



FRONTESPIZIO PROTOCOLLO GENERALE

REGISTRO: Protocollo generale

NUMERO: 0032233

DATA: 19/12/2023

OGGETTO: AVVISO CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MAERCATO - PROCEDURA NEGOZIATA TELEMATICA SENZA PUBBLICAZIONE DI BANDO AI SENSI DELL'ART. 76 DEL D.LGS. N. 36/2023 PER L'AFFIDAMENTO DEL SERVIZIO DI MANUTENZIONE E ASSISTENZA TECNICA FULL RISK DI MAMMOGRAFI MARCA HOLOGIC IN DOTAZIONE ALLE AZIENDE OSPEDALIERE E SANITARIE DELLA REGIONE DEL VENETO E ALL'I.R.C.C.S. ISTITUTO ONCOLOGICO VENETO (IOV).

SOTTOSCRITTO DIGITALMENTE DA:

Sandra Zuzzi

CLASSIFICAZIONI:

- [08-13]

DOCUMENTI:

File	Firmato digitalmente da	Hash
PG0032233_2023_Lettera_firmata.pdf:	Zuzzi Sandra	CE43947B3D26FBCD41F9B9A20C560642 D06B5BB991EE5536BAED14FE171EECF8
PG0032233_2023_Allegato1.pdf:		0AA2DA20CAEFBFB371273130C9DB7103 59F8EEE734F4CD0D141643566CBD82C6



a tutti gli Operatori Economici

OGGETTO: AVVISO CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MAERCATO - PROCEDURA NEGOZIATA TELEMATICA SENZA PUBBLICAZIONE DI BANDO AI SENSI DELL'ART. 76 DEL D.LGS. N. 36/2023 PER L'AFFIDAMENTO DEL SERVIZIO DI MANUTENZIONE E ASSISTENZA TECNICA FULL RISK DI MAMMOGRAFI MARCA HOLOGIC IN DOTAZIONE ALLE AZIENDE OSPEDALIERE E SANITARIE DELLA REGIONE DEL VENETO E ALL' I.R.C.C.S. ISTITUTO ONCOLOGICO VENETO (IOV).

CONSULTAZIONE PRELIMINARE DI MERCATO

Premesse

In vista dell'indizione della procedura di gara in oggetto l'UOC CRAV di Azienda Zero pubblica una consultazione di mercato ai sensi dell'art. 77 del D.Lgs. n. 36/2023 volta alla verifica della sussistenza dei requisiti normativi per il ricorso a tale tipologia di procedura.

Obiettivi e finalità

Sulla base del contenuto tecnico-prestazionale dell'appalto, riportato nella "bozza di Capitolato tecnico", la consultazione è volta a conoscere l'assetto del mercato di riferimento. In particolare l'esistenza di operatori economici in grado di erogare il servizio in oggetto, così come declinato all'interno della bozza summenzionata.

Si precisa che, in considerazione della scadenza del contratto del servizio di manutenzione ed assistenza tecnica full risk delle attrezzature in argomento, stante lo stato di liquidazione volontaria del vecchio fornitore, società Technologic S.r.l., Azienda Zero intende affidare con urgenza il servizio di manutenzione e assistenza tecnica dei mammografi regionali, elencati nell'allegato 1.

Il servizio in argomento dovrà essere omnicomprensivo di tutte le apparecchiature, i sistemi, gli accessori che li compongono e dovrà includere quanto previsto all'interno della bozza di Capitolato Tecnico, che si allega al presente avviso (Allegato 1).

Si precisa che tale documentazione è da considerarsi utile al solo fine della consultazione preliminare di mercato e pertanto la documentazione di gara potrà essere modificata, integrata e sostituita ad insindacabile giudizio della stazione appaltante.

La presente consultazione non costituisce una procedura di dialogo competitivo né altra procedura di affidamento di contratto pubblico.

REQUISITI RICHIESTI

Possono presentare manifestazione di interesse a partecipare alla presente procedura tutti i soggetti di cui all'art. 65 del D. Lgs. n. 36/2023, iscritti al registro delle imprese della Camera di Commercio, Industria, Artigianato ed Agricoltura della Provincia in cui l'impresa ha sede, ovvero in analogo registro dello Stato di appartenenza per attività inerenti l'oggetto del presente appalto.

I soggetti interessati a partecipare non devono trovarsi nelle situazioni previste dall'articolo 94 del D.Lgs. 36/2023.

Alla consultazione preliminare di mercato potranno partecipare, tutti i soggetti in grado di fornire le informazioni richieste, inclusi i portatori di interessi collettivi e diffusi.

DOCUMENTAZIONE RICHIESTA E MODALITA' DI PRESENTAZIONE

Gli operatori economici interessati sono invitati a manifestare interesse mediante l'invio, tramite PEC, di:

- 1) manifestazione di Interesse, resa ai sensi del d.p.r. 445/2000, sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante che attesti il possesso dei requisiti richiesti e di eventuali forniture analoghe;
- 2) documentazione attestante l'organizzazione dell'assistenza tecnica, il numero di tecnici di zona garantito per ogni tecnologia, la disponibilità di password, di software e di ogni altra dotazione necessaria alla manutenzione delle attrezzature;
- 3) altra documentazione: l'operatore economico potrà inserire altra documentazione che ritiene utile trasmettere.

Non è richiesta la firma digitale.

Ogni osservazione di natura economica che costituisca anticipazione dell'offerta è vietata, in quanto potrebbe alterare il regolare sviluppo competitivo della successiva fase di selezione.

La Manifestazione di Interesse dovrà pervenire all'indirizzo PEC: all'indirizzo protocollo.azero@pecveneto.it e per conoscenza **in formato editabile** via mail all'indirizzo chiara.sinigaglia@azero.veneto.it

entro e non oltre il giorno 08.01.2024 alle ore 12:00

specificando nell'oggetto "Per UOC CRAV: 2 consultazione di mercato gara per l'affidamento del servizio di manutenzione full risk mammografi regionali marca Hologic".

Le osservazioni pervenute saranno oggetto di analisi da parte della stazione appaltante che si riserva la facoltà di organizzare una seduta pubblica di consultazione.

La Manifestazione di Interesse dovrà essere compilata, trasformata in pdf e sottoscritta digitalmente dal legale rappresentante.

Non si accetteranno manifestazioni di interesse pervenute oltre il termine perentorio sopra indicato, oppure pervenute ad indirizzi diversi da quello indicato.

Possono presentare manifestazione di interesse a partecipare alla presente consultazione tutti i soggetti di cui all'art. 65 del D. Lgs. n. 36/2023.

Qualora l'Amministrazione ritenesse necessario procedere, per alcuni aspetti specifici, in forma di colloquio individuale, verrà inviata apposita comunicazione agli operatori economici tramite PEC con le indicazioni delle modalità di svolgimento.

Gli eventuali colloqui individuali, contraddistinti da un dialogo diretto fra le parti, saranno improntati alla massima trasparenza e collaborazione e verranno verbalizzati.

I contributi si devono conformare ai canoni di correttezza, chiarezza e trasparenza. I soggetti che partecipano alla consultazione devono indicare se i contributi forniti contengono informazioni, dati o documenti protetti da diritti di privativa o comunque rivelatori di segreti aziendali, commerciali o industriali.

Si precisa che per l'eventuale prestazione di consulenza fornita in sede di consultazioni preliminari di mercato non è previsto alcun compenso, né pretesa assimilabile, in relazione alla successiva procedura di gara.

Le eventuali osservazioni formulate nel corso delle consultazioni preliminari di mercato saranno sottoposte al vaglio del Gruppo Tecnico di gara, che esaminerà criticamente i contributi emersi, li valuterà in modo oggettivo e comparativo, in rapporto alle effettive esigenze della stazione appaltante, e li utilizzerà ai fini della successiva procedura di gara, nel rispetto dei principi di proporzionalità, trasparenza, concorrenza e non discriminazione.

La stazione appaltante si riserva la facoltà di interrompere, modificare, prorogare, sospendere la procedura di consultazione, senza che ciò possa costituire, in alcun modo, diritto o pretesa a qualsivoglia risarcimento o indennizzo.

Partecipazione alla successiva procedura di gara

La partecipazione alla consultazione preliminare di mercato non preclude in alcun modo la partecipazione alla successiva procedura di gara che sarà indetta in esito alla stessa.

La presente consultazione non costituisce indagine di mercato e pertanto la mancata partecipazione alla stessa non è preclusiva rispetto alla partecipazione alla futura procedura di gara, non costituendone condizione di accesso, né comportando impegno alcuno. Tutti i dati e le informazioni acquisiti durante la consultazione saranno trattati, anche con strumenti informatici, esclusivamente per le finalità inerenti la futura procedura di gara secondo le modalità previste dalla normativa vigente.

Pubblicità dell'avviso

Il presente avviso è pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea (G.U.U.E.) e sul profilo del committente, nella sotto sezione "Avvisi e consultazioni preliminari di mercato", all'interno della sottocartella alla stessa dedicata.

Ulteriori informazioni possono essere richieste al referente dell'istruttoria i cui recapiti sono riportati in calce al presente documento.

Allegati: Bozza di capitolato tecnico

Firmato digitalmente da:

Sandra Zuzzi
(Direttore UOC CRAV)



U.O.C. CRAV

Procedura negoziata telematica senza pubblicazione di bando ai sensi dell'art. 76 del D.Lgs. n. 36/2023 per l'affidamento del servizio di manutenzione e assistenza tecnica full risk di mammografi marca Hologic in dotazione alle Aziende Ospedaliere e Sanitarie della Regione del Veneto e all'I.R.C.C.S. Istituto Oncologico Veneto (IOV).

BOZZA CAPITOLATO TECNICO

1. OGGETTO E DURATA DEL SERVIZIO

Il presente Capitolato tecnico disciplina la fornitura del servizio di manutenzione e assistenza tecnica full risk delle seguenti apparecchiature marca Hologic dettagliate in allegato 1 :

LOTTO UNICO – SERVIZI DI MANUTENZIONE MAMMOGRAFI E SERVIZI ACCESSORI		
SUBLOTTI		QUANTITÀ TOTALE richiesta
1	MANUTENZIONE MAMMOGRAFO IN CONFIGURAZIONE “BASE” (senza upgrade A., B. e C.) GARA REGIONALE Selenia Dimensions 3000	5
2	MANUTENZIONE MAMMOGRAFO IN CONFIGURAZIONE “TOMO” (“BASE” + upgrade A.) GARA REGIONALE Selenia Dimensions 3000 3D	14
3	MANUTENZIONE MAMMOGRAFO IN CONFIGURAZIONE “FULL” (“TOMO” + upgrade B.) GARA REGIONALE Selenia Dimensions 3000 3D + Tomobiopsy	2
4	MANUTENZIONE MAMMOGRAFO Selenia Dimensions 6000 3D per Ulss 1 Dolomiti con 2 stazioni di refertazione Hologic	1
5	MANUTENZIONE MAMMOGRAFO Selenia Dimensions 3000 3D con AW5000 per Ulss 2 Marca Trevigiana	1
6	MANUTENZIONE MAMMOGRAFO Selenia con Tomosintesi e stazione di refertazione Hologic per Ulss 6 Euganea	2
7	MANUTENZIONE MAMMOGRAFO Selenia con Tomosintesi e stazione di refertazione Hologic per Ulss 9 Scaligera	6
8	MANUTENZIONE PER N. 1 TAVOLO PER BIOBSIA STEREOTASSICA IN POSIZIONE PRONA Hologic Affirm Breast Biopsy per IOV	1
9	MANUTENZIONE MAMMOGRAFO Selenia Dimensions 3000 3D con stazione di refertazione Hologic per IOV	1

2. DURATA CONTRATTUALE

La durata del servizio è stabilita per un periodo contrattuale massimo di 5 anni ed è volta ad assicurare una continuità nella manutenzione e assistenza tecnica in modalità **full-risk** dell’attrezzatura fornendo alle Aziende Sanitarie un unico contraente.

Il Servizio è finalizzato a soddisfare i seguenti bisogni:

- mantenere le apparecchiature in un corretto e sicuro stato di funzionamento al fine di preservarne e/o aumentarne il grado di sicurezza, di efficienza e di efficacia all’interno delle attività clinico sanitarie;
- salvaguardare i requisiti essenziali delle apparecchiature, intese come DM, stabiliti dal Fabbricante;
- perseguire la continuità d’esercizio attraverso la minimizzazione dei tempi di disservizio;
- promuovere il coinvolgimento attivo degli utilizzatori al fine del corretto e sicuro utilizzo;
- operare a costi certi e programmabili;
- tutelare l’investimento;
- contribuire al processo di gestione del rischio clinico;
- contribuire alla gestione appropriata dei DM accessori.

Si prevede altresì la possibilità, successiva alla scadenza dei 5 anni, di estendere la durata contrattuale per ulteriori 2 anni per un periodo massimo pari a 7 anni di servizio.

3. REQUISITI MINIMI DEL SERVIZIO DI ASSISTENZA TECNICA – CONTRATTO DI MANUTENZIONE FULL RISK

Il servizio dovrà coprire tutte le apparecchiature, i sistemi e gli accessori che le compongono e dovrà comprendere i seguenti livelli minimi essenziali:

- 1) **manutenzione preventiva**, comprensiva di prove funzionali e/o di tarature e/o calibrazioni, in accordo ai criteri e alle periodicità prescritti dal Fabbrikante;
- 2) **verifiche di sicurezza** conformemente alle norme CEI vigenti, di pertinenza (es. CEI 62-5, particolari e collaterali, CEI 62-148);
- 3) **manutenzione correttiva**, comprensiva di numero illimitato di interventi sia da remoto che on site, per garantire il ripristino delle condizioni di normale funzionamento a seguito di segnalazioni di guasto e/o malfunzionamento anche se causato da danni accidentali durante il normale utilizzo;
- 4) **fornitura di tutte le parti difettose, di tutti i ricambi, usurabili e consumabili tecnici necessari al funzionamento**, sostituiti sia durante la manutenzione preventiva sia durante la manutenzione correttiva; le parti di ricambio devono essere nuove e originali o comunque previste e approvate dal Fabbrikante;
- 5) **ritiro e smaltimento** delle parti sostituite;
- 6) procedure informatiche per **telediagnosi** (predittive e correttive) e **teleassistenza** da remoto per le eventuali apparecchiature in rete;
- 7) **assistenza telefonica** agli utilizzatori e al personale tecnico individuato dall'Azienda Sanitaria, anche per il primo intervento/prima analisi ed eventuale immediata risoluzione dei cosiddetti *falsi guasti*;
- 8) **assistenza diretta** presso i reparti dove vengono utilizzate le apparecchiature (on site);
- 9) **tempi massimi di intervento "on site"**, che devono essere garantiti in caso di chiamata per guasto tecnico, in caso di:
 - guasto bloccante (ovvero guasto tale da impedire lo svolgimento dell'attività clinica), pari a 8 ore lavorative dalla chiamata;
 - altri guasti/malfunzionamenti (che non compromettano significativamente lo svolgimento dell'attività clinica e o la sicurezza) pari a 16 ore lavorative dalla chiamata;
- 10) **tempi massimi garantiti di risoluzione dalla chiamata** pari a 48 ore solari in caso di guasto bloccante e 48 ore lavorative per gli altri casi; In caso di impossibilità a garantire tale tempistica la ditta dovrà evidenziarlo nell'offerta al fine di valutare eventuali soluzioni alternative volte a minimizzare i tempi di fermo macchina (ad esempio messa a disposizione di un apparecchio sostitutivo dove tecnicamente possibile);
- 11) interventi di **manutenzione evolutiva** consistenti in fornitura di eventuali upgrade software e/o hardware:
 - previsti dal Fabbrikante;
 - necessari per adeguamenti a normative applicabili o per sicurezza e affidabilità o per garantire la sicurezza informatica (antivirus e sistema operativo);
- 12) **assistenza all'integrazione software delle apparecchiature con i sistemi informativi aziendali previsti**, nel caso in cui le stesse siano integrate con il sistema informativo aziendale a garanzia della funzionalità e dell'efficienza dell'integrazione software stessa con il sistema SIO/RIS/PACS, ad esempio inserimento/modifica della configurazione di rete e/o dei parametri DICOM e/o dei parametri di comunicazione HL7, aggiornamento del S.O. e del proprio antivirus ;
- 13) **esecuzione dei Controlli di Qualità** previsti dalla normativa vigente, anche a supporto dell'Esperto di Fisica Medica nominato dall'Azienda Sanitaria;
- 14) **raccordo e gestione con il Fabbrikante**, su richiesta dell'Ente Appaltante, della risoluzione di eventuali problematiche che hanno generato incidenti o la messa in atto di azioni di campo, secondo quanto previsto dalla "Dispositivo Vigilanza".

Il servizio dovrà comprendere:

- tutti i materiali usurabili e i consumabili tecnici quali: tubi radiogeni, componenti in vetro, detettori, monitor, cavi, etc...;
- i guasti dovuti a danni accidentali quali quelli causati da urto, caduta o penetrazione di liquidi (ad esempio l'incrinatura del vetro dei detettori Flat Panel a causa di impatto o caduta improvvisa o i danni ai componenti interni del detettore provocati dalla penetrazione dei liquidi, comunque occorsi in modo accidentale), strappo, schiacciamento, etc. con la sola esclusione dei danni derivanti da dolo o colpa grave;
- manutenzione sugli accessori (ove presenti) quali poltrona ad altezza variabile motorizzata e vacuum-assisted breast biopsy console di marca Hologic;
- eliminazione delle cause di non conformità alle vigenti norme di sicurezza nell'eventualità di esito negativo delle attività tecniche previa immediata comunicazione all'Ingegneria Clinica;
- consegna del manuale d'uso di tutti o di alcuni dei modelli di apparecchiature oggetto del contratto su eventuale richiesta.

Saranno esclusi dal presente contratto i guasti conseguenti a:

- danni dovuti a presunto dolo o colpa grave. La natura di tali guasti, che dovranno essere segnalati tempestivamente, con le opportune evidenze, sarà formalmente valutata, in contraddittorio. L'Azienda Sanitaria si riserva comunque, su valutazione dell'urgenza, di richiedere al fornitore la tempestiva risoluzione di tali guasti, con la stessa tempistica prevista da contratto per i guasti, i cui oneri saranno poi corrisposti extracontratto nel caso in cui ne venisse effettivamente riconosciuto il dolo o la colpa grave;
- catastrofi, eventi naturali (alluvioni, terremoti, incendi etc);
- cause di forza maggiore (furto, sommosse, guerre,...);
- aggiornamenti hardware o software legati all'introduzione di nuove funzionalità.

Il servizio dovrà essere garantito dal lunedì al venerdì dalle ore 8:00 alle ore 17:00, esclusi i giorni festivi; in caso di guasto bloccante tale periodo di copertura dovrà essere prolungato sino alla risoluzione del guasto se l'intervento on site è iniziato entro la fascia oraria sopraindicata.

Il fornitore del servizio dovrà disporre delle seguenti dotazioni, senza oneri a carico dell'Azienda Sanitaria:

- tutto il materiale e la strumentazione necessaria per le operazioni di manutenzione, controllo/verifica/taratura/calibrazione, adeguatamente mantenuta e tarata;
- accessori/componenti sostitutivi in numero adeguato al servizio richiesto e tecnologicamente equivalenti, volti a garantire il rispetto dei tempi di risoluzione guasti stabiliti dal presente Capitolato, onde evitare interruzione di pubblico servizio, da fornire senza oneri aggiuntivi alle Aziende Contraenti, anche per il caso di invio a revisione/riparazione;
- un magazzino di ricambi nuovi, originali o comunque previsti dal Fabbrikante, adeguato al servizio richiesto;
- tutto quanto necessario a garantire il rispetto delle norme sanitarie, di sicurezza e antinfortunistica degli addetti ai lavori che la ditta è tenuta a rispettare, sotto la propria ed esclusiva responsabilità;
- tutti gli accorgimenti atti a evitare danni o sinistri a terzi.

Il manutentore dovrà agire nel pieno rispetto degli obblighi sanciti dalla legislazione vigente, in particolare:

- Regolamento sui Dispositivi Medici 745/2017 e provvedimenti attuativi adottati a livello nazionale;
- Direttive Euratom in materia di radiazioni ionizzanti e D.Lgs. n. 101/2020;
- Legislazione nazionale e regionale relative alla sicurezza sui luoghi di lavoro (D.Lgs. n. 81/08 e s.m.i. ed altre disposizioni);
- Legislazione nazionale e regionale sui requisiti di autorizzazione all'esercizio e di accreditamento istituzionale (DPR n. 37/1997, L.R. n. 22/2002, DGR n. 2266/2016 e DGR n. 1732/2017);

- Norme tecniche internazionali IEC (International Electrotechnical Commission) e ISO (International Organization for Standardization), armonizzate comunitarie CENELEC (Comité Européen de Normalisation Electrotechnique) e CEN (Comité Européen de Normalisation) ed italiane CEI (Comitato Elettrotecnico Italiano) e UNI (Ente Nazionale Italiano di Unificazione) e relative guide;
- Regolamento UE 2016/679 (GDPR) e Dlgs 10 agosto 2018 n. 101 di recepimento sul territorio nazionale.

Poiché la manutenzione programmata e correttiva è necessaria per la verifica, la conservazione o il ripristino della corretta funzionalità e delle condizioni di sicurezza delle apparecchiature ed è indispensabile per il mantenimento dei requisiti essenziali stabiliti in sede di progettazione dal Fabbricante al fine di minimizzare i rischi legati al loro uso, secondo quanto stabilito dalla vigente legislazione, il manutentore, nello svolgimento delle attività, dovrà:

- attenersi alle indicazioni che il Fabbricante ha fornito a corredo di ciascun dispositivo in quanto il loro rispetto consente di mantenere costanti nel tempo le prestazioni garantendo i requisiti essenziali di qualità e sicurezza iniziali e attestati dalla marcatura CE come Dispositivo Medico;
- attenersi alle disposizioni legislative vigenti sulle attrezzature di lavoro, in particolare tener conto delle indicazioni di manutenzione contenute nei manuali (D.Lgs. 81/2008 art. 81 comma 3);
- utilizzare ricambi nuovi e originali o comunque previsti e approvati dal Fabbricante, in modo da poter effettuare eventuali interventi senza causare alterazioni, variazioni o modifiche al dispositivo che possano provocare un deterioramento del livello di sicurezza e funzionalità; in particolare le parti di ricambio dovranno essere conformi all'art 23, comma 1 del Regolamento sui Dispositivi Medici 745/2017.

Il personale tecnico impiegato nel servizio di manutenzione dovrà essere qualificato, in possesso di capacità tecniche adeguate e, in particolare, dovrà:

- essere addestrato, formato e costantemente aggiornato sulle operazioni di manutenzione che deve condurre in conformità a quanto stabilito nel manuale d'uso e di service e secondo i protocolli e check-list stabiliti dal Fabbricante che, per l'immissione sul mercato ai sensi della normativa sui DM, ha condotto un'adeguata analisi del rischio per la definizione delle procedure manutentive da applicare per la specifica apparecchiatura;
- essere formato sulle caratteristiche tecnico-costruttive funzionali del dispositivo, dei potenziali rischi connessi all'uso e della probabilità e natura dei possibili guasti/difetti e specializzato sulle singole tipologie di apparecchiature affinché sia preservato lo stato di efficienza e durabilità nel tempo dell'apparecchiatura anche in caso di riparazioni con sostituzione di parti importanti;
- avere un'esperienza adeguata e/o una rete di supporto che permetta di conoscere in anticipo eventuali problematiche relative a difetti/usure e diagnostica di guasto, al fine di prevedere delle manutenzioni proattive e la riduzione dei tempi di fermo macchina.

La ditta aggiudicataria deve dotare il personale tecnico impiegato nel servizio di manutenzione di un tesserino di riconoscimento corredato di fotografia, contenente le generalità del lavoratore e l'indicazione del datore di lavoro e di tutti i dispositivi di protezione individuale necessari per l'esecuzione delle attività connesse con l'espletamento del presente appalto, secondo le vigenti disposizioni di legge e quanto previsto nel presente CSA.

Le Aziende Sanitarie potranno chiedere la motivata sostituzione del personale qualora quest'ultimo non consenta il buon svolgimento delle attività, in particolare, nel caso in cui il personale della ditta aggiudicataria o dei subappaltatori o subcontraenti ponga in essere comportamenti, atteggiamenti e attività tali da non consentire il buon svolgimento delle attività tanto da costituire grave inadempimento le Aziende Sanitarie potranno risolvere di diritto il contratto (art. 1456 Codice Civile) e incamerare il deposito cauzionale definitivo, fatto salvo il diritto di agire per il risarcimento di ogni ulteriore conseguente danno subito (art.1382 Codice Civile).

Per il controllo dell'esecuzione contrattuale i calendari delle attività tecniche programmate (es. manutenzioni preventive, verifiche di sicurezza e prove funzionali) dovranno essere preventivamente concordati con i reparti utilizzatori e dovranno essere formalizzati e comunicati al servizio di Ingegneria Clinica, per consentire la verifica del rispetto delle periodicità programmate.

Ogni intervento tecnico dovrà essere documentato da un rapporto di lavoro redatto in italiano, compilato e firmato dal tecnico esecutore e controfirmato dal Responsabile o dal coordinatore tecnico/infermieristico dell'UO o loro delegati. I rapporti tecnici dovranno contenere:

- tutti i dati necessari all'individuazione univoca dell'apparecchiatura (n. di serie/inventario/codice di sistema, tipologia, marca, modello e matricola);
- la data di esecuzione dell'attività;
- la firma del tecnico che ha eseguito l'intervento;
- la firma dell'utilizzatore.

Inoltre i rapporti tecnici devono prevedere le seguenti ulteriori informazioni in funzione del tipo di attività:

Riparazione su guasto:

- data, ora e identificativo della richiesta di intervento;
- data e ora dell'inizio e della fine dell'intervento;
- problemi riscontrati e tutte le operazioni effettuate;
- elenco dettagliato delle parti sostituite (ricambi e consumabili);
- esito dell'intervento.

Manutenzioni Preventive:

- check-list delle operazioni previste dal Fabbricante e quelle effettivamente eseguite;
- elenco dettagliato delle parti sostituite (ricambi e consumabili);
- esito dell'intervento.

Taratura e calibrazione:

- identificazione dello strumento campione (compresa data, numero e scadenza del certificato dell'ultima taratura);
- misure effettuate e scostamento rispetto alle specifiche del Fabbricante;
- esito controllo.

Verifiche di sicurezza e prove funzionali:

- dati dello strumento di verifica (compresa data, numero e scadenza del certificato dell'ultima taratura);
- valori rilevati e riferiti ai valori limite o di accettabilità previsti dalle norme, con allegato la copia del report rilasciato dallo strumento di verifica e validato dal tecnico esecutore;
- indicazione esplicita dell'esito della verifica. Nell'eventualità che l'esito fosse negativo, la ditta dovrà eliminare la causa di non conformità e avvisare l'Ingegneria Clinica.

Tutti i documenti dovranno essere consegnati firmati, al servizio di Ingegneria Clinica alla conclusione delle singole attività in formato elettronico, anche via mail.

L'Azienda Sanitaria si riserva comunque la possibilità di eseguire dei controlli a campione sull'operato della ditta manutentrice.

La ditta aggiudicataria potrà proporre il fuori uso, che verrà comunque valutato in contraddittorio con l'Azienda Sanitaria, in situazioni di impossibilità a garantire le apparecchiature in un corretto e sicuro stato di funzionamento nel rispetto dei requisiti essenziali di sicurezza ed efficacia stabiliti dal Fabbricante, ad esempio per:

- mancanza/impossibilità di reperimento dei pezzi di ricambio di cui deve essere portata formale evidenza;
- gravi non conformità alle vigenti norme di sicurezza, tecnicamente non eliminabili, che pregiudicano l'uso in sicurezza dell'apparecchiatura.

3.1 DOCUMENTAZIONE TECNICA DA ALLEGARE ALL'OFFERTA

Relazione dettagliata sulle modalità di manutenzione e assistenza tecnica full risk, come richiesto nell'oggetto del servizio, con particolare attenzione a:

1. Eventuale dichiarazione di esclusività e/o autorizzazione del Fabbricante alla fornitura di ricambi originali e assistenza tecnica per le apparecchiature di cui all'allegato 1;
2. Organizzazione del servizio con indicazione del centro dal quale verrà erogato;
3. Per ogni apparecchiatura di cui all'allegato 1 numero e tipologia delle attività previste durante il periodo contrattuale, compresi protocolli e check list di tutte le attività manutentive e relative periodicità che dovranno essere conformi a quanto previsto dal Fabbricante;
1. Elenco delle parti di ricambio, dei materiali usurabili e dei consumabili tecnici inclusi in contratto; analogo elenco dovrà essere allegato all'offerta economica con le rispettive quotazioni che comunque non concorreranno alla determinazione del prezzo;
2. Dichiarazione dei tempi massimi di intervento "on site", garantiti dalla chiamata, in caso di guasto tecnico, per:
 - guasto bloccante (ovvero guasto tale da impedire lo svolgimento dell'attività clinica);
 - altri guasti/malfunzionamenti che non compromettano significativamente lo svolgimento dell'attività clinica o la sicurezza;
3. Dichiarazione dei tempi massimi di risoluzione guasto, garantiti dalla chiamata, sia in caso di guasto bloccante sia per gli altri guasti/malfunzionamenti ;
4. in caso di impossibilità a garantire i tempi massimi di risoluzione guasto richiesti dal presente CSA e proposti al punto 3 eventuali soluzioni alternative volte a minimizzare i tempi di fermo macchina (ad esempio messa a disposizione di un apparecchio sostitutivo dove tecnicamente possibile);
5. Dichiarazione del numero di ore/anno massimo garantito di fermo macchina per attività tecniche programmate (manutenzione preventiva, verifiche di sicurezza, controlli funzionali e di qualità);
6. Dichiarazione del numero di ore/anno massimo stimato di fermo macchina per manutenzione correttiva;
7. periodi previsti di chiusura del servizio per ferie/festività;
8. Eventuale certificazione dell'organizzazione del servizio in Sistema Qualità.

4. RESPONSABILE UNICO DEL PROCEDIMENTO, DIRETTORE DELL'ESECUZIONE CONTRATTUALE E REFERENTE DELL'APPALTATORE

Le singole Aziende Sanitarie, prima della stipula dei Contratti, nomineranno un Responsabile Unico del Procedimento, per quanto di competenza, e un Direttore dell'Esecuzione Contrattuale.

Il Direttore dell'Esecuzione Contrattuale provvederà al coordinamento, alla direzione e al controllo tecnico dell'esecuzione del rapporto contrattuale, assicurandone la regolare esecuzione e verificando che le attività e le prestazioni contrattuali siano eseguite in conformità dei documenti contrattuali.

Il Direttore dell'Esecuzione Contrattuale potrà delegare il controllo contabile/amministrativo agli uffici competenti dell'Azienda Sanitaria.

Il Direttore dell'esecuzione contrattuale, al fine di accertare la regolare esecuzione del rapporto contrattuale, svolge le attività di verifica di conformità dirette a certificare che le prestazioni contrattuali siano state eseguite a regola d'arte sotto il profilo tecnico e funzionale, in conformità e nel rispetto delle condizioni, modalità, termini e prescrizioni contrattuali, nonché nel rispetto delle eventuali leggi di settore.

Ai fini della liquidazione di singole fatture le attività di verifica hanno, altresì, lo scopo di accertare che i dati risultanti dalla contabilità e dai documenti giustificativi corrispondano fra loro e con le risultanze di fatto, fermi restando gli eventuali accertamenti tecnici necessari.

L'Appaltatore dovrà indicare, prima della stipula contrattuale, il nominativo ed il recapito telefonico di un proprio Referente, tecnicamente qualificato, che sarà responsabile dell'esecuzione del rapporto contrattuale nella sua globalità e delegato ai rapporti con l'Azienda Sanitaria.

Qualora, per l'estensione delle aree o dei locali, l'inizio delle attività debba avvenire in luoghi o tempi diversi, il Direttore dell'Esecuzione Contrattuale provvederà a dare le necessarie istruzioni.

5. GARANZIA DEFINITIVA A CORREDO DELL'ESECUZIONE DEL CONTRATTO

La Ditta aggiudicataria dovrà costituire per ciascun Contratto una "garanzia definitiva" con importo calcolato in percentuale sull'importo del Contratto che andrà a sottoscrivere, secondo le modalità e i termini previsti dall'art. 117 del D.Lgs. n. 36/2023. La garanzia copre gli oneri per il mancato od inesatto adempimento di ciascun Contratto e cessa di avere effetto a completa ed esatta esecuzione delle obbligazioni nascenti dal Contratto stesso. Qualora l'ammontare delle garanzie dovesse ridursi per effetto dell'applicazione di penali, o per qualsiasi altra causa, la Ditta aggiudicataria dovrà provvedere al reintegro.

La percentuale della garanzia sarà pari al 10% del canone di ciascun servizio (al netto degli oneri fiscali), secondo le modalità e i termini previsti dall'art. 117 summenzionato, applicando le eventuali riduzioni previste dalla normativa. La garanzia cesserà in caso di risoluzione del contratto (di ciascuna singola apparecchiatura) in caso di apparecchiature non più in uso o dismesse.

Qualora l'ammontare delle garanzie dovesse ridursi per effetto dell'applicazione di penali, o per qualsiasi altra causa, il Contraente dovrà provvedere al reintegro entro il termine di 30 (trenta) giorni dal ricevimento della relativa richiesta effettuata da parte dell'Azienda Sanitaria contraente.

La cauzione deve essere vincolata per tutta la durata del relativo Contratto.

In caso di risoluzione, la cauzione definitiva verrà trattenuta dai singoli Contraenti, mentre la stessa sarà svincolata, previa deduzione di eventuali crediti delle Aziende Sanitarie contraenti verso il Contraente, a seguito della piena ed esatta esecuzione delle obbligazioni contrattuali

La cauzione definitiva si intende estesa a tutti gli accessori del debito principale, ed è prestata a garanzia dell'esatto e corretto adempimento di tutte le obbligazioni dell'Appaltatore, anche future ai sensi e per gli effetti dell'art. 1938 Codice Civile nascenti dall'esecuzione del singolo Contratto.

In particolare, la cauzione rilasciata garantisce tutti gli obblighi specifici assunti dal Contraente, anche quelli a fronte dei quali è prevista l'applicazione di penali, assunti nei confronti delle Aziende Sanitarie e, pertanto, resta espressamente inteso che le Aziende Sanitarie hanno diritto di rivalersi direttamente sulla cauzione per l'applicazione delle penali.

6. DISPOSIZIONI IN MATERIA DI TUTELA DELLA SALUTE E DELLA SICUREZZA NEI LUOGHI DI LAVORO E DUVRI

L'Appaltatore dovrà eseguire le attività contrattuali nel pieno rispetto di tutte le norme vigenti in materia di prevenzione infortuni ed igiene del lavoro (D.Lgs. 81/2008) e mediante operatori in regola con le assunzioni a norma delle vigenti leggi e regolarmente iscritti presso l'INAIL e l'INPS (o equivalenti casse assicurative e previdenziali).

L'Appaltatore dovrà far adottare al proprio personale od ai propri incaricati che, a qualunque titolo, accedano ai luoghi di pertinenza delle Aziende Sanitarie, le misure e cautele di sicurezza minime per garantire l'esecuzione contrattuale in totale sicurezza, in ottemperanza alle disposizioni di cui al D.Lgs. 81/2008, senza con ciò creare danno o disturbo alle attività/proprietà dell'Azienda Sanitaria.

Le Aziende Sanitarie, ai sensi del D.Lgs. 81/2008, provvederanno, prima della stipula del Contratto, a predisporre il "Documento di valutazione dei rischi standard da interferenze", riferendolo ai rischi specifici da interferenza presenti nei luoghi in cui verrà espletato l'appalto.

Ai sensi dell'art. 26 del Decreto Legislativo n. 81/2008 le Aziende Sanitarie dovranno:

1. informare il fornitore dei rischi specifici presenti nell'ambiente in cui saranno chiamate ad operare;
2. informare il suddetto fornitore sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate dall'Amministrazione nell'ambito della gestione delle proprie attività, ovvero adottate per proprio personale;
3. coordinare gli interventi di protezione e prevenzione dai rischi cui sono esposti i lavoratori e gli utenti;
4. eliminare le interferenze tra i differenti soggetti operanti nel corso dello svolgimento delle lavorazioni previste nella gara.

Nei singoli Contratti di appalto saranno indicati i costi relativi alla sicurezza (anche nel caso in cui essi siano pari a zero).

L'Appaltatore dovrà sottoscrivere per accettazione l'integrazione di cui al precedente comma.

Il predetto DUVRI costituisce parte integrante e sostanziale dei singoli Contratti di Appalto.

L'Appaltatore è comunque tenuto ad attenersi a qualsivoglia direttiva impartita dall'Azienda Sanitaria nell'intento di non recare intralcio all'attività della stessa, rispettando la normativa aziendale che disciplina l'accesso e gli spostamenti all'interno delle aree di lavoro.

Per quanto concerne possibili interferenze relative alla condivisione della rete stradale ospedaliera l'Appaltatore dovrà tenere conto, altresì, della specifica viabilità interna e delle norme del codice della strada.

L'Azienda Sanitaria potrà far sottoscrivere all'Appaltatore un documento informativo sulla sicurezza che disciplini, tra l'altro, le modalità di accesso alle proprie strutture nonché qualsiasi altro documento inerente le disposizioni in materia di tutela della salute e della sicurezza nei luoghi di lavoro, previsto dai propri regolamenti interni vigenti e le misure di prevenzione ed emergenza adottate ai sensi dell'art. 26, comma 1, lett. b) D.Lgs. 81/2008, che costituiranno parti integranti e sostanziali del Contratto stesso.

L'Appaltatore si impegna a trasmettere, non oltre 15 giorni dalla comunicazione di aggiudicazione definitiva e comunque prima dell'inizio delle attività oggetto dell'appalto, il proprio documento che individua le misure di prevenzione e di protezione predisposte in conseguenza della valutazione dei rischi per la sicurezza e la salute dei lavoratori, previsto dal D.Lgs. 81/2008.

Il documento, che sarà sottoposto al Responsabile del Servizio di Prevenzione e Protezione dell'Azienda Sanitaria, potrà contenere (a titolo esemplificativo e non esaustivo) le seguenti informazioni:

- schede tecniche relative ai mezzi/attrezzature/prodotti previsti per l'esecuzione della fornitura;
- valutazione dei rischi specifici connessi al servizio;
- modalità operative di prevenzione incendi e/o infortuni in relazione ai rischi ad esso connessi;
- dotazione di dispositivi di protezione individuali e relativa formazione ed addestramento all'uso;
- organizzazione prevista per la gestione delle problematiche di sicurezza: responsabile del servizio di prevenzione e protezione, altre figure responsabili e relativi compiti;
- formazione professionale ed informazione (documentate) del proprio personale in materia di salute e sicurezza attrezzature, mezzi e prodotti da utilizzare;

- soluzioni previste per l'eliminazione dei rischi dovuti all'interferenza tra i lavori dell'impresa o da terzi presenti a qualsiasi titolo nell'Azienda (dipendenti ospedalieri, ditte terze, visitatori, ecc.);
- adempimenti documentali prescritti da norme generali e particolari in materia di igiene e sicurezza sul lavoro.

L'Azienda Sanitaria ha facoltà di chiedere il riesame del documento in questione, qualora lo ritenga inadeguato, nel corso della durata del rapporto contrattuale.

Ulteriori maggiori specifiche inerenti alle modalità, i luoghi e le tempistiche delle consegne saranno concordate con i Servizi competenti dell'Azienda Sanitaria.

ELENCO APPARECCHIATURE

Allegato B.3

SUBLOTTO	AZIENDA	PO	APPARECCHIATURA/MARCA/MODELLO	CONFIGURAZIONE	INVENTARIO AZIENDALE	MATRICOLA	COLLAUDO	SCADENZA GARANZIA	
1	ULSS N. 1 DOLOMITI	OSPEDALE DI AGORDO	Mammografo Hologic - Selenia Dimensions 3000	SENZA TOMOSINTESI (configurazione BASE SUB 1 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500	204631	SDM131800644	15/06/2021	15/06/2022
1	ULSS N. 1 DOLOMITI	OSPEDALE DI PIEVE DI CADORE	Mammografo Hologic - Selenia Dimensions 3000	SENZA TOMOSINTESI (configurazione BASE SUB 1 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500	310181	SDM131800611	24/05/2021	24/05/2022
1	ULSS 5 POLESANA	OSPEDALE DI TRECENTA	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000	SENZA TOMOSINTESI (configurazione BASE SUB 1 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S501	342641	SDM131800609	06/05/2021	06/05/2022
1	ULSS 5 POLESANA	OSPEDALE DI ADRIA	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000	SENZA TOMOSINTESI (configurazione BASE SUB 1 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S502	334065	SDM131800554	28/07/2020	28/07/2021
1	ULSS 7 PEDEMONTANA	POLIAMBULATORIO THIENE	Hologic - Mammografo Selenia Dimensions 3000	SENZA TOMOSINTESI (configurazione BASE SUB 1 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500	817511	SDM131800595	04/12/2020	04/12/2021

SUBLOT TO	AZIENDA	PO	APPARECCHIATURA/MARCA/MODELLO	CONFIGURAZIONE		INVENTARIO AZIENDALE	MATRICOLA	COLLAUDO	SCADENZA GARANZIA
2	ULSS 2 MARCA TREVIGIANA	OSPEDALE DI CONEGLIANO	Mammografo Hologic - Selenia Dimensions 3000 3D	CON TOMOSINTESI (configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500		SDM181800 564	15/06/2023	15/06/2024
2	ULSS 3 SERENISSIMA	OSPEDALE DI DOLO	Hologic - Mammografo Selenia Dimensions 3000 3D	CON TOMOSINTESI (configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500, , SEDIA AKRUS	SM00021980	SDM181800 501	17/05/2021	17/05/2022
2	ULSS 3 SERENISSIMA	OSPEDALE DI CHIOGGIA	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000 3D	CON TOMOSINTESI (configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500,	SM00033092	SDM181800 540	01/02/2022	01/02/2023
2	ULSS 5 POLESANA	OSPEDALE DI ROVIGO	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000 3D	CON TOMOSINTESI (configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500	338677	SDM131818 00452	23/10/2020	23/10/2021
2	ULSS 6 EUGANEA	OSPEDALE DI CITTADELLA	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000 3D	UPGRADE TOMOSINTESI (configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500	E000109183	SDM131800 527	18/09/2020	18/09/2021
2	ULSS 6 EUGANEA	OSPEDALE DI CAMPOSAMP IERO	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000	CON TOMOSINTESI (configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500	E000111299	SDM181800 465	10/09/2020	10/09/2021
2	ULSS 6 EUGANEA	OSPEDALE DI PIOVE DI SACCO	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000	CON TOMOSINTESI (configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500	E000105802	SDM181800 457	01/09/2020	01/09/2021
2	ULSS 6 EUGANEA	AMB.ATT.SCR EENING-PDV.SCROVE GN	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000	UPGRADE TOMOSINTESI (configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500, WORKSTATION HOLOGIC SECURVIEW CON MONITOR JVC KENWOOD MS-S500	E000105701	SDM131800 523	03/07/2020	03/07/2021
2	ULSS 6 EUGANEA	AMB.ATT.SCR EENING-PDV.SCROVE GN	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000	CON TOMOSINTESI (configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500	E000105765	SDM181800 442	24/07/2020	24/07/2021
2	ULSS 7 PEDEMONTANA	OSPEDALE DI SANTORSO	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000 3D	CON TOMOSINTESI (configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500	818790	SDM181800 483	26/11/2020	26/11/2021
2	ULSS 8 BERICA	OSPEDALE DI VALDAGNO (MONTECCHIO)	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000 3D	UPGRADE TOMOSINTESI (configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500	116545	SDM131800 545	16/10/2020	16/10/2021
2	ULSS 9 SCALIGERA	OSPEDALE DI LEGNAGO	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000 3D	CON TOMOSINTESI (configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500	S017822	SDM181800 444	10/07/2020	10/07/2021
2	ULSS 9 SCALIGERA	OSPEDALE DI LEGNAGO	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000 3D	CON TOMOSINTESI (configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500	S017821	SDM181800 441	10/07/2020	10/07/2021
2	AZIENDA OSPEDALIERA PADOVA	AZIENDA OSPEDALIERA PADOVA	Hologic - Mammografo Selenia Dimensions 3000 3D	CON TOMOSINTESI (configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500	936507	SDM181800 494	01/03/2021	01/03/2022

SUBLOT TO	AZIENDA	PO	APPARECCHIATURA/MARCA/MODELLO	CONFIGURAZIONE		INVENTARIO AZIENDALE	MATRICOLA	COLLAUDO	SCADENZA GARANZIA
3	ULSS 2 MARCA TREVIGIANA	OSPEDALE DI VITTORIO VENETO	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000 3D	UPGRADATO A configurazione FULL SUB 3 (CON TOMOSINTESI), C-VIEW E TOMOBIOPSY GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA HOLOGIC AFFIRM, STAZIONE DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE COMPLETA DI SOFTWARE G-SQUARED EYERAD 3.0 E DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500	MT-P-410569	SDM181800 514	04/08/2021	04/08/2022
3	ISTITUTO ONCOLOGICO VENETO	PADOVA	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000	CON TOMOSINTESI E TOMOBIOPSIA (configurazione FULL SUB 3 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA , WS HOLOGIC SECURVIEW COMPLETA DI DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500	IOV0014533	3DM160700 617	19/06/2020	19/06/2021

SUBLOT TO	AZIENDA	PO	APPARECCHIATURA/MARCA/MODELLO	CONFIGURAZIONE		INVENTARIO AZIENDALE	MATRICOLA	COLLAUDO	SCADENZA GARANZIA
4	ULSS N. 1 DOLOMITI	OSPEDALE DI FELTRE	Mammografo HOLOGIC I SELENIA DIMENSIONS 6000 3D	CON TOMOSINTESI	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, 2 STAZIONI DI ELABORAZIONE E REFERTAZIONE HOLOGIC SECURVIEW COMPLETE DI DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500 (EOL)	66655	SMD131500 575	13/11/2018	14/11/2023

SUBLOT TO	AZIENDA	PO	APPARECCHIATURA/MARCA/MODELLO	CONFIGURAZIONE		INVENTARIO AZIENDALE	MATRICOLA	COLLAUDO	SCADENZA GARANZIA
5	ULSS 2 MARCA TREVIGIANA	OSPEDALE DI CONEGLIANO	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3D CON AW5000	CON TOMOSINTESI (EQUIVALENTE configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)		108722	81010167364	23/12/2016	23/12/2017

SUBLOT TO	AZIENDA	PO	APPARECCHIATURA/MARCA/MODELLO	CONFIGURAZIONE		INVENTARIO AZIENDALE	MATRICOLA	COLLAUDO	SCADENZA GARANZIA
6	ULSS 6 EUGANEA	AMB.ATT.SCR EENING-PDV.SCROVEGN	Mammografo Hologic Selenia Selenia Value+	EQUIVALENTE configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, WORKSTATION HOLOGIC SECURVIEW	666286	81005132354	23/08/2013	23/08/2015
6	ULSS 6 EUGANEA	OSPEDALE DI CITTADELLA	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000	EQUIVALENTE configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, WORKSTATION HOLOGIC SECURVIEW CON DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500 (EOL)	E000103870	SDM181800331	27/12/2018	27/12/2020

SUBLOT TO	AZIENDA	PO	APPARECCHIATURA/MARCA/MODELLO	CONFIGURAZIONE		INVENTARIO AZIENDALE	MATRICOLA	COLLAUDO	SCADENZA GARANZIA
7	ULSS 9 SCALIGERA	OSPEDALE DI MARZANA	MAMMOGRAFO HOLOGIC SELENIA DIMENSIONS AWS 5000 3D	CON TOMOSINTESI (EQUIVALENTE configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, WS SECURVIEW	292097	8,1006E+10	29/01/2014	29/01/2016
7	ULSS 9 SCALIGERA	OSPEDALE DI MARZANA	MAMMOGRAFO HOLOGIC SELENIA DIMENSIONS AWS 5000 3D	CON TOMOSINTESI (EQUIVALENTE configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, WS SECURVIEW	300034	8,1011E+10	08/05/2015	08/05/2017
7	ULSS 9 SCALIGERA	OSPEDALE DI BUSSOLENGO	MAMMOGRAFO SELENIA VALUE+ 3D	CON TOMOSINTESI (EQUIVALENTE configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, WS SECURVIEW	223809	81008143803A	22/04/2015	22/04/2016
7	ULSS 9 SCALIGERA	OSPEDALE DI SAN BONIFACIO	MAMMOGRAFO HOLOGIC SELENIA DIMENSIONS AWS 5000 3D	CON TOMOSINTESI (EQUIVALENTE configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, WS SECURVIEW	300035	81008143803A	09/01/2015	09/01/2017
7	ULSS 9 SCALIGERA	DISTRETTO VIA POLONI 1 VR	MAMMOGRAFO HOLOGIC SELENIA DIMENSIONS AWS 5000 3D	CON TOMOSINTESI (EQUIVALENTE configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	CON TOMOSINTESI (EQUIVALENTE configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	300036	81011144101	20/02/2015	20/02/2017
7	ULSS 9 SCALIGERA	OSPEDALE DI VILAFRANCA	MAMMOGRAFO HOLOGIC SELENIA DIMENSIONS AWS 5000	CON TOMOSINTESI (EQUIVALENTE configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE)	MODULO BIOPSIA SOTTO GUIDA STEREOTASSICA HOLOGIC AFFIRM, WS OSIRIS CON DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500 (EOL)	02310008176	SDM181800296	30/10/2018	30/10/2019

SUBLOT TO	AZIENDA	PO	APPARECCHIATURA/MARCA/MODELLO	CONFIGURAZIONE		INVENTARIO AZIENDALE	MATRICOLA	COLLAUDO	SCADENZA GARANZIA
8	ISTITUTO ONCOLOGICO VENETO	PADOVA	Tavolo per biopsia in posizione prona Hologic AFFIRM BREST BIOPSY				APB1100541	12/04/2019	12/04/2021

SUBLOT TO	AZIENDA	PO	APPARECCHIATURA/MARCA/MODELLO	CONFIGURAZIONE		INVENTARIO AZIENDALE	MATRICOLA	COLLAUDO	SCADENZA GARANZIA
9	ISTITUTO ONCOLOGICO VENETO	PADOVA	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000 3D	CON TOMOSINTESI	MODULO BIOPSIA, WS HOLOGIC SECURVIEW COMPLETA DI DOPPIO MONITOR JVC KENWOOD MS-S500	10V0013644	SDM181800267	20/04/2020	20/04/2021

SUBLOTTO	AZIENDA	PO	APPARECCHIATURA/MARCA/MODELLO	CONFIGURAZIONE	INVENTARIO AZIENDALE	MATRICOLA	COLLAUDO	SCADENZA GARANZIA
OPZIONE	ULSS 3 SERENISSIMA	OSPEDALE DI DOLO	Mammografo Hologic M IV Selenia	EQUIVALENTE configurazione BASE SUB 1 GARA REGIONALE	119384	28401105473W	02/04/2010	02/04/2012
OPZIONE	ULSS 3 SERENISSIMA	OSPEDALE DI MIRANO	Mammografo Hologic M IV Selenia	EQUIVALENTE configurazione BASE SUB 1 GARA REGIONALE	119387	29412095298W	02/04/2010	02/04/2012
OPZIONE	Z.OSP.UNIVERSITARIA INTEGRATA VERONA	BORGOTRENTO	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000	EQUIVALENTE configurazione TOMO SUB 2 GARA REGIONALE (CON TOMOSINTESI)	547023	SDM181800358	15/2/2019	15/2/2023
OPZIONE	Z.OSP.UNIVERSITARIA INTEGRATA VERONA	BORGOTRENTO	Mammografo Hologic Selenia Dimensions 3000 3D	CON TOMOSINTESI E TOMOBIOPSIA (configurazione FULL SUB 3 GARA REGIONALE)		3DM160701138	26/06/2023	26/06/2024
OPZIONE	Z.OSP.UNIVERSITARIA INTEGRATA VERONA	BORGOROMA	Hologic - Mammografo Selenia Dimensions 3000	CON TOMOSINTESI E TOMOBIOPSIA (configurazione FULL SUB 3 GARA REGIONALE)	544727	SDM1891800534	07/02/2022	7/02/2023
OPZIONE	Z.OSP.UNIVERSITARIA INTEGRATA VERONA	BORGOTRENTO	Tavolo per biopsia in posizione prona Hologic AFFIRM BREAST BIOPSY			APB1100553	10/11/2019	10/11/2020