



SAN GIUSEPPE MOSCATI - AVELLINO

AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALITÀ

ORIGINALE

U.O.C. Provveditorato-Economato

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

N. 358 DEL 08 APR. 2020

PUBBLICAZIONE

Si attesta che la presente delibera è stata affissa all'albo pretorio on-line di questa Azienda Ospedaliera il _____ vi rimarrà per giorni quindici

IL Responsabile della pubblicazione

Spedita per i provvedimenti di competenza al:

- Collegio Sindacale

con prot. n. _____ del _____

- Giunta Regionale

con prot. n. _____ del _____

La presente delibera è diventata esecutiva:

per il decorso termine di giorni dieci dalla data di pubblicazione all'albo di questa A. O. ai sensi dell'art. 35, Comma 6, L.R.C. n. 32/94.

per il decorso termine di giorni 40 ai sensi dell'art. 35, Comma 4 e 5, della L.R.C. n. 32/94.

per approvazione da parte della Giunta Regionale con delibera n. _____ del _____ ai sensi dell'Art 35 L.R.C. 32/94

Avellino, _____

L'anno duemilaventi il giorno 08 APR. 2020 del mese di 08 APR. 2020, nella sede dell'Azienda Ospedaliera S. Giuseppe Moscati – Avellino, il Direttore Generale, Dott. Renato PIZZUTI, nominato con D.P.G.R.C. n. 112 del 08/08/2019, coadiuvato dal Direttore Sanitario Dr. Rosario LANZETTA e dal Direttore Amministrativo Dott. Germano PERITO, ha assunto il seguente provvedimento:

OGGETTO

PROCEDURA NEGOZIATA D'URGENZA EX ART.63 C.2 LETT.C) DEL D.LGS. 50/2016 PER LA FORNITURA DI UN SISTEMA TAC COMPRENSIVO DI PACCHETTO DI INTELLIGENZA ARTIFICIALE DESTINATO ALL'EMERGENZA SANITARIA "COVID-19" - AGGIUDICAZIONE

Alla stregua dell'istruttoria compiuta dall'U.O.C. Provveditorato-Economato e delle risultanze e degli atti tutti richiamati nelle premesse che seguono, costituenti istruttoria a tutti gli effetti di legge, nonché per espressa dichiarazione di regolarità tecnica ed amministrativa della stessa resa dal Direttore, dr.ssa Genoveffa Vitale, nominata con delibera n.32 del 15/01/2020, a mezzo sottoscrizione della presente

VISTA l'emergenza epidemiologica da COVID-19 ed i vari DL, DPCM e DPRC emanati in materia;

PREMESSO

- che in data 09/03/2020 la Consip Spa ha pubblicato la "Procedura negoziata d'urgenza per dispositivi di protezione individuali e apparecchiature elettromedicali destinati all'emergenza sanitaria - Covid-19" indicando quale termine per la presentazione delle offerte il giorno 16/03/2020;
- che con prospetto consegnato, brevi manu, in data 10/03/2020 il Direttore del Servizio Tecnico Patrimonio ha determinato il fabbisogno Aziendale per l'adesione a tale convenzione considerando l'incremento di n.52 posti letto, per far fronte alla rappresentata emergenza sanitaria da COVID-19;
- che in detto prospetto era presente n.1 Tomografo computerizzato (presente al lotto 5 della procedura indetta da CONSIP Spa);
- che con nota prot. SIC n. 319 del 24/03/2020 (**allegato n.1**), l'Ing. Sergio Casarella, Direttore dell'U.O.C. Servizio Tecnico Patrimonio ed Ingegneria Clinica, nelle more della somministrazione dei dispositivi oggetto della predetta procedura, ha trasmesso la richiesta per l'acquisto di n.1 sistema TAC con pacchetto di intelligenza artificiale a seguito di opportuna indagine di mercato effettuata dallo stesso Servizio e finalizzata all'approvvigionamento in somma urgenza delle apparecchiature in pronta consegna o comunque a tempi stretti di consegna come di seguito riportato:

Descrizione articolo	Quantità	Tempi di fornitura	Importo unitario	Importo Complessivo	Rif.offerta	Fornitore
TAC AQUILON PRIME SP 350MS	1	PRONTA CONSEGNA	€ 290.000,00	€ 290.000,00	9691	CANON
Pacchetto di intelligenza artificiale CSAL-001A/1B AICE-I DLR	1	PRONTA CONSEGNA	€ 25.000,00	€ 25.000,00	9691	CANON

- che il Direttore Sanitario con nota a margine della predetta richiesta ha autorizzato la procedura di che trattasi;
- che con nota prot.n. 1740 del 24/03/2020 l'AO Moscati ha chiesto autorizzazione a SoReSa SpA allo svolgimento di autonoma procedura negoziata;
- che la SoReSa Spa, con nota prot. SRA-0005685-2020 del 02/04/2020, a riscontro della nota di questa Azienda prot. 1740 "rammentando che la responsabilità circa la verifica che i tempi di consegna garantiti dall'Operatore Economico con il quale So.Re.Sa. ha sottoscritto Convenzione Quadro, per la medesima classe tecnologica, siano incompatibili con le ragioni di urgenza rappresentate da codesto Ente e che siano coerenti con gli stessi quelli proposti dall'Operatore Canon, ricade in capo a codesta Azienda Sanitaria, si autorizza l'espletamento di autonoma procedura di gara";

CONSIDERATO CHE

- in ogni caso, i tempi richiesti per lo svolgimento di una procedura di pubblica evidenza, sono incompatibili con l'urgenza rappresentata;
- in ragione di quanto precede, risultano nella fattispecie applicabili le disposizioni dell'art.63 comma 2 lettera C) per il quale è possibile ricorrere a procedura negoziata senza previa indicazione del bando "nella misura strettamente necessaria quando, per ragioni di estrema urgenza derivante da eventi imprevedibili dall'amministrazione aggiudicatrice, i termini per le procedure aperte o per le procedure ristrette o per le procedure competitive con negoziazione non possono essere rispettati. Le circostanze invocate a giustificazione del ricorso alla procedura di cui al presente articolo non devono essere in alcun caso imputabili alle amministrazioni aggiudicatrici."
- che il Servizio di Ingegneria Clinica ha provveduto ad effettuare un'analisi dei possibili fornitori di suddette apparecchiature, nei quantitativi richiesti, nel minor tempo possibile;

DATO ATTO

- che in data 25/03/2020 è stata avviata sul SIAPS, sistema E-Procurement messo a disposizione da So.Re.Sa. Spa, la procedura negoziata, ai sensi dell'art. 63 comma 2 lett.C) del D.Lgs. n 50 del 18/04/2016, per l'affidamento della fornitura di un sistema TAC comprensivo di pacchetto intelligenza artificiale per un importo complessivo di € 315.000,00+ IVA con la Ditta CANON MEDICAL SYSTEMS ponendo quale termine per la ricezione dell'offerta il giorno 30/03/2020;

- che alla suddetta data risulta pervenuta l'offerta dalla Ditta CANON MEDICAL SYSTEMS per l'importo complessivo triennale di € 315.000,00 oltre IVA;
- che detta offerta è stata inviata al Servizio di Ingegneria Clinica per la valutazione definitiva sui tempi, che con nota prot. SIC n. 362 del 03/04/2020 (**allegato 2**) ha riscontrato dichiarando che i tempi di consegna (10/04/2020) risultano congrui;
- che con PEC del 04/06/2020 l'UOC Provveditorato Economato al fine di procedere al riscontro della comunicazione So.Re.Sa. Spa del 02/04/2020 (nota prot.n.5685) circa la congruità dei tempi di consegna ha espressamente richiesto conferma dei relativi tempi al Servizio Tecnico Patrimonio ed Ingegneria Clinica;
- che, quest'ultimo Servizio, con nota prot.n.2491 del 07/04/2020 (**allegato 3**) ha confermato la congruità delle tempistiche di fornitura e messa in esercizio del sistema;

VISTO

- gli artt.nn. 63,58,94, 163 del D.Lgs. 50 del 18/04/2016;
- l'offerta economica presentata dalla Ditta CANON MEDICAL SYSTEMS (**allegato 4**);
- che tale acquisizione, come precisato a mezzo PEC del 07/04/2020 dal Direttore del Servizio Tecnico Patrimonio ed Ingegneria Clinica, può essere ricompresa nell'ambito dell'importo previsto per la prima annualità del piano triennale degli investimenti, approvato unitamente al bilancio di previsione 2020 con delibera 1144/2019, a fronte delle economie realizzate/da realizzare nell'ambito degli investimenti per attrezzature per il corrente anno 2020, giusta attestazione contabile da parte del Servizio Economico Finanziario;

RITENUTO

- di aggiudicare alla Ditta CANON MEDICAL SYSTEMS la procedura negoziata per l'affidamento della fornitura di un sistema TAC con pacchetto di intelligenza artificiale, come di seguito riportato, per un importo complessivo di € 315.000,00+ IVA:

Descrizione articolo	Quantità	Tempi di fornitura	Importo unitario
TAC AQUILON PRIME SP 350MS	1	PRONTA CONSEGNA	€ 290.000,00
Pacchetto di intelligenza artificiale CSAL-001A/1B AICE-I DLR	1	PRONTA CONSEGNA	€ 25.000,00

SI PROPONE AL DIRETTORE GENERALE

DI AGGIUDICARE alla Ditta CANON MEDICAL SYSTEMS, per tutto quanto in premessa che qui si si intende espressamente riportato, la procedura negoziata per l'affidamento della fornitura di un sistema TAC con pacchetto di intelligenza artificiale, come di seguito riportato, per un importo complessivo di € 315.000,00+ IVA:

Descrizione articolo	Quantità	Tempi di fornitura	Importo unitario
TAC AQUILON PRIME SP 350MS	1	PRONTA CONSEGNA	€ 290.000,00
Pacchetto di intelligenza artificiale CSAL-001A/1B AICE-I DLR	1	PRONTA CONSEGNA	€ 25.000,00

DI STABILIRE che il Direttore dell'esecuzione del contratto è l'Ing. Sergio Casarella, Direttore del Servizio tecnico Patrimonio ed Ingegneria Clinica;

DI DARE MANDATO alla UOC Affari Generali:

- di procedere alla pubblicazione della presente deliberazione unitamente ai relativi allegati;
- di trasmettere copia del presente atto alle UU.OO.CC. Provveditorato-Economato, Economico-Finanziario, Ingegneria Clinica, a So.Re.Sa. Spa ed al Collegio Sindacale;

IL DIRETTORE
Dr.ssa Genovetta VITALE

ATTESTAZIONE DI DISPONIBILITA' ECONOMICO FINANZIARIA E REGISTRAZIONE CONTABILE

Il costo derivante dal presente atto è di competenza dell'esercizio/i anno 2020 Pgr n. _____ ed è imputabile al/i conto/i economico/i n. _____ per euro _____ e n. _____ per euro _____ e n. _____ per euro _____

Il costo presunto/previsto del presente atto sarà attribuito al bilancio di previsione per l'anno _____ per euro _____ ed imputabile al/i conto/i economico/i n. _____ per euro _____ e n. _____ per euro _____ e n. _____ per euro _____

Il costo presunto/previsto del presente atto sarà attribuito al bilancio di previsione per l'anno _____ per euro _____ ed imputabile al/i conto/i economico/i n. _____ per euro _____ e n. _____ per euro _____ e n. _____ per euro _____

Il costo è da imputare a utilizzo Fondi Vincolati Finalizzati di cui al Pgr di spesa _____ al conto economico n. _____

Il costo è relativo ad acquisizione cespiti di cui al Pgr di spesa 1000/23 al conto n 10102040100100 per euro 384.300,00

Il Direttore economico finanziario
Dott. Flavio Sensi



IL DIRETTORE GENERALE
(ex DGRC 112/2019)

Preso atto della dichiarazione di regolarità dell'istruttoria compiuta dal Direttore della UOC Provveditorato-Economato, nonché della dichiarazione di legittimità tecnica ed amministrativa resa dal direttore predetto con la sottoscrizione della proposta che precede;

Sentito il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario

DELIBERA

DI AGGIUDICARE alla Ditta CANON MEDICAL SYSTEMS, per tutto quanto in premessa che qui si si intende espressamente riportato, la procedura negoziata per l'affidamento della fornitura di un sistema TAC con pacchetto di intelligenza artificiale, come di seguito riportato, per un importo complessivo di € 315.000,00+ IVA:

Descrizione articolo	Quantità	Tempi di fornitura	Importo unitario
TAC AQUILON PRIME SP 350MS	1	PRONTA CONSEGNA	€ 290.000,00
Pacchetto di intelligenza artificiale CSAL-001A/1B AICE-I DLR	1	PRONTA CONSEGNA	€ 25.000,00

DI STABILIRE che il Direttore dell'esecuzione del contratto è l'Ing. Sergio Casarella, Direttore del Servizio tecnico Patrimonio ed Ingegneria Clinica;

DI DARE MANDATO alla UOC Affari Generali:

di procedere alla pubblicazione della presente deliberazione unitamente ai relativi allegati;

di trasmettere copia del presente atto alle UU.OO.CC. Provveditorato-Economato, Economico-Finanziario, Ingegneria Clinica, a So.Re.Sa. Spa ed al Collegio Sindacale;

DI RENDERE il presente provvedimento immediatamente esecutivo.

IL DIRETTORE SANITARIO
Dr. Rosario LANZETTA



IL DIRETTORE GENERALE
Dott. Renato PIZZUTI



IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Dott. Germano PERITO





SAN GIUSEPPE MOSCATI - AVELLINO

AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALITÀ

CONTRADA AMORETTA - CITTA' OSPEDALIERA - 83100 AVELLINO (CF/P.IVA 01948180649)
TEL./FAX 0825-72056 TEL.0825-203111 (CENTR.)

DIREZIONE FUNZIONALE
ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

PROT. N° ~~2439~~ DEL.....

7 APR 2020

ORDINATIVO D'ACQUISTO		
Numero	Data	Pagina
COV20 / 6	07/04/2020	1 di 1

Spett.le: (100126)
CANON MEDICAL SYSTEMS SRL
VIA CANTON, 115
00144 ROMA ()
TEL: 06520771 - FAX: 11111111
EMAIL: cmsi.italy@legalmail.it

Dep. Emittente:	003 (TEC) - UFFICIO TECNICO	Codice CIG:	8257363F7F
Consegna:	orario 08.00 - 14.00 dal Lunedì al Venerdì		
Presso:	TECNICO MAGAZZINO LUN-VEN. 08:00-14:00		
Reparto:	686 COVID19 :::EMERGENZA COVID-19:::: U.O. PALAZZINA ALPI - TERAPIA INTENSIVA		
Note:	CODICE UNIVOCO AZIENDA: XQ3IN7		

RG.	DESCRIZIONE MERCE	U.M.	Q.TA'	SCONTO	PRZ.UNIT.	VALORE	IVA
1	2971 - TOMOGRAFO COMPUTERIZZATO (TAC, TC, CT)	NR	1,00	0,00	315.000,00000	315.000,00	22
COME DA VS. OFFERTA N.9691 DEL 23/03/2020 COSÌ DETTAGLIATA: -N.1 TAC AQUILON PRIME SP 350MS € 290.000,00 -N.1 PACCHETTO DI INTELLIGENZA ARTIFICIALE CSAL-001A/1B AICE-I DLR € 25.000,00							

DELIBERA	CONTRATTO	IMPONIBILE	IVA	TOTALE
N°: . del	N°: TEC20/45	315.000,00	69.300,00	384.300,00

Operatore Tecnico: Chieffo Antonio - Tel.: 0825203032

Si attesta la legittimità e congruità del presente ordine.

IL DIRETTORE DELL'U.O.

Condizioni:

- * Nelle fatture devono essere sempre riportati il numero e la data dell'ordine nonché le modalità di pagamento e le coordinate bancarie. Per eventuali comunicazioni relative a "Variazioni Prezzo" e/o "Codice Articolo" è necessario contattare il Servizio Provveditorato Aziendale al n. 0825/203034
- * GLI ORDINI NON EVASI ENTRO IL 31/12 SONO DA RITENERSI NULLI. L'AZIENDA, SE NECESSARIO, RIEMETTERA' NUOVO ORDINE PER LA PARTE NON EVASA.

Libretto Macchina
S I C - 60001566
TOMOGRAFO ASSIALE
COMPUTERIZZATO

STB 60001566 - TOMOGRAFO ASSIALE COMPUTERIZZATO

- 60001567 - COMPLESSO RADIOGENO
- 60001568 - TAVOLO PER PAZIENTE PER APPARECCHIO RADIOLOGICO
- 60001569 - CONSOLLE DI COMANDO PER GRUPPO RADIOLOGICO
- 60001570 - GENERATORE PER APPARECCHIO RADIOLOGICO
- 60001571 - ARMADIO DELL'ELETTRONICA
- 60001572 - MONITOR TELEVISIVO PER BIOIMMAGINI

DATI ANAGRAFICI

Nr. Inv. Ospedale	60001566		
Nr. Seriale	5CA19Z2063	60001566	
Civab e Modello	TAC	AQUILION PRIME SP	
Costruttore	CANON INC		
Azienda	A.O.R.N. SAN GIUSEPPE MOSCATI		
Presidio	A.O.R.N. SAN GIUSEPPE MOSCATI		
CdC Proprietà	COVID_19		
Rep. Ubicazione	COVID_19		
Rif.Geografico			
Ubicazione	COVID_19		
Forma di Presenza	ACQUISTO	Numero di Ordine	COV20/6
Stato Conservazione	OTTIMO	Data Acquisto	07/04/2020
Compos. App.to	MASTER	Delibera	DEL.358
Stato Apparato	Garanzia	Data Delibera	08/04/2020
CND	Z11030606	Bolla	41
Repertorio	1697135/R	Data	10/04/2020
Data di presa in Carico	23/04/2020	Costo d'acquisto €	180.000,00
Data Fuori Uso		Valore attuale del bene €	169000,00
Criticità	CRITICA	Iva	22
Data Collaudo	23/04/2020	Data Fine Garanzia	23/04/2021
Tecnico del Collaudo	GBUONOVINO	Atti	EMERGENZA COVID-19
Norma Rif.to		Fornitore Assistenza Tecnica	CANON MEDICAL SYSTEMS SRL

60001566 - TOMOGRAFO ASSIALE COMPUTERIZZATO

STB 60001567 - COMPLESSO RADIOGENO

60001568 - TAVOLO PER PAZIENTE PER APPARECCHIO RADIOLOGICO

60001569 - CONSOLLE DI COMANDO PER GRUPPO RADIOLOGICO

60001570 - GENERATORE PER APPARECCHIO RADIOLOGICO

60001571 - ARMADIO DELL'ELETTRONICA

60001572 - MONITOR TELEVISIVO PER BIOIMMAGINI

DATI ANAGRAFICI

Nr. Inv. Ospedale	60001567		
Nr. Seriale	7973729	60001567	
Civab e Modello	CRA	CXB-750 G	
Costruttore	CANON INC		
Azienda	A.O.R.N. SAN GIUSEPPE MOSCATI		
Presidio	A.O.R.N. SAN GIUSEPPE MOSCATI		
CdC Proprietà	COVID_19		
Rep. Ubicazione	COVID_19		
Rif. Geografico			
Ubicazione	COVID_19		
Forma di Presenza	ACQUISTO	Numero di Ordine	COV20/6
Stato Conservazione	OTTIMO	Data Acquisto	07/04/2020
Compos. App.to	COMPONENTE	Delibera	DEL.358
Stato Apparato	Garanzia	Data Delibera	08/04/2020
CND	Z11039005	Bolla	41
Repertorio		Data	10/04/2020
Data di presa in Carico	23/04/2020	Costo d'acquisto €	60.000,00
Data Fuori Uso		Valore attuale del bene €	56333,33
Criticità	NON CRITICO	Iva	22
Data Collaudo	23/04/2020	Data Fine Garanzia	23/04/2021
Tecnico del Collaudo	GBUONOVINO	Atti	EMERGENZA COVID-19
Norma Rif.to		Fornitore Assistenza Tecnica	CANON MEDICAL SYSTEMS SRL

Libretto Macchina
SIC - 60001568
TAVOLO PER PAZIENTE PER
APPARECCHIO RADIOLOGICO

50001566 - TOMOGRAFO ASSIALE COMPUTERIZZATO

50001567 - COMPLESSO RADIOGENO

STB 50001568 - TAVOLO PER PAZIENTE PER APPARECCHIO RADIOLOGICO

50001569 - CONSOLLE DI COMANDO PER GRUPPO RADIOLOGICO

50001570 - GENERATORE PER APPARECCHIO RADIOLOGICO

50001571 - ARMADIO DELL'ELETTRONICA

50001572 - MONITOR TELEVISIVO PER BIOIMMAGINI

DATI ANAGRAFICI

Nr. Inv. Ospedale	60001568		
Nr. Seriale	3AB19Z2407	60001568	
Civab e Modello	TPA	GBTB-031A	
Costruttore	CANON INC		
Azienda	A.O.R.N. SAN GIUSEPPE MOSCATI		
Presidio	A.O.R.N. SAN GIUSEPPE MOSCATI		
CdC Proprietà	COVID_19		
Rep. Ubicazione	COVID_19		
Rif.Geografico			
Ubicazione	COVID_19		
Forma di Presenza	ACQUISTO	Numero di Ordine	COV20/6
Stato Conservazione	OTTIMO	Data Acquisto	07/04/2020
Compos. App.to	COMPONENTE	Delibera	DEL.358
Stato Apparato	Garanzia	Data Delibera	08/04/2020
CND		Bolla	41
Repertorio		Data	10/04/2020
Data di presa in Carico	23/04/2020	Costo d'acquisto €	20.000,00
Data Fuori Uso		Valore attuale del bene €	18777,78
Criticità	NON CRITICA	Iva	22
Data Collaudo	23/04/2020	Data Fine Garanzia	23/04/2021
Tecnico del Collaudo	GBUONOVINO	Atti	EMERGENZA COVID-19
Norma Rif.to		Fornitore Assistenza Tecnica	CANON MEDICAL SYSTEMS SRL

60001566 - TOMOGRAFO ASSIALE COMPUTERIZZATO

60001567 - COMPLESSO RADIOGENO

60001568 - TAVOLO PER PAZIENTE PER APPARECCHIO RADIOLOGICO

STB 60001569 - CONSOLE DI COMANDO PER GRUPPO RADIOLOGICO

60001570 - GENERATORE PER APPARECCHIO RADIOLOGICO

60001571 - ARMADIO DELL'ELETTRONICA

60001572 - MONITOR TELEVISIVO PER BIOIMMAGINI

DATI ANAGRAFICI

Nr. Inv. Ospedale	60001569		
Nr. Seriale	17001869	60001569	
Civab e Modello	CTAXXX	BSX74-2866	
Costruttore	CANON INC		
Azienda	A.O.R.N. SAN GIUSEPPE MOSCATI		
Presidio	A.O.R.N. SAN GIUSEPPE MOSCATI		
CdC Proprietà	COVID_19		
Rep. Ubicazione	COVID_19		
Rif.Geografico			
Ubicazione	COVID_19		
Forma di Presenza	ACQUISTO	Numero di Ordine	COV20/6
Stato Conservazione	OTTIMO	Data Acquisto	07/04/2020
Compos. App.to	COMPONENTE	Delibera	DEL.358
Stato Apparato	Garanzia	Data Delibera	08/04/2020
CND		Bolla	41
Repertorio		Data	10/04/2020
Data di presa in Carico	23/04/2020	Costo d'acquisto €	2.910,77
Data Fuori Uso		Valore attuale del bene €	2732,89
Criticità	NON CRITICO	Iva	22
Data Collaudo	23/04/2020	Data Fine Garanzia	23/04/2021
Tecnico del Collaudo	GBUONOVINO	Atti	EMERGENZA COVID-19
Norma Rif.to		Fornitore Assistenza Tecnica	CANON MEDICAL SYSTEMS SRL

Libretto Macchina
S I C - 60001570
GENERATORE PER APPARECCHIO
RADIOLOGICO

60001566 - TOMOGRAFO ASSIALE COMPUTERIZZATO

60001567 - COMPLESSO RADIOGENO

60001568 - TAVOLO PER PAZIENTE PER APPARECCHIO RADIOLOGICO

60001569 - CONSOLLE DI COMANDO PER GRUPPO RADIOLOGICO

STB 60001570 - GENERATORE PER APPARECCHIO RADIOLOGICO

60001571 - ARMADIO DELL'ELETTRONICA

60001572 - MONITOR TELEVISIVO PER BIOIMMAGINI

DATI ANAGRAFICI

Nr. Inv. Ospedale	60001570		
Nr. Seriale	2AB19Z2505	60001570	
Civab e Modello	GAR	CETF-006C	
Costruttore	CANON INC		
Azienda	A.O.R.N. SAN GIUSEPPE MOSCATI		
Presidio	A.O.R.N. SAN GIUSEPPE MOSCATI		
CdC Proprietà	COVID_19		
Rep. Ubicazione	COVID_19		
Rif. Geografico			
Ubicazione	COVID_19		
Forma di Presenza	ACQUISTO	Numero di Ordine	COV20/6
Stato Conservazione	OTTIMO	Data Acquisto	07/04/2020
Compos. App.to	COMPONENTE	Delibera	DEL.358
Stato Apparato	Garanzia	Data Delibera	08/04/2020
CND		Bolla	41
Repertorio		Data	10/04/2020
Data di presa in Carico	23/04/2020	Costo d'acquisto €	1.242,66
Data Fuori Uso		Valore attuale del bene €	1166,72
Criticità	NON CRITICO	Iva	22
Data Collaudo	23/04/2020	Data Fine Garanzia	23/04/2021
Tecnico del Collaudo	GBUONOVINO	Atti	EMERGENZA COVID-19
Norma Rif.to		Fornitore Assistenza Tecnica	CANON MEDICAL SYSTEMS SRL

- 60001566 - TOMOGRAFO ASSIALE COMPUTERIZZATO
- 60001567 - COMPLESSO RADIOGENO
- 60001568 - TAVOLO PER PAZIENTE PER APPARECCHIO RADIOLOGICO
- 60001569 - CONSOLLE DI COMANDO PER GRUPPO RADIOLOGICO
- 60001570 - GENERATORE PER APPARECCHIO RADIOLOGICO
- STB** 60001571 - **ARMADIO DELL'ELETTRONICA**
- 60001572 - MONITOR TELEVISIVO PER BIOIMMAGINI

DATI ANAGRAFICI

Nr. Inv. Ospedale	60001571		
Nr. Seriale	1B419Z2107	60001571	
Civab e Modello	ARE	CKCN-020C	
Costruttore	CANON INC		
Azienda	A.O.R.N. SAN GIUSEPPE MOSCATI		
Presidio	A.O.R.N. SAN GIUSEPPE MOSCATI		
CdC Proprietà	COVID_19		
Rep. Ubicazione	COVID_19		
Rif. Geografico			
Ubicazione	COVID_19		
Forma di Presenza	ACQUISTO	Numero di Ordine	COV20/6
Stato Conservazione	OTTIMO	Data Acquisto	07/04/2020
Compos. App.to	COMPONENTE	Delibera	DEL.358
Stato Apparato	Garanzia	Data Delibera	08/04/2020
CND		Bolla	41
Repertorio		Data	10/04/2020
Data di presa in Carico	23/04/2020	Costo d'acquisto €	48.846,57
Data Fuori Uso		Valore attuale del bene €	45861,50
Criticità	NON CRITICO	Iva	22
Data Collaudo	23/04/2020	Data Fine Garanzia	23/04/2021
Tecnico del Collaudo	GBUONOVINO	Atti	EMERGENZA COVID-19
Norma Rif.to		Fornitore Assistenza Tecnica	CANON MEDICAL SYSTEMS SRL

 60001566 - TOMOGRAFO ASSIALE COMPUTERIZZATO

 60001567 - COMPLESSO RADIOGENO

 60001568 - TAVOLO PER PAZIENTE PER APPARECCHIO RADIOLOGICO

 60001569 - CONSOLLE DI COMANDO PER GRUPPO RADIOLOGICO

 60001570 - GENERATORE PER APPARECCHIO RADIOLOGICO

 60001571 - ARMADIO DELL'ELETTRONICA

STB  60001572 - MONITOR TELEVISIVO PER BIOIMMAGINI

DATI ANAGRAFICI

Nr. Inv. Ospedale	60001572		
Nr. Seriale	30183109	60001572	
Civab e Modello	MTVEIZZZ	RADIFORCE MX192	
Costruttore	EIZO NANA O CORP		
Azienda	A.O.R.N. SAN GIUSEPPE MOSCATI		
Presidio	A.O.R.N. SAN GIUSEPPE MOSCATI		
CdC Proprietà	COVID_19		
Rep. Ubicazione	COVID_19		
Rif. Geografico			
Ubicazione	COVID_19		
Forma di Presenza	ACQUISTO	Numero di Ordine	COV20/6
Stato Conservazione	OTTIMO	Data Acquisto	07/04/2020
Compos. App.to	ACCESSORIO	Delibera	DEL.358
Stato Apparato	Garanzia	Data Delibera	08/04/2020
CND	Z11900802	Bolla	41
Repertorio		Data	10/04/2020
Data di presa in Carico	23/04/2020	Costo d'acquisto €	2.000,00
Data Fuori Uso		Valore attuale del bene €	1877,78
Criticità	NON CRITICO	Iva	22
Data Collaudo	23/04/2020	Data Fine Garanzia	23/04/2021
Tecnico del Collaudo	GBUONOVINO	Atti	EMERGENZA COVID-19
Norma Rif.to		Fornitore Assistenza Tecnica	CANON MEDICAL SYSTEMS SRL

Al Direttore Generale
A.O. SAN GIUSEPPE MOSCATI
PEC: ufficio@cert.aosgmoscati.av.it

e al Referente Aziendale
per il processo autorizzativo

Oggetto: Legge Regionale n. 4 del 15.03.2011. Decreti Commissariali n.58/2011 e n. 11/2012. Richiesta di autorizzazione per espletamento in autonomia procedura di gara d'appalto per la fornitura di "Procedura d'urgenza per l'approvvigionamento di apparecchiature elettromedicali dispositivi destinati all'emergenza sanitaria COVID-19- Acquisto TAC"

A riscontro della nota di codesta Azienda prot. 1740 (prot. SoReSa/0004804/2020 del 26/03/2020) rammentando che la responsabilità circa la verifica che i tempi di consegna garantiti dall'Operatore Economico con il quale So.Re.Sa. ha sottoscritto Convenzione Quadro, per la medesima classe tecnologica, siano incompatibili con le ragioni di urgenza rappresentate da codesto Ente e che siano coerenti con gli stessi quelli proposti dall'Operatore Canon, ricade in capo a codesta Azienda Sanitaria, si autorizza l'espletamento di autonoma procedura di gara.

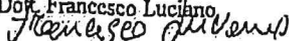
Si rammenta, peraltro, che, ai sensi dei Decreti Commissariali n. 58/11 e n. 11/2012, le AA.SS. devono acquisire preventivamente, ove tenute, "la valutazione di congruità in relazione al fabbisogno assistenziale e alla riorganizzazione delle reti ospedaliere e territoriale", da parte della commissione HTA della Regione Campania.

Si precisa, altresì, che la responsabilità circa le modalità di scelta del contraente, il criterio di aggiudicazione, la tipologia e le condizioni economiche dell'acquisto, il valore dell'appalto, i criteri di affidamento e il finanziamento della spesa occorrente ricade esclusivamente in capo alla stazione appaltante.

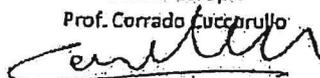
Si rammenta che, ai sensi dell'art. 15 comma 13 lett. d) del D.L. 95/2012, gli Enti del Servizio Sanitario Nazionale sono obbligati ad utilizzare, per l'acquisto di beni e servizi relativi alle categorie merceologiche presenti nella piattaforma CONSIP, gli strumenti di acquisto e negoziazione telematici messi a disposizione della stessa CONSIP e che i contratti stipulati in violazione sono nulli, costituiscono illecito disciplinare e sono causa di responsabilità amministrativa.

La presente autorizzazione ha valore di 6 mesi dalla ricezione della stessa e si comunica, inoltre, che occorrerà inviare alla scrivente Stazione Appaltante copia del provvedimento definitivo di aggiudicazione entro 10 giorni dall'intervenuta esecutività dello stesso.

Distinti saluti.

Il Direttore Operativo
Centrale di Committenza
Dot. Francesco Luciano


L'Amministratore Delegato
So. Re. Sa. SpA
Prof. Corrado Lucarullo



ALLEGATO I

SERVIZIO INGEGNERIA CLINICA
PROT N° 319 DEL 24/03/2020

TECNOLOGIE SANITARIE



S. P. A.

Mano
24/03/2020
[Signature]
M. D.
[Signature]

Al Direttore del Servizio Provveditorato
Dr.ssa Genoveffa Vitale
segreteriaprovveditorato@cert.aosgmoscati.av.it

e.p.c. Al Direttore Sanitario
Dott. Rosario Lanzetta
disanitaria@cert.aosgmoscati.av.it

e.p.c. Al Direttore Generale
Dott. Renato Pizzuti
digenerale@cert.aosgmoscati.av.it

e.p.c. Al Direttore Amministrativo
Dott. Perito Germano
diramministrativa@aosgmoscati.av.it

DIREZIONE FUNZIONALE
ACQUISIZIONE BENI E SERVIZI

PROT N° 21.21 DEL 24 MAR 2020

Prot. 08.20/TS/DM
Avellino, 23/03/2020

Oggetto: Procedure d'urgenza per l'approvvigionamento di apparecchiature elettromedicali, dispositivi, destinati all'emergenza sanitaria "Covid-19"

Con riferimento alla nota situazione di emergenza Nazionale ed al fine di poter sopperire tempestivamente alle attività diagnostiche e terapeutiche delle casistiche che dovessero presentarsi, a fronte di opportuno coordinamento con la Direzione in indirizzo, nelle more della somministrazione dei dispositivi oggetto dell'accordo quadro stabilito con Delibera n. 233 del 6/03/2020, con la presente si riporta di seguito opportuna indagine di mercato finalizzata all'approvvigionamento in somma urgenza di apparecchiature pronta consegna reperite sul mercato.

Considerato l'attuale stato di emergenza sanitaria "Covid-19", si ritiene di procedere con l'acquisizione del sistema TAC di cui alla tabella seguente comprensivo di Pacchetto Intelligenza Artificiale che sarà destinato alla nuova unità implementata presso la palazzina ALPI. Tale sistema verrà utilizzato per imaging diagnostico dei pazienti afferenti alla palazzina ALPI per i quali si sospetta infezione da Covid-19.

La manifestazione clinica predominante da infezione Covid-19 è la polmonite bilaterale interstiziale e l'imaging radiologico tramite TC riveste un ruolo fondamentale nella pronta diagnosi del maggior numero possibile di casi veri positivi. Tale procedura diagnostica consentirà quindi di snellire il percorso paziente all'interno della struttura ospedaliera riducendo il rischio di contagio.

Inoltre essendo l'apparecchiatura analoga alla TAC di recente installazione sulla struttura centrale, sarà possibile usufruire di tutti i pacchetti software in dotazione al sistema di recente installazione, inclusa la refertazione dalla radiologia centrale, grazie alle workstation client, nativamente compatibili con la TAC Canon individuata in Istruttoria.



UNI EN ISO 9001:2015 - REG. n° 3156-A
UNI CEI EN ISO 13485:2015 - REG. n° 3156-14
UNI EN ISO 14001:2015 - REG. n° 3156-E
9S OHSAS 18001:2007 - REG. n° 3155-1

Sotto legale: Via Laproncina, 456/450 - 00142 Roma (RM) - Tel. +39.06544001 - Fax +39.0654400214
Sede operativa: Via Gaspare Gozzi, 1/A - 20129 Milano (MI) - Tel. +39.02920580 - Fax +39.0292058062
Partita IVA e C.F. n° 06915971002 - R.E.A. n° 998707 - Cap. Soc. € 5.000.000,00 i.v.
www.tecnologiesanitariepsa.com - Info@tecnologiesanitariepsa.com



ALLEGATO 2

TECNOLOGIE  SANITARIE
S.p.A.

Al Direttore del Servizio Provveditorato
Dr.ssa Genoveffa Vitale
segreteriaprovveditorato@cert.aosgmoscati.av.it

SERVIZIO INGEGNERIA CLINICA
PROT N° 302 DEL 03/04/2020

e.p.c. Al Direttore Sanitario
Dott. Rosario Lanzetta
disanitaria@cert.aosgmoscati.av.it

e.p.c. Al Direttore Generale
Dott. Renato Pizzuti
digenerale@cert.aosgmoscati.av.it

e.p.c. Al Direttore Amministrativo
Dott. Perito Germano
diramministrativa@aosgmoscati.av.it

Prot. 14.20/TS/FP
Avellino, 03/04/2020

Oggetto: Procedura d'urgenza per l'acquisto di un sistema TAC comprensivo di pacchetto di Intelligenza artificiale
- riscontro Vs. nota 2424 del 3/04/2020

Con riferimento alla Vs. nota citata in oggetto, in merito alla congruità dei tempi di consegna dell'impianto TC in questione, si comunica che le lavorazioni propedeutiche all'installazione del nuovo sistema da destinate alla palazzina ALPI, opportunamente approntata per la terapia intensiva e sub intensiva, ultimeranno in data 09/04/2020, mentre la previsione di consegna da parte della società CANON, è prevista per il 10/04/2020.

Alla luce di quanto esposto, si ritiene che le tempistiche ipotizzate per la messa in esercizio dell'impianto di cui, risultino congrue rispetto all'attuale condizione emergenziale legata all'assistenza dei pazienti affetti da COVID 19

Con l'occasione si porgono distinti saluti

Il Responsabile di Commessa
(Tecnologie Sanitarie Spa)

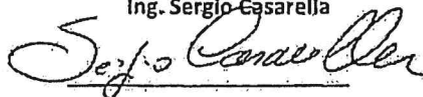
Feliciano Prezioso

Feliciano Prezioso

Firmato digitalmente da
Feliciano Prezioso
Data: 2020.04.03 14:07:11 +02'00'

Per presa visione ed accettazione del Direttore
dell'area Tecnica Patrimonio e Ingegneria Clinica

Ing. Sergio Casarella



UNI EN ISO 9001:2015 - REG. n° 3156-A
UNI CEI EN ISO 13485:2016 - REG. n° 3156-M
UNI EN ISO 14001:2015 - REG. n° 3156-E
ISO SAS 18001:2007 - REG. n° 3156-I

Sotto legato: Via Laurentina, 456/458 - 00142 Roma (RM) - Tel. +39.06544081 - Fax +39.065440821-4
Sede operativa: Via Gaspare Gozzi, 1/A - 20129 Milano (MI) - Tel. +39.02928580 - Fax +39.029285002
Partita IVA e C.F. n° 06915071002 - R.E.A. n° 998707 - Cnp. Soc. € 6.000.000,00 i.y.
www.tecnologiesanitariespa.com - info@tecnologiesanitariespa.com



TECNOLOGIE SANITARIE



S. P. A.

Descrizione e articolo	Q.t.	Tempi di fornitura	Importo (IVA complessivo)	Importo complessivo	Riferenza	Fornitore
TAC Aquilion Prime SP 350MS	1	Pronta Consegna	€ 290.000,00 + IVA	€ 290.000,00 + IVA	9691	Canon
Pacchetto Intelligenza Artificiale CSAL- 001A/1B AICE-I DLR	1	Pronta Consegna	€ 25.000,00 + IVA	€ 25.000,00 + IVA	9691	Canon
Lavori di somma urgenza per la realizzazione di una sezione TAC- COVID	1	15 gg	-	€ 170.604,06	Computo Metrico del 21/03/2020	Teknos SRL

Alla luce di quanto esposto, in virtù del D. Lgs. 9 del 02/03/2020, si ritiene, nel comune interesse di poter consentire l'assistenza di eventuali pazienti affetti da COVID 19, di predisporre opportuno provvedimento di affidamento diretto ai sensi dell'Art. 163 del D.Lgs. 50 del 2016, in virtù dell'evidente stato di emergenza.

In virtù di quanto in narrativa ed al fine di assicurarsi la fornitura dei predetti dispositivi, si chiede di darne tempestiva comunicazione allo scrivente, al fine di avviare le attività di fornitura e messa in esercizio delle suddette apparecchiature salva vita.

Si ritiene opportuno segnalare inoltre che, ogni ora/giorno di ritardo dell'iter amministrativo di affidamento, ha indubbiamente ricadute sulle tempistiche di consegna dei prodotti a fronte della forte richiesta su scala internazionale dei sistemi oggetto della presente Istruttoria, indispensabili all'assistenza di pazienti affetti da COVID 19.

Si riportano inoltre in allegato i documenti di offerta richiamati nel prospetto e si resta a disposizione per ogni ulteriore necessità

Il Referente Tecnico
(Tecnologie Sanitarie Spa)
Ing. Diamante Morello

Diamante Morello

Firmato digitalmente da Diamante
Morello
Data: 2020.03.23 17:59:34 +01'00'

Per presa visione ed accettazione del Direttore
dell'area Tecnica Patrimonio e Ingegneria Clinica
Ing. Sergio Casarella



UNI EN ISO 9001:2015 - REG. n° 3156-A
UNI CEI EN ISO 13485:2016 - REG. n° 3156-M
UNI EN ISO 14001:2015 - REG. n° 3156-E
BS OHSAS 18001:2007 - REG. n° 3156-I

Sede legale: Via Laurentina, 456/458 - 00142 Roma (RM) - Tel. +39.06544001 - Fax +39.0654408214
Sede operativa: Via Gasparo Gozzi, 1/A - 20120 Milano (MI) - Tel. +39.02928530 - Fax +39.029285002
Partita IVA e C.F. n° 00916071002 - R.E.A. n° 998707 - Cap. Soc. € 6.000.000,00 i.v.
www.tecnologiesanitariespa.com - info@tecnologiesanitariespa.com





SAN GIUSEPPE MOSCATI - AVELLINO

AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALITÀ

C.da Amoretta (Città Ospedaliera) – 83100 AVELLINO
C.F. – P.Iva 01948180649

Prot. n. 2424, 13 APR 2020

Al Direttore dell'Ingegneria Clinica

Ing. Sergio Casarella

E p.c. Al Direttore Generale

Dr. Renato Pizzuti

Al Direttore Sanitario

Dr. Rosario Lanzetta

Al Direttore Amministrativo

Dr. Germano Perito

OGGETTO: Procedura d'urgenza per l'acquisto di un sistema TAC comprensivo di pacchetto di intelligenza artificiale – Nota So.Re.Sa. Spa del 02/04/2020 prot.n. 5685

In riferimento alla procedura indicata in oggetto, premesso che con nota prot. SIC. n. 319 del 24/03/2020, vistata dal Direttore Sanitario, è stato richiesto l'acquisto in via d'urgenza con trattativa diretta di un sistema TAC comprensivo di pacchetto di intelligenza artificiale.

Considerato che questo servizio ha provveduto come da prassi a richiedere autorizzazione a So.Re.Sa. per lo svolgimento di autonoma procedura di gara e, nelle more, attesa l'urgenza ha avviato la procedura negoziata con la ditta individuata a seguito della ricerca di mercato effettuata da codesto Servizio.

Considerato inoltre che con nota che si allega, in una alla presente, la So.Re.Sa ha autorizzato l'acquisto di che trattasi, rammentando che "*omissis... la responsabilità circa la verifica che i tempi di consegna garantiti dall'Operatore Economico con il quale So.Re.Sa. ha sottoscritto Convenzione Quadro, per la medesima classe tecnologica, siano incompatibili con le ragioni di urgenza rappresentate da codesto Ente e che siano coerenti con gli stessi quelli proposti dall'Operatore Canon, ricade in capo a codesta Azienda Sanitaria...omissis*", si chiede a codesta Struttura di voler relazionare in merito alla congruità dei tempi di consegna così come previsti ai fini della definizione della procedura.

Il Direttore
Provveditorato Economico
Dr.ssa Genoveffa Vitale

Da "sic@cert.aosgmoscati.av.it" <sic@cert.aosgmoscati.av.it>
 A "PROVVEDITORATO" <segreteriaprovveditorato@cert.aosgmoscati.av.it>
 "digenerale@cert.aosgmoscati.av.it" <digenerale@cert.aosgmoscati.av.it>,
 Cc "disanitaria@cert.aosgmoscati.av.it" <disanitaria@cert.aosgmoscati.av.it>, "cmsi.gare@legalmail.it"
 <cmsi.gare@legalmail.it>, "Sergio Casarella" <casarella100@gmail.com>, "Feliciano TS"
 <f.prezioso@tecnologiesanitariepa.com>
 Data martedì 7 aprile 2020 - 15:32

RE: LOG - Consegna Urgente TAC COVID 19

Con riferimento alla nota pervenuta da parte della società Canon Medical Systems, in merito ai tempi di fornitura dell'impianto TC ed a fronte dell'ultimazione dei lavori propedeutici all'installazione dell'apparecchiatura, con la presente si conferma la congruità delle tempistiche di fornitura e messa in esercizio del sistema e si invita Codesto Servizio alla regolarizzazione dell'ordinativo della fornitura

cordialità

Da : cmsi.gare@legalmail.it
 A : sic@cert.aosgmoscati.av.it
 Cc : "DIREZIONE GENERALE" digenerale@cert.aosgmoscati.av.it, "direzione sanitaria" disanitaria@cert.aosgmoscati.av.it, "PROVVEDITORATO" segreteriaprovveditorato@cert.aosgmoscati.av.it
 Data : Tue, 7 Apr 2020 14:22:02 +0200 (CEST)
 Oggetto : RE: LOG - Consegna Urgente TAC COVID 19

DIREZIONE FUNZIONALE
 DIVISIONE BENI E SERVIZI

PROVVED. N° 2499 DEL 7 APR 2020

Gentili Signori,

- > In relazione alla vostra richiesta in calce, confermiamo la nostra disponibilità alla consegna della apparecchiatura nelle tempistiche e condizioni indicate nella nostra offerta.
- > Ad ogni modo confermiamo la consegna dell'apparecchiatura nelle tempistiche da voi indicate a condizioni di ricevere l'ordine definitivo attraverso il canale NSO entro le ore 16:00 di oggi.
- > Si precisa inoltre, come indicato nella nostra offerta, che i locali devono essere adeguati e pronti ad accogliere il sistema.
- > Con l'occasione Vi inoltramo, allegato alla presente, il file contenete i nostri dati necessari per l'accreditamento NSO.

- >
- > Cordiali saluti
- > Canon Medical Systems S.R.L.
- > Via Canton, 115, 00144 Rome, ITALY
- > P +39 06 520771 | F +39 06 5295879

> In data 2020-04-07T12:27:48+0200, sic@cert.aosgmoscati.av.it ha scritto:

> Facendo seguito alla trattativa in corso per la fornitura urgente di un impianto TC dedicato alla Terapia Intensiva destinata al trattamento dei pazienti affetti da COVID 19, di cui alla vs. offerta n. 9691 del 23/03/2020, così come indicato nell'ambito delle condizioni di fornitura, -modalità di consegna e messa in funzione-, di consegnare l'impianto entro e non oltre il 10/04 p.v. Si precisa inoltre che l'atto deliberativo è in corso di adozione da parte dell'Amministrazione e sarà ns. cura darvene tempestiva comunicazione, a fronte di Vs. formale riscontro alla presente comunicazione.

- >
- > Certi di un sollecito riscontro, con l'occasione si porgono distinti saluti

Feliciano TS
 07/04/2020


Spettabile
Azienda Ospedaliera San Giuseppe Moscati
Contrada Amoretta
83100 Avellino

Ns. Rif. Prot. n. CB/mg-9691_Rev.1 del 27/03/2020

Oggetto: PROCEDURA NEGOZIATA EX ART.63 COMMA 2 LETT.C) DEL D.LGS. 50/2016 PER L' ACQUISTO DEL SISTEMA TAC COMPENSIVO DI PACCHETTO INTELLIGENZA ARTIFICIALE – CIG 8257363F7F

Il sottoscritto Sig. Claudio Buffagni, nato a Milano il 12/09/1957, nella qualità di Presidente del CdA, Consigliere e Legale Rappresentante della CANON MEDICAL SYSTEMS Srl a Socio Unico, in precedenza denominata Toshiba Medical Systems Srl giusta delibera dell'Assemblea Straordinaria (*atto del Notaio in Roma Dott. Prof. Claudio Cerini Repertorio n. 228.138 Raccolta n. 73.357 del 04/01/2018*), con sede legale in Roma, Via Canton n. 115 - 00144 - Tel. 06/520771 - Fax. 06/5295879 - capitale sociale € 520.000,00= i.v., Codice Fiscale n. 00452440589 - P. I.V.A. n. 00897041000,

DICHIARA

di confermare l'offerta già presentata n. 9691 del 23/03/2020 che aggiorna alla Rev.1 del 27/03/2020 con indicazione dei costi della manodopera e gli estremi della presente trattativa.

In fede,

CANON MEDICAL SYSTEMS SRL
Il Presidente/CEO
Claudio Buffagni
(documento firmato digitalmente)

Canon

CANON MEDICAL SYSTEMS S.R.L.

Made For life

VERBALE DI CONSEGNA E COLLAUDO

CANON MEDICAL SYSTEMS S.R.L. a Socio Unico - 00144 Roma - Via Canton, 115
 Dir. Gen., Amm., Comm. Je Tel. +39 06 520771 - Fax: +39 06 5295879
 Serv. Tecnico Tel. +39 06 52077.208 - Fax: +39 06 5204739
 FILIALE NORD: 20871 Vimercate (MB) - Via Torri Bianche, 6 Tel. +39 039 690651
 info.it@eu.medical.canon - data.protection.it@eu.medical.canon
 PEC: cmsi.italy@legalmail.it - https://it.medical.canon
 REG. TRIB. DI ROMA N. 678/59 - C.C.I.A.A. 216638 - C.F. 00452440589
 P. IVA 00897041000 - CAP. SOC. EURO 520.000 INT. VERS.

CLIENTE (Ragione Sociale)

AZIENDA OSPEDALIERA S. GIUSEPPE MOSCATI

Data 23.4.20

REPARTO PALAZZINA ALPI - RADIOLOGIA

INDIRIZZO CONTRADA AMORETTA

CITTÀ AVELLINO

CAP 83100 (PROV) AV

Num. Rif. Canon

Alla presenza dei Signori:

(1) DR. B. GAGLIARDI

(2) VASTOLA MASSIMILIANO

(3) BUONOVINO GIUSEPPE

(4)

per conto di: A.O. MOSCATI AVELLINO

per conto di: CANON MEDICAL SYSTEMS

per conto di: TECNOLOGIE SANITARIE SPA

per conto di:

Si è proceduto al collaudo ed alla consegna della seguente apparecchiatura:

TIPO

MATRICOLA

Corredato dai seguenti accessori:

TIPO	MATRICOLA
CSAL-001A/1B	1BA2042089

TIPO	MATRICOLA

Osservazioni LICENZA SW INSTALLATA SU TC AQUILION PRIME SP MATRICOLA 5CA19Z2063

Il Cliente dichiara di aver sottoscritto per accettazione / dichiara di non aver sottoscritto per accettazione , il collegamento da remoto come riportato nel DOC-7-58-[CMSE Group] Innervation Handbook allegato.

Il materiale è rispondente alle condizioni contrattuali fermi restando l'esplicita responsabilità del Cliente circa la conformità dell'impianto elettrico e di alimentazione alle norme CEI 99-2; 99-3; 64-8; D.LGS. 37/08.

GARANZIA:

(A) Per le parti meccaniche ed elettriche, mesi:

(B) Per i tubi radiogeni vale la garanzia contemplata dalle Case Costruttrici ed in base all'art. 10 delle nostre "Condizioni Generali di Vendita e Manutenzione".

A norma degli artt. 1341 e 1342 del codice civile le parti, previa lettura delle singole clausole ivi contenute, dichiarano di approvare espressamente gli artt. 2, 3, 8, 9, 10, 11 e 13 delle condizioni generali di vendita e manutenzione allegate.

TIMBRO E FIRMA DEL CLIENTE PER ACCETTAZIONE

AZIENDA OSPEDALIERA MOSCATI
SERVIZIO INGEGNERIA CLINICA

FIRMA DEL TECNICO

CANON MEDICAL SYSTEMS S.R.L.
Verifiche di sicurezza elettrica secondo le norme IEC 62353

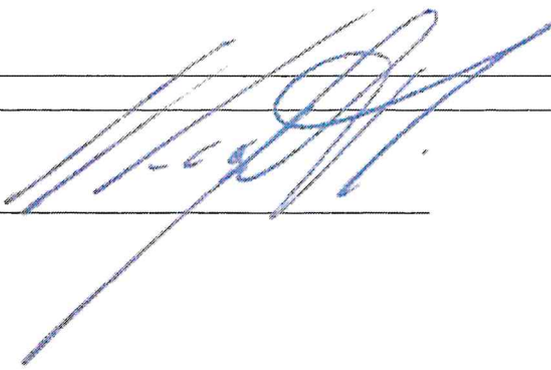
Ospedale/clinica	Azienda Ospedaliera G. Moscati	
Indirizzo	C.trda Amoretta 83100 Avellino	
Apparecchio modello	Aquilion Prime SP	s/n 5CA19Z2063
Classe tipo	Inst Perm	
Classe DM	Ila	<input type="checkbox"/>
Classe DM	IIb	<input type="checkbox"/>
EC Direttiva 93/42 Annesso II, escluso sez. 4 Sistema Completo di Garanzia della Qualità (TUV 0197)		

Verifica superata SI NO Prima verifica a fine installazione Successiva Tecnico verificatore: Ghitti_MarcoData: 20 / 04 / 2020Strumento analizzatore di sicurezza elettrica marca e Tipo: Fluke ESA 620_3438008Scadenza certificato di calibrazione (mese/anno): 02/2021 Cod.CMSI 39-I-125

Allegate 04__ pagine con i risultati delle prove.

Service Request N. 669842

Note:

Firma del verificatore: 

Canon

CANON MEDICAL SYSTEMS S.R.L.

Made For life

VERBALE DI CONSEGNA E COLLAUDO

CANON MEDICAL SYSTEMS S.R.L. a Socio Unico - 00144 Roma - Via Canton, 115
 Dir. Gen., Amm., Comm.le Tel. +39 06 520771 - Fax: +39 06 5295879
 Serv. Tecnico Tel. +39 06 52077.208 - Fax: +39 06 5204739
 FILIALE NORD: 20871 Vimercate (MB) - Via Torri Bianche, 6 Tel. +39 039 690651
 info.it@eu.medical.canon - data.protection.it@eu.medical.canon
 PEC: cmsi.italy@legalmail.it - https://it.medical.canon
 REG. TRIB. DI ROMA N. 678/59 - C.C.I.A.A. 216638 - C.F. 00452440589
 P. IVA 00897041000 - CAR. SOC. EURO 520.000 INT. VERS.

CLIENTE (Ragione Sociale)

AZIENDA OSPEDALIERA S. GIUSEPPE MOSCATI

REPARTO PALAZZINA ALPI - RADIOLOGIA

INDIRIZZO CONTRADA AMORETTA

CITTÀ AVELLINO

CAP 83100 (PROV) AV

Data 23.4.20

Num. Rif. Canon

Alla presenza dei Signori:

(1) DR. B. GAGLIARDI

(2) VASTOLA MASSIMILIANO

(3) BUONO VINO GIUSEPPE

(4)

per conto di: A.O. MOSCATI AVELLINO

per conto di: CANON MEDICAL SYSTEMS

per conto di: TECNOLOGIE SANITARIE SPA

per conto di:

Si è proceduto al collaudo ed alla consegna della seguente apparecchiatura:

TIPO

MATRICOLA

Corredato dai seguenti accessori:

TIPO	MATRICOLA
CSAL-001A/1B	1BA2042089

TIPO	MATRICOLA

Osservazioni LICENZA SW INSTALLATA SU TC AQUILION PRIME SP MATRICOLA 5CA19Z2063

Il Cliente dichiara di aver sottoscritto per accettazione / dichiara di non aver sottoscritto per accettazione , il collegamento da remoto come riportato nel DOC-7-58-[CMSE Group] Innervation Handbook allegato.

Il materiale è rispondente alle condizioni contrattuali fermi restando l'esplicita responsabilità del Cliente circa la conformità dell'impianto elettrico e di alimentazione alle norme CEI 99-2; 99-3; 64-8; D.LGS. 37/08.

GARANZIA:

(A) Per le parti meccaniche ed elettriche, mesi:

(B) Per i tubi radiogeni vale la garanzia contemplata dalle Case Costruttrici ed in base all'art. 10 delle nostre "Condizioni Generali di Vendita e Manutenzione".

A norma degli artt. 1341 e 1342 del codice civile le parti, previa lettura delle singole clausole ivi contenute, dichiarano di approvare espressamente gli artt. 2, 3, 8, 9, 10, 11 e 13 delle condizioni generali di vendita e manutenzione allegate.

TIMBRO E FIRMA DEL CLIENTE PER ACCETTAZIONE

AZIENDA OSPEDALIERA "MOSCATI"
SERVIZIO INGEGNERIA CLINICA

AZIENDA OSPEDALIERA "MOSCATI"
SERVIZIO INGEGNERIA CLINICA
FIRMA DEL TECNICO

M. M. M.

VERBALE DI CONSEGNA E COLLAUDO**CLIENTE**

AZIENDA OSPEDALIERA SAN GIUSEPPE MOSCATI

CONTRADA AMORETTA

83100 AVELLINO

PALAZZINA ALPI - RADIOLOGIA

Data: 21.4.20Num. Rif. Canon: 669442**Alla presenza dei Signori:**

- (1) PR. B. GAGLIARDI
 (2) ING. FELICIANO PREZIUSO
 (3) VASTOLA MASSIMILIANO
 (4)

Per conto di: A.O. MOSCATI AVELLINO
 Per conto di: TECNOLOGIE SANITARIE SPA.
 Per conto di: CANON MEDICAL SYSTEMS S.R.L.
 Per conto di:

Si è provveduto al collaudo ad alla consegna del seguente apparecchio:

Product Code	Product Description	Serial Number
TSX-303B/5C	Aquilion Prime SP 350ms 60kW 220kg 1800mm Table	5CA19Z2063

Corredato dai seguenti accessori:

Product Code:	Product Description:	Serial Number:
CAAH-012A/1B	Arm Down Holder 2 Sides	1BB19Z2281
CHVH-001A/2B	vHP Variable Helical Parameters	2BB2025203
COT-30D/0Z	DICOM Storage SCP	0ZA204A406
COT-32D/2B	DICOM MWM SCU	2BB2022305
COT-33D/0Z	DICOM MPPS SCU	0ZA204A407
COT-35D/2B	DICOM Q/R SCU and SCP	2BB2022544
COT-41D/0Z	DICOM Storage Commitment	0ZA204A408
CSDS-002A/0Z	Double Slice Technology	0ZA204A409
CXB-750G/4A	MegaCool 7.5MHU	79737-29
CXGS-011A/3B	72kW Generator Upgrade	3BB2013609
M996 CP	POLTRONCINA MOD. LECCE/M-BR TESSUTO	41/03
M996 CP	POLTRONCINA MOD. LECCE/M-BR TESSUTO	41/04

Product Code:	Product Description:	Serial Number:
PT0516 REG.	SCRIVANIA 160X80	EE
TIV-2017T1/E	InnerVision	
TZ600	Firewall/VPN	18B169F51828

Osservazioni:

Il Cliente dichiara di aver sottoscritto per accettazione / dichiara di non aver sottoscritto per accettazione , il collegamento da remoto come riportato nel DOC-7-58-[CMSE Group] Innervision Handbook allegato.

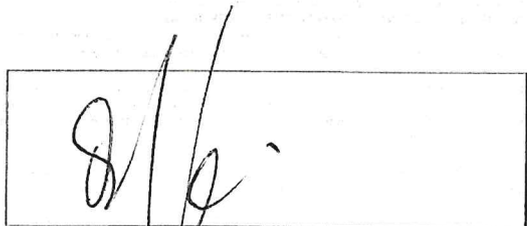
Il materiale è rispondente alle condizioni contrattuali fermi restando l'esplicita responsabilità del Cliente circa la conformità dell'impianto elettrico e di alimentazione alle norme CEI 99-2; 99-3; 64-8; D. LGS. 37/08.

GARANZIA:

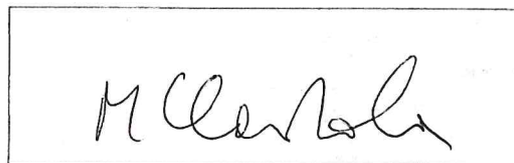
(A) Per le parti meccaniche ed elettriche, mesi: _____

(B) Per i tubi radiogeni vale la garanzia contemplata dalle Case Costruttrici ed in base all'art. 10 delle nostre "Condizioni Generali di Vendita e Manutenzione".

A norma degli artt. 1341 e 1342 del codice civile le parti, previa lettura delle singole clausole ivi contenute, dichiarano di approvare espressamente gli artt. 2, 3, 8, 9, 10, 11 e 13 delle "Condizioni Generali di Vendita e Manutenzione" allegate.



TIMBRE E FIRMA DEL CLIENTE PER ACCETTAZIONE



FIRMA DEL TECNICO



Stampa circolare: Ospedale Ospedaliero S. Giuseppe, SERVIZIO INGEGNERIA CLINICA, AVELLANO

Luogo di consegna: AZIENDA OSPEDALIERA SAN GIUSEPPE MO
MAGAZZINO TECNICO
CONTRADA AMORETTA
83100 AVELLINO
ITALIA

Pag.1

Documento di trasporto previsto dal DPR 472/96 e articolo 7 bis D. Lgs 286/2005

N.DDT	DATA DDT	MODALITA' CONS.	MODALITA' SPED.
41	10/04/20	PORTO FRANCO	MEZZO VETTORE

VETTORE	DATA-ORA RITIRO	FIRMA VETTORE
LOGISTICA FUTURA	p.i. 06607221006	
VIA ORSA MAGGIORE 19/21	iscr.albo RMT 5820080Z	
00013 FONTE NUOVA (RM)		
ITALY		

LUOGO DI RITIRO MERCE

CODICE	DESCRIZIONE	U.M.	QTA'
TSX-303B/5C 5CA19Z2063	AQUILION PRIME SP 350MS 60KW	NR	1
TZ600 18B169F51828	FIREWALL/VPN	NR	1
TIV-2017T1/E E	INNERVISION	NR	1
CXGS-011A/3B 3BB2013609	72KW GENERATOR UPGRADE	NR	1
CXB-750G/4A 79737-Z9	MEGACOOOL 7.5 MHU	NR	1
CSDS-002A/0Z 0ZA204A409	DOUBLE SLICE TECHNOLOGY	NR	1
COT-41D/0Z 0ZA204A408	DICOM STORAGE COMMITMENT	NR	1
COT-35D/2B 2BB2022544	DICOM Q/R SCU	NR	1
COT-33D/0Z 0ZA204A407	DICOM PPS SCU	NR	1

segue

Luogo di consegna: AZIENDA OSPEDALIERA SAN GIUSEPPE MO
MAGAZZINO TECNICO
CONTRADA AMORETTA
83100 AVELLINO
ITALIA

Pag.2

Documento di trasporto previsto dal DPR 472/96 e articolo 7 bis D. Lgs 286/2005

N.DDT	DATA DDT	MODALITA' CONS.	MODALITA' SPED.
41	10/04/20	PORTO FRANCO	MEZZO VETTORE

VETTORE	DATA-ORA RITIRO	FIRMA VETTORE
LOGISTICA FUTURA	p.i. 06607221006	
VIA ORSA MAGGIORE 19/21	iscr.albo RMT 5820080Z	
00013 FONTE NUOVA (RM)		
ITALY		

CODICE	DESCRIZIONE	U.M.	QTA'
COT-32D/2B 2BB2022305	DICOM MWM SCU	NR	1
COT-30D/0Z 0ZA204A406	DICOM STORAGE SCP	NR	1
CHVH-001A/2B 2BB2025203	VHP VARIABLE HELICAL PITCH	NR	1
CAAH-012A/1B 1BB19Z2281	ARM DOWN HOLDER 2 SIDES	NR	1
M996 CP 41/03	POLTRONCINA MOD LECCE	NR	1
M996 CP 41/04	POLTRONCINA MOD LECCE	NR	1
PT0516 REG EE	SCRIVANIA CM 160X80	NR	1

CIG:
8257363F7F

20-COV20-6V2

segue

Luogo di consegna: AZIENDA OSPEDALIERA SAN GIUSEPPE MO
MAGAZZINO TECNICO
CONTRADA AMORETTA
83100 AVELLINO
ITALIA

Pag. 3

Documento di trasporto previsto dal DPR 472/96 e articolo 7 bis D. Lgs 286/2005

N.DDT	DATA DDT	MODALITA' CONS.	MODALITA' SPED.
41	10/04/20	PORTO FRANCO	MEZZO VETTORE

VETTORE DATA-ORA RITIRO FIRMA VETTORE

LOGISTICA FUTURA p.i. 06607221006 10/4/2020 10,15 

VIA ORSA MAGGIORE 19/21 iscr.albo RMT 5820080Z

00013 FONTE NUOVA (RM)

ITALY

TIPOLOGIA MERCE: APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI

CAUSALE DEL TRASPORTO: CONTO INSTALLAZIONE

ASPETTO ESTERIORE DEI BENI: CARTONI

Tot. QTA': 16

FIRMA DEL DESTINATARIO



10/04/2020

Fluke Biomedical Ansur Test and Inspection Procedure

Copyright © 2000 - 2012 Fluke Biomedical

Test record

TEST PASSED

Test performed		Ansur components used	
Date:	20/04/2020	Ansur	Version 2.9.7
Record:	AQPrime Moscati 20_04_20.mtr	Plug-In: AVPI	Version 2.4.10
Template:	PE_TAC_Ver08_62353. mtr	Plug-In: ESA620	Version 1.1.8

Test setup

Selections

Service events performed	Standards performed
	IEC 62353 (CL1)

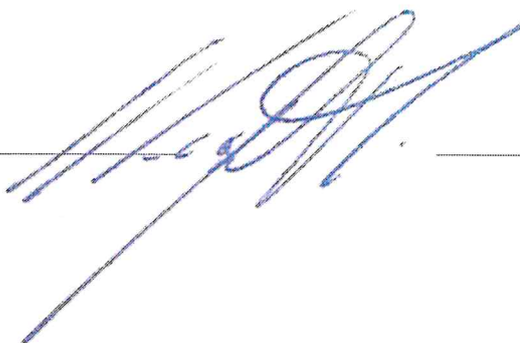
Device under test

Numero di serie	5CA19Z2063	Tipo	TAC
Codice apparecchiatura	TSX-303B/5G	Modello	Aquilion Prime
Gruppo	INST PERM	Reparto	A.O. G. Moscati - Radiologia COVID-19
Stato	GOOD	Indirizzo 1	C.Trda Amoretta 83100 Avellino
Costruttore	CANON MEDICAL SYSTEMS	Indirizzo 2	Italy

MTI Data

Test instrument	Serial number	Firmware version
ESA 620	3438008	v2.12

Signatures



Test result

Test element	Test type					Fail
Ispezione visiva del sistema	<i>Ispezione visiva</i>					
<i>Result:</i> REF: TOSHIBA ELECTRIC SAFETY TEST MANUALS: 2Y549-903E*A, 2Y201-091EN	<i>Recorded value</i>					
Controllo serigrafie	Pass					
Presenza manuale d'uso in italiano	Pass					
Presenza marcatura CE	Pass					
Integrità cavi e cablaggi	Pass					
Integrità involucro esterno	Pass					
PE GANTRY	<i>Auto Sequence</i>					
	<i>Resistenza conduttore di terra</i>					
<i>Configuration:</i> Test Current: High						
<i>Result:</i> PE ResistanceI	<i>Value</i> 0.082	<i>Unit</i> Ohm	<i>High limit</i> 0.3	<i>Low limit</i>	<i>Standard</i> IEC 62353 (CL1)	
PE LETTINO	<i>Auto Sequence</i>					
	<i>Resistenza conduttore di terra</i>					
<i>Configuration:</i> Test Current: High						
<i>Result:</i> PE ResistanceI	<i>Value</i> 0.086	<i>Unit</i> Ohm	<i>High limit</i> 0.3	<i>Low limit</i>	<i>Standard</i> IEC 62353 (CL1)	
PE TRANSFORMER	<i>Auto Sequence</i>					
	<i>Resistenza conduttore di terra</i>					
<i>Configuration:</i> Test Current: High						
<i>Result:</i> PE ResistanceI	<i>Value</i> 0.068	<i>Unit</i> Ohm	<i>High limit</i> 0.3	<i>Low limit</i>	<i>Standard</i> IEC 62353 (CL1)	
PE REC 1 (OPZ.)	<i>Auto Sequence</i>					
	<i>Resistenza conduttore di terra</i>					
<i>Configuration:</i> Test Current: High						
<i>Result:</i> PE ResistanceI	<i>Value</i> 0.074	<i>Unit</i> Ohm	<i>High limit</i> 0.3	<i>Low limit</i>	<i>Standard</i> IEC 62353 (CL1)	
PE CPU BOX	<i>Auto Sequence</i>					
	<i>Resistenza conduttore di terra</i>					
<i>Configuration:</i> Test Current: High						

Test element	Test type					Fail
<i>Result:</i>	<i>Value</i>	<i>Unit</i>	<i>High limit</i>	<i>Low limit</i>	<i>Standard</i>	
PE Resistance1	0.073	Ohm	0.3		IEC 62353 (CL1)	
PE SCAN MONITOR		<i>Auto Sequence</i>				
<i>Configuration:</i>		<i>Resistenza conduttore di terra</i>				
Test Current: High						
<i>Result:</i>	<i>Value</i>	<i>Unit</i>	<i>High limit</i>	<i>Low limit</i>	<i>Standard</i>	
PE Resistance1	0.105	Ohm	0.3		IEC 62353 (CL1)	

	VERBALE DI ACCETTAZIONE	Cod. ModVDC01 Rev. 1
		Data: 22/06/05
		pag. 1 di: 5

DATA: 23 / 06 / 20	SEDE: TOSCANI
--------------------	---------------

DATI ORDINE APPARECCHIATURA

Descrizione Merceologica: TAC			
Fornitore: CAISON			
Offerta	COV Protocollo N° 20/6	In data 07/04/20	<input type="checkbox"/> Non Disponibile <input type="checkbox"/> Non app.
Delibera	Protocollo N° 358	In data 08/04/20	<input type="checkbox"/> Non Disponibile <input type="checkbox"/> Non app.
Bolla di consegna	N° 11	In data 10/04/20	<input type="checkbox"/> Non Disponibile <input type="checkbox"/> Non app.
Rapporto d'installazione	N°	In data	<input type="checkbox"/> Non Disponibile <input type="checkbox"/> Non app.
Rapporto di messa in servizio	N°	In data	<input type="checkbox"/> Non Disponibile <input type="checkbox"/> Non app.
Licenza software	N°	In data	<input type="checkbox"/> Non Disponibile <input type="checkbox"/> Non app.
Elenco delle parti consumabili		<input type="checkbox"/> Allegato	<input type="checkbox"/> Non Disponibile <input type="checkbox"/> Non app.
Dichiarazioni allegate	<input checked="" type="checkbox"/> Direttiva CE 93/42	<input type="checkbox"/> Direttiva CE 98/79	<input type="checkbox"/> Non Disponibile <input type="checkbox"/> Non app.
	<input type="checkbox"/> Conformità alla Norma		<input type="checkbox"/> Non Disponibile <input type="checkbox"/> Non app.
Altre documentazioni.....			
Checklist manutenzione.....		<input type="checkbox"/> Disponibile	<input type="checkbox"/> Non Disponibile <input type="checkbox"/> Non app.
Periodicità manutenzione:.....			
Periodicità manutenzione operatore	<input type="checkbox"/> Non prevista	<input type="checkbox"/> Giornaliera	<input type="checkbox"/> Non Disponibile <input type="checkbox"/> Non app.
	<input type="checkbox"/> Settimanale	<input type="checkbox"/> Altro	



VERBALE DI ACCETTAZIONE

Cod. ModVDC01 Rev. 1

Data: 22/06/05

pag. 2 di: 5

DATI ANAGRAFICI

Descrizione merceologica..... <u>TOMOGRAFO COMPUTERIZZATO</u>			
N° Inventario Tecnico.....	N° Inventario Economico.....		
Modello..... <u>AQUILION PRIME SP</u>	N° di matricola/serie.....		
Costruttore..... <u>CANON</u>	Fornitore..... <u>CANON</u>		
Data di fabbricazione.....	N° Repertorio..... <u>1697135/R</u>		
Cod.CIVAB.....	Cod.CND..... <u>E 11030606</u>		
Struttura/Presidio..... <u>MOSCATE</u>	Piano/Stanza.....		
Reparto..... <u>COV.D HOSPITAL</u>	Centro di costo.....		
Tipologia di acquisizione	<input checked="" type="checkbox"/> Proprietà	<input type="checkbox"/> Donazione	<input type="checkbox"/> Altro.....
<input type="checkbox"/> Services dalal.....	<input type="checkbox"/> Comodato dalal.....	<input type="checkbox"/> Visione fino al.....	<input type="checkbox"/> Noleggio dalal.....
Costo di acquisto (IVA Esclusa)€..... <u>315.000</u>	<input type="checkbox"/> Non Disponibile		
Data di inizio garanzia.....	Il <u>23-04-21</u>	Data di fine garanzia.....	Il <u>23-04-21</u>
Ditta fornitrice e manutentrice in garanzia..... <u>CANON</u>			

	VERBALE DI ACCETTAZIONE	Cod. ModVDC01 Rev. 1
		Data: 22/06/05
		pag. 4 di: 5

DATI TECNICI

Configurazione:	<input type="checkbox"/> Singolo	<input type="checkbox"/> Principale			
	<input type="checkbox"/> Componente	<input type="checkbox"/> Accessorio	N° Inventario Apparecchiatura Principale.....		
Classe:	<input type="checkbox"/> I	<input type="checkbox"/> II	<input type="checkbox"/> S.E.I.		
Norme applicabili	<input type="checkbox"/> Generali		<input type="checkbox"/> Particolari		
Classificazione	<input type="checkbox"/> Elettromedicale		<input type="checkbox"/> Da Laboratorio	<input type="checkbox"/> Elettrico comune	<input type="checkbox"/> Non elettrico
Con parti applicate:	<input type="checkbox"/> Si		<input type="checkbox"/> No		
Parte applicata	Tipo	<input type="checkbox"/> B	<input type="checkbox"/> BF	<input type="checkbox"/> CF	Protetta da defibrillazione <input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No
Parte applicata	Tipo	<input type="checkbox"/> B	<input type="checkbox"/> BF	<input type="checkbox"/> CF	Protetta da defibrillazione <input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No
Parte applicata	Tipo	<input type="checkbox"/> B	<input type="checkbox"/> BF	<input type="checkbox"/> CF	Protetta da defibrillazione <input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No
Parte applicata	Tipo	<input type="checkbox"/> B	<input type="checkbox"/> BF	<input type="checkbox"/> CF	Protetta da defibrillazione <input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No
Parte applicata	Tipo	<input type="checkbox"/> B	<input type="checkbox"/> BF	<input type="checkbox"/> CF	Protetta da defibrillazione <input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No
Parte applicata	Tipo	<input type="checkbox"/> B	<input type="checkbox"/> BF	<input type="checkbox"/> CF	Protetta da defibrillazione <input type="checkbox"/> Si <input type="checkbox"/> No
Connessione alla rete:	<input type="checkbox"/> A spina		<input type="checkbox"/> Fisso		
Cavo di alimentazione:	<input type="checkbox"/> Separabile		<input type="checkbox"/> Fisso		
Alimentazione:V	<input type="checkbox"/> Monofase	<input type="checkbox"/> Trifase	<input type="checkbox"/> Continua	<input type="checkbox"/> Interna	<input type="checkbox"/> Esterna
Corrente Assorbita:A	Potenza Assorbita: :		<input type="checkbox"/> W	<input type="checkbox"/> V.A.	
Alimentatore esterno:VI	<input type="checkbox"/> Monofase	<input type="checkbox"/> Trifase	<input type="checkbox"/> Continua	<input type="checkbox"/> Interna	<input type="checkbox"/> Esterna
Corrente Assorbita:A	Potenza Assorbita: :		<input type="checkbox"/> W	<input type="checkbox"/> V.A.	
Corrente Erogata:A	Potenza Erogata: :		<input type="checkbox"/> W	<input type="checkbox"/> V.A.	
Protezioni:	<input type="checkbox"/> Non visibili		<input type="checkbox"/> Interni	<input type="checkbox"/> Magneto termico	<input type="checkbox"/> Fusibili
N° Poli protetti <input type="checkbox"/> 1 <input type="checkbox"/> 2 <input type="checkbox"/> 3	Valore		<input type="checkbox"/> A	<input type="checkbox"/> Altro	
Utilizzo gas: <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> Si	<input type="checkbox"/> O ₂	<input type="checkbox"/> N ₂ O	<input type="checkbox"/> Aria compressa	<input type="checkbox"/> Altro	
Pressione:					
Trasportabilità:	<input type="checkbox"/> Portatile	<input type="checkbox"/> Carrello	<input type="checkbox"/> Trasportabile	<input type="checkbox"/> Fisso	

ALLEGATI

Verifica di sicurezza elettrica Verifica di sicurezza particolare(Rif.....) Verifica Funzionale/Taratura

STRUMENTI UTILIZZATI PER LE VERIFICHE

Tipo e N° di serie:

N° certificato di taratura e Data scadenza taratura:

Tipo e N° di serie:

N° certificato di taratura e Data scadenza taratura:

	VERBALE DI ACCETTAZIONE	Cod. ModVDC01 Rev. 1
		Data: 22/06/05
		pag. 3 di: 5

ESAME A VISTA

		Ok	Non Ok	Non Ap
1	Corrispondenza all'ordine	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2	Corrispondenza al capitolato	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3	Integrità dell'imballaggio	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4	Assenza di danni esterni	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
5	Corrispondenza dispositivo/accessori ai documenti di accompagnamento/trasporto	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
6	Manuale d'uso in lingua italiana	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
7	Manuale tecnico	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
8	Schemi Tecnici	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
9	Manuale di manutenzione	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
10	Allegati tecnici	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
11	Dati di targa	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
12	Marcatura CE corredata dal numero di identificazione dell'organismo che ha notificato il rilascio del certificato	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
13	Verifica installazione	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
14	Verifica fissaggio componenti interni	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15	Verifica fissaggio manopole contr.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
16	Verifica funzionale ruote, pulegge, freni,ecc.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
17	Verifica esistenza marchi di conformità	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
18	Verifica sicurezza cavo di alimentazione e spina	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
19	Verifica corrispondenza fusibile = dati di targa	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
20	Verifica corrispondenza tensione di alimentazione prevista	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
21	Verifica buon funzionamento terra applicata	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
22	Verifica dispositivi di controllo	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
23	Verifica indicatori acustici e luminosi	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
24	Verifica sicurezza meccanica a vista	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

	VERBALE DI ACCETTAZIONE	Cod. ModVDC01 Rev. 1
		Data: 22/06/05
		pag. 5 di: 5

NOTE

ESITO DEL COLLAUDO

<input type="checkbox"/> Superato	<input type="checkbox"/> Non Superato (vedi allegato per motivi di non conformità)
Il Tecnico esecutore (Nome chiaramente leggibile) <u>MASSIMILIANO VASTOLA</u>	
Firma <u>M. Vastola</u>	
<input type="checkbox"/> Superato	<input type="checkbox"/> Non Superato (vedi allegato per motivi di non conformità)
Il Responsabile del servizio (sanitario) (Nome chiaramente leggibile)	
Firma	
<input type="checkbox"/> Superato	<input type="checkbox"/> Non Superato (vedi allegato per motivi di non conformità)
Il Responsabile del SIC (Nome chiaramente leggibile) <u>BUONONNO GIUSEPPE</u>	
Firma <u>GIUSEPPE BUONONNO</u> <small>AZIENDA OSPEDALIERA "M. S. ANTONIO" SERVIZIO TRILOGGERIA CURIA</small>	



Verbale di collaudo

Dipartimento <u>SURVIGI SANITARI</u>	Data compilazione <u>20/04/20</u>
Unità Operativa <u>RADIOLOGIA COVID H</u>	Descrizione Dispositivo <u>TAE</u>
Localizzazione Specifica <u>TAE COVID H</u>	Codifica CIVAB _____
Numero di Inventario <u>60001566</u>	Codice CND <u>Z11030606</u>
Delibera di Aggiudicazione <u>358 del 8/04/20</u>	Codice Repertorio <u>169F135/R</u>
RDO _____	Fornitore <u>CANON</u>
Ordinativo <u>COV 20/6 del 7/04/20</u>	Produttore <u>CANON</u>
CIG <u>8257363 777</u>	Modello <u>AQUILION PRIME SP</u>
Documento di Trasporto <u>41 del 10/04/20</u>	Numero di Serie <u>5CA19E2063</u>
	Data Inizio Funzionamento <u>21/04/20</u>
	Data Scadenza Garanzia <u>22/04/21</u>

	SI	NO	NA* (non applicabile)
Verificata la rispondenza delle caratteristiche tecniche come da allegata checklist	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Accertato che l'apparecchiatura in argomento è stata installata a regola d'arte.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Verificata la rispondenza all'offerta e al successivo ordinativo	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Provata la validità del funzionamento della predetta apparecchiatura.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Verificata la presenza dei manuali d'uso e/o di servizio e in lingua italiana.	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Verificata la presenza e la completezza delle dichiarazioni e certificazioni di conformità	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Avendo accertata l'esecuzione del training formativo al personale utilizzatore.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Avendo accertato, la presenza della verifica da parte dell'Esperto Qualificato dell'Azienda D.Lgs 230/95 e s.m.i.(in caso di sistemi dotati di sorgente radiogena)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Avendo eseguito e/o preso visione delle verifiche di sicurezza previste dalla normativa tecnica e giuridica dalle Guide CEI 62-122, CEI 62-128, IEC 62-353, IEC 61010	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Si allega scheda di raccolta dati anagrafici	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Il dispositivo in questione necessita di materiali di consumo per il corretto funzionamento (allegato elenco materiali di consumo)	<input type="checkbox"/>	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
		Si	No
Trattasi di dispositivi da interfacciare con sistema informativo ospedaliero (in caso affermativo compilare schema sottostante)	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
Trattasi di tecnologia con protocollo di comunicazione DICOM	<input checked="" type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	

Nodo DICOM		Porta	
AE Title			
Punto rete			
IP address	172.17.134.174 - 175 - 176 - 177 - 178		
Subnet Mask			
Default Gateway			

SI CERTIFICA

Che il collaudo del dispositivo in oggetto ha dato esito:

Positivo	<input checked="" type="checkbox"/>
Positivo con riserva	<input checked="" type="checkbox"/>
Negativo	<input type="checkbox"/>

Se negativo o con riserva indicare motivazione e data concordata per il collaudo successivo:

Il paziente collaudato è da considerarsi positivo con riserva nell'ottenere del completamento dello fornitura mediante il fornitore per le festività intelligenti Artificiali

In ottemperanza a quanto previsto dal Capitolato Speciale d'Appalto il presente collaudo è da intendersi:

Provvisorio	<input type="checkbox"/>
Definitivo	<input type="checkbox"/>

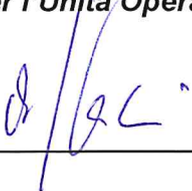
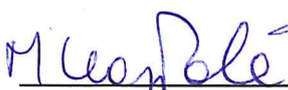
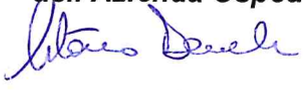
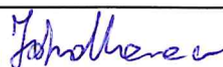
In caso di verbale di collaudo provvisorio, indicare la data concordata per il collaudo definitivo

___ / ___ / ___

Il Dispositivo è stato collaudato alla presenza di:

Dott./ Sig. Felice Pretorio Dott./ Sig. Massimo Vottero
 Dott./ Sig. Bizio Gagliardi Dott./ Sig. Antonio Santese
 Dott./ Sig. Fabio Romeo Dott./ Sig. _____

Annotazioni Si ritiene che le formazioni di personale vengano effettuate

Per l'Unità Operativa 	Per il Fornitore 	Per il Servizio di Ingegneria Clinica  	Altri Servizi e/o consulenti dell'Azienda Ospedaliera  
---	--	---	--

RAPPORTO TECNICO

Cliente

AZIENDA OSPEDALIERA S.GIUSEPPE
MOSCATI

Contrada Amoretta / Magazzino Tecnico
83100 AVELLINO

N.ro rif. Canon 669842

Riportare questo numero in caso di contatti con Canon

Riferimenti assistenza tecnica

Telefono: 06 52077208
Fax: 06 5204739
Email: info.it@eu.medical.canon

Riferimenti cliente

Richiesto da: Italo Capossela
Ordine cliente:

Attività svolta: Installation

Nome tecnico: Vesuvio, Giuseppe

Descrizione apparecchiatura

Numero di serie: 5CA19Z2063
Apparecchiatura tipo: TSX-303B/5C

Descrizione: Aquilion Prime SP 350ms
60kW 220kg 1800mm
Table

Tipo contratto:
Software 10.2SP0002
Version:

N.ro di slices - data:

Descrizione del problema

INSTALLAZIONE

Pagina 1 / 2

Attività svolte

Nr. Attività.	Inizio	Fine	Descrizione	Ore
2216598	17-04-2020 09:00:00	17-04-2020 13:00:00	Ore di Lavoro	4,00
2216598	17-04-2020 13:30:00	17-04-2020 17:00:00	Ore di Lavoro	3,50

Parti utilizzate

Nr. Attività.	Prodotto	Descrizione	Quantità
---------------	----------	-------------	----------

Una parte guasta può contenere dati personali

Nessuna parte con dati sensibili è stata prelevata presso questo sito

Altro

Nr. Attività.	Descrizione
---------------	-------------

Note

Nr. Attività.	Descrizione
2216598	Completato lavori di installazione sistema TC Aquilion Prime. Sistema pronto per il collaudo. Cliente assente per la firma.

RAPPORTO TECNICO

Cliente

AZIENDA OSPEDALIERA S.GIUSEPPE
MOSCATI

Contrada Amoretta / Magazzino Tecnico
83100 AVELLINO

N.ro rif. Canon 669842

Riportare questo numero in caso di contatti con Canon

Riferimenti assistenza tecnica

Telefono: 06 52077208
Fax: 06 5204739
Email: info.it@eu.medical.canon

Riferimenti cliente

Richiesto da: Italo Capossela
Ordine cliente:

Attività svolta: Installation
Nome tecnico: Vesuvio, Giuseppe

Descrizione apparecchiatura

Numero di serie: 5CA19Z2063
Apparecchiatura tipo: TSX-303B/5C
Descrizione: Aquilion Prime SP 350ms
60kW 220kg 1800mm
Table

Tipo contratto:
Software 10.2SP0002
Version:

N.ro di slices - data:

Descrizione del problema

INSTALLAZIONE

Pagina 2 / 2

Italo Capossela: Task
Num 2216598

CLIENTE
ASSEUTU

17-04-2020

Nome Cliente

Timbro e firma Cliente

Data

CONDIZIONI GENERALI DI VENDITA E MANUTENZIONE

1. OFFERTE E PROPOSTE D'ORDINE

Le offerte e le proposte d'ordine non sono impegnative per la Canon Medical Systems S.r.l. in quanto i contratti si perfezionano soltanto a seguito della conferma scritta da parte della Canon Medical Systems S.r.l. Anche dopo tale conferma, in caso di vendita di prodotti non disponibili in magazzino, i prezzi potranno essere modificati in relazione ad aumenti incidenti sul costo di produzione o di trasporto che avveniranno anche durante la formulazione dell'ordine.

I termini di consegna, anche se indicati nell'ordine o nell'offerta, sono meramente indicativi e non vincolanti. Eventuali ritardi nelle consegne non daranno diritto alla risoluzione, a penalità od a risarcimento danni, così come la mancata o parziale esecuzione del contratto dovuta a caso fortuito o causa di forza maggiore.

2. ACCETTAZIONE DEGLI ORDINI E CAPARRA

Le proposte d'ordine e/o gli ordini del Cliente, trasmessi a mezzo posta, fax, email e/o telefonico anche se vincolanti per il Cliente vincolanti, sono sempre condizionali alla accettazione e conferma scritta da parte della Canon Medical Systems S.r.l. In difetto di tale conferma l'ordine si considererà annullato, salvo che non vi sia la spedizione del prodotto Canon Medical Systems.

Non saranno presi in considerazione ordini privi di un'esatta indicazione del prodotto o del servizio richiesto. Nel caso di ordine di apparecchiature, modificate rispetto al loro standard costruttivo, è riservata alla Canon Medical Systems S.r.l. la facoltà di rifiutare le modifiche richieste o di chiedere un sovrapprezzo per la loro realizzazione. In ogni caso gli ordini dovranno contenere indicazioni tali da richiedere la Canon Medical Systems S.r.l. in condizione di accettarli e di dar loro esecuzione. Le somme corrisposte dal Cliente prima del saldo del corrispettivo, anche se diversamente qualificate saranno trattenute a titolo di caparra confirmatoria e acconto della fornitura, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 1385 c.c.. L'eventuale inadempimento di Canon Medical Systems S.r.l. nella prestazione, se adeguatamente motivato e giustificato, non comporta il diritto del Cliente la facoltà di esigere il doppio della caparra.

3. CONSEGNA E PREZZI PREDISPOSIZIONE DEL SITO.

Se non diversamente convenuto per iscritto, tutti i prezzi sono "Franco Roma". Le Spese di imballaggio, di spedizione e di installazione delle apparecchiature presso sedi diverse sono interamente a carico del Cliente. Sono altresì a carico del cliente tutte le spese e i costi necessari per la predisposizione del sito ove dovranno essere installate le apparecchiature, quali, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, le opere murarie di fondazione, di allaccio elettrico, ecc.

Le apparecchiature si intenderanno comunque accettate e collaudate se il Cliente diviene responsabile della mancata consegna, installazione e collaudo non avendo completato il sito entro il termine essenziale pattuito ovvero entro il termine di 15 giorni dalla comunicazione a mezzo raccomandata a.r. di formale messa in mora. La mancata predisposizione del sito non può in alcun caso essere invocata quale causa di risoluzione del contratto o giustificare il differimento dei pagamenti pattuiti. Rimane fermo quanto pattuito all'art. 8.

4. DESCRIZIONE MATERIALE E DISEGNI.

I manuali, la documentazione e le specifiche delle apparecchiature sono atti riservati e non divulgabili essendo finalizzati unicamente alla conoscenza del Cliente.

5. SPEDIZIONE ED ASSICURAZIONE

La merce viaggia a rischio e pericolo del Cliente, anche nel caso in cui essa sia stata venduta "Franco destino" o con trasporto a carico della Canon Medical Systems S.r.l.

La Canon Medical Systems S.r.l. non risponderà pertanto di eventuali smarrimenti o danni verificatisi nel corso del trasporto. Le spese eventuali per polizze di assicurazione del trasporto saranno a carico del Cliente che dovrà richiedere la copertura assicurativa del materiale viaggiante. In caso di smarrimento o danni, le eventuali, spese di imballaggio, di spedizione e di montaggio del materiale sostituito, saranno a carico del Cliente.

6. PAGAMENTI.

Verranno riconosciuti solo i pagamenti effettuati presso la sede della Canon Medical Systems S.r.l. di Roma o mediante accredito sui suoi conti correnti postali o bancari. L'emissione di traite, anche se contrattualmente convenute e le relative spese di emissione saranno a carico del Cliente, non costituirà deroga alla condizione di effettuare il pagamento presso la nostra sede di Roma. Il ritardo nei tempi di pagamento pattuiti comporta senz'altro avviso, la decorenza degli interessi previsti dal D. Lgs. 231/02 e successive modificazioni.

Trascorso il termine stabilito per il pagamento senza che il corrispettivo in tutto o in parte, sia stato versato, sarà facoltà della Canon Medical Systems S.r.l. di sospendere le eventuali consegne residue, di sospendere il servizio o risolvere il contratto, fermo in entrambi i casi il diritto al risarcimento dei danni o a trattenere la caparra prevista dall'art. 2. Il contratto si intenderà risolto di diritto decorsi 15 (quindici) giorni dalla ricezione della diffida ad adempiere inviata a mezzo di raccomandata A.R. dalla Canon Medical Systems S.r.l.

In qualsiasi caso di modifica delle condizioni patrimoniali del Cliente, ovvero di inadempimenti del medesimo a contratti o impegni anche se assunti verso terzi, sarà facoltà della Canon Medical Systems S.r.l. risolvere il contratto ovvero esigere ulteriori garanzie per la sua prosecuzione. I termini di pagamento della merce o dei servizi contrattualmente convenuti, sono tassativi. Pertanto eventuali tolleranze da parte della Canon Medical Systems S.r.l. non potranno in nessun caso costituire deroga alla data di scadenza delle obbligazioni assunte dal Cliente.

Qualora la data del pagamento non sia stata indicata nel contratto gli interessi ai sensi del D. Lgs. 231/02 e successive modificazioni cominceranno a decorrere automaticamente, senza che sia necessaria la messa in mora, decorsi trenta giorni dal ricevimento della fattura da parte del Cliente o trascorsi trenta giorni dalla data di ricezione dei beni.

7. RISERVA DI PROPRIETA'.

Ai sensi del D. Lgs. 231/02 il materiale diverrà di proprietà del Cliente, solo dopo che ne sarà stato pagato l'intero prezzo. Il Cliente si assume tutti i rischi dal momento in cui ottiene consegna dei beni e sino al pagamento definitivo.

Prima di allora il Cliente sarà custode del materiale medesimo in nome e per conto della Canon Medical Systems S.r.l., senza diritto a compenso e con obbligo di rispondere dei danni subiti dalle apparecchiature anche per sola colpa lieve. E' fatto espresso divieto al Cliente di trasferire a terzi, locare o noleggiare il materiale prima di averne pagato integralmente il prezzo.

8. COLLAUDO.

Qualora il pagamento del prezzo, sia nel caso di singolo ordine o di ordini plurimi o di un ordine per più apparecchiature, decorra dal completamento del collaudo tecnico amministrativo della singola apparecchiatura (anche ricompresa all'interno dell'ordine plurimo o di un ordine per più apparecchiature), il Cliente dovrà procedere al completamento del collaudo tecnico-amministrativo, del bene entro e non oltre gg. 15 dalla data di fine installazione dell'apparecchiatura pronta per l'uso. Qualora, decorsi il termine di cui sopra, il Cliente non proceda al collaudo senza gravi motivi, ovvero non ne comunichi il risultato entro 5 giorni, il bene si considererà collaudato e accettato ai soli fini del pagamento del prezzo e decorreranno i termini contrattualmente stabiliti per il pagamento.

In ogni caso il pagamento, in tutto o in parte delle apparecchiature fa presumere l'accettazione dei beni. Le apparecchiature non potranno in ogni caso essere utilizzate senza il completamento del collaudo tecnico amministrativo. L'utilizzo e/o la messa in funzione delle apparecchiature prima del termine dell'installazione o del collaudo tecnico amministrativo, quando previsto, costituiranno inadempimento grave e faranno immediatamente decadere il Cliente dalla garanzia e dal diritto di assistenza e manutenzione essendo tali comportamenti potenzialmente idonei a compromettere la sicurezza e la salute dei pazienti, degli operatori ed eventualmente di terzi, secondo quanto disposto dal D. Lgs. N. 230/95 e del Dlgs 187/2000, dai D.M. del 14.2.97 e del 29.12.97 dal D.Lgs N. 81/08 e successive modifiche e dagli standards EN, IEC, CEI in materia di sicurezza elettrica per le apparecchiature elettromedicali.

9. RIFIUTO DEL MATERIALE.

In caso di rifiuto ingiustificato del materiale ordinato, e decorsi gg. 15 dalla ricezione della comunicazione della Canon Medical Systems S.r.l. di messa a disposizione dei beni e/o del servizio da rendere, il materiale o il servizio si intenderà consegnato e/o il servizio reso.

Saranno a carico del Cliente le spese di trasporto e di deposito e da tale data decorreranno, anche a parziale modifica dell'ordine e/o della proposta, i termini di pagamento.

Eventuali contestazioni, in ordine alla conformità di materiale e del servizio reso indicate nel contratto, dovranno essere notificate, a pena di decadenza, a mezzo lettera raccomandata nel perentorio termine di giorni 7 (sette) dalla data di consegna. Il materiale stesso non potrà essere restituito al mittente, salvo che non venga richiesto ed ottenuto il consenso scritto da parte di Canon Medical Systems S.r.l.

10. GARANZIA.

Salvo diverso specifico accordo, Canon Medical Systems S.r.l. garantisce il materiale prodotto da difetti di costruzione e lavorazione, incluso i prodotti Non Canon contestualmente offerti al prodotto della Canon Medical Systems Corporation - Japan, la durata della garanzia per il materiale nuovo della Canon Medical Systems è di dodici mesi decorrenti dalla data del collaudo del bene così come specificato dagli artt. 3 e 8, salvo ove diversamente indicato o previsto nell'offerta, nel contratto di vendita e/o manutenzione o nelle condizioni speciali, mentre è privo di garanzia il materiale usato salvo ove specificamente indicato nell'offerta, nel contratto di vendita e/o

manutenzione o nelle condizioni speciali, fatta eccezione per le seguenti ipotesi per le quali in ogni caso la garanzia non sarà operativa:

- montaggio a parte di persone o Società da noi non autorizzate;
- manomissione dei materiali da parte delle persone o Società di cui sub a);
- cativo uso, sia da parte del cliente che dei propri rappresentanti e comunque da persone che non abbiano seguito le istruzioni e le raccomandazioni del personale tecnico della Canon Medical Systems S.r.l.
- danni derivanti da non idonea conservazione dei beni consegnati in attesa di installazione.
- danni provocati da cause o fattori accidentali ai componenti hardware e/o software.
- danni subiti dal materiale e/o dalle apparecchiature in conseguenza di urti o cadute, incluse le sonde ecografiche, non provocate dal personale della Canon Medical Systems S.r.l., caso fortuito, dolo o colpa del Cliente ed eventi catastrofici (scioperi, guerra, allagamenti o calamità naturali etc.);
- utilizzo di materiale e/o parti di ricambio non originali, ovvero non conformi alle specifiche tecniche del produttore o a specifiche ambientali o elettriche non idonee ovvero autorizzate;
- messa in funzione dell'apparecchiatura da parte del cliente e/o di terzi prima o senza il collaudo previsto dagli artt. 3 e 8.
- impiego delle apparecchiature con tensioni dell'alimentazione non idonee alle specifiche fornite;
- il Cliente dopo la consegna o l'installazione dell'apparecchiatura si assume ogni rischio derivante dalla possibile contaminazione del software da virus esterni. Se collegando le apparecchiature ad una rete esterna o in qualsivoglia altro modo di consentire alla stessa di essere aggredita da virus informatici, la parte acquirente decade dal diritto di garanzia, di manutenzione e di assistenza nei confronti della Canon Medical Systems S.r.l. o si assume tutti gli oneri nessuno escluso, per il ripristino delle funzionalità della apparecchiatura, ove possibile. La parte acquirente è colui che utilizza o gestisce l'apparecchiatura a qualsivoglia titolo.
- nel caso di fornitura d'apparecchiature che necessino dell'installazione e/o del collaudo, l'utilizzo delle medesime da parte del cliente o da chiunque non abbia ottenuto la disponibilità per gli scopi alle quali sono destinate, ma prima del termine dell'installazione o prima del collaudo (se previsto), comporterà l'obbligo dell'acquirente (cliente) di pagare immediatamente il corrispettivo pattuito con rinuncia ad ogni eccezione e la decadenza dal diritto di garanzia e la risoluzione del contratto di manutenzione, rimanendo dovute tutte le somme pattuite a favore di Canon Medical Systems S.r.l.
- nel caso di mancato rispetto di quanto previsto nei manuali d'uso del fabbricante e nelle istruzioni di lavoro fornite dalla Canon Medical Systems S.r.l. anche in relazione all'effettuazione della registrazione delle operazioni giornaliere di routine ivi previste sulle apparecchiature.

In ogni caso, non potrà mai essere imputata alla Canon Medical Systems S.r.l. alcuna responsabilità per danni subiti da persone o cose in conseguenza dell'impiego non corretto delle apparecchiature fornite. Così come non potrà mai essere imputata alla Canon Medical Systems S.r.l. alcuna responsabilità per i danni subiti dal cliente per il tempo necessario al ripristino delle apparecchiature. Il Cliente acconsente a che il personale della Canon Medical Systems S.r.l., autorizzato alle attività di manutenzione preventiva e correttiva, in caso di guasto di particolare complessità delle apparecchiature elettromedicali oggetto di intervento, crei copie anonimizzate dei dati presenti sul sistema e le trasmetta interamente alla Società ed al Fabbricante.

10 Bis) MANTENIMENTO REQUISITI DI CONFORMITA' DEI CERTIFICATI

I dispositivi medicali Canon Medical Systems immessi sul mercato, mantengono i requisiti di conformità certificati dal fabbricante solo se la manutenzione correttiva o "straordinaria" eseguita da terzi non autorizzati ovvero la sostituzione di componenti del dispositivo medicale Canon Medical Systems con parti di ricambio non originali o l'installazione di accessori non originali non abbiano inficiato i requisiti di conformità e di sicurezza dichiarati. In tali casi l'apparecchiatura verrà utilizzata, senza alcuna garanzia circa il mantenimento della conformità, sulla base della responsabilità esclusiva dell'utilizzatore e Canon Medical Systems risponderà solo degli eventuali vizi o difetti originali, se ed in quanto tempestivamente contestati ed adeguatamente comprovati.

11. FORO COMPETENTE

Foro competente a giudicare qualsiasi controversia insorta tra le parti, relativa alla conclusione, esecuzione o interpretazione del presente contratto sarà in via esclusiva quello di Roma.

12. DIVIETO DI ESPORTAZIONE.

Il Cliente si impegna e si obbliga a non esportare i beni acquistati senza nostra preventiva autorizzazione scritta.

Fermo restando quanto previsto dall'art.7, in caso di variazione di domicilio, trasferimento di proprietà ad altro soggetto nel territorio nazionale, alienazione, dovrà pervenire alla Canon Medical Systems S.r.l. comunicazione scritta; detto obbligo dovrà, a cura del Cliente, essere trasferito al nuovo detentore.

13. DEROGHE - DISCIPLINA

Le presenti condizioni generali di vendita e manutenzione si applicano in tutti i casi di fornitura a persone fisiche o giuridiche ma vengono automaticamente derogate dalle condizioni stabilite nei bandi di gara per le pubbliche forniture di beni e servizi ovvero da specifiche e diverse condizioni speciali quando siano preventivamente regolate o disciplinate.

14. PROVE DI SICUREZZA ELETTRICA

La Canon Medical Systems S.r.l. dichiara che ogni qualvolta vi dovesse essere un intervento tecnico, da parte di personale della stessa incaricato, sulle apparecchiature elettromedicali Canon, o il trasporto e messa in opera delle stesse, queste saranno sottoposte secondo quanto richiesto dalla normativa vigente a prove elettriche di sicurezza. Al fine di evitare l'uso di apparecchi non conformi il personale si obbliga a ritirare il materiale non funzionante e comunque sostituito.

La Canon Medical Systems S.r.l., una volta effettuati i test e verificata la rispondenza delle apparecchiature ai requisiti richiesti in materia di sicurezza elettrica degli apparecchi elettromedicali non potrà essere ritenuta responsabile per i danni eventualmente subiti da operatori pazienti o terzi, e/o dei danni dovuti ad interventi successivi e manomissioni da parte di personale non autorizzato dalla Canon Medical Systems S.r.l.

15. INFORMATIVA ai sensi del D. Lgs. 196/03 (privacy) e successive integrazioni e/o modificazioni.

Canon Medical Systems S.r.l., con sede in Roma, C.A.P. 00144 - Via Canton 115, è responsabile della raccolta dei dati. I suoi dati personali saranno trattati esclusivamente per finalità strettamente connesse all'adempimento delle obbligazioni inerenti i rapporti commerciali intercorsi e/o intercorrenti:

- per l'inserimento delle anagrafiche nei dati base informatici aziendali;
- per esigenze contrattuali ed i conseguenti adempimenti degli obblighi legali e contrattuali dalle stesse derivanti;
- per conseguire una efficace gestione dei rapporti commerciali anche ai fini della tutela del credito;
- per adempiere agli obblighi previsti dalle norme di legge civile, fiscale, dai regolamenti e dalla normativa comunitaria;
- per eventuali attività dimostrative delle nostre apparecchiature;
- per offerte commerciali ed iniziative di co-marketing (in corso e future);
- per indagini di mercato;
- per la rilevazione della soddisfazione del cliente relativi ai nostri prodotti/servizi;
- per attività promozionali;
- per inviti a manifestazioni ed eventi scientifici;
- per lo svolgimento di attività commerciali tramite la nostra rete vendita diretta ed indiretta (agenti).

La raccolta dei dati viene effettuata dalla Canon Medical Systems S.r.l. con le modalità previste dalla legge 196/03. I dati saranno trattati in modo idoneo a garantire la sicurezza e la riservatezza nei rapporti del D. Lgs. 196/03. Il Cliente potrà esercitare in qualunque momento i diritti di cui all'art. 13 del D.Lgs. 196/03.

16. SMALTIMENTO DELLE APPARECCHIATURE ELETTRICHE ED ELETTRONICHE (RAE) E BATTERIE

La Canon Medical Systems S.r.l., con sede in Roma, Via Canton 115, dichiara di ottemperare a: tutte le disposizioni relative allo smaltimento dei rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche Direttiva Europea 2012/19/EU (WEEE) recepita dal D.lgs 49/2014 e successive modifiche ed integrazioni. Ai sensi e per l'effetto, dell'art. 24 comma 1 e 2 del D.Lgs. 49/2014, la Canon Medical Systems S.r.l. provvederà al ritiro delle apparecchiature mediche, previa richiesta e dichiarazione di "fuori uso" da parte del cliente, ed al trattamento, di recupero e smaltimento delle stesse.

Alle disposizioni della Direttiva 2006/66/CE Batteries, recepita dal D.Lgs. 188/08 e successive modificazioni ed integrazioni.

17. IMBALLAGGI

Alle disposizioni previste dalla Direttiva 94/62/CE del 20 dicembre 1994, sugli imballaggi ed i rifiuti di imballaggio (come modificata dalla direttiva 2004/12/CE) e da decreti legislativi ad esse applicabili.

18. RISPETTO DISPOSIZIONI D.LGS 231/2001

Canon Medical Systems S.r.l. opera nel rispetto della normativa prevista dal D.Lgs. 231/2001 che disciplina la responsabilità amministrativa degli enti, seguendo il proprio Modello di Organizzazione, Gestione e Controllo e non avalla comportamenti contrari alle disposizioni ivi previste. Il Cliente prende atto e si obbliga a rispettare della normativa ed ogni eventuale comportamento contrario legittimamente alla Canon Medical Systems S.r.l. a risolvere il contratto, ai sensi dell'art. 1456 c.c..

Spettabile
Azienda Ospedaliera
S. Giuseppe Moscati di Avellino
Contrada Amoretta,
83100 Avellino

Offerta N°: 9691 del 23/03/2020

Vs. Rif.: Comunicazione del 23/03/2020

Oggetto: Richiesta urgente fornitura TAC da installare presso il
P.O. Moscati di Avellino.

OFFERTA ECONOMICA

Aquilion Prime SP:

1 **AQUILION PRIME SP 350MS 60KW 2**
N° Repertorio DM: 1697135/R*
CND: Z11030606
AQUILION PRIME SP 350MS 60KW 2

1 **CSDS-002A/0Z**
DOUBLE SLICE TECHNOLOGY

1 **CXGS-011A/3B**
Generatore di alta tensione con potenza di lavoro in regime clinico di 72 kW (max. kV 135; max. mA 600)

1 **CSAL-001A/1B**
AICE-I DLR

1 **CHVH-001A/2B**
Software dedicato all'acquisizione TC di un intero volume anatomico con due pitch di scansione differenti. Tale metodica di scansione diventa di considerevole utilità in ambito cardiaco/vascolare; infatti in un quadro clinico notevolmente compromesso può risultare necessario acquisire un esame di cardio TC con tecnica di triggering (coordinazione ed acquisizione contestuale del tracciato elettrocardiografico) e, senza interruzione della scansione, terminato il volume cardiaco, passare in automatico ad un pitch di acquisizione dedicato per studi vascolari body- aorta.

Pitch Elicoidale a Passo Variabile

APPLICAZIONE

Acquisire un volume anatomico esteso con un unico pacchetto di scansione che copra l'intero range di scansione, fornendo la possibilità di ottimizzare i fattori ed i parametri di scansione compreso il pitch, necessari per la corretta acquisizione. Tale applicazione consente di acquisire volumi in trigger cardiaco seguiti da volumi non in triggering. Il software di gestione vHP permette accuratezza e dose corretta.

COMPOSIZIONE

- Software di gestione
- Componente ROM' per il controllo e gestione del gantry/lettino portapaziente
- Manuali d'uso operatore

CARATTERISTICHE

1) Due scansione elicoidale con diverse velocità di scansione possono essere eseguite come una singola procedura di acquisizione.

Uno dei due pitch elicoidali può essere impostato per " ECG-gated Scan".

2) Invece del metodo convenzionale con due scansioni elicoidali sovrapposte, viene eseguita una procedura unica di scansione per acquisire immagini per entrambi i range anatomici, riducendo così il rischio di perdere il tempo migliore contrastografico per un dettaglio anatomico rispetto ad uno successivo: miglioramento quindi del timing contrastografico in funzione del distretto da acquisire nell'ottica di riduzione la dose di esposizione.

3) Questa opzione è particolarmente utile quando le immagini cardiache e vascolari devono essere acquisite con una iniezione di contrasto unica, e sia le immagini cardiache e che vascolari possono essere osservati come un unico volume.

4) Come risultato in termini di tempo, , le procedure di impostazione esame sono ridotte al minimo e il tempo di elaborazione per la scansione e la lettura delle immagini può essere sostanzialmente ridotto.

5) Quando la scansione elicoidale standard è impostata, la Deviazione Standard (SD) d'immagine può essere specificata per ogni regione anatomica al fine di utilizzare la minor dose per ogni distretto anatomico indagato.

1 COT-30D/OZ

Classe di servizio "fornitore" per l'archiviazione di immagini in formato DICOM.

1 COT-32D/2B

Classe di servizio "utente" per la gestione della connessione tra i dati del paziente all'interno del RIS/HIS (lista di lavoro) e le immagini prodotte dalla modalità diagnostica TC, offrendo una relazione univoca tra dati personali e dati dell'immagine.

1 COT-33D/OZ

Classe di servizio "utente", fornisce dettagli relativi alle immagini acquisite dalla modalità TC in funzione della procedura programmata, aggiornando lo stato di avanzamento della procedura stessa "in esecuzione", "completato" e "non eseguito. Restituisce informazioni complementari a MWM:

Cosa, quando e come la procedura è stata realizzata, Accession Number, Patient Name/ID, codici dei passi della procedura, valori di dose radiogena, materiali "Material Management Data", lista di immagini acquisite, Study Instance UID ecc..

1 COT-35D/2B

Classe di servizio "utente" per la gestione delle operazioni di accesso e trasferimento di immagini in base a un criterio di ricerca.

1 COT-41D/OZ

Classe di servizio "utente" per la verifica del corretto trasferimento del file immagine da archiviare, contrassegnando come correttamente trasferito.

1 CAAH-012A/1B

Supporto e sostegno braccio paziente bi-laterale

1 TIV-2017T1/E

Dispositivo non medicale
Non soggetto a registrazione RDM

Sistema di Tele-assistenza completo di computer dedicato:
Connettività remota ad alta velocità per attività service di
intervento direttamente sull'apparecchiatura attraverso l'innovativo
e sofisticato sistema InnerVision.

1 TZ600

Router con FireWall per la sicurezza delle connessioni in rete.

PREZZO A VOI RISERVATO

€ 315.000,00 + I.V.A.
(trecentoquindicimila/00)

Oneri della sicurezza afferenti all'attività dell'Impresa € 567,00 inclusi nel prezzo offerto.

PACCHETTO ACQUISIZIONE CARDIO OPZIONALE:

1 HUNTLEIGH LP110-S

HUNTLEIGH ECG TRIGGER MONITOR

1 CHEG-005B/1B

Sistema di scansione ECG-gated
Software di sincronizzazione ECG retrospettiva e prospettiva.
La tecnica di acquisizione denominata "retrospective reconstruction"
opera in modo "retrospettivo" e consiste nell'acquisizione di un
intero volume di dati mediante scansione volumetrica dinamica e del
relativo segnale proveniente dall'ECG.

A posteriori, dopo l'acquisizione, è possibile ricostruire le
immagini dai dati grezzi in due differenti modi:

- Half-Scan reconstruction;
- Segmented reconstruction.

Entrambe le tecniche utilizzano il tracciato dell'ECG registrato
durante la scansione spirale.

Software di sincronizzazione ECG prospettiva. La tecnica di
scansione volumetrica dinamica denominata "SureCardio prospective",
opera in modo prospettico e consiste nell'acquisizione di volumi
anatomici in ambito cardiaco per studi di coronaro-ct a bassa dose..

APPLICAZIONE

Questo sistema è utilizzato per acquisire immagini IN specifiche
fasi cardiache di un paziente in scansione DVCT del il torace e in
particolare per la regione cuore e le sue aree circostanti.

CARATTERISTICHE

1) Riduce drasticamente la variazione nelle strutture di
destinazione circostanti il cuore annullando gli artefatti dai
movimento cardiaco.

- 2) Riduce al minimo gli artefatti da movimento cardiaco.
- 3) La Ricostruzione di specifiche fasi cardiache può essere effettuata partendo dai dati grezzi contenenti le informazioni dell' ECG.
- 4) I dati di forma d'onda ECG può essere valutato e studiato, e il picco d'onda R-wave nella sua posizione può essere modificato.
- 5) La modulazione e controllo di corrente (ON / OFF) nella produzione di raggi X può essere eseguita secondo l'ECG. Le fasi cardiache con un movimento minimo/nulla sono automaticamente evidenziate e ricostruite utilizzando ImageXact o phaseXact.
- 6) La dose di esposizione può essere ridotta, pur mantenendo una buona qualità dell'immagine ottenuta pur acquisendo in elicoidale con ECG-gated. (SURECardio prospettico)

1 HUNTLEIGH CART

Dispositivo NON Medicaie
Produttore e fornitore: HUNTLEIGH HEALTHCARE LTD.
Non soggetto a registrazione ai DM

Carrello Huntleigh: carrello mobile per LP110

Questo carrello mobile può essere utilizzato per montare il monitor ECG LifePulse110 Huntleigh.

PREZZO A VOI RISERVATO

€ 32.000,00 + I.V.A.
(trentaduenila/00)

PACCHETTO DOPPIA ENERGIA OPZIONALE:

1 CSDC-001A/1B

Software di recentissima introduzione nelle applicazioni Cliniche di Toshiba riferite all'acquisizione a doppia energia.

1 CSDE-001A/2B**DUAL ENERGY**

Il sistema di acquisizione e scansione Dual Energy "Tale sistema di acquisizione consente di verificare la stessa regione anatomica acquisita a due differenti livelli di energia con relativa differenziazione dei CT number, fornendo così informazioni utili ai fini diagnostici per l'identificazione dei tessuti.

CARATTERISTICHE

- due scansioni consecutive volume possono essere eseguite in due differenti tensioni del tubo con un breve tempo di commutazione della tensione del tubo in modo da ottenere due insiemi di dati di volume compatibili.
- Due set di dati sul volume ottenuti con tensioni diverse possono essere caricati e visualizzati.
- La segmentazione può essere effettuata per la regione da analizzare.
- I rapporti di valore CT delle regioni da analizzare possono essere misurati, fornendo informazioni utili per l'identificazione dei materiali.

Specifiche di prestazione del "Sistema a Doppia Energia":

Ingresso dati

- Due set di dati sul volume ottenuti a differenti tensioni del tubo

Dati in uscita

- Rapporto TA del materiale da analizzare visualizzato con un doppio grafico di energia

- Risultati di confronto tra la linea preset doppia energia e il rapporto misurato e visualizzato con immagini a colori

PREZZO A VOI RISERVATO

€ 43.500,00 + I.V.A.
(quarantatremilacinquecento/00)

PACCHETTO SURE SUBTRACTION OPZIONALE:

1 CHSS-001A/1B

Il software "SureSubtraction Scan" del sistema TC permette l'acquisizione di volumi TC del distretto anatomico di interesse per applicazioni di rimozione delle strutture ossee in modalità di tipo "DSA".

I volumi opportunamente acquisiti saranno elaborati dal software "sureSubtraction".

1 CKOS-001A/3B

SISTEMA DI SCANSIONE con SINCRONIZZAZIONE ORBITALE

Software dedicato ai processi di segmentazione e sottrazione ossea automatica.

Tale tool applicato in studi di clinica TC vascolare neuro comporta la sottrazione automatica delle strutture ossee e ne consente l'evidenza diagnostica bi-dimensionale e tri-dimensionale mediante sottrazione digitale tra volumi di dati acquisiti in tempi contrastografici differenti.

Tale segmentazione digitale infatti è possibile mediante sottrazione dei dati immagine (con automatico match e correzione del movimento) relativi alla fase acquisita senza contrasto e dello studio effettuato con il contrasto.

CARATTERISTICHE

1) Nella clinica di studi vascolari neuro in metodica di sottrazione d'immagine, il software partendo da immagini a scansione elicoidale può stabilizzare i volumi TC acquisiti abbinando l'orbita del tubo a raggi X rispetto al movimento del lettino: in questo modo la scansione volumetrica senza MDC può subire "match" con la scansione effettuata con MDC.

2) Come intervento correttivo contro il movimento del paziente durante uno studio, la sottrazione digitale d'immagine può generare volumi di scansione regolando la posizione di acquisizione dati.

1 CSSA-001A/1B

SURESUBTRACTION ANGIO

1 CSSI-001A/1B

SURESUBTRACTION IODINE MAPPING

1 CSSL-001A/1B

Software di recentissima introduzione nelle applicazioni Cliniche di Toshiba riferite all'acquisizione con sottrazione digitale e registrazione semirigida delle immagini da scansioni eseguite con e senza mezzo di contrasto per il distretto toracico.

1 CSSO-001A/1B

Software di recentissima introduzione nelle applicazioni Cliniche di Toshiba riferite all'acquisizione con sottrazione digitale e registrazione semirigida delle immagini da scansioni eseguite con e senza mezzo di contrasto per il distretto muscoloscheletrico.

PREZZO A VOI RISERVATO

€ 53.500,00 + I.V.A.
(cinquantatremilacinquecento/00)**PACCHETTO MOC OPZIONALE:**

1 QCT PRO BONE

La QCT (Quantitative Computer Tomography) è ritenuta la tecnica "gold standard" (è l'unica tecnica che fornisce una misura volumetrica selettiva dell'osso corticale e trabecolare in mg/cc, non dipendente dalla forma) per la valutazione del contenuto minerale osseo.

Il Software per la valutazione del contenuto minerale nelle ossa, utilizza un fantoccio di HOA (Idrossiapatite) come materiale di riferimento. L'elaborazione si effettua misurando la densità di 3-4 corpi vertebrali dorso-lombari, che consentono di ottenere un valore densitometrico medio con relativa deviazione standard (errore) che viene stampato su lastra unitamente alle immagini ed alle curve di normalità.

Il software QCT PRO trasforma la tua TC in un densitometro osseo.

-TC trabecolare quantitativa della colonna vertebrale per la valutazione della densitometria BMD per il monitoraggio del trattamento e la diagnosi precoce di massa ossea.

-Funzione equivalente alla DXA-BMD dell'anca per l'uso nella diagnosi di osteoporosi e di ridotta massa ossea, e valutazione del rischio di frattura.

1 HP ENGAGE FLEX PRO

HP ENGAGE FLEX PRO HP RP5820

1 RADIFORCE MX194

1MP MEDICAL DISPLAY MONITOR

PREZZO A VOI RISERVATO

€ 34.000,00 + I.V.A.
(trentaquattromila/00)**PACCHETTO CARDIO POST-ELABORAZIONE OPZIONALE:**

1 VLO-BASE/LO

Dispositivo Medicale

Produttore e Fornitore: Vital Images (Vital Images Inc., USA).

CND: Z11069082 - STRUMENTAZIONE VARIA PER LA GESTIONE DELLE BIOIMMAGINI DIGITALI - COMPONENTI ACCESSORI SOFTWARE

Codice RDM fornito dal registrante: 588834/R

Software per l'elaborazione in post-processing delle immagini CT/MRI/XR.

Il software Vitrea è un sistema di visualizzazione avanzato multi-modalità che fornisce applicazioni complete in una varietà di ambienti. Vitrea Base è il fondamento della visualizzazione avanzata ed include la visualizzazione 2D, 3D e 4D con sottrazione dell'immagine e analisi dell'intensità temporale. Strumenti di post-elaborazione come la cucitura (stitching) di tutto il corpo e l'analisi vascolare sono disponibili insieme all'esportazione e ai rapporti di base.

Vitrea Software Base include le funzionalità di seguito riportate.

Elenco degli studi:

- Elenco ordinabile e filtrabile di tutti gli studi
- Elenco di studi personalizzabili
- Il display miniatura delle serie indica le serie disponibili
- Creazione di filtri specifici per la lista di lavoro per ottimizzare la ricerca / selezione dei dati per gli utenti
- Miniature interattive per un'anteprima rapida di studi / serie
- Avvio diretto nel flusso di lavoro 2D o 3D per uno studio o serie
- L'Intelligent Application Launcher seleziona automaticamente i dati che corrispondono all'applicazione desiderata
- Scheda Risultati con risultati visibili, esportazione, cancellazione e report

Editor dei Reports:

- Slide Tray contenente istantanee, gruppi e filmati salvati nella finestra del Viewer
- Anteprima rapida per istantanee, filmati e gruppo
- Selezione multipla per esportazione diretta DICOM, aggiunta alla pagina report o cancellazione
- Ripristino di istantanee
- Modelli di report che includono pagine di testo basate su protocolli o formati di immagine con varie configurazioni
- Intestazione del report che include informazioni configurabili dall'utente
- Possibilità di aggiungere commenti e frecce alle immagini
- Stampa del report su stampanti DICOM (solo su workstation) o, esportando in su un archivio immagine DICOM; pubblicazione sul server Web del software Vitrea; registrazione su un CD o DVD; esportazione in un documento MS Word.

Pubblicazione dei dati:

- Cattura di immagini e gruppi chiave per l'esportazione in PACS / EMR
- Creazione di film per presentazioni

- Esportare immagini in formato PNG, DICOM e AVI
- Stampa Windows e carta comune
- Recupero di informazioni dettagliate sull'immagine dall'intestazione (header) DICOM
- Creazione di un CD o un DVD con un visualizzatore
- Funzione di help incorporata e richiamabile per ogni applicazione
- Applicazioni
 - Visualizzatore multi-modale
 - Composizione/cucitura di immagini MR (Stitching)
 - Probe di vasi periferici
 - CT Filming
 - Analisi MR vascolare
 - Analisi MR addominale
 - MR Muscoloscheletrica
 - Tumore cerebrale MR
 - Analisi addominale CT
 - Circolo di Willis con CT
 - Carotidi con CT
 - CT Larynx Airway
 - CT Muscoloscheletrica
 - CT Renale
 - CT Runoff
 - Urogramma CT
 - Aorta vascolare CT
 - Global Illumination

1 VLO-CARDI/LO

VITREA CT CARDIAC OPTION

1 VLO-CFA/LO

Analisi della funzionalità cardiaca (CFA) con TC utilizza immagini TC del cuore per assistere cardiologi e radiologi nella valutazione della funzione cardiaca del ventricolo sinistro. I medici hanno la possibilità di visualizzare le fasi cardiache in modo dinamico e di analizzare i risultati calcolati.

FUNZIONI CHIAVE

Segmentazione automatica del cuore, del ventricolo sinistro e del miocardio in fasi multiple

Calcolo automatico dei valori di misura globali, inclusi: volume telediastolico, volume telesistolico, volume sistolico, frazione di eiezione, gittata cardiaca, indice cardiaco, indice sistolico e massa miocardica

Visualizzazioni dell'asse corto, dell'asse lungo e delle quattro camere del cuore.

Calcolo automatico dei valori di misura regionali, inclusi: movimento delle pareti; percentuale di ispessimento delle pareti e frazione di eiezione regionale; mappe polari con visualizzazione in diretta del battito cardiaco 3D.

Classificazione delle scoperte chiave per l'elaborazione consolidata di report di tutti i workflow cardiaci.

FUNZIONI AGGIUNTIVE

Serie dedicata di strumenti di modifica

Contorni

Piano della valvola

Volumi

Grafico del tempo/volume per le fasi cardiache caricate e navigazione nelle Fasi

Modello di elaborazione dei report dedicato

Risultati di esportazione delle tabelle dei dati in CSV

Impostazioni predefinite ottimizzate per la visualizzazione delle valvole cardiache

Elaborazione consolidata di report dei workflow cardiaci

1 VLO-VSCORE/LO

VITREA VSCORE OPTION

1 HP Z4 G4

VITREA COMPUTER

Componente Hardware prodotto e distribuito da Hewlett-Packard

Prodotto non medicale - non soggetto a registrazione per i DM.

HP Z4 G4 Workstation

Una workstation standalone per un utente.

HP Z4 G4 Workstation (SKU # 4XQ30UC)

- Una (1) CPU Intel Xeon W-2133 a 3,6 GHz 2666 MHz 6C

- Memoria registrata ECC DIMM DDR4 2666 da 32 GB (4x8 GB)

- Quattro (4) x 1 TB dischi rigidi SATA 7200 RPM RAID 10

- Scheda grafica NVIDIA Quadro P2000 da 5 GB

- Sistemi operativi supportati:

Edizione a 64 bit di Microsoft Windows 10 Professional

- Rete: è richiesto un uplink da 1 Gb / sec

1 RADIFORCE MX242W

Dispositivo Medico di classe I

Prodotto e fornito da EIZO NANA CORPORATION.

Codice CND: Z11900802

Prodotto non soggetto ad obbligo di registrazione nel database RDM

Monitor medico LCD a colori da 24" ad alta risoluzione dedicato alla workstation Vitrea.

EIZO MX242W

Monitor 24" - DICOM-Preset

Il monitor MX242 a 24 pollici dispone di un pannello con tecnologia IPS e ampia diagonale con

formato 16:10. Per consentire agli utenti di risparmiare tempo prezioso, lo schermo di grande

dimensioni è in grado di visualizzare più facilmente due immagini oppure un'immagine e la

relativa refertazione. La curva DICOM preimpostata e memorizzata durante la fabbricazione

garantisce livelli di grigio precisi ed accurati per l'affidabilità richiesta nella riproduzione di

immagini radiografiche/ ecografiche.

PREZZO A VOI RISERVATO

**€ 48.500,00 + I.V.A.
(quarantottomilacinquecento/00)**

Condizioni di fornitura

Merce resa franco

UOC Diagnostica per immagini - AO S. Giuseppe Moscati (AV)

I.V.A.

A Vostro carico a norma di legge

Modalità di pagamento

a norma di legge

Montaggio e Collaudo

a ns. carico

Imballaggio e trasporto

a ns. carico

Modalità di Consegna e messa in funzione

da concordare, previa disponibilità residua dei sistemi al momento in magazzino in Canon Medical Systems Europe Olanda. I tempi di consegna decorrono dalla data della messa a disposizione dei locali pronti per l'installazione.

Garanzia

La Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico garantisce per **12 mesi**, sia il materiale prodotto dalla Canon Medical Systems Corporation-Japan, sia i prodotti Non Canon offerti contestualmente al proprio prodotto, mentre resta privo di garanzia il materiale usato. La durata della garanzia decorre dalla data del collaudo.

La garanzia non sarà operativa ed è esclusa nei seguenti casi:

- a) montaggio da parte di persone o Società non autorizzate dalla Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico;
- b) manomissione dei materiali da parte delle persone o Società non autorizzate dalla Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico;
- c) cattivo uso, da parte del Cliente, dei suoi rappresentanti e comunque da persone che non abbiano seguito le istruzioni e le raccomandazioni del personale tecnico della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico;
- d) danni derivanti da non idonea conservazione dei beni consegnati in attesa di installazione;
- e) danni provocati, da cause o fattori accidentali, ai componenti hardware e/o software;
- f) danni subiti dal materiale e/o dalle apparecchiature in conseguenza di urti o cadute, incluse le sonde ecografiche, non provocate dal personale della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico, di caso fortuito, dolo o colpa del Cliente ed eventi catastrofali (scioperi, guerre, allagamenti o calamità naturali etc.);
- g) utilizzo di materiale e/o parti di ricambio non originali, ovvero non conformi alle specifiche tecniche del produttore o a specifiche ambientali o elettriche non idonee ovvero non autorizzate;
- h) messa in funzione dell'apparecchiatura da parte del Cliente e/o di terzi prima del collaudo o in assenza del collaudo;
- i) impiego delle apparecchiature con tensioni dell'alimentazione non idonee alle specifiche fornite; il Cliente dopo la consegna o l'installazione dell'apparecchiatura si assume ogni rischio derivante dalla possibile contaminazione del software da virus esterni. Se collegando le apparecchiature ad una rete esterna o in qualsivoglia altro modo di consentire alla stessa di essere aggredita da virus informatici, la parte acquirente decade dal diritto di garanzia, di manutenzione e di assistenza nei confronti della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico e si assume tutti gli oneri nessuno

escluso, per il ripristino delle funzionalità della apparecchiatura, ove possibile. La Parte acquirente e il Cliente è colui che utilizza o gestisce l'apparecchiatura a qualsivoglia titolo.

j) mancato rispetto di quanto previsto nei manuali d'uso del fabbricante e nelle istruzioni di lavoro fornite dalla Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico anche in relazione all'esecuzione della registrazione delle operazioni giornaliere di routine ivi previste sulle apparecchiature;

Durante il periodo di garanzia, la Canon avrà pieno accesso all'apparecchiatura per eseguire verifiche e rettifiche di eventuali disfunzioni, ad intervalli non eccedenti tre mesi.

Tutti i componenti sostituiti restano di proprietà della Canon e dovranno quindi essere restituiti dopo le operazioni di ripristino della funzionalità del sistema.

Non potrà mai essere imputata alla Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico alcuna responsabilità per danni subiti dal cliente per il tempo necessario al ripristino delle apparecchiature. Il Cliente acconsente a che il personale Canon Medical Systems S.r.l. autorizzato alle attività di manutenzione preventiva e correttiva, in caso di guasto di particolare complessità delle apparecchiature elettromedicali oggetto di intervento, crei copie anonimizzate dei dati presenti sul sistema e le trasmetta interamente alla Società ed al Fabbricante.

Validità

90 gg. dal termine di presentazione delle offerte

Adeguamento Locali

Il completamento della fornitura relativamente alle opere di adeguamento locali è subordinato all'ottenimento, a cura e spese da parte del Cliente, delle licenze di costruzione, dell'elaborazione dei progetti definitivi e dell'elaborazione delle relazioni di radio-protezione. Tali documenti devono essere approvati e autorizzati dall'Esperto Qualificato, dal Genio Civile e dall'ASL territoriale.

Tutta la documentazione di cui sopra dovrà essere ottenuta da parte del Cliente preventivamente alla data di consegna dei locali e consegnata per visione alla Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico.

Il personale preposto della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico in collaborazione con il personale incaricato dal Cliente redigeranno il progetto di installazione nel quale saranno definiti il posizionamento delle unità principali dell'apparecchiatura, i punti di consegna dell'alimentazione elettrica, il trattamento dell'aria ambientale, le vie dei cavi ecc.

Dopo l'approvazione del progetto d'installazione da parte delle Parti, non potrà esser effettuato alcun cambiamento né progettuale né del modello dell'apparecchiatura, se non dietro richiesta scritta da parte del Cliente e della relativa autorizzazione della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico. Le eventuali variazioni o modifiche del progetto di installazione approvato, saranno a totale carico del Cliente.

La costruzione e/o gli adeguamenti dei locali necessari per la messa in opera dell'apparecchiatura sono a totale carico del cliente.

Il personale incaricato dalla Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico sarà disponibile durante l'esecuzione e realizzazione delle opere per le opportune verifiche e controlli di corrispondenza al progetto di installazione.

La consegna dell'apparecchiatura potrà avvenire solo dopo il completamento di tutte le opere di adeguamento dei locali e dopo avere ottenuto tutte le autorizzazioni previste per l'utilizzo clinico dell'apparecchiatura.

Il cliente, pertanto, deve garantire che i locali ed i relativi impianti, inclusi i locali limitrofi alla sala nella quale verrà installata l'apparecchiatura, siano regolarmente mantenuti, rispondenti a tutte le norme e leggi vigenti applicabili in materia ed in possesso delle relative certificazioni di conformità.

Il mancato adeguamento dei locali, la loro non idoneità o conformità a progetti approvati e/o alle autorizzazioni amministrative, così come il mancato ottenimento di tutte le autorizzazioni amministrative, da Genio Civile o da qualsivoglia altra autorità competente, ovvero la mancata ottemperanza a richieste delle Autorità o del Genio Civile, comporterà il diritto della Canon Medical Systems S.r.l. di sospendere la fornitura sino a che non vengano ottenute le necessarie Autorizzazioni o i locali siano idonei a permettere l'installazione dell'apparecchiatura e di addebitare al Cliente ogni costo e danno derivante dal ritardo dell'installazione. Il definitivo mancato adeguamento o il definitivo mancato ottenimento delle necessarie autorizzazioni comporterà il diritto della Canon Medical Systems S.r.l. di risolvere il contratto o revocare l'offerta e/o rinunciare all'ordine, addebitando al Cliente ogni costo e danno diretto o indiretto, risarcimento o indennizzo che dovrà sopportare a causa dell'inadempimento del Cliente.

Avvertenze ai sensi del Regolamento Generale UE 679/2016 (Regolamento Privacy)
CANON MEDICAL SYSTEMS S.R.L. a Socio Unico, ai sensi della normativa in materia di protezione dei dati personali, dichiara di procedere al trattamento dei dati personali per le finalità inerenti all'esecuzione della presente domanda e all'adempimento degli obblighi legali e contrattuali dalla stessa derivanti. CANON MEDICAL SYSTEMS S.R.L. si impegna, nell'esecuzione della presente domanda e di tutte le attività connesse che possono comportare il trattamento dei Dati Personali, ad agire in conformità con la Normativa in materia di protezione dei Dati Personali applicabile (il Regolamento UE 2016/679 c.d. "GDPR"), osservando misure organizzative e tecniche adeguate, nonché idonee a garantire la sicurezza delle informazioni sotto l'aspetto della riservatezza, disponibilità e confidenzialità dei dati personali trattati. In adempimento degli obblighi derivanti dalla presente domanda, i dati personali possono essere comunicati a propri dipendenti, collaboratori, consulenti, subappaltatori oltre che a Società del gruppo e conservati per il tempo strettamente necessario per le finalità per i quali sono stati raccolti.

SMALTIMENTO DELLE APPARECCHIATURE ELETTRICHE ED ELETTRONICHE (RAEE) E BATTERIE

CANON MEDICAL SYSTEMS S.R.L. a Socio Unico, con sede in Roma, Via Canton 115, dichiara di ottemperare a:

tutte le disposizioni relative allo smaltimento dei rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche Direttiva Europea 2012/19/UE (WEEE) recepita dal D.lgs 49/2014 e successive modifiche ed integrazioni. Ai sensi e per l'effetto, dell'art. 24 comma 1 e 2 del D.Lgs. 49/2014, la CANON MEDICAL SYSTEMS S.R.L. provvederà al ritiro delle apparecchiature medicali, previa richiesta e dichiarazione di "fuori uso" da parte del cliente, ed al trattamento, di recupero e smaltimento delle stesse.

Alle disposizioni della Direttiva 2006/66/CE Batteries, recepita dal D.Lgs. 188/08 e successive modificazioni ed integrazioni.

RISPETTO DISPOSIZIONI D.LGS 231/2001

CANON MEDICAL SYSTEMS S.r.l. a Socio Unico opera nel rispetto della normativa prevista dal D.Lgs. 231/2001 che disciplina la responsabilità amministrativa degli enti, seguendo il proprio Modello di Organizzazione, Gestione e Controllo e non avalla comportamenti contrari alle disposizioni ivi previste. Il Cliente prende atto e si obbliga a rispettare detta normativa ed ogni eventuale comportamento contrario legitimerà la CANON MEDICAL SYSTEMS S.R.L. a risolvere il contratto, ai sensi dell'art. 1456 c.c..

CANON MEDICAL SYSTEMS S.R.L.

SEDE AMMINISTRATIVA E DOMICILIO LEGALE: VIA CANTON 115 00144 ROMA

C. FISCALE: 00452440589 - P. IVA: 00897041000

Presidente/CEO

Claudio Buffagni (nato a Milano (MI) il 12.09.1957)

(documento firmato digitalmente)

RAPPORTO TECNICO

Cliente

AZIENDA OSPEDALIERA S.GIUSEPPE
MOSCATI

Contrada Amoretta / Magazzino Tecnico
83100 AVELLINO

N.ro rif. Canon 669842

Riportare questo numero in caso di contatti con Canon

Riferimenti assistenza tecnica

Telefono: 06 52077208
Fax: 06 5204739
Email: info.it@eu.medical.canon

Riferimenti cliente

Richiesto da: Italo Capossela
Ordine cliente:

Attività svolta: Installation

Nome tecnico: Vesuvio, Giuseppe

Descrizione apparecchiatura

Numero di serie: 5CA19Z2063
Apparecchiatura tipo: TSX-303B/5C

Descrizione: Aquilion Prime SP 350ms
60kW 220kg 1800mm
Table

Tipo contratto:
Software 10.2SP0002
Version:

N.ro di slices - data:

Descrizione del problema

INSTALLAZIONE

Pagina 1 / 2

Attività svolte

Nr. Attività.	Inizio	Fine	Descrizione	Ore
2215799	15-04-2020 09:30:00	15-04-2020 13:00:00	Ore di Lavoro	3,50
2215799	15-04-2020 13:30:00	15-04-2020 18:00:00	Ore di Lavoro	4,50

Parti utilizzate

Nr. Attività.	Prodotto	Descrizione	Quantità
---------------	----------	-------------	----------

Una parte guasta può contenere dati personali

Nessuna parte con dati sensibili è stata prelevata presso questo sito

Altro

Nr. Attività.	Descrizione
---------------	-------------

Note

Nr. Attività.	Descrizione
2215799	Eseguito lavori di installazione sistema TC Aquilion Prime. L'intervento continua. Cliente assente per la firma

RAPPORTO TECNICO

ClienteAZIENDA OSPEDALIERA S.GIUSEPPE
MOSCATIContrada Amoretta / Magazzino Tecnico
83100 AVELLINO**N.ro rif. Canon 669842***Riportare questo numero in caso di contatti con Canon***Riferimenti assistenza tecnica**Telefono: 06 52077208
Fax: 06 5204739
Email: info.it@eu.medical.canon**Riferimenti cliente**Richiesto da: Italo Capossela
Ordine cliente:**Attività svolta:** Installation

Nome tecnico: Vesuvio, Giuseppe

Descrizione apparecchiaturaNumero di serie: 5CA19Z2063
Apparecchiatura tipo: TSX-303B/5CTipo contratto:
Software 10.2SP0002
Version:Descrizione: Aquilion Prime SP 350ms
60kW 220kg 1800mm
Table

N.ro di slices - data:

Descrizione del problema

INSTALLAZIONE

Pagina 2 / 2

Italo Capossela: Task
Num 2215799CLIENTE
ASSENTE

15-04-2020

Nome Cliente_____
Timbro e firma Cliente_____
Data

CONDIZIONI GENERALI DI VENDITA E MANUTENZIONE

1. OFFERTE E PROPOSTE D'ORDINE

Le offerte e le proposte d'ordine non sono impegnative per la Canon Medical Systems S.r.l. In quanto i contratti si perfezionano soltanto a seguito della conferma scritta da parte della Canon Medical Systems S.r.l. Anche dopo tale conferma, in caso di vendita di prodotti non disponibili in magazzino, i prezzi potranno essere modificati in relazione ad aumenti incidenti sul costo di produzione o di trasporto che avventuroso anche durante la formulazione dell'ordine.

I termini di consegna, anche se indicati nell'offerta o nell'offerta, sono meramente indicativi e non vincolanti. Eventuali ritardi nelle consegne non daranno diritto alla risoluzione, a penalità od a risarcimento danni, così come la mancata o parziale esecuzione del contratto dovuta a caso fortuito o causa di forza maggiore.

2. ACCETTAZIONE DEGLI ORDINI E CAPARRA

Le proposte d'ordine e/o gli ordini del Cliente, trasmessi a mezzo posta, fax, email e/o telefonico anche se vincolanti per il Cliente vincolanti, sono sempre condizionali alla accettazione e conferma scritta da parte della Canon Medical Systems S.r.l. In difetto di tale conferma l'ordine si considererà annullato, salvo che non vi sia la spedizione del prodotto Canon Medical Systems.

Non saranno presi in considerazione ordini privi di un'esatta indicazione del prodotto o del servizio richiesto. Nel caso di ordine di apparecchiature, modificate rispetto ai loro standard costruttivo, è riservata alla Canon Medical Systems S.r.l. la facoltà di rifiutare le modifiche richieste o di chiedere un sovrapprezzo per la loro realizzazione. In ogni caso gli ordini dovranno contenere indicazioni tali da mettere la Canon Medical Systems S.r.l. in condizione di accettarli e di dar loro esecuzione. Le somme corrisposte dal Cliente prima del saldo del corrispettivo, anche se diversamente qualificate saranno trattate a titolo di caparra confirmatoria e acconto della fornitura, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 1365 c.c.. L'eventuale inadempimento di Canon Medical Systems S.r.l. nella prestazione, se adeguatamente motivato e giustificato, non comporta il diritto del Cliente la facoltà di esigere il doppio della caparra.

3. CONSEGNA E PREZZI PREDISPOSIZIONE DEL SITO.
Se non diversamente convenuto per iscritto, tutti i prezzi sono "Franco Roma". Le Spese di imballaggio, di spedizione e di installazione delle apparecchiature presso sedi diverse sono interamente a carico del Cliente. Sono altresì a carico del cliente tutte le spese ed i costi necessari per la predisposizione del sito ove dovranno essere installate le apparecchiature, quali, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, le opere murarie di fondazione, di allaccio elettrico, ecc. Le apparecchiature si installeranno comunque accatate e collaudate se il Cliente diviene responsabile della mancata consegna, installazione e collaudo non avendo completato il sito entro il termine essenziale pattuito ovvero entro il termine di 15 giorni dalla comunicazione a mezzo raccomandata a.r. di formale messa in mora.

La mancata predisposizione del sito non può in alcun caso essere invocata quale causa di risoluzione del contratto o giustificare il differimento dei pagamenti pattuiti. Rimane fermo quanto pattuito all'art. 8.

4. DESCRIZIONE MATERIALE E DISEGNI.
I manuali, la documentazione e le specifiche delle apparecchiature sono atti riservati e non divulgabili essendo finalizzati unicamente alla conoscenza del Cliente.

5. SPEDIZIONE ED ASSICURAZIONE
La merce viaggia a rischio e pericolo del Cliente, anche nel caso in cui essa sia stata venduta "Franco destino" o con trasporto a carico della Canon Medical Systems S.r.l.

La Canon Medical Systems S.r.l. non si riserva pertanto di eventuali smarrimenti o danni verificatisi nel corso del trasporto. Le spese eventuali per polizze di assicurazione del trasporto saranno a carico del Cliente che dovrà richiedere la copertura assicurativa del materiale viaggiante. In caso di smarrimento o danni, le eventuali, spese di imballaggio, di spedizione ed il montaggio del materiale sostituito, saranno a carico del Cliente.

6. PAGAMENTI
Verranno riconosciuti solo i pagamenti effettuati presso la sede della Canon Medical Systems S.r.l. di Roma o mediante accredito sui suoi conti correnti postali o bancari. L'emissione di tratte, anche se contrattualmente convenute e la relativa spesa di emissione saranno a carico del Cliente, non costituirà deroga alla condizione di effettuare il pagamento presso la nostra sede di Roma. Il ritardo nei tempi di pagamento pattuiti comporta senz'altro avviso, la decorrenza degli interessi previsti dal D. Lgs. 231/02 e successive modificazioni.

Trascorso il termine stabilito per il pagamento senza che il corrispettivo in tutto o in parte, sia stato versato, sarà facoltà della Canon Medical Systems S.r.l. di sospendere le eventuali consegne residue, di sospendere il servizio o risolvere il contratto, fermo in entrambi i casi il diritto al risarcimento dei danni o a trattare la caparra prevista dall'art. 2. Il contratto si intenderà risolto di diritto decorsi 15 (quindici) giorni dalla ricezione della diffida ad adempiere inviata a mezzo di raccomandata A.R. dalla Canon Medical Systems S.r.l.;

In qualsiasi caso di modifica delle condizioni patrimoniali del Cliente, ovvero di inadempienze del medesimo a contratti o impegni anche se assunti verso terzi, sarà facoltà della Canon Medical Systems S.r.l. risolvere il contratto ovvero esigere ulteriori garanzie per la sua prosecuzione. I termini di pagamento della merce o dei servizi contrattualmente convenuti, sono tassativi. Pertanto eventuali tolleranze da parte della Canon Medical Systems S.r.l. non potranno in nessun caso costituire deroga alla data di scadenza delle obbligazioni assunte dal Cliente.

Qualora la data del pagamento non sia stata indicata nel contratto gli interessi ai sensi del D. Lgs. 231/02 e successive modificazioni cominceranno a decorrere automaticamente, senza che sia necessaria la messa in mora, decorsi trenta giorni dal ricevimento della fattura da parte del Cliente o trascorsi trenta giorni dalla data di ricezione dei beni.

7. RISERVA DI PROPRIETA'
Ai sensi del D. Lgs. 231/02 il materiale diverrà di proprietà del Cliente, solo dopo che ne sarà stato pagato l'intero prezzo. Il Cliente si assume tutti i rischi dal momento in cui ottiene consegna dei beni e sino al pagamento definitivo.

Prima di allora il Cliente sarà custode del materiale medesimo in nome e per conto della Canon Medical Systems S.r.l., senza diritto e compenso e con obbligo di rispondere dei danni subiti dalle apparecchiature anche per sola colpa lieve. E' fatto espresso divieto al Cliente di trasferire a terzi, locare o noleggiare il materiale prima di averne pagato integralmente il prezzo.

8. COLLAUDO.
Qualora il pagamento del prezzo, sia nel caso di singolo ordine o di ordini plurimi o di un ordine per più apparecchiature, decorra dal completamento del collaudo tecnico amministrativo della singola apparecchiatura (anche ricompresa all'interno dell'ordine plurimo o di un ordine per più apparecchiature), il Cliente dovrà procedere al completamento del collaudo tecnico-amministrativo, del bene entro e non oltre gg. 15 dalla data di fine installazione dell'apparecchiatura pronta per l'uso. Qualora, decorso il termine di cui sopra, il Cliente non proceda al collaudo senza gravi motivi, ovvero non ne comunichi il risultato entro 5 giorni, il bene si considererà collaudato e accettato ai soli fini del pagamento del prezzo e decorreranno i termini contrattualmente stabiliti per il pagamento.

In ogni caso il pagamento, in tutto o in parte delle apparecchiature fa presumere l'accettazione del bene. Le apparecchiature non potranno in ogni caso essere utilizzate senza il completamento del collaudo tecnico amministrativo. L'utilizzo e/o la messa in funzione delle apparecchiature prima del termine dell'installazione o del collaudo tecnico amministrativo, quando previsto, costituiranno inadempimento grave e faranno immediatamente decadere il Cliente dalla garanzia e dal diritto di assistenza e manutenzione essendo tali comportamenti potenzialmente idonei a compromettere la sicurezza e la salute dei pazienti, degli operatori ed eventualmente di terzi, secondo quanto disposto dal D. Lgs. N. 230/95 e dal Dlgs 167/2000, dal D.M. del 14.2.97 e del 29.12.97 dal D.Lgs N. 81/08 e successive modifiche e dagli standard EN, IEC, CEI in materia di sicurezza elettrica per le apparecchiature elettromedicali.

9. RIFIUTO DEL MATERIALE.
In caso di rifiuto ingiustificato del materiale ordinato, e decorsi gg. 15 dalla ricezione della comunicazione della Canon Medical Systems S.r.l. di messa a disposizione del bene e/o del servizio da rendere, il materiale o il servizio si intenderà consegnato e/o il servizio reso.

Saranno a carico del Cliente le spese di trasporto e di deposito e da tale data decorreranno, anche a parziale modifica dell'ordine e/o della proposta, i termini di pagamento.

Eventuali contestazioni, in ordine alla conformità di materiale o del servizio reso indicate nel contratto, dovranno essere notificate, a pena di decadenza, a mezzo lettera raccomandata nel perentorio termine di giorni 7 (sette) dalla data di consegna. Il materiale stesso non potrà essere restituito al mittente, salvo che non venga richiesto ed ottenuto il consenso scritto da parte di Canon Medical Systems S.r.l.

10. GARANZIA.
Salvo diverso specifico accordo, Canon Medical Systems S.r.l. garantisce il materiale prodotto da difetti di costruzione e lavorazione, incluso i prodotti Non Canon contestualmente offerti al prodotto della Canon Medical Systems Corporation - Japan, la durata della garanzia per il materiale nuovo della Canon Medical Systems è di dodici mesi decorrenti dalla data del collaudo del bene così come specificato dagli artt. 3 e 8, salvo ove diversamente indicato o previsto nell'offerta, nel contratto di vendita e/o manutenzione o nelle condizioni speciali, mentre è privo di garanzia il materiale usato salvo ove specificamente indicato nell'offerta, nel contratto di vendita e/o

manutenzione o nelle condizioni speciali, fatta eccezione per le seguenti ipotesi per le quali in ogni caso la garanzia non sarà operativa:

- montaggio a parte di persone o Società da noi non autorizzate;
- manomissione dei materiali da parte delle persone o Società di cui sub a);
- calvo uso, sia da parte del cliente che dei propri rappresentanti e comunque da persone che non abbiano seguito le istruzioni o le raccomandazioni del personale tecnico della Canon Medical Systems S.r.l.
- danni derivanti da non idonea conservazione dei beni consegnati in attesa di installazione.
- danni provocati da cause o fattori accidentali ai componenti hardware e/o software.
- danni subiti dal materiale e/o dalle apparecchiature in conseguenza di urti o cadute, incluse le sonde ecografiche, non provocate dal personale della Canon Medical Systems S.r.l., caso fortuito, dolo o colpa del Cliente ed eventi catastrofici (scioperi, guerre, allagamenti o calamità naturali etc.);
- utilizzo di materiale e/o parti di ricambio non originali, ovvero non conformi alle specifiche tecniche del produttore o a specifiche ambientali o elettriche non idonee ovvero autorizzate;
- messa in funzione dell'apparecchiatura da parte del cliente e/o di terzi prima o senza il collaudo previsto dagli artt. 3 e 8.
- Impiego delle apparecchiature con tensioni dell'alimentazione non idonee alle specifiche fornite;
- il Cliente dopo la consegna o l'installazione dell'apparecchiatura si assume ogni rischio derivante dalla possibile contaminazione del software da virus esterni. Se collegando le apparecchiature ad una rete esterna o in qualsivoglia altro modo di consentire alla stessa di essere aggredita da virus informatici, la parte acquirente decade dal diritto di garanzia, di manutenzione e di assistenza nei confronti della Canon Medical Systems S.r.l. e si assume tutti gli oneri nessuno escluso, per il ripristino delle funzionalità della apparecchiatura, ove possibile. La parte acquirente è colui che utilizza o gestisce l'apparecchiatura a qualsivoglia titolo.
- nel caso di fornitura d'apparecchiature che necessino dell'installazione e/o del collaudo, l'utilizzo delle medesime da parte del cliente o da chiunque ne abbia ottenuta la disponibilità per gli scopi alle quali sono destinate, ma prima del termine dell'installazione o prima del collaudo (se previsto), comporterà l'obbligo dell'acquirente (cliente) di pagare immediatamente il corrispettivo pattuito con rinuncia ad ogni eccezione e la decadenza dal diritto di garanzia e la risoluzione del contratto di manutenzione, rimanendo dovute tutte le somme pattuite a favore di Canon Medical Systems S.r.l.
- in caso di mancato rispetto di quanto previsto nei manuali d'uso del fabbricante e nelle istruzioni di lavoro fornite dalla Canon Medical Systems S.r.l. anche in relazione all'esecuzione nella registrazione delle operazioni giornaliere di routine ivi previste sulle apparecchiature.

In ogni caso, non potrà mai essere imputata alla Canon Medical Systems S.r.l. alcuna responsabilità per danni subiti da persone o cose in conseguenza dell'impiego non corretto delle apparecchiature fornite. Così come non potrà mai essere imputata alla Canon Medical Systems S.r.l. alcuna responsabilità per i danni subiti dal cliente per il tempo necessario al ripristino delle apparecchiature. Il Cliente acconsente a che il personale della Canon Medical Systems S.r.l., autorizzato alle attività di manutenzione preventiva e correttiva, in caso di guasto di particolare complessità delle apparecchiature elettromedicali oggetto di interventi nazionali, alienazione, dei presenti sul sistema e la trasmetta interamente alla Società ed al Fabbricante.

10 Bis) MANTENIMENTO REQUISITI DI CONFORMITA' DM CERTIFICATI
I dispositivi medicali Canon Medical Systems immessi sul mercato, mantengono i requisiti di conformità certificati dal fabbricante solo se la manutenzione correttiva o "straordinaria" eseguita da terzi non autorizzati ovvero la sostituzione di componenti del dispositivo medicale Canon Medical Systems con parti di ricambio non originali o l'installazione di accessori non originali non abbiano infittito i requisiti di conformità e di sicurezza dichiarati. In tali casi l'apparecchiatura verrà utilizzata, senza alcuna garanzia circa il mantenimento della conformità, sulla base della responsabilità esclusiva dell'utilizzatore e Canon Medical Systems risponderà solo degli eventuali vizi o difetti originali, se ed in quanto tempestivamente contestati ed adeguatamente comprovati.

11. FORO COMPETENTE
Fore competente a giudicare qualsiasi controversia insorta tra le parti, relativa alla conclusione, esecuzione o interpretazione del presente contratto sarà in via esclusiva quello di Roma.

12. DIVIETO DI ESPORTAZIONE.
Il Cliente si impegna e si obbliga a non esportare i beni acquistati senza nostra preventiva autorizzazione scritta. Fermo restando quanto previsto dall'art. 7, in caso di variazione di domicilio, trasferimento di proprietà ad altro soggetto nel territorio nazionale, alienazione, dovrà pervenire alla Canon Medical Systems S.r.l. comunicazione scritta, detto obbligo dovrà, a cura del Cliente, essere trasferito al nuovo detentore.

13. DEROGHE - DISCIPLINA
Le presenti condizioni generali di vendita e manutenzione si applicano in tutti i casi di fornitura a persone fisiche o giuridiche ma vengono automaticamente derogate dalle condizioni stabilite nei bandi di gara per le pubbliche forniture di beni e servizi ovvero da specifiche e diverse condizioni speciali quando siano preventivamente regolate o disciplinate.

14. PROVE DI SICUREZZA ELETTRICA
La Canon Medical Systems S.r.l. dichiara che ogni qualvolta vi dovesse essere un intervento tecnico, da parte di personale della stessa incaricato, sulle apparecchiature elettromedicali Canon, o il trasporto e messa in opera delle stesse, queste saranno sottoposte secondo quanto richiesto dalla normativa vigente a prove elettriche di sicurezza. Al fine di evitare l'uso di apparecchi non conformi il personale si obbliga a ritirare il materiale non funzionante e comunque sostituito.

La Canon Medical Systems S.r.l., una volta effettuati i test e verificata la rispondenza delle apparecchiature ai requisiti richiesti in materia di sicurezza elettrica degli apparecchi elettromedicali non potrà essere ritenuta responsabile per i danni eventualmente subiti da operatori pazienti o terzi, e/o dei danni dovuti ad interventi successivi e manomissioni da parte di personale non autorizzato dalla Canon Medical Systems S.r.l.

15. INFORMATTIVA ai sensi del D. Lgs. 196/03 (privacy) e successive integrazioni e/o modificazioni.
Canon Medical Systems S.r.l., con sede in Roma - C.A.P. 00144 - Via Canton 115, è responsabile della raccolta dei dati. I suoi dati personali saranno trattati esclusivamente per finalità strettamente connesse all'adempimento delle obbligazioni inerenti i rapporti commerciali Interconsorzi e/o Interconcorrenti:

- per l'inserimento delle anagrafiche nel data base informatici aziendali;
- per esigenze contrattuali ed i conseguenti adempimenti degli obblighi legali e contrattuali dalle stesse derivanti;
- per conseguire una efficace gestione dei rapporti commerciali anche ai fini della tutela del credito;
- per adempire agli obblighi previsti dalle norme di legge civili, fiscali, dai regolamenti e dalla normativa comunitaria;
- per eventuali attività dimostrative delle nostre apparecchiature;
- per offerte commerciali ed iniziative di co-marketing (in corso e future);
- per indagini di mercato;
- per la rilevazione della soddisfazione del cliente relativi ai nostri prodotti/servizi;
- per attività promozionali;
- per inviti a manifestazioni ed eventi scientifici;
- per lo svolgimento di attività commerciali tramite la nostra rete vendita diretta ed indiretta (agenti).

La raccolta dei dati viene effettuata dalla Canon Medical Systems S.r.l. con le modalità previste dalla legge 196/03. I dati saranno trattati in modo idoneo a garantire la sicurezza e la riservatezza a prove elettriche di sicurezza. Al fine di evitare l'uso di apparecchi in qualunque momento i diritti di cui all'art. 13 del D.Lgs. 196/03.

16. SMALTIMENTO DELLE APPARECCHIATURE ELETTRICHE ED ELETTRONICHE (RAEE) E BATTERIE
La Canon Medical Systems S.r.l. con sede in Roma, Via Canton 115, dichiara di operare a: tutte le disposizioni relative allo smaltimento dei rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche Direttiva Europea 2012/19/UE (WEEE) recepita dal D.Lgs 49/2014 e successive modifiche ed integrazioni. Ai sensi e per l'effetto, dell'art. 24 comma 1 o 2 del D.Lgs. 49/2014, la Canon Medical Systems S.r.l. provvederà al ritiro delle apparecchiature mediche, previa richiesta e dichiarazione di "fuori uso" da parte del cliente, ed al trattamento, di recupero e smaltimento delle stesse.

Alle disposizioni della Direttiva 2006/66/CE Batterie, recepita dal D.Lgs. 188/08 e successive modificazioni ed integrazioni.

17. IMBALLAGGI
Alle disposizioni previste dalla Direttiva 94/62/CE del 20 dicembre 1994, sugli imballaggi ed i rifiuti di imballaggio (come modificata dalla direttiva 2004/12/CE) e da decreti legislativi ad esse applicabili.

18. RISPETTO DISPOSIZIONI D.LGS 231/2001
Canon Medical Systems S.r.l. opera nel rispetto della normativa prevista dal D.Lgs. 231/2001 che disciplina la responsabilità amministrativa degli enti, seguendo il proprio Modello di Organizzazione, Gestione e Controllo e non avalla comportamenti contrari alle disposizioni ivi previste. Il Cliente prende atto e si obbliga a rispettare della normativa ed ogni eventuale comportamento contrario legitimerà la Canon Medical Systems S.r.l. a risolvere il contratto, ai sensi dell'art. 1456 c.c..

RAPPORTO TECNICO

Cliente

AZIENDA OSPEDALIERA S.GIUSEPPE
MOSCATI

Contrada Amoretta / Magazzino Tecnico
83100 AVELLINO

N.ro rif. Canon 669842

Riportare questo numero in caso di contatti con Canon

Riferimenti assistenza tecnica

Telefono: 06 52077208
Fax: 06 5204739
Email: info.it@eu.medical.canon

Riferimenti cliente

Richiesto da: Italo Capossela
Ordine cliente:

Attività svolta: Installation

Nome tecnico: Vastola, Massimiliano

Descrizione apparecchiatura

Numero di serie: 5CA19Z2063
Apparecchiatura tipo: TSX-303B/5C

Descrizione: Aquilion Prime SP 350ms
60kW 220kg 1800mm
Table

Tipo contratto:
Software 10.2SP0002
Version:

N.ro di slices - data:

Descrizione del problema

INSTALLAZIONE

Pagina 1 / 2

Attività svolte

Nr. Attività.	Inizio	Fine	Descrizione	Ore
2215730	15-04-2020 09:00:00	15-04-2020 18:00:00	Ore di Lavoro	9,00

Parti utilizzate

Nr. Attività.	Prodotto	Descrizione	Quantità
---------------	----------	-------------	----------

Una parte guasta può contenere dati personali

Nessuna parte con dati sensibili è stata prelevata presso questo sito

Altro

Nr. Attività.	Descrizione
---------------	-------------

Note

Nr. Attività.	Descrizione
2215730	Completato cablaggio cavi. L'installazione continua.

RAPPORTO TECNICO

ClienteAZIENDA OSPEDALIERA S.GIUSEPPE
MOSCATIContrada Amoretta / Magazzino Tecnico
83100 AVELLINO**N.ro rif. Canon 669842***Riportare questo numero in caso di contatti con Canon***Riferimenti assistenza tecnica**Telefono: 06 52077208
Fax: 06 5204739
Email: info.it@eu.medical.canon**Riferimenti cliente**Richiesto da: Italo Capossela
Ordine cliente:**Attività svolta:** Installation

Nome tecnico: Vastola, Massimiliano

Descrizione apparecchiaturaNumero di serie: 5CA19Z2063
Apparecchiatura tipo: TSX-303B/5CTipo contratto:
Software 10.2SP0002
Version:Descrizione: Aquilion Prime SP 350ms
60kW 220kg 1800mm
Table

N.ro di slices - data:

Descrizione del problema

INSTALLAZIONE

Pagina 2 / 2

Firma non ottenibile
(cantiere): Task Num
2215730FIRMA
NON
OTTENIBILE

15-04-2020

*Nome Cliente*_____
*Timbro e firma Cliente*_____
Data

CONDIZIONI GENERALI DI VENDITA E MANUTENZIONE

1. OFFERTE E PROPOSTE D'ORDINE

Le offerte e le proposte d'ordine non sono impegnative per la Canon Medical Systems S.r.l. In quanto i contratti si perfezionano soltanto a seguito della conferma scritta da parte della Canon Medical Systems S.r.l. Anche dopo tale conferma, in caso di vendita di prodotti non disponibili in magazzino, i prezzi potranno essere modificati in relazione ad aumenti incidenti sul costo di produzione o di trasporto che avvenissero anche durante la formulazione dell'ordine.

I termini di consegna, anche se indicati nell'ordine o nell'offerta, sono meramente indicativi e non vincolanti.

Eventuali ritardi nella consegna non daranno diritto alla risoluzione, a penalità od a risarcimento danni, così come la mancata o parziale esecuzione del contratto dovuta a caso fortuito o causa di forza maggiore.

2. ACCETTAZIONE DEGLI ORDINI E CAPARRA

La proposta d'ordine e/o gli ordini del Cliente, trasmessi a mezzo posta, fax, email e/o telefonico anche se vincolanti per il Cliente vincolanti, sono sempre condizionali alla accettazione e conferma scritta da parte della Canon Medical Systems S.r.l. In difetto di tale conferma l'ordine si considererà annullato, salvo che non vi sia la spedizione del prodotto Canon Medical Systems.

Non saranno presi in considerazione ordini privi di un'esatta indicazione del prodotto o del servizio richiesto.

Nel caso di ordine di apparecchiature, modificato rispetto al loro standard costruttivo, è riservata alla Canon Medical Systems S.r.l. la facoltà di rifiutare le modifiche richieste o di chiedere un sovrapprezzo per la loro realizzazione. In ogni caso gli ordini dovranno contenere indicazioni tali da mettere la Canon Medical Systems S.r.l. in condizione di accettarli e di dar loro esecuzione. Le somme corrisposte dal Cliente prima del saldo del corrispettivo, anche se diversamente qualificate saranno trattenute a titolo di caparra confirmatoria e acconto della fornitura, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 1385 c.c.. L'eventuale inadempimento di Canon Medical Systems S.r.l. nella prestazione, se adeguatamente motivato o giustificato, non comporta il diritto del Cliente la facoltà di esigere il doppio della caparra.

3. CONSEGNA E PREZZI PREDISPOSIZIONE DEL SITO.

La Canon Medical Systems S.r.l. non risponde pertanto di eventuali smarrimenti o danni verificatisi nel corso del trasporto. Le spese di imballaggio, di spedizione e di installazione delle apparecchiature presso sedi diverse sono interamente a carico del Cliente. Sono altresì a carico del cliente tutte le spese ed i costi necessari per la predisposizione del sito ove dovranno essere installate le apparecchiature, quali, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, le opere murarie di fondazione, di allaccio elettrico, ecc.

Le apparecchiature si intenderanno comunque accettate e collaudate se il Cliente diviene responsabile della mancata consegna, installazione e collaudo non avendo compiuto il sito entro il termine essenziale pattuito ovvero entro il termine di 15 giorni dalla comunicazione a mezzo raccomandata a.r. di formale messa in mora.

La mancata predisposizione del sito non può in alcun caso essere invocata quale causa di risoluzione del contratto o giustificare il differimento dei pagamenti pattuiti. Rimane fermo quanto pattuito all'art. 8.

4. DESCRIZIONE MATERIALE E DISEGNI.

I manuali, la documentazione e le specifiche delle apparecchiature sono atti riservati e non divulgabili essendo finalizzati unicamente alla conoscenza del Cliente.

5. SPEDIZIONE ED ASSICURAZIONE

La merce viaggia a rischio e pericolo del Cliente, anche nel caso in cui essa sia stata venduta "Franco destino" o con trasporto a carico della Canon Medical Systems S.r.l.

La Canon Medical Systems S.r.l. non risponde pertanto di eventuali smarrimenti o danni verificatisi nel corso del trasporto. Le spese eventuali per polizze di assicurazione del trasporto saranno a carico del Cliente che dovrà richiedere la copertura assicurativa del materiale viaggiante. In caso di smarrimento o danni, le eventuali, spese di imballaggio, di spedizione ed il montaggio del materiale sostituito, saranno a carico del Cliente.

6. PAGAMENTI.

Verranno riconosciuti solo i pagamenti effettuati presso la sede della Canon Medical Systems S.r.l. di Roma o mediante accredito sui suoi conti correnti postali o bancari. L'emissione di tratte, anche se contrattualmente convenute e le relative spese di emissione saranno a carico del Cliente, non costituirà deroga alla condizione di effettuare il pagamento presso la nostra sede di Roma. Il ritardo nei tempi di pagamento pattuiti comporta senz'altro avviso, la decadenza degli interessi previsti dal D. Lgs. 231/02 e successive modificazioni.

Trascorso il termine stabilito per il pagamento senza che il corrispettivo in tutto o in parte, sia stato versato, sarà facoltà della Canon Medical Systems S.r.l. di sospendere le eventuali consegne residue, di sospendere il servizio o risolvere il contratto, fermo in entrambi i casi il diritto al risarcimento dei danni o a trattenere la caparra prevista dall'art. 2. Il contratto si intenderà risolto di diritto decorsi 15 (quindici) giorni dalla ricezione della diffida ad adempiere inviata a mezzo di raccomandata A.R. dalla Canon Medical Systems S.r.l.

In qualsiasi caso di modifica delle condizioni patrimoniali del Cliente, ovvero di inadempimento del medesimo a contratti o impegni anche se assunti verso terzi, sarà facoltà della Canon Medical Systems S.r.l. risolvere il contratto ovvero esigere ulteriori garanzie per la sua prosecuzione. I termini di pagamento della merce o dei servizi contrattualmente convenuti, sono tassativi. Pertanto eventuale tolleranza da parte della Canon Medical Systems S.r.l. non potrà in nessun caso costituire deroga alla data di scadenza delle obbligazioni assunte dal Cliente.

Qualora la data del pagamento non sia stata indicata nel contratto gli interessi ai sensi del D. Lgs. 231/02 e successive modificazioni cominceranno a decorrere automaticamente, senza che sia necessaria la messa in mora, decorsi trenta giorni dal ricevimento della fattura da parte del Cliente o trascorsi trenta giorni dalla data di ricezione dei beni.

7. RISERVA DI PROPRIETÀ.

Ai sensi del D. Lgs. 231/02 il materiale diverrà di proprietà del Cliente, solo dopo che ne sarà stato pagato l'intero prezzo. Il Cliente si assume tutti i rischi dal momento in cui ottiene consegna dei beni e sino al pagamento definitivo. Prima di allora il Cliente sarà custode del materiale medesimo in nome e per conto della Canon Medical Systems S.r.l., senza diritto a compenso e con obbligo di rispondere dei danni subiti dalle apparecchiature anche per sola colpa lieve. E' fatto espresso divieto al Cliente di trasferire a terzi, locare o noleggiare il materiale prima di averne pagato integralmente il prezzo.

8. COLLAUDO.

Qualora il pagamento del prezzo, sia nel caso di singolo ordine o di ordini plurimi o di un ordine per più apparecchiature, decora dal completamento del collaudo tecnico amministrativo della singola apparecchiatura (anche ricompresa all'interno dell'ordine plurimo o di un ordine per più apparecchiature), il Cliente dovrà procedere al completamento del collaudo tecnico-amministrativo, del bene entro e non oltre gg. 15 dalla data di fine installazione dell'apparecchiatura pronta per l'uso. Qualora, decorso il termine di cui sopra, il Cliente non proceda al collaudo senza gravi motivi, ovvero non ne comunichi il risultato entro 5 giorni, il bene si considererà collaudato e accettato ai soli fini del pagamento del prezzo e decorreranno i termini contrattualmente stabiliti per il pagamento.

In ogni caso il pagamento, in tutto o in parte della apparecchiatura fa presumere l'accettazione dei beni. Le apparecchiature non potranno in ogni caso essere utilizzate senza il completamento del collaudo tecnico amministrativo. L'utilizzo o/o la messa in funzione delle apparecchiature prima del termine dell'installazione o del collaudo tecnico amministrativo, quando previsto, costituiranno inadempimento grave e faranno immediatamente decadere il Cliente dalla garanzia e dal diritto di assistenza e manutenzione essendo tali comportamenti potenzialmente idonei a compromettere la sicurezza e la salute dei pazienti, degli operatori ed eventualmente di terzi, secondo quanto disposto dal D. Lgs. N. 230/95 e del Dlgs 187/2000, dal D.M. del 14.2.97 e dal D.12.97 dal D.Lgs N. 81/08 e successive modifiche e dagli standard EN, IEC, CEI in materia di sicurezza elettrica per le apparecchiature elettromedicali.

9. RIFIUTO DEL MATERIALE.

In caso di rifiuto ingiustificato del materiale ordinato, o decorsi gg. 15 dalla ricezione della comunicazione della Canon Medical Systems S.r.l. di messa a disposizione dei beni e/o del servizio da rendere, il materiale o il servizio si intenderà consegnato e/o il servizio reso. Saranno a carico del Cliente le spese di trasporto e di deposito e da tale data decorreranno, anche a parziale modifica dell'ordine e/o della proposta, i termini di pagamento.

Eventuali contestazioni, in ordine alla conformità di materiale o del servizio reso indicate nel contratto, dovranno essere notificate, a pena di decadenza, a mezzo lettera raccomandata nel perentorio termine di giorni 7 (sette) dalla data di consegna. Il materiale stesso non potrà essere restituito al mittente, salvo che non venga richiesto ed ottenuto il consenso scritto da parte di Canon Medical Systems S.r.l.

10. GARANZIA.

Salvo diverso specifico accordo, Canon Medical Systems S.r.l. garantisce il materiale prodotto da difetti di costruzione e lavorazione, incluso i prodotti Non Canon contestualmente offerti al prodotto della Canon Medical Systems Corporation - Japan, la durata della garanzia per il materiale nuovo della Canon Medical Systems è di dodici mesi decorrenti dalla data del collaudo del bene così come specificato dagli artt. 3, 8 e 9, salvo ove diversamente indicato o previsto nell'offerta, nel contratto di vendita e/o manutenzione o nelle condizioni speciali, mentre è privo di garanzia il materiale usato salvo ove specificamente indicato nell'offerta, nel contratto di vendita e/o

manutenzione o nelle condizioni speciali, fatta eccezione per le seguenti ipotesi per le quali in ogni caso la garanzia non sarà operativa:

- montaggio a parte di persone o Società da noi non autorizzate;
- manomissione dei materiali da parte delle persone o Società di cui sub a);
- cattivo uso, sia da parte del cliente che dei propri rappresentanti e comunque da persone che non abbiano seguito le Istruzioni e le raccomandazioni del personale tecnico della Canon Medical Systems S.r.l.
- danni derivanti da non idonea conservazione dei beni consegnati in attesa di installazione.
- danni provocati da cause o fattori accidentali ai componenti hardware e/o software.
- danni subiti dal materiale e/o dalle apparecchiature in conseguenza di urti o caduta, incluse le sponde ecografiche, non provocate dal personale della Canon Medical Systems S.r.l., caso fortuito, dolo o colpa del Cliente ed eventi catastrofici (scioperi, guerre, allagamenti o calamità naturali etc.);
- utilizzo di materiale e/o parti di ricambio non originali, ovvero non conformi alle specifiche tecniche del produttore o a specifiche ambientali o elettriche non idonee ovvero autorizzate;
- messa in funzione dell'apparecchiatura da parte del cliente e/o di terzi prima o senza il collaudo previsto dagli artt. 3 e 8.
- impiego delle apparecchiature con tensioni dell'alimentazione non idonee alle specifiche fornite.
- il Cliente dopo la consegna o l'installazione dell'apparecchiatura si assume ogni rischio derivante dalla possibile contaminazione del software da virus esterni. Se collegando le apparecchiature ad una rete esterna o in qualsiasi altro modo di consentire alla stessa di essere aggredita da virus informatici, la parte acquirente decade dal diritto di garanzia, di manutenzione e di assistenza nei confronti della Canon Medical Systems S.r.l. e si assume tutti gli oneri nessuno escluso, per il ripristino delle funzionalità della apparecchiatura, ove possibile. La parte acquirente è colui che utilizza o gestisce l'apparecchiatura a qualsiasi titolo.
- nel caso di fornitura d'apparecchiature che necessitano dell'installazione e/o del collaudo, l'utilizzo delle medesime da parte del cliente o da chiunque ne abbia ottenuta la disponibilità per gli scopi alle quali sono destinate, ma prima del termine dell'installazione o prima del collaudo (se previsto), comporterà l'obbligo dell'acquirente (cliente) di pagare immediatamente il corrispettivo pattuito con rinuncia ad ogni eccezione e la decadenza dal diritto di garanzia e la risoluzione del contratto di manutenzione, rimanendo dovute tutte le somme pattuite a favore di Canon Medical Systems S.r.l.
- nel caso di mancato rispetto di quanto previsto nei manuali d'uso del fabbricante e nelle istruzioni di lavoro fornite dalla Canon Medical Systems S.r.l. anche in relazione all'esecuzione della registrazione delle operazioni giornaliere di routine ivi previste sulle apparecchiature.

In ogni caso, non potrà mai essere imputata alla Canon Medical Systems S.r.l. alcuna responsabilità per danni subiti da persone o cose in conseguenza dell'impiego non corretto delle apparecchiature fornite. Così come non potrà mai essere imputata alla Canon Medical Systems S.r.l. alcuna responsabilità per i danni subiti dal cliente per il tempo necessario al ripristino delle apparecchiature. Il Cliente acconsente a che il personale della Canon Medical Systems S.r.l., autorizzato alle attività di manutenzione preventiva e correttiva, in caso di guasto di particolare complessità delle apparecchiature elettromedicali oggetto di intervento, crei copie anonimizzate dei dati presenti sul sistema e lo trasmetta interamente alla Società ed al Fabbricante.

10 Bis) MANTENIMENTO REQUISITI DI CONFORMITÀ DM CERTIFICATI

I dispositivi medicali Canon Medical Systems immessi sul mercato, mantengono i requisiti di conformità certificati dal fabbricante solo se la manutenzione correttiva o "straordinaria" eseguita da terzi non autorizzati ovvero la sostituzione di componenti del dispositivo medicale Canon Medical Systems con parti di ricambio non originali o l'installazione di accessori non originali non abbiano inficiato i requisiti di conformità e di sicurezza dichiarati. In tali casi l'apparecchiatura verrà utilizzata, senza alcuna garanzia circa il mantenimento della conformità, sulla base della responsabilità esclusiva dell'utilizzatore e Canon Medical Systems risponderà solo degli eventuali vizi o difetti originali, se ed in quanto espressamente contestati ed adeguatamente comprovati.

11. FORO COMPETENTE

Non sono competenti a giudicare qualsiasi controversia insorta tra le parti, relativa alla conclusione, esecuzione o interpretazione del presente contratto sarà in via esclusiva quello di Roma.

12. DIVIETO DI ESPORTAZIONE.

Il Cliente si impegna e si obbliga a non esportare i beni acquistati senza nostra preventiva autorizzazione scritta. Fermo restando quanto previsto dall'art.7, in caso di variazione di domicilio, trasferimento di proprietà ad altro soggetto nel territorio nazionale, alienazione, dovrà pervenire alla Canon Medical Systems S.r.l. comunicazione scritta; detto obbligo dovrà, a cura del Cliente, essere trasferito al nuovo detentore.

13. DEROGHE - DISCIPLINA

Solo se espressamente autorizzati, i termini di vendita e manutenzione si applicano in tutti i casi di fornitura a persone fisiche o giuridiche ma vengono automaticamente derogate dalle condizioni stabilite nei bandi di gara per la pubblica fornitura di beni e servizi ovvero da specifiche e diverse condizioni speciali quando siano preventivamente regolate o disciplinate.

14. PROVE DI SICUREZZA ELETTRICA

La Canon Medical Systems S.r.l. dichiara che ogni qualvolta vi dovesse essere un intervento tecnico, da parte di personale della stessa incaricato, sulle apparecchiature elettromedicali Canon, o il trasporto e messa in opera delle stesse, queste saranno sottoposte secondo quanto richiesto dalla normativa vigente a prove elettriche di sicurezza. Al fine di evitare l'uso di apparecchi non conformi il personale si obbliga a ritirare il materiale non funzionante o comunque sostituito. La Canon Medical Systems S.r.l., una volta effettuati i test e verificata la rispondenza delle apparecchiature ai requisiti richiesti in materia di sicurezza elettrica degli apparecchi elettromedicali non potrà essere ritenuta responsabile per i danni eventualmente subiti da operatori pazienti o terzi, e/o dei danni dovuti ad interventi successivi e manomissioni da parte di personale non autorizzato dalla Canon Medical Systems S.r.l.

15. INFORMATIVA ai sensi del D. Lgs. 196/03 (privacy) e successive integrazioni e/o modificazioni.

Canon Medical Systems S.r.l., con sede in Roma - C.A.P. 00144 - Via Canton 115, è responsabile della raccolta dei dati. I suoi dati personali saranno trattati esclusivamente per finalità strettamente connesse all'adempimento delle obbligazioni inerenti i rapporti commerciali intercorsi e/o intercorrenti:

- per l'inserimento delle anagrafiche nel data base informatici aziendali;
- per esigenze contrattuali ed i conseguenti adempimenti degli obblighi legali e contrattuali dalle stesse derivanti;
- per conseguire una efficace gestione dei rapporti commerciali anche ai fini della tutela del credito;
- per adempire agli obblighi previsti dalla norma di legge civile, fiscale, dai regolamenti o dalla normativa comunitaria;
- per eventuali attività dimostrative delle nostre apparecchiature;
- per offerte commerciali ed iniziative di co-marketing (in corso e future);
- per indagini di mercato;
- per rilevazione della soddisfazione del cliente relativi ai nostri prodotti/servizi;
- per attività promozionali;
- per inviti a manifestazioni ed eventi scientifici;
- per lo svolgimento di attività commerciali tramite la nostra rete vendita diretta ed indiretta (agenti).

La raccolta dei dati viene effettuata dalla Canon Medical Systems S.r.l. con le modalità previste dalla legge 196/03. I dati saranno trattati in modo idoneo a garantirne la sicurezza e la riservatezza nel rispetto del D. Lgs. 196/03, il Cliente potrà esercitare in qualunque momento i diritti di cui all'art. 13 del D.Lgs. 196/03.

16. SMALTIMENTO DELLE APPARECCHIATURE ELETTRICHE ED ELETTRONICHE (RAEE) E BATTERIE

La Canon Medical Systems S.r.l., con sede in Roma, Via Canton 115, dichiara di ottemperare a: tutte le disposizioni relative allo smaltimento dei rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche Direttiva Europea 2012/19/UE (WEEE) recepita dal D.lgs 49/2014 e successive modifiche ed integrazioni. Ai sensi e per l'effetto, dell'art. 24 comma 1 e 2 del D.Lgs. 49/2014, la Canon Medical Systems S.r.l. provvederà al ritiro delle apparecchiature mediche, previa richiesta e dichiarazione di "fuori uso" da parte del cliente, ed al trattamento, di recupero e smaltimento delle stesse.

Alle disposizioni della Direttiva 2006/66/CE Batterie, recepita dal D.Lgs. 188/08 e successive modificazioni ed integrazioni.

17. IMBALLAGGI

Alle disposizioni previste dalla Direttiva 94/62/CE del 20 dicembre 1994, sugli imballaggi ed i rifiuti di imballaggio (come modificata dalla direttiva 2004/12/CE) e da decreti legislativi ad esse applicabili.

18. RISPETTO DISPOSIZIONI D.LGS 231/2001

Canon Medical Systems S.r.l. opera nel rispetto della normativa prevista dal D.Lgs. 231/2001 che disciplina la responsabilità amministrativa degli enti, seguendo il proprio Modello di Organizzazione, Gestione e Controllo e non avalla comportamenti contrari alle disposizioni ivi previste. Il Cliente prende atto e si obbliga a rispettare detta normativa ed ogni eventuale comportamento contrario legitimerà la Canon Medical Systems S.r.l. a risolvere il contratto, ai sensi dell'art. 1456 c.c..

RAPPORTO TECNICO

Cliente

AZIENDA OSPEDALIERA S.GIUSEPPE
MOSCATI

Contrada Amoretta / Magazzino Tecnico
83100 AVELLINO

N.ro rif. Canon 669842

Riportare questo numero in caso di contatti con Canon

Riferimenti assistenza tecnica

Telefono: 06 52077208
Fax: 06 5204739
Email: info.it@eu.medical.canon

Riferimenti cliente

Richiesto da: Italo Capossela
Ordine cliente:

Attività svolta: Installation

Nome tecnico: Vastola, Massimiliano

Descrizione apparecchiatura

Numero di serie: 5CA19Z2063
Apparecchiatura tipo: TSX-303B/5C

Descrizione: Aquilion Prime SP 350ms
60kW 220kg 1800mm
Table

Tipo contratto:
Software 10.2SP0002
Version:

N.ro di slices - data:

Descrizione del problema

INSTALLAZIONE

Pagina 1 / 2

Attività svolte

Nr. Attività.	Inizio	Fine	Descrizione	Ore
2216283	16-04-2020 12:15:00	16-04-2020 19:45:00	Ore di Lavoro	7,50

Parti utilizzate

Nr. Attività.	Prodotto	Descrizione	Quantità
---------------	----------	-------------	----------

Una parte guasta può contenere dati personali

Nessuna parte con dati sensibili è stata prelevata presso questo sito

Altro

Nr. Attività.	Descrizione
---------------	-------------

Note

Nr. Attività.	Descrizione
2216283	Accensione sistema. Eseguito if adjustment e seasoning tubo radiogeno. L'installazione continua.

RAPPORTO TECNICO

ClienteAZIENDA OSPEDALIERA S.GIUSEPPE
MOSCATIContrada Amoretta / Magazzino Tecnico
83100 AVELLINO**N.ro rif. Canon 669842***Riportare questo numero in caso di contatti con Canon***Riferimenti assistenza tecnica**Telefono: 06 52077208
Fax: 06 5204739
Email: info.it@eu.medical.canon**Riferimenti cliente**Richiesto da: Italo Capossela
Ordine cliente:**Attività svolta:** Installation

Nome tecnico: Vastola, Massimiliano

Descrizione apparecchiaturaNumero di serie: 5CA19Z2063
Apparecchiatura tipo: TSX-303B/5C
Descrizione: Aquilion Prime SP 350ms
60kW 220kg 1800mm
TableTipo contratto:
Software 10.2SP0002
Version:

N.ro di slices - data:

Descrizione del problema

INSTALLAZIONE

Pagina 2 / 2

Firma non ottenibile
(cantiere): Task Num
2216283FIRMA
NON
OTTENIBILE

16-04-2020

Nome Cliente

Timbro e firma Cliente

Data

CONDIZIONI GENERALI DI VENDITA E MANUTENZIONE

1. OFFERTE E PROPOSTE D'ORDINE

Le offerte e le proposte d'ordine non sono impegnative per la Canon Medical Systems S.r.l. in quanto i contratti si perfezionano soltanto a seguito della conferma scritta da parte della Canon Medical Systems S.r.l. Anche dopo tale conferma, in caso di vendita di prodotti non disponibili in magazzino, i prezzi potranno essere modificati in relazione ad aumenti incidenti sul costo di produzione o di trasporto che avessero anche durante la formulazione dell'ordine.
I termini di consegna, anche se indicati nell'offerta, non vincolano, sono meramente indicativi e non vincolanti.
Eventuali ritardi nelle consegne non daranno diritto alla risoluzione, a penalità od a risarcimento danni, così come la mancata o parziale esecuzione del contratto dovuta a caso fortuito o causa di forza maggiore.

2. ACCETTAZIONE DEGLI ORDINI E CAPARRA

Le proposte d'ordine e/o gli ordini del Cliente, trasmessi a mezzo posta, fax, email e/o telefonico anche se vincolanti per il Cliente vincolanti, sono sempre condizionati alla accettazione e conferma scritta da parte della Canon Medical Systems S.r.l.
In difetto di tale conferma l'ordine si considererà annullato, salvo che non vi sia la spedizione del prodotto Canon Medical Systems.

Non saranno presi in considerazione ordini privi di un'esatta indicazione del prodotto o del servizio richiesto.
Nel caso di ordine di apparecchiature, modificate rispetto ai loro standard costruttivo, è riservata alla Canon Medical Systems S.r.l. la facoltà di rifiutare le modifiche richieste o di chiedere un sovrapprezzo per la loro realizzazione. In ogni caso gli ordini dovranno contenere indicazioni tali da mettere la Canon Medical Systems S.r.l. in condizione di accettarli e di dar loro esecuzione.
Le somme corrisposte dal Cliente prima del saldo del corrispettivo, anche se diversamente qualificate saranno trattate a titolo di caparra confirmatoria e acconto della fornitura, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 1385 c.c.. L'eventuale inadempimento di Canon Medical Systems S.r.l. nella prestazione, se adeguatamente motivato e giustificato, non comporta il diritto del Cliente la facoltà di esigere il doppio della caparra.

3. CONSEGNA E PREZZI PREDISPOSIZIONE DEL SITO.

Se non diversamente convenuto per iscritto, tutti i prezzi sono "Franco Roma". Le Spese di imballaggio, di spedizione e di installazione delle apparecchiature presso sedi diverse sono interamente a carico del Cliente. Sono altresì a carico del cliente tutte le spese ed i costi necessari per la predisposizione del sito ove dovranno essere installate le apparecchiature, quali, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, le opere murarie di fondazione, di allaccio elettrico, ecc.
Le apparecchiature si intenderanno comunque accettate e collaudate se il Cliente diviene responsabile della mancata consegna, installazione o collaudo non avendo completato il sito entro il termine essenziale pattuito ovvero entro il termine di 15 giorni dalla comunicazione a mezzo raccomandata a.r. di formale messa in mora.
La mancata predisposizione del sito non può in alcun caso essere invocata quale causa di risoluzione del contratto o giustificare il differimento dei pagamenti pattuiti. Rimane fermo quanto pattuito all'art. 8.

4. DESCRIZIONE MATERIALE E DISEGNI.

I manuali, la documentazione e le specifiche delle apparecchiature sono atti riservati e non divulgabili essendo finalizzati unicamente alla conoscenza del Cliente.

5. SPEDIZIONE ED ASSICURAZIONE

La merce viaggia a rischio e pericolo del Cliente, anche nel caso in cui essa sia stata venduta "Franco destino" o con trasporto a carico della Canon Medical Systems S.r.l.
La Canon Medical Systems S.r.l. non risponderà pertanto di eventuali smarrimenti o danni verificatisi nel corso del trasporto. Le spese eventuali per polizze di assicurazione del trasporto saranno a carico del Cliente che dovrà richiedere la copertura assicurativa del materiale viaggiante. In caso di smarrimento o danni, le eventuali, spese di imballaggio, di spedizione ed il montaggio del materiale sostituito, saranno a carico del Cliente.

6. PAGAMENTI.

Verranno riconosciuti solo i pagamenti effettuati presso la sede della Canon Medical Systems S.r.l. di Roma o mediante accredito sui suoi conti correnti postali o bancari. L'emissione di tratte, anche se contrattualmente convenute e la relativa spesa di emissione saranno a carico del Cliente, non costituirà deroga alla condizione di effettuare il pagamento presso la nostra sede di Roma. Il ritardo nei tempi di pagamento pattuiti comporta senz'altro avviso, la decorrenza degli interessi previsti dal D. Lgs. 231/02 e successive modificazioni.

Trascorso il termine stabilito per il pagamento senza che il corrispettivo in tutto o in parte, sia stato versato, sarà facoltà della Canon Medical Systems S.r.l. di sospendere le eventuali consegne residue, di sospendere il servizio o risolvere il contratto, fermo in entrambi i casi il diritto al risarcimento dei danni o a trattenere la caparra prevista dall'art. 2. Il contratto si intenderà risolto di diritto decorsi 15 (quindici) giorni dalla ricezione della diffida ad adempiere invitata a mezzo di raccomandata A.R. dalla Canon Medical Systems S.r.l.

In qualsiasi caso di modifica delle condizioni patrimoniali del Cliente, ovvero di inadempimento del medesimo a contratti o impegni anche se assunti verso terzi, sarà facoltà della Canon Medical Systems S.r.l. risolvere il contratto ovvero esigere ulteriori garanzie per la sua prosecuzione. I termini di pagamento della merce o dei servizi contrattualmente convenuti, sono tassativi. Pertanto eventuali tolleranze da parte della Canon Medical Systems S.r.l. non potranno in nessun caso costituire deroga alla data di scadenza delle obbligazioni assunte dal Cliente.

Qualora la data del pagamento non sia stata indicata nel contratto gli interessi ai sensi del D. Lgs. 231/02 e successive modificazioni cominceranno a decorrere automaticamente, senza che sia necessaria la messa in mora, decorsi trenta giorni dal ricevimento della fattura da parte del Cliente o trascorsi trenta giorni dalla data di ricezione dei beni.

7. RISERVA DI PROPRIETA'.

Ai sensi del D. Lgs. 231/02 il materiale diverrà di proprietà del Cliente, solo dopo che ne sarà stato pagato l'intero prezzo. Il Cliente si assume tutti i rischi dal momento in cui ottiene consegna dei beni e sino al pagamento definitivo.
Prima di allora il Cliente sarà custode del materiale medesimo. In nome e per conto della Canon Medical Systems S.r.l., senza diritto a compenso e con obbligo di risarcire dei danni subiti dalle apparecchiature anche per sola colpa lieve. E' fatto espresso divieto al Cliente di trasferire a terzi, locare o noleggiare il materiale prima di averne pagato integralmente il prezzo.

8. COLLAUDO.

Qualora il pagamento del prezzo, sia nel caso di singolo ordine o di ordini plurimi o di un ordine per più apparecchiature, decora dal completamento del collaudo tecnico amministrativo della singola apparecchiatura (anche ricompresa all'interno dell'ordine plurimo o di un ordine per più apparecchiature), il Cliente dovrà procedere al completamento del collaudo tecnico-amministrativo, del bene entro e non oltre gg. 15 dalla data di fine installazione dell'apparecchiatura pronta per l'uso. Qualora, decorso il termine di cui sopra, il Cliente non proceda al collaudo senza gravi motivi, ovvero non ne comunichi il risultato entro 5 giorni, il bene si considererà collaudato e accettato ai soli fini del pagamento del prezzo e decorreranno i termini contrattualmente stabiliti per il pagamento.

In ogni caso il pagamento, in tutto o in parte delle apparecchiature fa presumere l'accettazione dei beni. Le apparecchiature non potranno in ogni caso essere utilizzate senza il completamento del collaudo tecnico amministrativo. L'utilizzo e/o la messa in funzione delle apparecchiature prima del termine dell'installazione o del collaudo tecnico amministrativo, quando previsto, costituiranno inadempimento grave e faranno immediatamente decadere il Cliente dalla garanzia e dal diritto di assistenza e manutenzione essendo tali comportamenti potenzialmente idonei a compromettere la sicurezza e la salute dei pazienti, degli operatori ed eventualmente di terzi, secondo quanto disposto dal D. Lgs. N. 2301/95 e dal Dlgs 187/2000, del D.M. del 14.2.97 e del 23.12.97 dal D.Lgs N. 81/08 e successive modifiche e dagli standards EN, IEC, CEI in materia di sicurezza elettrica per le apparecchiature elettromedicali.

9. RIFIUTO DEL MATERIALE.

In caso di rifiuto ingiustificato del materiale ordinato, e decorsi gg. 15 dalla ricezione della comunicazione della Canon Medical Systems S.r.l. di messa a disposizione dei beni e/o del servizio da rendere, il materiale o il servizio si intenderà consegnato e/o il servizio reso.

Saranno a carico del Cliente le spese di trasporto e di deposito e da tale data decorreranno, anche a parziale modifica dell'ordine e/o della proposta, i termini di pagamento.
Eventuali contestazioni, in ordine alla conformità di materiale o del servizio reso indicato nel contratto, dovranno essere notificate, a pena di decadenza, a mezzo lettera raccomandata nel perentorio termine di giorni 7 (sette) dalla data di consegna.

Il materiale stesso non potrà essere restituito al mittente, salvo che non venga richiesto ed ottenuto il consenso scritto da parte di Canon Medical Systems S.r.l.

10. GARANZIA.

Salvo diverso specifico accordo, Canon Medical Systems S.r.l. garantisce il materiale prodotto da difetti di costruzione e lavorazione, inclusi i prodotti Non Canon contestualmente offerti al prodotto della Canon Medical Systems Corporation - Japan, la durata della garanzia per il materiale nuovo della Canon Medical Systems è di dodici mesi decorrenti dalla data del collaudo del bene così come specificato dagli artt. 3 e 8, salvo ove diversamente indicato o previsto nell'offerta, nel contratto di vendita e/o manutenzione o nelle condizioni speciali, mentre è privo di garanzia il materiale usato salvo ove specificamente indicato nell'offerta, nel contratto di vendita e/o

manutenzione o nelle condizioni speciali, fatta eccezione per le seguenti ipotesi per le quali in ogni caso la garanzia non sarà operativa:

- montaggio a parte di persona o Società da noi non autorizzate;
- manomissione dei materiali da parte delle persone o Società di cui sub a);
- calvo uso, sia da parte del cliente che dei propri rappresentanti o comunque da persone che non abbiano seguito le istruzioni e le raccomandazioni del personale tecnico della Canon Medical Systems S.r.l.
- danni derivanti da non idonea conservazione dei beni consegnati in attesa di installazione.
- danni provocati da cause o fattori accidentali ai componenti hardware e/o software.
- danni subiti dal materiale e/o dalle apparecchiature in conseguenza di urti o cadute, incluse le sonde ecografiche, non provocate dal personale della Canon Medical Systems S.r.l., caso fortuito, dolo o colpa del Cliente ed eventi catastrofali (sciopéri, guerre, allagamenti o calamità naturali etc.);
- utilizzo di materiale e/o parti di ricambio non originali, ovvero non conformi alle specifiche tecniche del produttore o a specifiche ambientali o elettriche non idonee ovvero autorizzate;
- messa in funzione dell'apparecchiatura da parte del cliente e/o di terzi prima o senza il collaudo previsto dagli artt. 3 e 8.
- Impiego delle apparecchiature con tensioni dell'alimentazione non idonee alle specifiche fornite;
- il Cliente dopo la consegna o l'installazione dell'apparecchiatura si assume ogni rischio derivante dalla possibile contaminazione del software da virus esterni. Se collegando le apparecchiature ad una rete esterna o in qualsivoglia altro modo di consentire alla stessa di essere aggredita da virus informatici, la parte acquirente decade dal diritto di garanzia, di manutenzione e di assistenza nei confronti della Canon Medical Systems S.r.l. o si assume tutti gli oneri nessuno escluso, per il ripristino delle funzionalità della apparecchiatura, ove possibile. La parte acquirente è colui che utilizza o gestisce l'apparecchiatura a qualsivoglia titolo.
- nel caso di fornitura d'apparecchiature che necessino dell'installazione e/o del collaudo, l'utilizzo delle medesime da parte del cliente o da chiunque ne abbia ottenuta la disponibilità per gli scopi alle quali sono destinate, ma prima del termine dell'installazione o prima del collaudo (se previsto), comporterà l'obbligo dell'acquirente (cliente) di pagare immediatamente il corrispettivo pattuito con rinuncia ad ogni eccezione e la decadenza dal diritto di garanzia e la risoluzione del contratto di manutenzione, rimanendo dovute tutte le somme pattuite a favore di Canon Medical Systems S.r.l.
- nel caso di mancato rispetto di quanto previsto nei manuali d'uso del fabbricante e nelle istruzioni di lavoro fornite dalla Canon Medical Systems S.r.l. anche in relazione all'esecuzione della registrazione delle operazioni giornaliere di routine ivi previste sulle apparecchiature.

In ogni caso, non potrà mai essere imputata alla Canon Medical Systems S.r.l. alcuna responsabilità per danni subiti da persone o case in conseguenza dell'impiego non corretto delle apparecchiature fornite. Così come non potrà mai essere imputata alla Canon Medical Systems S.r.l. alcuna responsabilità per i danni subiti dal cliente per il tempo necessario al ripristino delle apparecchiature. Il Cliente acconsente a che il personale della Canon Medical Systems S.r.l., autorizzato alle attività di manutenzione preventiva e correttiva, in caso di guasto di particolare complessità delle apparecchiature elettromedicali oggetto di intervento, nel caso di anomalie diagnosticabili dal personale tecnico della Canon Medical Systems S.r.l., sia autorizzato ad allacciare il cavo di collegamento alla rete elettrica e a trasferire il materiale in loco di manutenzione presso il Cliente, a condizione che il Cliente si assumi la responsabilità di garantire la sicurezza e la protezione del materiale e delle apparecchiature durante il trasporto e l'installazione. Il Cliente acconsente a che il personale della Canon Medical Systems S.r.l., autorizzato alle attività di manutenzione preventiva e correttiva, in caso di guasto di particolare complessità delle apparecchiature elettromedicali oggetto di intervento, nel caso di anomalie diagnosticabili dal personale tecnico della Canon Medical Systems S.r.l., sia autorizzato ad allacciare il cavo di collegamento alla rete elettrica e a trasferire il materiale in loco di manutenzione presso il Cliente, a condizione che il Cliente si assumi la responsabilità di garantire la sicurezza e la protezione del materiale e delle apparecchiature durante il trasporto e l'installazione.

10. BIA) MANTENIMENTO REQUISITI DI CONFORMITA' DI CERTIFICATI

I dispositivi medici Canon Medical Systems Immessi sul mercato, mantengono i requisiti di conformità certificati dal fabbricante solo se la manutenzione correttiva o "straordinaria" eseguita da terzi non autorizzati o la sostituzione di componenti del dispositivo medicale Canon Medical Systems con parti di ricambio non originali o l'installazione di accessori non originali non abbiano infittito i requisiti di conformità e di sicurezza dichiarati. In tali casi l'apparecchiatura verrà utilizzata, senza alcuna garanzia circa il mantenimento della conformità, sulla base della responsabilità esclusiva dell'utilizzatore e Canon Medical Systems risponderà solo degli eventuali vizi o difetti originali, se ed in quanto tempestivamente contestati ed adeguatamente comprovati.

11. FORO COMPETENTE

Foro competente a giudicare qualsiasi controversia insorta tra le parti, relativa alla conclusione, esecuzione o interpretazione del presente contratto sarà in via esclusiva quello di Roma.

12. DIVIETO DI ESPORTAZIONE.

Il Cliente si impegna e si obbliga a non esportare i beni acquistati senza nostra preventiva autorizzazione scritta. Fermo restando quanto previsto dall'art. 7, in caso di variazione di domicilio, trasferimento di proprietà ad altro soggetto nel territorio nazionale, alienazione, dovrà pervenire alla Canon Medical Systems S.r.l. comunicazione scritta; detto obbligo dovrà, a cura del Cliente, essere trasferito al nuovo detentore.

13. DEROGHE - DISCIPLINA

Le presenti condizioni generali di vendita e manutenzione si applicano in tutti i casi di fornitura a persone fisiche o giuridiche ma vengono automaticamente derogate dalle condizioni stabilite nei bandi di gara per le pubbliche forniture di beni e servizi ovvero da specifiche e diverse condizioni speciali quando siano preventivamente regolate o disciplinate.

14. PROVE DI SICUREZZA ELETTRICA

La Canon Medical Systems S.r.l. dichiara che ogni qualvolta vi dovesse essere un intervento tecnico, da parte di personale della stessa azienda, sulle apparecchiature elettromedicali Canon, o il trasporto e messa in opera delle stesse, queste saranno sottoposte secondo quanto richiesto dalla normativa vigente a prove elettriche di sicurezza. Al fine di evitare l'uso di apparecchi non conformi il personale si obbliga a ritirare il materiale non funzionante e comunque sostituito.
La Canon Medical Systems S.r.l., una volta effettuati i test e verificata la rispondenza delle apparecchiature ai requisiti richiesti in materia di sicurezza elettrica degli apparecchi elettromedicali non potrà essere ritenuta responsabile per i danni eventualmente subiti da operatori pazienti o terzi, e/o dai danni dovuti ad interventi successivi e manomissioni da parte di personale non autorizzato dalla Canon Medical Systems S.r.l.

15. INFORMATIVA AI SENSI DEL D. Lgs. 196/03 (privacy) e successive integrazioni e/o modificazioni.

Canon Medical Systems S.r.l., con sede in Roma, - C.A.P. 00144 - Via Canton 115, è responsabile della raccolta dei dati. I suoi dati personali saranno trattati esclusivamente per finalità strettamente connesse all'adempimento delle obbligazioni inerenti i rapporti commerciali Intercorsi e/o Intercorrenti:

- per l'inserimento delle anagrafiche nel data base informatici aziendali;
- per esigenze contrattuali e i conseguenti adempimenti degli obblighi legali e contrattuali dalle stesse derivanti;
- per conseguire una efficace gestione dei rapporti commerciali anche ai fini della tutela del credito;
- per adempiere agli obblighi previsti dalle norme di legge civile, fiscale, dai regolamenti e dalla normativa comunitaria;
- per eventuali attività dimostrative delle nostre apparecchiature;
- per offerte commerciali ed iniziative di co-marketing (in corso e future);
- per indagini di mercato;
- per la rilevazione della soddisfazione del cliente relativi ai nostri prodotti/servizi;
- per attività promozionali;
- per inviti a manifestazioni ed eventi scientifici;
- per lo svolgimento di attività commerciali tramite la nostra rete vendita diretta ed indiretta (agenti).

La raccolta dei dati viene effettuata dalla Canon Medical Systems S.r.l. con le modalità previste dalla legge 196/03. I dati saranno trattati in modo idoneo a garantire la sicurezza e la riservatezza nella gestione di sicurezza. Al fine di evitare l'uso di apparecchi non conformi il personale si obbliga a ritirare il materiale non funzionante e comunque sostituito.

La Canon Medical Systems S.r.l., con sede in Roma, Via Canton 115, dichiara di ottemperare a: tutte le disposizioni relative allo smaltimento dei rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche Direttiva Europea 2012/19/UE (WEEE) recepita dal D.lgs 49/2014 e successive modifiche ed integrazioni. Ai sensi e per l'effetto, dell'art. 24 comma 1 e 2 del D.Lgs. 49/2014, la Canon Medical Systems S.r.l. provvederà al ritiro delle apparecchiature mediche, previa richiesta e dichiarazione di "fuori uso" da parte del cliente, ed al trattamento, di recupero e smaltimento delle stesse.

Allo disposizioni della Direttiva 2006/66/CE Batteries, recepita dal D.Lgs. 188/08 e successive modificazioni ed integrazioni.

17. IMBALLAGGI

Allo disposizioni previste dalla Direttiva 94/62/CE del 20 dicembre 1994, sugli imballaggi ed i rifiuti di imballaggio (come modificata dalla direttiva 2004/12/CE) e da decreti legislativi ad esse applicabili.

18. RISPETTO DISPOSIZIONI D.LGS 231/2001

Canon Medical Systems S.r.l. opera nel rispetto della normativa prevista dal D.Lgs. 231/2001 che disciplina la responsabilità amministrativa degli enti, seguendo il proprio Modello di Organizzazione, Gestione e Controllo e non avalla comportamenti contrari alle disposizioni ivi previste. Il Cliente prende atto e si obbliga a rispettare detta normativa ed ogni eventuale comportamento contrario legitimerà la Canon Medical Systems S.r.l. a risolvere il contratto, ai sensi dell'art. 1456 c.c..

RAPPORTO TECNICO

Cliente

AZIENDA OSPEDALIERA S.GIUSEPPE
MOSCATI

Contrada Amoretta / Magazzino Tecnico
83100 AVELLINO

N.ro rif. Canon 669842

Riportare questo numero in caso di contatti con Canon

Riferimenti assistenza tecnica

Telefono: 06 52077208
Fax: 06 5204739
Email: info.it@eu.medical.canon

Riferimenti cliente

Richiesto da: Italo Capossela
Ordine cliente:

Attività svolta: Installation

Nome tecnico: Del Sesto, Luca

Descrizione apparecchiatura

Numero di serie: 5CA19Z2063
Apparecchiatura tipo: TSX-303B/5C

Descrizione: Aquilion Prime SP 350ms
60kW 220kg 1800mm
Table

Tipo contratto:
Software 10.2SP0002
Version:

N.ro di slices - data:

Descrizione del problema

INSTALLAZIONE

Pagina 1 / 2

Attività svolte

Nr. Attività.	Inizio	Fine	Descrizione	Ore
2216597	16-04-2020 13:45:00	16-04-2020 19:00:00	Ore di Lavoro	5,25

Parti utilizzate

Nr. Attività.	Prodotto	Descrizione	Quantità
---------------	----------	-------------	----------

Una parte guasta può contenere dati personali

Nessuna parte con dati sensibili è stata prelevata presso questo sito

Altro

Nr. Attività.	Descrizione
---------------	-------------

Note

Nr. Attività.	Descrizione
2216597	Installazione Service processor e firewall per assistenza remota.

RAPPORTO TECNICO

Cliente

AZIENDA OSPEDALIERA S.GIUSEPPE
MOSCATI

Contrada Amoretta / Magazzino Tecnico
83100 AVELLINO

N.ro rif. Canon 669842

Riportare questo numero in caso di contatti con Canon

Riferimenti assistenza tecnica

Telefono: 06 52077208
Fax: 06 5204739
Email: info.it@eu.medical.canon

Riferimenti cliente

Richiesto da: Italo Capossela
Ordine cliente:

Attività svolta: Installation

Nome tecnico: Del Sesto, Luca

Descrizione apparecchiatura

Numero di serie: 5CA19Z2063
Apparecchiatura tipo: TSX-303B/5C
Descrizione: Aquilion Prime SP 350ms
60kW 220kg 1800mm
Table

Tipo contratto:
Software 10.2SP0002
Version:

N.ro di slices - data:

Descrizione del problema

INSTALLAZIONE

Pagina 2 / 2

Italo Capossela: Task
Num 2216597

Italo Capossela
D. Spaviale

16-04-2020

Nome Cliente

Timbro e firma Cliente

Data

CONDIZIONI GENERALI DI VENDITA E MANUTENZIONE

1. OFFERTE E PROPOSTE D'ORDINE

Le offerte e le proposte d'ordine non sono impegnative per la Canon Medical Systems S.r.l. In quanto i contratti si perfezionano soltanto a seguito della conferma scritta da parte della Canon Medical Systems S.r.l. Anche dopo tale conferma, in caso di vendita di prodotti non disponibili in magazzino, i prezzi potranno essere modificati in relazione ad aumenti incidentali sul costo di produzione o di trasporto che avvenissero anche durante la formulazione dell'ordine.

I termini di consegna, anche se indicati nell'ordine o nell'offerta, sono meramente indicativi e non vincolanti. Eventuali ritardi nelle consegne non danno diritto alla risoluzione, a penalità od a risarcimento danni, così come la mancata o parziale esecuzione del contratto dovuta a caso fortuito o causa di forza maggiore.

2. ACCETTAZIONE DEGLI ORDINI E CAPARRA
Le proposte d'ordine e/o gli ordini del Cliente, trasmessi a mezzo posta, fax, email e/o telefonico anche se vincolanti per il Cliente vincolanti, sono sempre condizionali alla accettazione e conferma scritta da parte della Canon Medical Systems S.r.l. In difetto di tale conferma l'ordine si considererà annullato, salvo che non vi sia la spedizione del prodotto Canon Medical Systems.

Non saranno presi in considerazione ordini privi di un'esatta indicazione del prodotto o del servizio richiesto. Nel caso di ordini di apparecchiature, modificato rispetto ai loro standard costruttivo, è riservata alla Canon Medical Systems S.r.l. la facoltà di rifiutare le modifiche richieste o di chiedere un sovrapprezzo per la loro realizzazione. In ogni caso gli ordini dovranno contenere indicazioni tali da mettere la Canon Medical Systems S.r.l. in condizione di accettarli e di dar loro esecuzione. Le somme corrisposte dal Cliente prima del saldo del corrispettivo, anche se diversamente qualificate saranno trattenute a titolo di caparra confirmatoria e acconto della fornitura, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 1385 c.c.. L'eventuale inadempimento di Canon Medical Systems S.r.l. nella prestazione, se adeguatamente motivato o giustificato, non comporta il diritto del Cliente la facoltà di esigere il doppio della caparra.

3. CONSEGNA E PREZZI PREDISPOSIZIONE DEL SITO.
Se non diversamente convenuto per iscritto, tutti i prezzi sono "Franco Roma". Le Spese di imballaggio, di spedizione e di installazione delle apparecchiature presso sedi diverse sono interamente a carico del Cliente. Sono altresì a carico del cliente tutte le spese ed i costi necessari per la predisposizione del sito ove dovranno essere installate le apparecchiature, quali, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, le opere murarie di fondazione, di allaccio elettrico, ecc.

Le apparecchiature si intenderanno comunque accettate e collaudate se il Cliente diviene responsabile della mancata consegna, installazione e collaudo non avendo completato il sito entro il termine essenziale pattuito ovvero entro il termine di 15 giorni dalla comunicazione a mezzo raccomandata s.r. di formale messa in mora.

La mancata predisposizione del sito non può in alcun caso essere invocata quale causa di risoluzione del contratto o giustificare il differimento dei pagamenti pattuiti. Rimane fermo quanto pattuito all'art. 8.

4. DESCRIZIONE MATERIALE E DISEGNI.
I manuali, la documentazione e le specifiche delle apparecchiature sono atti riservati e non divulgabili essendo finalizzati unicamente alla conoscenza del Cliente.

5. SPEDIZIONE ED ASSICURAZIONE
La merce viaggia a rischio e pericolo del Cliente, anche nel caso in cui essa sia stata venduta "Franco destino" o con trasporto a carico della Canon Medical Systems S.r.l.

La Canon Medical Systems S.r.l. non risponderà pertanto di eventuali smarrimenti o danni verificatisi nel corso del trasporto. Le spese eventuali per polizze di assicurazione del trasporto saranno a carico del Cliente che dovrà richiedere la copertura assicurativa del materiale viaggiante. In caso di smarrimento o danni, le eventuali, spese di imballaggio, di spedizione ed il montaggio del materiale sostituito, saranno a carico del Cliente.

6. PAGAMENTI.
Verranno riconosciuti solo i pagamenti effettuati presso la sede della Canon Medical Systems S.r.l. di Roma o mediante accredito sui suoi conti correnti postali o bancari. L'emissione di traite, anche se contrattualmente convenute e le relative spese di emissione saranno a carico del Cliente, non costituirà deroga alla condizione di effettuare il pagamento presso la nostra sede di Roma. Il ritardo nei tempi di pagamento pattuiti comporta senz'altro avviso, la decorrenza degli interessi previsti dal D. Lgs. 231/02 e successive modificazioni.

Trascorso il termine stabilito per il pagamento senza che il corrispettivo in tutto o in parte, sia stato versato, sarà facoltà della Canon Medical Systems S.r.l. di sospendere le eventuali consegne residue, di sospendere il servizio o risolvere il contratto, fermo in entrambi i casi il diritto al risarcimento dei danni o a trattenere la caparra prevista dall'art. 2. Il contratto si intenderà risolto di diritto decorsi 15 (quindici) giorni dalla ricezione della diffida ad adempiere inviata a mezzo di raccomandata A.R. dalla Canon Medical Systems S.r.l.

In qualsiasi caso di modifica delle condizioni patrimoniali del Cliente, ovvero di inadempimento del medesimo a contratti o impegni anche se assunti verso terzi, sarà facoltà della Canon Medical Systems S.r.l. risolvere il contratto ovvero esigere ulteriori garanzie per la sua prosecuzione. I termini di pagamento della merce o dei servizi contrattualmente convenuti, sono lassativi. Pertanto eventuali tolleranze da parte della Canon Medical Systems S.r.l. non potranno in nessun caso costituire deroga alla data di scadenza delle obbligazioni assunte dal Cliente.

Qualora la data del pagamento non sia stata indicata nel contratto gli interessi ai sensi del D. Lgs. 231/02 e successive modificazioni continueranno a decorrere automaticamente, senza che sia necessaria la messa in mora, decorsi trenta giorni dal ricevimento della fattura da parte del Cliente o trascorsi trenta giorni dalla data di ricezione dei beni.

7. RISERVA DI PROPRIETA'.
Ai sensi del D. Lgs. 231/02 il materiale diverrà di proprietà del Cliente, solo dopo che ne sarà stato pagato l'intero prezzo. Il Cliente si assume tutti i rischi dal momento in cui ottiene la consegna dei beni e sino al pagamento definitivo.

Prima di allora il Cliente sarà custode del materiale medesimo in nome e per conto della Canon Medical Systems S.r.l., senza diritto a compenso e con obbligo di rispondere dei danni subiti dalle apparecchiature anche per sola colpa lieve. E' fatto espresso divieto al Cliente di trasferire a terzi, locare o noleggiare il materiale prima di averne pagato integralmente il prezzo.

8. COLLAUDO.
Qualora il pagamento del prezzo, sia nel caso di singolo ordine o di ordini plurimi e di un ordine per più apparecchiature, decora dal completamento del collaudo tecnico amministrativo della singola apparecchiatura (anche ricompresa all'interno dell'ordine plurimo o di un ordine per più apparecchiature), il Cliente dovrà procedere al completamento del collaudo tecnico-amministrativo, del bene entro e non oltre gg. 15 dalla data di fine installazione dell'apparecchiatura pronta per l'uso. Qualora, decorso il termine di cui sopra, il Cliente non proceda al collaudo senza gravi motivi, ovvero non ne comunichi il risultato entro 5 A.R., il bene si considererà collaudato e accettato ai soli fini del pagamento del prezzo e decorreranno i termini contrattualmente stabiliti per il pagamento.

In ogni caso il pagamento, in tutto o in parte delle apparecchiature fa presumere l'accettazione dei beni. Le apparecchiature non potranno in ogni caso essere utilizzate senza il completamento del collaudo tecnico amministrativo. L'utilizzo o la messa in funzione delle apparecchiature prima del termine dell'installazione o del collaudo tecnico amministrativo, quando previsto, costituiranno inadempimento grave e faranno immediatamente decadere il Cliente dalla garanzia e dal diritto di assistenza e manutenzione essendo tali comportamenti potenzialmente idonei a compromettere la sicurezza e la salute dei pazienti, degli operatori ed eventualmente di terzi, secondo quanto disposto dal D. Lgs. N. 230/95 e del Dlgs 187/2000, dal D.M. del 14.2.97 e del D. 12.97 del D.Lgs N. 81/08 e successive modifiche e degli standards EN, IEC, CEI in materia di sicurezza elettrica per le apparecchiature elettromedicali.

9. RIFIUTO DEL MATERIALE.
In caso di rifiuto ingiustificato del materiale ordinato, e decorsi gg. 15 dalla ricezione della comunicazione della Canon Medical Systems S.r.l. di messa a disposizione dei beni e/o del servizio da rendere, il materiale o il servizio si intenderà consegnato e/o il servizio reso.

Saranno a carico del Cliente le spese di trasporto e di deposito e da tale data decorreranno, anche a parziale modifica dell'ordine e/o della proposta, i termini di pagamento.

Eventuali contestazioni, in ordine alla conformità di materiale o del servizio reso indicate nel contratto, dovranno essere notificate, a pena di decadenza, a mezzo lettera raccomandata nel perentorio termine di giorni 7 (sette) dalla data di consegna.

Il materiale stesso non potrà essere restituito al mittente, salvo che non venga richiesto ed ottenuto il consenso scritto da parte di Canon Medical Systems S.r.l.

10. GARANZIA.
Salvo diverso specifico accordo, Canon Medical Systems S.r.l. garantisce il materiale prodotto da difetti di costruzione e lavorazione, incluso i prodotti Non Canon contestualmente offerti al prodotto della Canon Medical Systems Corporation - Japan, la durata della garanzia per il materiale nuovo della Canon Medical Systems è di dodici mesi decorrenti dalla data del collaudo del bene così come specificato dagli artt. 3 e 8, salvo ove diversamente indicato o previsto nell'offerta, nel contratto di vendita e/o manutenzione o nelle condizioni speciali, mentre è privo di garanzia il materiale usato salvo ove specificamente indicato nell'offerta, nel contratto di vendita e/o

manutenzione o nelle condizioni speciali, fatta eccezione per le seguenti ipotesi per le quali in ogni caso la garanzia non sarà operativa:

- montaggio a parte di persone o Società da noi non autorizzate;
- manomissioni dei materiali da parte delle persone o Società di cui sub a);
- caltivo uso, sia da parte del cliente che dei propri rappresentanti e comunque da persone che non abbiano seguito le Istruzioni e le raccomandazioni del personale tecnico della Canon Medical Systems S.r.l.
- danni derivanti da non idonea conservazione dei beni consegnati in attesa di installazione.
- danni provocati da cause o fattori accidentali ai componenti hardware e/o software.
- danni subiti dal materiale e/o dalle apparecchiature in conseguenza di urti o cadute. Include le sonde ecografiche, non provocate dal personale della Canon Medical Systems S.r.l., caso fortuito, dolo o colpa del Cliente ed eventi catastrofici (scioperi, guerre, allagamenti o calamità naturali etc.);
- utilizzo di materiale e/o parti di ricambio non originali, ovvero non conformi alle specifiche tecniche del produttore o a specifiche ambientali o elettriche non idonee ovvero autorizzate;
- messa in funzione dell'apparecchiatura da parte del cliente e/o di terzi prima o senza il collaudo previsto dagli artt. 3 e 8.
- Impiego delle apparecchiature con tensioni dell'alimentazione non idonee alle specifiche fornite;
- il Cliente dopo la consegna o l'installazione dell'apparecchiatura si assume ogni rischio derivante dalla possibile contaminazione del software da virus esterni. Se collegando le apparecchiature ad una rete esterna o in qualsivoglia altro modo di consentire alla stessa di essere aggredita da virus informatici, la parte acquirente decade dal diritto di garanzia, di manutenzione e di assistenza nei confronti della Canon Medical Systems S.r.l. e si assume tutti gli oneri nessuno escluso, per il ripristino delle funzionalità della apparecchiatura, ove possibile. La parte acquirente è colui che utilizza o gestisce l'apparecchiatura a qualsivoglia titolo.
- nel caso di fornitura d'apparecchiature che necessitano dell'installazione e/o del collaudo, l'utilizzo delle medesime da parte del Cliente o da chiunque ne abbia ottenuta la disponibilità per gli scopi alle quali sono destinate, ma prima del termine dell'installazione o prima del collaudo (se previsto), comporterà l'obbligo dell'acquirente (cliente) di pagare immediatamente il corrispettivo pattuito con rinuncia ad ogni eccezione o alla decadenza dal diritto di garanzia e la risoluzione del contratto di manutenzione, rimanendo dovute tutte le somme pattuite a favore di Canon Medical Systems S.r.l.
- nel caso di mancato rispetto di quanto previsto nei manuali d'uso del fabbricante e nelle istruzioni di lavoro fornite dalla Canon Medical Systems S.r.l. anche in relazione all'esecuzione delle operazioni giornaliere di routine ivi previste sulle apparecchiature.

In ogni caso, non potrà mai essere imputata alla Canon Medical Systems S.r.l. alcuna responsabilità per danni subiti da persone o cose in conseguenza dell'impiego non corretto dell'apparecchiatura fornite. Così come non potrà mai essere imputata alla Canon Medical Systems S.r.l. alcuna responsabilità per i danni subiti dal cliente per il tempo necessario al ripristino delle apparecchiature. Il Cliente acconsente a che il personale della Canon Medical Systems S.r.l., autorizzato alle attività di manutenzione preventiva e correttiva, in caso di guasto di particolare complessità delle apparecchiature elettromedicali oggetto di intervento, crei copie anonimizzate dei dati presenti sul sistema e le trasmetta interamente alla Società ed al Fabbricante.

10 Bis) MANTENIMENTO REQUISITI DI CONFORMITA' DM CERTIFICATI
I dispositivi medicali Canon Medical Systems Immessi sul mercato, mantengono i requisiti di conformità certificati dal fabbricante solo se la manutenzione correttiva o "straordinaria" eseguita da terzi non autorizzati ovvero la sostituzione di componenti del dispositivo medicale Canon Medical Systems con parti di ricambio non originali o l'installazione di accessori non originali non abbiano infittito i requisiti di conformità e di sicurezza dichiarati. In tali casi l'apparecchiatura verrà utilizzata, senza alcuna garanzia circa il mantenimento della conformità, sulla base della responsabilità esclusiva dell'utilizzatore e Canon Medical Systems risponderà solo degli eventuali vizi o difetti originali, se ed in quanto tempestivamente contestati ed adeguatamente comprovati.

11. FORO COMPETENTE
Foro competente a giudicare qualsiasi controversia insorta tra le parti, relativa alla conclusione, esecuzione o interpretazione del presente contratto sarà in via esclusiva quello di Roma.

12. DIVIETO DI ESPORTAZIONE.
Il Cliente si impegna e si obbliga a non esportare i beni acquistati senza nostra preventiva autorizzazione scritta. Fermo restando quanto previsto dall'art.7, in caso di variazione di domicilio, trasferimento di proprietà ad altro soggetto nel territorio nazionale, alienazione, dovrà pervenire alla Canon Medical Systems S.r.l. comunicazione scritta; detto obbligo dovrà, a cura del Cliente, essere trasferito al nuovo detentore.

13. DEROGHE - DISCIPLINA
Le presenti condizioni generali di vendita e manutenzione si applicano in tutti i casi di fornitura a persone fisiche o giuridiche ma vengono automaticamente derogate alle condizioni stabilite nei bandi di gara per la pubblica fornitura di beni e servizi ovvero da specifiche e diverse condizioni speciali quando siano preventivamente regolate o disciplinate.

14. PROVE DI SICUREZZA ELETTRICA
La Canon Medical Systems S.r.l. dichiara che ogni qualvolta vi dovesse essere un intervento tecnico, da parte di personale della stessa incaricato, sulle apparecchiature elettromedicali Canon, o il trasporto e messa in opera delle stesse, queste saranno sottoposte secondo quanto richiesto dalla normativa vigente a prove elettriche di sicurezza. Al fine di evitare l'uso di apparecchi non conformi il personale si obbliga a ritirare il materiale non funzionante e comunque sostituito.

La Canon Medical Systems S.r.l., una volta effettuati i test e verificata la rispondenza delle apparecchiature ai requisiti richiesti in materia di sicurezza elettrica degli apparecchi elettromedicali non potrà essere ritenuta responsabile per i danni eventualmente subiti da operatori pazienti o terzi, e/o dei danni dovuti ad interventi successivi e manomissioni da parte di personale non autorizzato dalla Canon Medical Systems S.r.l.

15. INFORMATIVA ai sensi del D. Lgs. 196/03 (privacy) e successive integrazioni e/o modificazioni.
Canon Medical Systems S.r.l., con sede in Roma - C.A.P. 00144 - Via Canton 115, è responsabile della raccolta dei dati. I suoi dati personali saranno trattati esclusivamente per finalità strettamente connesse all'adempimento delle obbligazioni inerenti i rapporti commerciali intercorsi e/o Interconrenti:

- per l'insiderimento delle anagrafiche nei dati base informativi aziendali;
- per esigenze contrattuali ed i conseguenti adempimenti degli obblighi legali e contrattuali dalle stesse derivanti;
- per conseguire una efficace gestione dei rapporti commerciali anche ai fini della tutela del credito;
- per adempiere agli obblighi previsti dalle norme di legge civilistiche, fiscali, dai regolamenti e dalla normativa comunitaria;
- per eventuali attività dimostrative delle nostre apparecchiature;
- per offerte commerciali ed iniziative di co-marketing (in corso e future);
- per indagini di mercato;
- per la rilevazione della soddisfazione del cliente relativi ai nostri prodotti/servizi;
- per attività promozionali;
- per inviti a manifestazioni ed eventi scientifici;
- per lo svolgimento di attività commerciali tramite la nostra rete vendita diretta ed indiretta (agenti).

La raccolta dei dati viene effettuata dalla Canon Medical Systems S.r.l. con le modalità previste dalla legge 196/03. Tali saranno trattati in modo idoneo a garantirne la sicurezza e la riservatezza nel rispetto del D. Lgs. 196/03, il Cliente potrà esercitare in qualunque momento i diritti di cui all'art. 13 del D.Lgs. 196/03.

16. SMALTIMENTO DELLE APPARECCHIATURE ELETTRICHE ED ELETTRONICHE (RAEE) E BATTERIE
La Canon Medical Systems S.r.l., con sede in Roma, Via Canton 115, dichiara di ottemperare a:

tutte le disposizioni relative allo smaltimento dei rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche Direttive Europea 2012/19/UE (WEEE) recepita dal D.lgs 49/2014 e successive modifiche ed integrazioni. Ai sensi e per l'effetto, dall'art. 24 comma 1 e 2 del D.Lgs. 49/2014, la Canon Medical Systems S.r.l. provvederà al ritiro delle apparecchiature mediche, previa richiesta e dichiarazione di "fuori uso" da parte del cliente, ed al trattamento, di recupero e smaltimento delle stesse.

Alle disposizioni della Direttiva 2006/66/CE Batteries, recepita dal D.Lgs. 188/08 e successive modificazioni ed integrazioni.

17. IMBALLAGGI
Alle disposizioni previste dalla Direttiva 84/62/CE del 20 dicembre 1994, sugli imballaggi ed i rifiuti di imballaggio (come modificata dalla direttiva 2004/12/CE) e da decreti legislativi ad esse applicabili.

18. RISPETTO DISPOSIZIONI D.LGS 231/2001
Canon Medical Systems S.r.l. opera nel rispetto della normativa prevista dal D.Lgs. 231/2001 che disciplina la responsabilità amministrativa degli enti, seguendo il proprio Modello di Organizzazione, Gestione e Controllo e non avalla comportamenti contrari alle disposizioni ivi previste. Il Cliente prenda atto e si obbliga a rispettare detta normativa ed ogni eventuale comportamento contrario legittimerà la Canon Medical Systems S.r.l. a risolvere il contratto, ai sensi dell'art. 1455 c.c..

RAPPORTO TECNICO

Cliente

AZIENDA OSPEDALIERA S.GIUSEPPE
MOSCATI

Contrada Amoretta / Magazzino Tecnico
83100 AVELLINO

N.ro rif. Canon 669842

Riportare questo numero in caso di contatti con Canon

Riferimenti assistenza tecnica

Telefono: 06 52077208
Fax: 06 5204739
Email: info.it@eu.medical.canon

Riferimenti cliente

Richiesto da: Italo Capossela
Ordine cliente:

Attività svolta: Installation
Nome tecnico: Vesuvio, Giuseppe

Descrizione apparecchiatura

Numero di serie: 5CA19Z2063
Apparecchiatura tipo: TSX-303B/5C

Descrizione: Aquilion Prime SP 350ms
60kW 220kg 1800mm
Table

Tipo contratto:
Software 10.2SP0002
Version:

N.ro di slices - data:

Descrizione del problema

INSTALLAZIONE

Pagina 1 / 2

Attività svolte

Nr. Attività.	Inizio	Fine	Descrizione	Ore
2216521	16-04-2020 09:15:00	16-04-2020 13:30:00	Ore di Lavoro	4,25
2216521	16-04-2020 14:00:00	16-04-2020 17:15:00	Ore di Lavoro	3,25

Parti utilizzate

Nr. Attività.	Prodotto	Descrizione	Quantità

Una parte guasta può contenere dati personali

Nessuna parte con dati sensibili è stata prelevata presso questo sito

Altro

Nr. Attività.	Descrizione

Note

Nr. Attività.	Descrizione
2216521	Eseguito lavori di installazione sistema TC Aquilion Prime. L'intervento continua. Cliente assente per la firma.

RAPPORTO TECNICO

ClienteAZIENDA OSPEDALIERA S.GIUSEPPE
MOSCATIContrada Amoretta / Magazzino Tecnico
83100 AVELLINO**N.ro rif. Canon 669842***Riportare questo numero in caso di contatti con Canon***Riferimenti assistenza tecnica**Telefono: 06 52077208
Fax: 06 5204739
Email: info.it@eu.medical.canon**Riferimenti cliente**Richiesto da: Italo Capossela
Ordine cliente:**Attività svolta:** Installation

Nome tecnico: Vesuvio, Giuseppe

Descrizione apparecchiaturaNumero di serie: 5CA19Z2063
Apparecchiatura tipo: TSX-303B/5CTipo contratto:
Software 10.2SP0002
Version:Descrizione: Aquilion Prime SP 350ms
60kW 220kg 1800mm
Table

N.ro di slices - data:

Descrizione del problema

INSTALLAZIONE

Pagina 2 / 2

Italo Capossela: Task
Num 2216521CLIENTE
ASSENTE

16-04-2020

Nome Cliente_____
Timbro e firma Cliente_____
Data

CONDIZIONI GENERALI DI VENDITA E MANUTENZIONE

1. OFFERTE E PROPOSTE D'ORDINE

Le offerte e le proposte d'ordine non sono impegnative per la Canon Medical Systems S.r.l. In quanto i contratti si perfezionano soltanto a seguito della conferma scritta da parte della Canon Medical Systems S.r.l. Anche dopo tale conferma, in caso di vendita di prodotti non disponibili in magazzino, i prezzi potranno essere modificati in relazione ad aumenti incidentali sul costo di produzione o di trasporto che avvengono anche durante la formulazione dell'ordine.

I termini di consegna, anche se indicati nell'offerta, sono meramente indicativi e non vincolanti. Eventuali ritardi nelle consegne non daranno diritto alla risoluzione, a penalità od a risarcimento danni, così come la mancata o parziale esecuzione del contratto dovuta a caso fortuito o causa di forza maggiore.

2. ACCETTAZIONE DEGLI ORDINI E CAPARRA

Le proposte d'ordine e/o gli ordini del Cliente, trasmessi a mezzo posta, fax, email e/o telefonico anche se vincolanti per il Cliente vincolanti, sono sempre condizionali alla accettazione e conferma scritta da parte della Canon Medical Systems S.r.l. In difetto di tale conferma l'ordine si considererà annullato, salvo che non vi sia la spedizione del prodotto Canon Medical Systems.

Non saranno presi in considerazione ordini privi di un'esatta indicazione del prodotto o del servizio richiesto. Nel caso di ordine di apparecchiature, modificate rispetto ai loro standard costruttivo, è riservata alla Canon Medical Systems S.r.l. la facoltà di rifiutare le modifiche richieste o di chiedere un sovrapprezzo per la loro realizzazione. In ogni caso gli ordini dovranno contenere indicazioni tali da mettere la Canon Medical Systems S.r.l. in condizione di accettarli e di dar loro esecuzione. Le somme corrisposte dal Cliente prima del saldo del corrispettivo, anche se diversamente qualificate saranno trattate a titolo di caparra confirmatoria e acconto della fornitura, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 1385 c.c.. L'eventuale inadempimento di Canon Medical Systems S.r.l. nella prestazione, se adeguatamente motivato e giustificato, non comporta il diritto del Cliente la facoltà di esigere il doppio della caparra.

3. CONSEGNA E PREZZI PREDISPOSIZIONE DEL SITO.

Se non diversamente convenuto per iscritto, tutti i prezzi sono "Franco Roma". Le Spese di imballaggio, di spedizione e di installazione delle apparecchiature presso sedi diverse sono interamente a carico del Cliente. Sono altresì a carico del cliente tutte le spese ed i costi necessari per la predisposizione del sito ove dovranno essere installate le apparecchiature, quali, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, le opere murarie di fondazione, di allaccio elettrico, ecc.

Le apparecchiature si intenderanno comunque accettate e collaudate se il Cliente diviene responsabile della mancata consegna, installazione e collaudo non avendo completato il sito entro il termine essenziale pattuito ovvero entro il termine di 15 giorni dalla comunicazione a mezzo raccomandata s.r. di formale messa in mora.

La mancata predisposizione del sito non può in alcun caso essere invocata quale causa di risoluzione del contratto o giustificare il differimento dei pagamenti pattuiti. Rimane fermo quanto pattuito all'art. 8.

4. DESCRIZIONE MATERIALE E DISEGNI.

I manuali, la documentazione e le specifiche delle apparecchiature sono atti riservati e non divulgabili essendo finalizzati unicamente alla conoscenza del Cliente.

5. SPEDIZIONE ED ASSICURAZIONE

La merce viaggia a rischio e pericolo del Cliente, anche nel caso in cui essa sia stata venduta "Franco destino" o con trasporto a carico della Canon Medical Systems S.r.l. La Canon Medical Systems S.r.l. non risponderà pertanto di eventuali smarrimenti o danni verificatisi nel corso del trasporto. Le spese eventuali per polizze di assicurazione del trasporto saranno a carico del Cliente che dovrà richiedere la copertura assicurativa del materiale viaggiante. In caso di smarrimento o danni, le eventuali, spese di imballaggio, di spedizione ed il montaggio del materiale sostituito, saranno a carico del Cliente.

6. PAGAMENTO.

Verranno riconosciuti solo i pagamenti effettuati presso la sede della Canon Medical Systems S.r.l. di Roma o mediante accredito sui suoi conti correnti postali o bancari. L'emissione di tratte, anche se contrattualmente convenute e la relativa spesa di emissione saranno a carico del Cliente, non costituirà deroga alla condizione di effettuare il pagamento presso la nostra sede di Roma. Il ritardo nei tempi di pagamento pattuiti comporta senz'altro avviso, la decorrenza degli interessi previsti dal D. Lgs. 231/02 e successive modificazioni.

Trascorso il termine stabilito per il pagamento senza che il corrispettivo in tutto o in parte, sia stato versato, sarà facoltà della Canon Medical Systems S.r.l. di sospendere le eventuali consegne residue, di sospendere il servizio o risolvere il contratto, fermo in entrambi i casi il diritto al risarcimento dei danni o a trattenere la caparra prevista dall'art. 2. Il contratto si intenderà risolto di diritto decorsi 15 (quindici) giorni dalla ricezione della diffida ad adempiere inviata a mezzo di raccomandata A.R. dalla Canon Medical Systems S.r.l.;

In qualsiasi caso di modifica delle condizioni patrimoniali del Cliente, ovvero di inadempienze del medesimo a contratti o impegni anche se assunti verso terzi, sarà facoltà della Canon Medical Systems S.r.l. risolvere il contratto ovvero esigere ulteriori garanzie per la sua prosecuzione. I termini di pagamento della merce o dei servizi contrattualmente convenuti, sono tassativi. Pertanto eventuali tolleranze da parte della Canon Medical Systems S.r.l. non potranno in nessun caso costituire deroga alla data di scadenza delle obbligazioni assunte dal Cliente.

Qualora la data del pagamento non sia stata indicata nel contratto gli interessi ai sensi del D. Lgs. 231/02 e successive modificazioni cominceranno a decorrere automaticamente, senza che sia necessaria la messa in mora, decorsi trenta giorni dal ricevimento della fattura da parte del Cliente o trascorsi trenta giorni dalla data di ricezione dei beni.

7. RISERVA DI PROPRIETA'.

Ai sensi del D. Lgs. 231/02 il materiale diverrà di proprietà del Cliente, solo dopo che ne sarà stato pagato l'intero prezzo. Il Cliente si assume tutti i rischi dal momento in cui ottiene consegna dei beni e sino al pagamento definitivo. Prima di allora il Cliente sarà custode del materiale medesimo in nome e per conto della Canon Medical Systems S.r.l., senza diritto a compenso e con obbligo di rispondere dei danni subiti dalle apparecchiature anche per sola colpa lieve. E' fatto espresso divieto al Cliente di trasferire a terzi, locare o noleggiare il materiale prima di averne pagato integralmente il prezzo.

8. COLLAUDO.

Qualora il pagamento del prezzo, sia nel caso di singolo ordine o di ordini plurimi o di un ordine per più apparecchiature, decorra dal completamento del collaudo tecnico amministrativo della singola apparecchiatura (anche ricompresa all'interno dell'ordine plurimo o di un ordine per più apparecchiature), il Cliente dovrà procedere al completamento del collaudo tecnico-amministrativo, del bene entro e non oltre gg. 15 dalla data di fine installazione dell'apparecchiatura pronta per l'uso. Qualora, decorso il termine di cui sopra, il Cliente non proceda al collaudo senza gravi motivi, ovvero non ne comunichi il risultato entro 5 giorni, il bene si considererà collaudato e accettato ai soli fini del pagamento del prezzo e decorreranno i termini contrattualmente stabiliti per il pagamento.

In ogni caso il pagamento, in tutto o in parte delle apparecchiature fa presumere l'accettazione dei beni. Le apparecchiature non potranno in ogni caso essere utilizzate senza il completamento del collaudo tecnico amministrativo. L'utilizzo e/o la messa in funzione delle apparecchiature prima del termine dell'installazione o del collaudo tecnico amministrativo, quando previsto, costituiranno inadempimento grave e faranno immediatamente decadere il Cliente dalla garanzia e dal diritto di assistenza e manutenzione essendo tali comportamenti potenzialmente idonei a compromettere la sicurezza e la salute dei pazienti, degli operatori ed eventualmente di terzi, secondo quanto disposto dal D. Lgs. N. 2301/95 e del Dlgs 187/2000, dal D.M. del 14.2.97 e del 29.12.97 dal D.Lgs N. 81/08 e successive modifiche e dagli standard EN, IEC, CEI in materia di sicurezza elettrica per le apparecchiature elettromedicali.

9. RIFIUTO DEL MATERIALE.

In caso di rifiuto ingiustificato del materiale ordinato, e decorsi gg. 15 dalla ricezione della comunicazione della Canon Medical Systems S.r.l. di messa a disposizione dei beni e/o del servizio da rendere, il materiale o il servizio si intenderà consegnato e/o il servizio reso.

Saranno a carico del Cliente le spese di trasporto e di deposito e da tale data decorreranno, anche a parziale modifica dell'ordine e/o della proposta, i termini di pagamento. Eventuali contestazioni, in ordine alla conformità di materiale o del servizio reso indicate nel contratto, dovranno essere notificate, a pena di decadenza, a mezzo lettera raccomandata nel perentorio termine di giorni 7 (sette) dalla data di consegna. Il materiale stesso non potrà essere restituito al mittente, salvo che non venga richiesto ed ottenuto il consenso scritto da parte della Canon Medical Systems S.r.l.

10. GARANZIA.

Salvo diverso specifico accordo, Canon Medical Systems S.r.l. garantisce il materiale prodotto da difetti di costruzione e lavorazione, incluso i prodotti Non Canon contestualmente offerti al prodotto della Canon Medical Systems Corporation - Japan, la durata della garanzia per il materiale nuovo della Canon Medical Systems è di dodici mesi decorrenti dalla data del collaudo dei beni così come specificato dagli artt. 3 e 8, salvo ove diversamente indicato o previsto nell'offerta, nel contratto di vendita o manutenzione o nelle condizioni speciali, mentre è privo di garanzia il materiale usato salvo ove specificamente indicato nell'offerta, nel contratto di vendita o

manutenzione o nelle condizioni speciali, fatta eccezione per le seguenti ipotesi per le quali in ogni caso la garanzia non sarà operativa:

- montaggio a parte di persone o Società da noi non autorizzate;
- manomissione dei materiali da parte delle persone o Società di cui sub a);
- caltivo uso, sia da parte del cliente che dei propri rappresentanti e comunque da persone che non abbiano seguito le istruzioni e le raccomandazioni del personale tecnico della Canon Medical Systems S.r.l.
- danni derivanti da non idonea conservazione dei beni consegnati in attesa di installazione.
- danni provocati da cause o fattori accidentali ai componenti hardware e/o software.
- danni subiti dal materiale e/o dalle apparecchiature in conseguenza di urti o cadute, incluse le sonde ecografiche, non provocate dal personale della Canon Medical Systems S.r.l., caso fortuito, dolo o colpa del Cliente ed eventi catastrofici (scioperi, guerre, allagamenti o calamità naturali etc.);
- utilizzo di materiale e/o parti di ricambio non originali, ovvero non conformi alle specifiche tecniche del produttore o a specifiche ambientali o elettriche non idonee ovvero autorizzate;
- messa in funzione dell'apparecchiatura da parte del cliente o di terzi prima o senza il collaudo previsto dagli artt. 3 e 8.
- Impiego delle apparecchiature con lenti dell'alimentazione non idonee alle specifiche fornite;
- il Cliente dopo la consegna o l'installazione dell'apparecchiatura si assume ogni rischio derivante dalla possibile contaminazione del software da virus esterni. Se collegando le apparecchiature ad una rete esterna o in qualsivoglia altro modo di consentire alla stessa di essere aggredita da virus informatici, la parte acquirente decade dal diritto di garanzia, di manutenzione e di assistenza nei confronti della Canon Medical Systems S.r.l. e si assume tutti gli oneri nessuno escluso, per il ripristino delle funzionalità della apparecchiatura, ove possibile. La parte acquirente è colui che utilizza o gestisce l'apparecchiatura a qualsivoglia titolo.
- nel caso di fornitura d'apparecchiature che necessino dall'installazione e/o del collaudo, l'utilizzo delle medesime da parte del cliente o da chiunque ne abbia ottenuta la disponibilità per gli scopi alle quali sono destinate, ma prima del termine dell'installazione o prima del collaudo (se previsto), comporterà l'obbligo dell'acquirente (cliente) di pagare immediatamente il corrispettivo pattuito con rinuncia ad ogni eccezione e la decadenza dal diritto di garanzia e la risoluzione del contratto di manutenzione, rimanendo dovute tutte le somme pattuite a favore di Canon Medical Systems S.r.l.
- nel caso di mancato rispetto di quanto previsto nei manuali d'uso del fabbricante e nelle istruzioni di lavoro fornite dalla Canon Medical Systems S.r.l. anche in relazione all'esecuzione della registrazione delle operazioni giornaliere di routine ivi previste sulle apparecchiature.

In ogni caso, non potrà mai essere imputata alla Canon Medical Systems S.r.l. alcuna responsabilità per danni subiti da persone o cose in conseguenza dell'impiego non corretto delle apparecchiature fornite. Così come non potrà mai essere imputata alla Canon Medical Systems S.r.l. alcuna responsabilità per i danni subiti dal cliente per il tempo necessario al ripristino delle apparecchiature. Il Cliente acconsente a che il personale della Canon Medical Systems S.r.l., autorizzato alle attività di manutenzione preventiva e correttiva, in caso di guasto di particolare complessità delle apparecchiature elettromedicali oggetto di intervento, crei copie anonimizzate dei dati presenti sul sistema e le trasmetta interamente alla Società ed al Fabbricante.

I dispositivi medici Canon Medical Systems Immessi sul mercato, mantengono i requisiti di conformità certificati dal fabbricante solo se la manutenzione correttiva o "straordinaria" eseguita da terzi non autorizzati ovvero la sostituzione di componenti del dispositivo medicale Canon Medical Systems con parti di ricambio non originali o l'installazione di accessori non originali non abbiano infittato i requisiti di conformità e di sicurezza dichiarati. In tali casi l'apparecchiatura verrà utilizzata, senza alcuna garanzia circa il mantenimento della conformità, sulla base della responsabilità esclusiva dell'utilizzatore e Canon Medical Systems risponderà solo degli eventuali vizi o difetti originali, se ed in quanto tempestivamente contestati ed adeguatamente

11. FORO COMPETENTE

Foro competente a giudicare qualsiasi controversia insorta tra le parti, relativa alla conclusione, esecuzione o interpretazione del presente contratto sarà in via esclusiva quello di Roma.

12. DIVIETO DI ESPORTAZIONE.

Il Cliente si impegna e si obbliga a non esportare i beni acquistati senza nostra preventiva autorizzazione scritta.

Fermo restando quanto previsto dall'art.7, in caso di variazione di domicilio, trasferimento di proprietà ad altro soggetto nel territorio nazionale, alienazione, dovrà pervenire alla Canon Medical Systems S.r.l. comunicazione scritta; detto obbligo dovrà, a cura del Cliente, essere trasferito al nuovo detentore.

13. DEROGHE - DISCIPLINA

Le presenti condizioni generali di vendita e manutenzione si applicano in tutti i casi di fornitura a persone fisiche o giuridiche ma vengono automaticamente derogate dalle condizioni stabilite nei bandi di gara per le pubbliche forniture di beni e servizi ovvero da specifiche e diverse condizioni speciali quando siano preventivamente regolate o disciplinate.

14. PROVE DI SICUREZZA ELETTRICA

La Canon Medical Systems S.r.l. dichiara che ogni qualvolta vi dovesse essere un intervento tecnico, da parte di personale della stessa incaricato, sulle apparecchiature elettromedicali Canon, o il trasporto e messa in opera delle stesse, queste saranno sottoposte secondo quanto richiesto dalla normativa vigente a prove elettriche di sicurezza. Al fine di evitare l'uso di apparecchi non conformi il personale si obbliga a ritirare il materiale non funzionante e comunque sostituito.

La Canon Medical Systems S.r.l., una volta effettuati i test e verificata la rispondenza delle apparecchiature ai requisiti richiesti in materia di sicurezza elettrica degli apparecchi elettromedicali non potrà essere ritenuta responsabile per i danni eventualmente subiti da operatori pazienti o terzi, e/o dei danni dovuti ad interventi successivi e manomissioni da parte di personale non autorizzato dalla Canon Medical Systems S.r.l.

15. INFORMATIVA AI SENSI DEL D. LGS. 196/03 (PRIVACY) E SUCCESSIVE INTEGRAZIONI E/O MODIFICAZIONI.

Canon Medical Systems S.r.l., con sede in Roma - C.A.P. 00144 - Via Canton 115, è responsabile della raccolta dei dati, i suoi dati personali saranno trattati esclusivamente per finalità strettamente connesse all'adempimento delle obbligazioni inerenti i rapporti commerciali Intercorsi e/o Intercorrenti;

- per l'inserimento delle anagrafiche nei data base informatici aziendali;
- per esigenze contrattuali ed i conseguenti adempimenti degli obblighi legali e contrattuali dalle stesse derivanti;
- per conseguire una efficace gestione dei rapporti commerciali anche al fine della tutela del credito;
- per adempiere agli obblighi previsti dalle norme di legge civile, fiscale, dai regolamenti e dalla normativa comunitaria;
- per eventuali attività dimostrative delle nostre apparecchiature;
- per offerte commerciali ed iniziative di co-marketing (in corso e future);
- per indagini di mercato;
- per la rilevazione della soddisfazione del cliente relativi ai nostri prodotti/servizi;
- per attività promozionali;
- per inviti a manifestazioni ed eventi scientifici;
- per lo svolgimento di attività commerciali tramite la nostra rete vendita diretta ed indiretta (agenti).

La raccolta dei dati viene effettuata dalla Canon Medical Systems S.r.l. con le modalità previste dalla legge 196/03. I dati saranno trattati in modo idoneo a garantire la sicurezza e la riservatezza nel rispetto del D. Lgs. 196/03, il Cliente potrà esercitare in qualunque momento i diritti di cui all'art. 13 del D.Lgs. 196/03.

16. SMALTIMENTO DELLE APPARECCHIATURE ELETTRICHE ED ELETTRONICHE (RAEE) E BATTERIE

La Canon Medical Systems S.r.l. con sede in Roma, Via Canton 115, dichiara di ottemperare a: tutte le disposizioni relative allo smaltimento dei rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche Direttiva Europea 2012/19/UE (WEEE) recepita dal D.lgs 49/2014 e successive modifiche ed integrazioni. Ai sensi e per l'effetto, dell'art. 24 comma 1 e 2 del D.Lgs. 49/2014, la Canon Medical Systems S.r.l. provvederà al ritiro delle apparecchiature mediche, previa richiesta e dichiarazione di "fuori uso" da parte del cliente, ed al trattamento, di recupero e smaltimento delle stesse.

Alle disposizioni della Direttiva 2006/66/CE Batteries, recepita dal D.Lgs. 168/08 o successive modificazioni ed integrazioni.

17. IMBALLAGGI

Alle disposizioni previste dalla Direttiva 94/62/CE del 20 dicembre 1994, sugli imballaggi ed i rifiuti di imballaggio (come modificata dalla direttiva 2004/12/CE) e da decreti legislativi ad esse applicabili.

18. RISPETTO DISPOSIZIONI D.LGS 231/2001

Canon Medical Systems S.r.l. opera nel rispetto della normativa prevista dal D.Lgs. 231/2001 che disciplina la responsabilità amministrativa degli enti, seguendo il proprio Modello di Organizzazione, Gestione e Controllo e non avalla comportamenti contrari alle disposizioni ivi previste. Il Cliente prendo atto e si obbliga a rispettare detta normativa ed ogni eventuale comportamento contrario legittimerà la Canon Medical Systems S.r.l. a risolvere il contratto, ai sensi dell'art. 1456 c.c..