it
CCNL applicato / Settore	METALMECCANICO / FABBRICAZIONE APPARECCHI

Oggetto dell'ordine (1 di 1) - Scheda tecnica: GMS_L2_AQ_AR_Telecomandato per esami di

Marca: GMS - Modello: SIREVIX vers. PF1 - Nome commerciale: Telecomandato per esami di pronto soccorso.
 GMS Modello SIREVIX vers. PF1 - Prezzo: 148000,00 - Codice articolo accordo quadro:
 AQAR_L2_GMS_ODF - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Telecomandato per esami di pronto soccorso -
 Tipo contratto: Acquisto - Durata assistenza [mesi]: 12 - Codice cnd: Z1103070 - Identificativo bd/rdm: 131935 -
 Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Prezzo per unità di prodotto: 148000,00 - Unità di prodotto: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO**' AQAR_L2_GMS_ODF '**

Codice articolo accordo quadro: AQAR_L2_GMS_SM - Codice articolo accordo quadro collegato:
 AQAR_L2_GMS_ODF - Descrizione: Secondo monitor per sala esami - Marca: Eizo - Modello:
 MS236WT-BK - Nome commerciale: Secondo monitor per sala esami. Eizo Modello MS236WT-BK -
 Prezzo: 2000,00 - Prezzo per unità di prodotto: 2000,00 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 -
 Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO**' AQAR_L2_GMS_ODF '**

Codice articolo accordo quadro: AQAR_L2_GMS_SILF - Codice articolo accordo quadro collegato:
 AQAR_L2_GMS_ODF - Descrizione: Stitching per le immagini di lungo formato - Marca: DIGITEC -
 Modello: SW STITCHING - Nome commerciale: Stitching per le immagini di lungo formato. DIGITEC
 Modello SW STITCHING - Prezzo: 2500,00 - Prezzo per unità di prodotto: 2500,00 - Quantità vendibile
 per unità di misura: 1 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di prodotto: Pezzo - Unità di vendita: Pezzo

OPZIONI ACCESSORIE DELL'ARTICOLO**' AQAR_L2_GMS_ODF '**

Codice articolo accordo quadro: AQAR_L2_GMS_SNC - Codice articolo accordo quadro collegato:
 AQAR_L2_GMS_ODF - Nome commerciale: Servizio di smontaggio non conservativo delle
 apparecchiature - Prezzo: 2500,00 - Tipo contratto: Acquisto - Unità di vendita: Servizio

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
Riferimenti del Referente tecnico (telefono, fax, email)	andrea.dibiagio@asiteramo.it
Termini di pagamento	60 GG Data Ricevimento Fattura
Tipologia Punto Ordinante	Singola Amministrazione
Attività relative a PNRR (si)	Si
CUP (Codice Unico di Progetto)	F29J22001130005
Sopralluogo	Si
R.A.E.E.	1 macchine da ritirare ai fini dello smaltimento
Scelta tecnica radiologia	Specifiche esigenze cliniche legate a particolari configurazioni/funzionalità tecniche delle apparecchiature

RIEPILOGO ECONOMICO

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

in pa

1	Telecomandato per esami di pronto soccorso. GMS Modello SIREVIX vers. PF1	148000,00	1 (Pezzo)	148000,00 €	22,00
1opzione	Secondo monitor per sala esami. Eizo Modello MS236WT-BK	2000	1 (Pezzo)	2000 €	22
2opzione	Stitching per le immagini di lungo formato. DIGITEC Modello SW STITCHING	2500	1 (Pezzo)	2500 €	22
3opzione	Servizio di smontaggio non conservativo delle apparecchiature	2500	1 (Servizio)	2500 €	22

Totale Ordine (IVA esclusa) €	155000,00
IVA €	34100,00
Totale Ordine (IVA inclusa) €	189100,00

INFORMAZIONI DI CONSEGNA E FATTURAZIONE

Indirizzo di Consegna	VIA ALLA SALARA SNC - 64027 - SANT'OMERO - (TE)
Indirizzo di Fatturazione	CIRCONVALLAZIONE RAGUSA, 1 - 64100 - TERAMO - (TE)
Intestatario Fattura	ASL 4 TERAMO
Codice Fiscale Intestatario Fattura	00115590671
Partita IVA da Fatturare	00115590671
Modalità di Pagamento	Bonifico Bancario

NOTE ALL'ORDINE

Nessuna nota aggiuntiva

DOCUMENTI ALLEGATI ALL'ORDINE

Nessun allegato inserito

DISCIPLINA ED ALTRI ELEMENTI APPLICABILI AL PRESENTE CONTRATTO

Il sottoscritto Punto Ordinate: Visto l'Accordo Quadro per l'affidamento della fornitura di Apparecchiature di Radiologia – Telecomandati e Polifunzionali, servizi connessi, dispositivi e servizi opzionali per le Pubbliche Amministrazioni – Lotto 2", 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 9245033A92;- 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 S.p.A. al trattamento dei propri dati personali.

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

ASL TERAMO

Deliberazione n. 261 del 20/02/2023 ad oggetto:

PIANO NAZIONALE DI RIPRESA E RESILIENZA -PNRR- MISSIONE 6.C2 SALUTE-AMMODERNAMENTO DEL PARCO TECNOLOGICO E DIGITALE OSPEDALIERO – ADESIONE ACCORDO QUADRO CONSIP PER LA FORNITURA DI N. 2 APPARECCHIATURE DI RADIOLOGIA-TELECOMANDATI E POLIFUNZIONALI-LOTTO 2. CIG DERIVATI: 9605859D9A E 96058538A8, ORDINATIVI DI FORNITURA: 712203I E 7133336

ATTESTATO DI PUBBLICAZIONE

Della suesesa deliberazione viene iniziata la pubblicazione il giorno 20/02/2023 con prot. n. 0000621/23 all'Albo Informatico della ASL per rimanervi 15 giorni consecutivi ai sensi del d.lgs. n. 267/2000, della L.R. n. 28/1992 e della L. n.69/2009.

La suesesa deliberazione diverrà esecutiva a far data dal quindicesimo giorno successivo alla pubblicazione.

La trasmissione al Collegio Sindacale è assolta mediante pubblicazione sull'Albo Informatico Aziendale.

L'addetto alla pubblicazione informatica
Capodanno Giuliana