



REGIONE TOSCANA
AZIENDA UNITA' SANITARIA LOCALE TOSCANA CENTRO
 Sede Legale Piazza Santa Maria Nuova n. 1 – 50122 Firenze

DETERMINA DEL DIRIGENTE

Numero del provvedimento	2661
Data del provvedimento	04-12-2023
Oggetto	Acquisti
Contenuto	Affidamento diretto, in esclusiva, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lett. b) e dell'art. 76 comma 4, lett. b) del D.Lgs. 36/2023 alla società Philips S.p.A. dell'aggiornamento della risonanza magnetica Philips Ingenia 1.5 T Inv. 7034486 presso la SOC Radiologia del PO S. Stefano di Prato dell'Azienda USL Toscana Centro.

Dipartimento	DIPARTIMENTO APPROVVIGIONAMENTO PRESTAZIONI BENI E
Direttore Dipartimento	BONCIANI RITA
Struttura	SOC APPROVVIGIONAMENTO BENI E SERVIZI
Direttore della Struttura	NENCIONI GIORGIO
Responsabile del procedimento	TURINI ANTONELLA

Conti Economici			
Spesa	Descrizione Conto	Codice Conto	Anno Bilancio
Spesa prevista	Conto Economico	Codice Conto	Anno Bilancio

Estremi relativi ai principali documenti contenuti nel fascicolo		
Allegato	N° pag.	Oggetto
A	13	OFFERTA ECONOMICA
B	3	RICHIESTA

IL DIRIGENTE

Vista la Legge Regionale n. 84 del 28/12/2015 recante il *“Riordino dell’assetto istituzionale e organizzativo del sistema sanitario regionale. Modifiche alla L. R. 40/2005”*;

Vista la Delibera n. 1720 del 24/11/2016 di approvazione dello Statuto aziendale e le conseguenti delibere di conferimento degli incarichi dirigenziali delle strutture aziendali;

Richiamata la Delibera n. 644 del 18/04/2019 relativa al sistema aziendale di deleghe per l’adozione degli atti amministrativi e la Delibera n. 889 del 23/07/2020 avente ad oggetto *“Sistema aziendale di deleghe: revisione della casistica riportata all’Allegato A della Delibera del Direttore Generale n. 644 del 18/04/2019”*;

Richiamati:

- il Decreto Legislativo n. 502/1992 e ss.mm.ii., recante *“Riordino della disciplina in materia sanitaria, a norma dell’art. 1 della legge 23 ottobre 1992, n. 421”*;
- il Decreto Legislativo n. 36 del 31/03/2023 Codice dei contratti pubblici;
- la Legge Regionale n. 40/2005 e ss.mm.ii., recante la *“Disciplina del servizio sanitario regionale”*;

Premesso che:

- con Delibera del Direttore Generale n. 620 del 11/05/2023 sono state approvate modifiche organizzative a vari Dipartimenti dell’Azienda USL Toscana Centro, in particolare, tra l’altro, viene eliminata la SOC Acquisizione beni e servizi, le cui funzioni sono riallocate in specifica struttura complessa del Dipartimento Approvvigionamento prestazioni, beni e servizi;
- con delibera del Direttore Generale n. 819 del 29/06/2023 è stato attribuito, tra gli altri, a decorrere dal primo luglio 2023, l’incarico di Direzione della SOC Approvvigionamento Beni e Servizi, afferente al Dipartimento Approvvigionamento Prestazioni, Beni e Servizi, al Dott. Giorgio Nencioni;

Preso atto della deliberazione di Giunta Regionale Toscana n. 1274 del 24/11/2018 ad oggetto: *“Indirizzi ad Estar ed alle aziende sanitarie per gli acquisti di beni e servizi di piccolo importo”* con la quale vengono approvate le Linee di indirizzo per le acquisizioni di piccolo importo nel Sistema sanitario regionale e viene stabilito il trasferimento delle funzioni di acquisto sotto i 40.000,00 euro alle Aziende Sanitarie;

Dato atto che con Delibera del Direttore Generale dell’Azienda USL Toscana Centro n. 916 del 20/06/2019, aggiornato con deliberazione del Direttore Generale n. 982 del 08/07/2021 è stato adottato il Regolamento dell’attività Contrattuale per l’acquisizione di beni e servizi per i seguenti ambiti di competenza:

- a) Servizi socio sanitari;
- b) Beni e servizi di importo inferiore a 40.000,00 euro.

Considerato che il Direttore Generale con nota prot. 55272 del 31/08/2023 ha nominato Antonella Turini responsabile del Procedimento per la fase di affidamento delle procedure di gara dei contratti sottosoglia ai sensi dell’art. 50 del D.Lgs. 36/2023, limitatamente all’ambito di applicazione della DGRT 1274/2018 e dell’art. 30 del Regolamento dell’Attività contrattuale dell’Azienda USL Toscana Centro approvato con Delibera n. 916/2019, e aggiornato con successiva Delibera n. 982/2021;

Vista la richiesta prot. n. R21/291 del 15/11/2023, pervenuta dal Direttore Rete Ospedaliera, autorizzata dalla Direttrice Sanitaria e corredata dell’offerta n. Q-00200410 del 06/11/2023 per l’aggiornamento della

risonanza magnetica Philips Ingenia 1.5 T Inv. 7034486 presso la SOC Radiologia del PO S. Stefano di Prato dell'Azienda USL Toscana Centro, per l'importo complessivo di € 39.000,00 i.e. (Allegato B);

Vista altresì la dichiarazione di esclusività rilasciata dal Responsabile UOC Tecnologie Sanitarie Toscana Centro in quanto trattasi di fornitura complementare ai sensi dell'art. 76, comma 4, lett. b) del D.Lgs. 36/2023 (Allegato B);

Preso atto che:

- in data 22/11/2023 è stata richiesta, a mezzo PEC, alla ditta Philips S.p.A., conferma dell'offerta n. Q-00200410 del 06/11/2023 e trasmissione delle autodichiarazioni DGUE e Ulteriori Dichiarazioni, sul possesso dei requisiti previsti dalla normativa vigente;
- in data 24/11/2023 la ditta Philips S.p.A. ha trasmesso, a mezzo PEC, la conferma dell'offerta n. Q-00200410 del 06/11/2023 per la fornitura in parola per l'importo complessivo di € 39.000,00 i.e., nonché i modelli di autodichiarazione compilati e firmati digitalmente dal procuratore;

Verificato che la ditta Philips S.p.A. ha dichiarato il possesso dei requisiti di ordine generale, di cui agli artt. agli artt. 94, 95, 97, 98 del D.Lgs. 36/2023 e i requisiti di idoneità professionale di cui all'art. 100 del D.Lgs. 36/2023;

Dato inoltre atto che per la società Philips S.p.A.:

- è stato acquisito tramite il servizio DURC-on-Line del portale web <https://www.inail.it> il DURC relativo alla medesima società, con esito regolare nei confronti di INPS e INAIL con validità fino al 05/02/2024;
- che in data 24/11/2023 è stata verificata l'assenza di annotazioni riservate rilevanti ai fini dell'aggiudicazione sul casellario informatico dell'ANAC;

Ritenuto pertanto di affidare, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lett. b) e dell'art. 76, comma 4, lett. b) del D.Lgs. 36/2023, alla società Philips S.p.A. CF e P.IVA 00856750153, con sede legale in Via Sarca 235 – 20156 Milano (MI) la fornitura di:

- aggiornamento della risonanza magnetica Philips Ingenia 1.5 T Inv. 7034486 presso il PO S. Stefano di Prato dell'Azienda USL Toscana Centro, per l'importo complessivo di € 39.000,00 i.e., così come dettagliato nell'offerta n. Q-00200410 del 06/11/2023, allegata al presente atto (Allegato A) quale sua parte integrante e sostanziale;

Preso atto che il prezzo offerto dalla società Philips S.p.A. rientra nella previsione di spesa stimata e che ne è stata attestata la copertura economica dal richiedente;

Dato atto che Antonella Turini, quale Responsabile del Procedimento per la fase di affidamento ha attestato la regolarità della suddetta procedura nonché la congruità del prezzo di affidamento, come da relazione conservata agli atti di ufficio presso la SOC Approvvigionamento Beni e Servizi;

Ritenuto opportuno dichiarare il presente provvedimento immediatamente eseguibile, ai sensi dell'art. 42, comma 4 della LRT n. 40/2005 e ss.mm.ii., al fine di ottenere benefici quali riduzione del tempo di esecuzione dell'esame e dei tempi di apnea, miglioramento della qualità delle immagini, aumento del comfort percepito dal paziente, diminuzione degli esami da ripetere, aumento della produttività, riduzione delle liste di attesa e sviluppo di un servizio di cardio risonanza;

Dato atto che:

- l'ordine/contratto relativo alla fornitura di cui trattasi, avverrà mediante corrispondenza secondo l'uso del commercio, consistente in un apposito scambio di lettere, ai sensi dell'art. 18 comma 1 del D.Lgs. 36/2023
- il Responsabile del Procedimento per la Fase di Affidamento avrà cura di trasmettere il presente atto agli uffici competenti all'emissione dell'ordine/contratto.

Preso atto altresì che:

- il Responsabile del Procedimento per la Fase di Affidamento, con la sottoscrizione della proposta di cui al presente atto dichiara sotto la propria responsabilità, ai sensi e per gli effetti degli artt. 47 e 46 del D.P.R. 28/12/2000 n. 445, che relativamente alla procedura in oggetto non si trova in condizioni di incompatibilità di cui all'art. 35 bis del D.Lgs. n.165/2001, né sussistono conflitti di interesse di cui all'art. 16 del D.Lgs. 36/2023; che la suddetta dichiarazione è resa ai sensi e per gli effetti dell'art. n. 6 bis Legge n. 241/1990, degli artt. n. 6-7 del D.P.R. n. 62/2013 ed art. n 15, comma 1, lettera c) del D.Lgs. n. 33/2013;
- il Direttore della SOC Approvvigionamento Beni e Servizi, Dott. Giorgio Nencioni nel proporre il presente atto attesta la regolarità tecnica ed amministrativa e la legittimità e congruenza dell'atto con le finalità istituzionali di questo Ente, stante anche l'istruttoria effettuata da Antonella Turini in qualità di Responsabile del Procedimento per la Fase di Affidamento;

DISPONE

per le motivazioni espresse in narrativa:

- 1) **Di affidare**, ai sensi dell'art. 50, comma 1, lett. b) e dell'art. 76, comma 4, lett. b) del D.Lgs. 36/2023 alla società Philips S.p.A. CF e P.IVA 00856750153, con sede legale in Via Sarca 235 – 20156 Milano (MI) la fornitura di:
 - aggiornamento della risonanza magnetica Philips Ingenia 1.5 T Inv. 7034486 presso il PO S. Stefano di Prato dell'Azienda USL Toscana Centro, per l'importo complessivo di € 39.000,00 i.e., così come dettagliato nell'offerta n. Q-00200410 del 06/11/2023, allegata al presente atto (Allegato A) quale sua parte integrante e sostanziale.
- 2) **Di allegare** in parte integrante e sostanziale al presente provvedimento, l'offerta n. Q-00200410 del 06/11/2023 della ditta Philips S.p.A. (Allegato A).
- 3) **Di dare atto** che il presente provvedimento, compreso di allegati, sarà pubblicato ai sensi degli artt. 27 e 28 del D.Lgs. 36/2023 sul sito Web di questa Azienda nella sezione Amministrazione Trasparente, sottosezione Bandi di gara e contratti.
- 4) **Di dichiarare** il presente provvedimento immediatamente eseguibile, ai sensi dell'art. 42, comma 4 della LRT n. 40/2005 e ss.mm.ii., per le motivazioni espresse in narrativa.
- 5) **Di trasmettere** il presente provvedimento agli Uffici competenti, ai fini dell'emissione dell'ordine.
- 6) **Di trasmettere** il presente atto al Collegio Sindacale a norma di quanto previsto dall' Art. n. 42 comma 2, della LRT n. 40/2005 e ss.mm.ii.
- 7) **Di pubblicare** il presente atto sull'Albo online, ai sensi dell'art. n. 42 comma 2 della LRT n. 40 del 2005 e ss.mm.ii.

IL DIRETTORE SOC APPROVVIGIONAMENTO BENI E SERVIZI
(Dott. Giorgio Nencioni)

Spett.le

Azienda USL Toscana Centro
P.zza Santa Maria Nuova, 1
Firenze

c.a. Ing. Elena Sladojevich

N. Offerta: Q-00200410

Data: 06/11/2023

OGGETTO: Preventivo per la fornitura di Aggiornamento Risonanza Magnetica per il P.O. di Prato – Vostra richiesta del 7 Luglio 2023 e successive richieste

Facciamo seguito alla Vostra richiesta ed alla eventualità in cui codesto Ente intendesse avviare le procedure per approvvigionarsi di quanto in oggetto.

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

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

1. Riepilogo Offerta

Pos.	Cod. Articolo	Descrizione	Q tà	Prezzo particolare a voi riservato
1	782123	Options dStream		
1.1	NMRF186	dSync	1	39.000,00 € (Euro trentanovemilavirgolazerozero)

Descrizione Analitica dell'Offerta

Pos.	Descrizione	Qtà
1	Options dStream Cod. Articolo 782123	
1.1	dSync Cod. Articolo NMRF186 dSync è un aggiornamento hardware del sistema di acquisizione dati che consente agli utenti di utilizzare applicazioni che richiedono hardware dSync e offre espandibilità RM. Sincronizza i diversi sottosistemi RM durante una scansione allo scopo di ottenere immagini accurate e corrette al primo tentativo: ricezione RF, trasmissione RF, catena gradiente, ricostruzione e fisiologia del paziente.	1

Condizioni di fornitura Philips Standard

Consegna:

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

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

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

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

Installazione dei Sistemi Philips

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

Spedizione-Imballo-Montaggio: compreso

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

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

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

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

La data dell'intervento verrà preventivamente comunicata per iscritto al Committente, ed il ritiro verrà autorizzato da persona dallo stesso incaricata. Per tale data, l'Apparecchiatura dovrà essere stata depositata in area direttamente accessibile agli automezzi. Eventuali attività di disinstallazione, smontaggio, movimentazione ed estrazione dell'Apparecchiatura dai locali ove la stessa risulterà posizionata, così come eventuali interventi murari che a tal fine si rendessero necessari, saranno a cura e spese del Committente. Il Committente dovrà altresì provvedere - a norma di legge - a decontaminare l'Apparecchiatura al fine di evitare rischi di

contaminazione del personale incaricato alle operazioni, nonché a verificare che l'Apparecchiatura da ritirare risulti integra di tutti i suoi componenti essenziali e non contenga altre apparecchiature o parti non facenti parte della stessa

I.V.A.:

i prezzi sopra indicati si intendono al netto di IVA.

La stessa sarà a Vostro carico a norma di legge.

Pagamento:

Canone annuale da pagarsi entro 60 gg. data fattura, previo collaudo favorevole.

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

(salvo se diversamente disposto da leggi o regolamenti particolari)

Collaudo:

Il collaudo dovrà avvenire alla messa in funzione.

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

Garanzia:

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

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

Informazione concernente la sicurezza ed esclusione di responsabilità

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

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

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

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

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

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

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

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

Licenza software:

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

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

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

Informativa ai sensi del Regolamento UE 2016/679

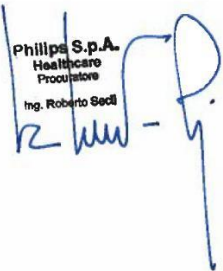
Philips procederà al trattamento dei dati personali ed aziendali inerenti il Committente esclusivamente ai fini della presente offerta e del successivo contratto e fatti salvi, comunque, gli obblighi di Legge.

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

Validità offerta:

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

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



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

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

PREMESSO CHE

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

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

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

NOMINA

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

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

- X Data di nascita/età
- X Luogo di nascita
- X Stato di salute

- X Immagini cliniche
- X Genere
- Altri dati particolari (idonei a rivelare etnia, religione, orientamento politico, orientamento sessuale, appartenenza a sindacati, informazioni giudiziarie);
- Foto/Video
- Altro (specificare)

Con riferimento ai soggetti interessati di seguito indicati:

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

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

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

Istruzioni al Responsabile del trattamento

1. Obblighi del Titolare del trattamento

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

2. Obblighi del Responsabile del trattamento

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

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

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

3. Misure di sicurezza

Il Responsabile del trattamento dovrà senz'altro adottare le misure di sicurezza di cui all'art. 32 del GDPR

come meglio dettagliate nell'**Allegato A** alla presente nomina e provvedere ad aggiornarle a seguito di eventuali adeguamenti normativi.

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

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

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

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

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

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

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

5. *Informativa sul trattamento e consenso*

In coerenza con le dichiarazioni del Titolare del trattamento di cui all'articolo 1 del presente atto di nomina, la fornitura agli interessati di un'adeguata informativa sul trattamento dei Dati, conforme alle disposizioni del GDPR, e la raccolta del relativo consenso, salvi i casi previsti dallo stesso GDPR in cui il trattamento è lecito anche in assenza di consenso dell'interessato, sarà a cura del Titolare del trattamento, che provvederà ad indicare nell'informativa la possibilità che i Dati siano oggetto di trattamento anche da parte di terzi, quali il Responsabile del trattamento, in occasione e quale conseguenza della prestazione dei servizi che detti terzi hanno l'obbligo di rendere in favore del Titolare del trattamento. Il Titolare del trattamento è esclusivo responsabile dell'accuratezza, legalità e coerenza dei Dati Personali che fornisce al Responsabile del trattamento.

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

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

7. *Incaricati del trattamento*

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

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

8. *Sub-contraenti della Società*

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

tali soggetti quali sub-responsabili del trattamento dei Dati. Qualora tali soggetti abbiano sede in Paesi al di fuori dell'UE, il Responsabile del trattamento adotterà le misure previste dal GDPR atte a garantire che il trattamento dei Dati avvenga con un livello di protezione non inferiore a quello previsto dalle disposizioni nazionali ed europee applicabili e come stabilito nel successivo articolo 9.

9. *Trasferimenti transfrontalieri*

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

9.2 Per trasferimenti tra società affiliate: le BCR del gruppo Philips e le condizioni aggiuntive di cui al presente articolo 9 si applicheranno al Trattamento dei Dati da parte della Società per conto del Titolare del trattamento in relazione alla presente nomina, laddove tali Dati siano (i) soggetti a eventuali Restrizioni al Trasferimento dei Dati (come definite nelle BCR) e (ii) trattati dalla Società in un paese "non-Adequate" (come definito nelle BCR).

La versione più recente delle BCR è disponibile sul sito Web di Philips all'indirizzo <http://www.philips.com/privacy>.

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

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

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

10. Verifiche da parte del Titolare del trattamento

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

11. Restituzione e cancellazione dei Dati

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

12. Inconsistencies

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

....., li _____

.....
[nome e cognome]

Per accettazione.

Philips S.p.A.
Ing. Roberto Secli

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



Allegato A

Descrizione misure di sicurezza

Philips Product & Services Security Policy Framework

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

Sicurezza di dati e sistemi

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

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

Sicurezza e formazione del personale

Tutto il personale Philips con accesso ai dati è formato su ruoli e responsabilità applicabili nella misura necessaria per svolgere le proprie funzioni lavorative e l'elaborazione in base ai Principi Generali di Philips. Philips impone obblighi di riservatezza allo staff Philips che ha accesso ai dati.

Gestione e Analisi dei rischi

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

Controllo Accessi

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

responsabili della protezione di tali informazioni e degli asset coinvolti.

Business Continuity

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

Log

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

Incidenti di Sicurezza e Notifiche di Data Breach

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

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

Sicurezza Fisica

Le politiche di sicurezza dei prodotti e servizi Philips stabiliscono che la direzione di Philips identifichi quelle aree che richiedono un livello specifico di sicurezza fisica e che l'accesso a tali aree sia fornito solo a persone autorizzate per scopi autorizzati. Le aree protette di Philips impiegano varie protezioni di sicurezza fisica, tra cui il monitoraggio televisivo a circuito chiuso, l'uso di badge di sicurezza (accesso controllato dall'identità) e guardie di sicurezza stazionate nei punti di ingresso e di uscita. I visitatori possono avere accesso solo se autorizzati e devono essere sorvegliati in ogni momento.

Compliance

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



Philips Remote Service Network

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

Allegato B – Riferimenti di Contatto

Per il Titolare:

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

Per il Responsabile:

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

Firenze, 15/11/2023

Al Direttore
S.O.C. Approvvigionamento Beni e Servizi
Dott. Giorgio Nencioni

p.c.

P.O. Gestione Procedure di Gara
Antonella Turini

Indirizzo mail:
economic.abs@uslcentro.toscana.it

Azienda USL Toscana centro

OGGETTO: RICHIESTA AVVIO NUOVA PROCEDURA PER L'ACQUISIZIONE DI BENI SOTTO I 40.000,00 EURO (iva esclusa). Fornitura di n. 1 Aggiornamento per Risonanza Magnetica per il P.O. S. Stefano di Prato (Richiesta Prot. R21/291)



Si richiede l'attivazione di una procedura per l'acquisizione in economia dell'Aggiornamento della Risonanza Magnetica Philips Ingenia 1.5 T Inv. 7034486 c/o P.O. Prato (Richiesta Prot. R21/291).

L'aggiornamento consentirà di ottenere benefici quali riduzione del tempo di esecuzione dell'esame e dei tempi di apnea, miglioramento della qualità delle immagini, aumento del comfort percepito dal paziente, diminuzione degli esami da ripetere, aumento della produttività, riduzione delle liste di attesa, sviluppo di un servizio di cardio risonanza.

(Allegare eventuali specifiche tecniche e questionari tecnici)

Si precisa che la richiesta è stata valutata con il supporto dei membri della Commissione HTA-UVAAA, ognuno per la sua parte di competenza, e ritenuta appropriata in data 13/05/2021.

Si precisa che:

- Non risultano attive aggiudicazioni di gare ESTAR/CONSIP
- E' in corso una gara Estar ma i tempi di aggiudicazione non consentono di rispondere all'urgenza della richiesta.
- E' in corso una gara Estar ma i lotti della gara non prevedono la tipologia del bene/servizio richiesto.
- La richiesta è urgente (specificare la motivazione)
- Acquisto in esclusiva (allegare motivazione)

Importo a base di gara (iva esclusa) € 39.000,00

Eventuali nominativi di Ditte da invitare: Philips

Criteri di aggiudicazione:

- MINOR PREZZO**
- OFFERTA ECONOMICAMENTE PIÙ VANTAGGIOSA**

Criteri di valutazione qualità: vedi documentazione allegata

Indicazione OTV (organismo tecnico di valutazione): già valutato preventivo allegato, Offerta Q 00200410 del 06/11/2023

Indicare se è necessario il DUVRI: su valutazione ScPP.

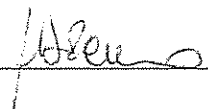
Tutta la documentazione è conservata nell'archivio informatico della segreteria HTA-UVAAA.

Per eventuali chiarimenti e/o informazioni in merito a quanto richiesto è possibile contattare: ing. Francesca Gavazzi (francesca.gavazzi@estar.toscana.it)

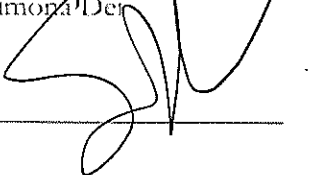
Si comunica che la spesa presunta per la fornitura oggetto della presente, ammontante ad € 39.000 i.e. pari ad € 47.580 iva inclusa trova copertura come da documentazione allegata (rif. mail SOG Approvvigionamento beni e servizi del 02/11/2023).

Distinti saluti.

Il Direttore Rete Ospedaliera
Funzione HTA
Dr.ssa Lucilla Di Renzo



La Direttrice Sanitaria
Dr.ssa Simona Dei



CE/po

MODELLO E1 – ESCLUSIVE

OGGETTO: Richiesta di fornitura dell'Aggiornamento della Risonanza Magnetica Philips Ingenia 1.5 T c/o P.O. Prato

Il sottoscritto Ing. Marco Niccolai Responsabile della U.O.C. Tecnologie Sanitarie Toscana Centro dichiara sotto **la propria responsabilità** che i seguenti sistemi

DESCRIZIONE	DITTA	CODICE	Q.TÀ
Options dStream	Philips	782123	1
Dsync	Philips	NMRF186	1

sono da ritenersi **esclusivi** per le motivazioni di seguito addotte, ai sensi dell'art. 76 comma 2 lett. b) del D.Lgs.vo 36/2023:

per ragioni di natura tecnica (come da **relazione prodotta in allegato**);

per ragioni di natura organizzativa sanitaria (come da **relazione prodotta in allegato**);

per ragioni di tutela di diritti esclusivi (come da documentazione prodotta in allegato);

che comunque trattasi di prodotti infungibili e quindi non sostituibili con altri analoghi presenti sul mercato per le ragioni addotte nella documentazione/relazione allegata.

✓ sono da ritenersi **forniture complementari**, in ottemperanza all'art. 76 comma 4 lett. b) del D.Lgs.vo 36/2023, per le motivazioni di seguito addotte:

✓ prodotti dedicati alla **Risonanza Magnetica Philips Ingenia 1.5 T Inv. 7034486**, di proprietà dell'Azienda richiedente **ASL Toscana Centro** presso la **S.O.C. Radiologia P.O. Prato**.

il corretto funzionamento dei sistemi/apparecchiature medicali _____ già installati presso _____ del _____, viene garantita soltanto con l'utilizzo di _____ (*riportare l'oggetto della richiesta*), forniti dal fornitore originario.

Data 07/11/2023

Firma del Responsabile U.O.C. Tecnologie Sanitarie
Ing. Marco Niccolai