



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

Determina Dirigenziale N. 747 del 23/09/2021

Proponente: Il Direttore UOC TECNOLOGIA OSPEDALIERA E HTA

**Oggetto: INTERVENTI VARI PER LA RIPARAZIONI DI APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI
_44/2021**

PUBBLICAZIONE

In pubblicazione dal 23/09/2021 e per il periodo prescritto dalla vigente normativa in materia (art.8 D.Lgs 14/2013, n.33 e smi)

ESECUTIVITA'

Atto immediatamente esecutivo

TRASMISSIONE

La trasmissione di copia della presente Deliberazione è effettuata al Collegio Sindacale e ai destinatari indicati nell'atto nelle modalità previste dalla normativa vigente. L'inoltro alle UU. OO. aziendali avverrà in forma digitale ai sensi degli artt. 22 e 45 D.gs. n° 82/2005 e s.m.i. e secondo il regolamento aziendale in materia.

UOC AFFARI GENERALI

Direttore Eduardo Chianese

ELENCO FIRMATARI

Vittorio Romallo - UOC TECNOLOGIA OSPEDALIERA E HTA

Eduardo Scarfiglieri - UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA

Per delega del Direttore della UOC AFFARI GENERALI, il funzionario Pasquale Cecere

Oggetto: INTERVENTI VARI PER LA RIPARAZIONI DI APPARECCHIATURE
ELETTROMEDICALI _44/2021

Direttore UOC TECNOLOGIA OSPEDALIERA E HTA

1. U.O.C. DIAGNOSTICA PER IMMAGINI

- 1.1. Il reparto in parola ha segnalato sul portale informatico relativo alla gestione delle apparecchiature elettromedicali un guasto su sonda convex PVT-375BT, utilizzata a corredo dell'ecografo Canon APLIO 4501;
- 1.2. a seguito di intervento tecnico da parte della società di global service, è stato appurato che trattasi di guasto accidentale, pertanto, non ricompreso nel canone;
- 1.3. al fine di provvedere in merito questa u.o.c. in data 21.09.2021 ha attivato su Mepa Consip trattativa diretta n.1835855 del 21.09.2021 con la società CANON ITALIA finalizzata alla riparazione della sonda in parola;
- 1.4. la società CANON MEDICAL SYSTEMS ha riscontrato la trattativa, proponendo la sostituzione della sonda con una nuova, in quanto la sonda guasta risulta non più riparabile; per un importo complessivo pari ad € 5.000,00 oltre i.v.a. – CIG: [ZC933203B5];
- 1.5. dovendo procedere alla sostituzione della sonda si prende atto dell'esito della trattativa diretta n.1835855 stipulata con la società CANON ITALIA SRL per un importo complessivo pari ad € 5.000,00 oltre i.v.a., ossia di € 6.100,00 i.v.a. 22% compresa.

Tabella 1 RIEPILOGO INTERVENTI

N°	Società	Bene/i oggetto dell'intervento	Offerta/Preventivo	U.O.C./U.O.S.D. Utilizzatore Bene	Prezzo senza i.v.a.
1	CANON MEDICAL SYSTEMS	Sostituzione sonda repair-exchange Con vex PVT-375BT	Trattativa diretta n.1835855 del 21.09.2021	Diagnostica per Immagini	€ 5.000,00
Totale senza I.V.A.					€ 5.000,00
I.V.A. 22%					€ 1.342,00
Totale I.V.A. 22% compresa					€ 6.100,00

Determinazione Dirigenziale

Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.

Visti

- il D.Lgs. 163/2006;
- il decreto n° 58 del 18/07/2011 del Commissario ad Acta per la prosecuzione del Piano di Rientro del Settore Sanitario;
- il decreto n° 11 del 10/02/2012 del Commissario ad Acta per la prosecuzione del Piano di Rientro del Settore Sanitario;
- la circolare del Ministero delle Infrastrutture e dei Trasporti del 30/10/2012 n° 4536 pubblicata sulla G.U. n° 265 del 13/11/2012;
- il regolamento di amministrazione e contabilità approvato con deliberazione della Commissione Straordinaria n° 06 del 13/01/2017 e modificato con deliberazione del Direttore Generale n°110 del 23/08/2017, esecutive ai sensi di legge;

Rilevato

che la spesa complessiva derivante dall'approvazione di ciascuna delle offerte in premessa emarginate, risulta inferiore ai € 50.000,00 e che, pertanto, ai sensi dei succitati decreti, non è necessario ottenere l'autorizzazione preventiva da parte di So.Re.Sa. S.p.A.;

Ritenuto

procedere con l'approvazione dell'offerta menzionata in premessa, riportate nella tabella 1;

Attestata

la legittimità della presente proposta che è conforme alla vigente normativa in materia;

DETERMINA

1. di approvare l'offerta riportata in premessa relative alla sostituzione della sonda convex PVT-375BT, utilizzata a corredo dell'ecografo Canon APLIO 4501;
2. di prendere atto della trattativa diretta sul MEPA n. 1835855 e affidare alla società CANON MEDICAL SYSTEMS la fornitura di una sonda convex mod. PVT-375BT, in sostituzione di quella guasta, per un importo di € 5.000,00 oltre i.v.a.;
3. di imputare l'importo complessivo di € 6.100,00 i.v.a. compresa sul conto economico 5030301013 – MANUTENZIONE ORD. ATTREZZ. SAN. PICCOLI INTERVENTI - del corrente bilancio 2021;
4. attribuire, ai sensi della Legge 13/08/2010 n° 136, alla fornitura di qua il seguente CIG [ZC933203B5];

Determinazione Dirigenziale

Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.

5. di dare atto che nei documenti allegati, al presente provvedimento, qualora compaiano dati personali, gli stessi sono stati oscurati nel rispetto delle normative vigenti in materia;
6. trasmettere copia del presente atto al Collegio Sindacale e, per le rispettive competenze e all'unità operativa complessa Gestione Economico-Finanziaria;
7. pubblicare integralmente la presente determinazione sul sito internet aziendale.

IL DIRETTORE U.O.C.
TECNOLOGIA OSPEDALIERA E HTA
Ing. Vittorio Emanuele Romallo

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE
(per le proposte che determinano un costo per l'AORN – VEDI ALLEGATO)

Determinazione Dirigenziale

Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
“SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO”
CASERTA

Determinazione Dirigenziale

Il presente atto, in formato digitale e firmato elettronicamente, costituisce informazione primaria ed originale ai sensi dei combinati disposti degli artt. 23-ter, 24 e 40 del D.Lgs. n. 82/2005. Eventuale riproduzione analogica, costituisce valore di copia semplice a scopo illustrativo.

Mercato Elettronico della P.A. - Trattativa con un unico Operatore Economico

OFFERTA RELATIVA A:	
Numero Trattativa	1835855
Descrizione	FORNITURA SONDA CONVEX PVT-375BT
Tipologia di trattativa	Affidamento diretto (art. 36, c. 2, lett. A, D.Lgs. 50/2016)
CIG	ZC933203B5
CUP	Non inserito
AMMINISTRAZIONE RICHIEDENTE	
Nome Ente	AZIENDA OSPEDALIERA CASERTA
Codice Fiscale Ente	02201130610
Nome Ufficio	UOC TECNOLOGIA OSPEDALIERA
Indirizzo Ufficio	Via Tescione 81100 CASERTA (CE)
Telefono / FAX Ufficio	3204307959 / 0823232465
Codice univoco ufficio per Fatturazione Elettronica	551B2G
Punto Ordinante	VITTORIO EMANUELE ROMALLO / CF: RMLVTR63R04L219T
Firmatari del Contratto	VITTORIO EMANUELE ROMALLO / CF: RMLVTR63R04L219T
FORNITORE	
Ragione o denominazione Sociale	CANON MEDICAL SYSTEMS SRL A SOCIO UNICO
Codice Identificativo dell'Operatore Economico	00897041000
Codice Fiscale Operatore Economico	00452440589
Partita IVA di Fatturazione	NON INSERITO
Sede Legale	VIA CANTON N. 115 00144 ROMA (RM)
Telefono	06520771
PEC Registro Imprese	CMSI.ITALY@LEGALMAIL.IT
Tipologia impresa	Società a Responsabilità Limitata
Numero di Iscrizione al Registro Imprese / Nome e Nr iscrizione Albo Professionale	00452440589
Data di iscrizione Registro Imprese / Albo Professionale	19/02/1996 00:00
Provincia sede Registro Imprese / Albo Professionale	RM
PEC Ufficio Agenzia Entrate competente al rilascio attestazione regolarità pagamenti imposte e tasse:	DP.2ROMA@PCE.AGENZIAENTRATE.IT

CCNL applicato / Settore	AZIENDE DEL TERZIARIO / COMMERCIO
Legge 136/2010: dati rilasciati dal Fornitore ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari	
BENI	
IBAN Conto dedicato (L. 136/2010) (*)	[REDACTED]
Soggetti delegati ad operare sul conto (*)	Claudio Buffa - [REDACTED] - [REDACTED] il 19/09/2022 fiscale BEECLD57B195005B - [REDACTED] a Pa [REDACTED] (P.I.) n. 10710/1970, codice fiscale [REDACTED] - Roberto Gargiulo (F. [REDACTED] 19/09/2022 codice fiscale [REDACTED] 11130111)
(*) salvo diversa indicazione da parte del Fornitore da comunicare entro 4 giorni dalla ricezione del documento di Stipula	
DATI DELL'OFFERTA	
Identificativo univoco dell'offerta	1122107
Offerta sottoscritta da	ROBERTO GARGIULO
Email di contatto	GARE.UFFICIO@EU.MEDICAL.CANON
L'offerta è irrevocabile fino al	19/09/2022 18:00

OGGETTO DI FORNITURA (1 di 1)	
Bando	Forniture specifiche per la Sanità
Categoria	BENI
Descrizione Oggetto di Fornitura	Forniture specifiche per la sanità
Quantità richiesta	1
PARAMETRO RICHIESTO	VALORE OFFERTO
FORNITURA OGGETTO PREVALENTE DELLA	FORNITURA SONDA CONVEX PVT-375BT
Tipo contratto	ACQUISTO

VALORE DELL'OFFERTA ECONOMICA	
Modalità di definizione dell'Offerta	Prezzo a corpo (Importo da ribassare: 5.000,00 EURO)
Valore dell'Offerta	5.000,00 EURO
Oneri di Sicurezza non oggetto di ribasso e non compresi nell'Offerta: (non specificato)	
Costi di Sicurezza aziendali concernenti l'adempimento della disposizione in materia di salute e sicurezza sui luoghi di lavoro di cui all'art.95, comma 10, del D.Lgs. n.50/2016, compresi nell'Offerta: 3,50 (Euro)	

INFORMAZIONI DI CONSEGNA E FATTURAZIONE

Dati di Consegna	VIA PALASCIANO CASERTA - 81100 (CE) CAMPANIA
Dati e Aliquote di Fatturazione	Aliquota IVA di fatturazione: 22% Indirizzo di fatturazione: VIA PALASCIANO CASERTA - 81100 (CE) CAMPANIA
Termini di Pagamento	60 GG Data Accertamento Conformità Merci / Servizi

Dichiarazione necessaria per la partecipazione alla Trattativa Diretta resa ai sensi e per gli effetti degli artt. 46,47 e 76 del d.P.R. n.445/2000

- Il Fornitore è pienamente a conoscenza di quanto previsto dalle Regole del Sistema di e-Procurement della Pubblica Amministrazione relativamente alla procedura di acquisto mediante Richiesta di Offerta (artt. 46 e 50).
- Il presente documento costituisce una proposta contrattuale rivolta al Punto Ordinante dell'Amministrazione richiedente ai sensi dell'art. 1329 del codice civile, che rimane pertanto valida, efficace ed irrevocabile sino fino alla data sopra indicata ("L'Offerta è irrevocabile fino al").
- Il Fornitore dichiara di aver preso piena conoscenza della documentazione predisposta ed inviata dal Punto Ordinante in allegato alla Richiesta di Offerta, prendendo atto e sottoscrivendo per accettazione unitamente al presente documento, ai sensi di quanto previsto dall'art. 53 delle Regole del Sistema di e-Procurement della Pubblica Amministrazione, che il relativo Contratto sarà regolato dalle Condizioni Generali di Contratto applicabili al/ai Bene/i Servizio/i offerto/i, nonché dalle eventuali Condizioni particolari di Contratto predisposte e inviate dal Punto Ordinante, obbligandosi, in caso di aggiudicazione, ad osservarle in ogni loro parte.
- Il Fornitore dichiara che per questa impresa nulla osta ai fini dell'art. 10 Legge n.575 del 31 maggio 1965, e successive modifiche ex art. 9 D.P.R. n. 252 del 3giugno 1998;
- Il Fornitore è consapevole che, qualora fosse accertata la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione, l' Impresa verrà esclusa dalla procedura per la quale è rilasciata, o, se risultata aggiudicataria, decadrà dalla aggiudicazione medesima la quale verrà annullata e/o revocata, e l'Amministrazione titolare della presente Trattativa diretta escute l'eventuale cauzione provvisoria; inoltre, qualora la non veridicità del contenuto della presente dichiarazione fosse accertata dopo la stipula, questa potrà essere risolta di diritto dalla Amministrazione titolare della presente Richiesta di Offerta ai sensi dell'art. 1456 cod. civ.
- Per quanto non espressamente indicato si rinvia a quanto disposto dalle Regole del Sistema di e-Procurement della Pubblica Amministrazione; al Contratto sarà in ogni caso applicabile la disciplina generale e speciale che regola gli acquisti della Pubblica Amministrazione.
- Il Fornitore dichiara che non sussiste la causa interdittiva di cui all'art. 53, comma 16-ter, del D.lgs. n. 165/2001 nei confronti della stazione appaltante e/o della Committente;
- Il Fornitore ha preso piena conoscenza del "Patto di Integrità", eventualmente predisposto dalla Stazione appaltante e/o dalla Committente, allegato alla richiesta di offerta, accettando le clausole ivi contenute e si impegna a rispettarne le prescrizioni;
- Il presente Documento di Offerta è esente da registrazione ai sensi del Testo Unico del 22/12/1986 n. 917, art. 6 e s. m.i., salvo che in caso d'uso ovvero ove diversamente e preventivamente esplicitato dall' Amministrazione nelle Condizioni Particolari di Fornitura della Richiesta di Offerta;

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

PREVENTIVO

Imposta di bollo assolta in modo virtuale
(D.P.R. 26/10/1972 n. 642 art.15)
Autorizzazione n. 038/2016 del 02/05/2016

AZIENDA OSPEDALIERA SANT'ANNA E SAN
SEBASTIANO

VIA TESCIONE
CASERTA (CE)
Fax nr: .

PRESIDIO OSPEDALIERO S.ANNA E SAN
SEBASTIANO
RADIOLOGIA
VIA TESCIONE
CASERTA (CE)

Prodotto: CUS-AA450/AE
Descrizione: Aplio a450
N.ro di Serie: AEE2032794
Sistema: 91.CUS-AA450/AE.IT.0845151
Modalità di pagamento: 60 GG DATA FATTURA

Da:

Data: 21-SET-2021

Numero rif. Canon: Q856937
Vostro Rif.: T.D. 1835855

Codice cliente: T0B555B

Descrizione: Offerta sonda PVT-375BT in formula exchange repair

Descrizione	Articolo	Q.tà		IVA
CONVEX BROADBAND PROBE	PVT-375BT	1	5.000,00	22,00%
Prezzo Netto			5.000,00	
IVA			1.100,00	22,00%
Importo Totale			EUR 6.100,00	

Offerta in formula exchange repair tramite sonda nuova di fabbrica con 12 mesi di garanzia.
Inclusa consegna, installazione, collaudo sul posto e ritiro della sonda guasta.
In sostituzione della vs. PVT-375BT sn FDE2073801 riscontrata guasta per cause accidentali.

Annulla e sostituisce la precedente offerta, pari numero, dell'8/6/2021.



CANON MEDICAL SYSTEMS S.R.L.

Made For life

PREVENTIVO

CONDIZIONI GENERALI DI VENDITA

1. OFFERTE E PROPOSTE D'ORDINE

Le offerte e le proposte d'ordine non sono impegnative per Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico in quanto i contratti si perfezionano soltanto a seguito della conferma scritta da parte della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico. 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 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, sono sempre condizionati alla accettazione e conferma scritta da parte della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico. 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. a Socio Unico 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 Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico 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 ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 1365 c.c.. L'eventuale inadempimento di Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico nella prestazione, se adeguatamente motivato e giustificato, non comporta il diritto del Cliente 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 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. 9.

4. DESCRIZIONE MATERIALE E DISEGNI. PROPRIETA' INTELLETTUALE

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

Tutti i diritti di proprietà intellettuale connessi alle apparecchiature (DM), ai software, ai manuali d'uso forniti, inclusi aggiornamenti, modifiche, manuali e altri documenti o programmi correlati appartengono a Canon Medical Systems o ai suoi licenziatari. Il diritto del Cliente di utilizzare il software fornito è limitato all'uso necessario per l'utilizzo del prodotto Canon Medical Systems. Il Cliente non può (i) copiare (salvo per quanto consentito dalla legge), modificare, tradurre, retroingegnerizzare (salvo quanto consentito dalla legge), decompilare, disassemblare il software fornito o creare prodotti derivati basati sul software o sui materiali di accompagnamento, (ii) divulgare, concedere in licenza o trasferire lo stesso ad un'altra parte (iii) esportare lo stesso o renderlo disponibile a terzi.

5. INTERVENTI DA REMOTO

Il Cliente prende atto che al ricevimento al momento della ricezione dell'offerta o della Proposta d'ordine, il documento denominato "HANDBOOK" disciplinante l'opzione di intervento tecnico da remoto ("Innervation") e si obbliga ad osservare le indicazioni, in adeguamento anche a quanto disciplinato dal successivo art. 17.

Il servizio Innervation sarà opzionale e potrà essere attivato solo contestualmente o dopo il collaudo del prodotto.

6. SPEDIZIONE ED ASSICURAZIONE

La merce spedita in vendita con la clausola "Franco Destino" viaggia sotto la responsabilità di Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico ed è coperta da polizza assicurativa. Qualora la merce sia stata già fatturata al Cliente che ne ha acquistato, quindi, la proprietà, la stessa viaggia a rischio e pericolo dello Cliente anche se il trasporto è a carico della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico. Pertanto la Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico non risponderà 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.

7. PAGAMENTI.

Verranno riconosciuti solo i pagamenti effettuati presso la sede della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico di Roma o mediante accredito presso i 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 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. a Socio Unico 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. a Socio Unico.

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. a Socio Unico 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. a Socio Unico 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.

8. CLAUSOLA RELATIVA ALL'ESPRESSA

Canon Medical Systems Srl avrà la facoltà di dichiarare il Cliente decaduto dal beneficio del Termine e di risolvere quindi il presente Contratto ex art. 1456 c.c. in caso di mancato pagamento da parte del Cliente dell'intero prezzo dovuto ed in caso di violazione da parte del Cliente del divieto di trasferire a terzi, locare o noleggiare il materiale prima di averne pagato integralmente il prezzo.

In tutti tali casi, la risoluzione avverrà di diritto a seguito di semplice comunicazione a mezzo pec da parte di Canon Medical Systems Srl con diritto di ripresa da esercitarsi anche coattivamente del bene, fatto salvo ogni ulteriore risarcimento del danno.

9. 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 (DM) (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 (DM) 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. 230/95 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 standards EN, IEC, CEI in materia di sicurezza elettrica per le apparecchiature elettromedicali.

10. 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. a Socio Unico 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 prentorio 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. a Socio Unico.

11. GARANZIA.

Salvo diverso specifico accordo, Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico garantisce il materiale prodotto da difetti di costruzione e lavorazione, incluso i prodotti Non Canon contestualmente offerti al prodotto della Canon Medical Systems Corporation - Giappone, la durata della garanzia per il materiale nuovo 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);
- 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. a Socio Unico.
- 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. a Socio Unico, 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 (DM) da parte del Cliente e/o di terzi prima o senza il collaudo previsto dagli artt. 3 e 9.
- impiego delle apparecchiature con tensioni dell'alimentazione non idonee alle specifiche fornite;
- il Cliente dopo la consegna o l'installazione dell'apparecchiatura (DM) 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 (DM), ove possibile. La parte acquirente è colui che utilizza o gestisce l'apparecchiatura (DM) a qualsivoglia titolo.
- nel caso di fornitura di 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. a Socio Unico.

- 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. a Socio Unico anche in relazione all'esecuzione della registrazione delle operazioni giornaliere di routine ivi previste sulle apparecchiature.

In caso di smarrimento, le spese di imballaggio, di spedizione indicate all'art.6, nonché il montaggio del materiale sostituito, saranno a carico del Cliente. Non potrà mai essere imputata alla Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico alcuna responsabilità per danni subiti da persone o cose in conseguenza dell'impiego delle apparecchiature fornite. Non potrà mai essere imputata alla Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico 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. a Socio Unico, 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 internamente alla Società ed al Fabbricante.

Il Cliente prende atto che, nel caso la fornitura comprenda prodotti non di marca Canon Medical Systems, la manutenzione ovvero il singolo intervento tecnico/applicativo potrà essere eseguito da personale non Canon fermo restando ogni obbligo di tale sub-fornitore al rispetto del Reg. UE 679/2016 di cui al successivo art. 17.

12. MANTENIMENTO REQUISITI DI CONFORMITA' DISPOSITIVI MEDICI CERTIFICATI

I Dispositivi Medical 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 Medical Canon Medical Systems con parti di ricambio non originali o l'installazione di accessori non originali non abbiano iniziato i requisiti di conformità e di sicurezza dichiarati. In tali casi il Dispositivo Medical verrà utilizzato, 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.

13. FORO COMPETENTE

Fermo 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.

14. 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.8, 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. a Socio Unico comunicazione scritta; detto obbligo dovrà, a cura del Cliente, essere trasferito al nuovo detentore.

15. 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.

16. PROVE DI SICUREZZA ELETTRICA

Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico dichiara che ogni qualvolta vi dovesse essere un intervento tecnico, da parte di personale della stessa incaricato, sulle apparecchiature elettromedicali Canon Medical Systems, 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. Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico, 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. a Socio Unico.

17. INFORMATIVA ai sensi del Reg. UE 679/16 (GDPR)

Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico, con sede in Roma, - C.A.P. 00144- Via Canton 115, e Canon Medical Systems Europe B.V., con sede in Zilverstraat 1 Zoetermeer (Olanda) sono responsabili della raccolta dei dati per il tempo strettamente necessario per le finalità per le quali sono stati raccolti. I dati saranno trattati esclusivamente per finalità strettamente connesse all'adempimento delle obbligazioni inerenti i rapporti commerciali intercorsi e/o intercorrenti:

- per lo svolgimento di attività commerciali tramite la nostra rete vendita diretta ed indiretta (agenti).
- per l'inserimento delle anagrafiche nei dati base informatici aziendali;
- per eventuali attività dimostrative delle nostre apparecchiature;
- per esigenze contrattuali ed i conseguenti adempimenti degli obblighi legali e contrattuali dalle stesse derivanti;
- per adempiere agli obblighi previsti dalle norme di legge civiltistiche, fiscali, dai regolamenti e dalla normativa comunitaria
- per conseguire una efficace gestione dei rapporti commerciali anche ai fini della tutela del credito;
- per attività di marketing, se il cliente abbia espresso il suo consenso nel Portale del Cliente <https://eu.medical.canon/>
- per la rilevazione della soddisfazione del Cliente relativi ai nostri prodotti/servizi ;
- per inviti a manifestazioni ed eventi scientifici;

La raccolta dei dati viene effettuata dalla Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico e dalla Canon Medical Systems Europe B.V., con le modalità previste dal Reg. UE 679/16. I dati personali saranno trattati in modo idoneo a garantire la sicurezza e la riservatezza nel rispetto del Reg. UE 679/16., Il Cliente potrà esercitare in qualunque momento i diritti di cui al capo III Reg. UE 679/16.

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

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, Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico 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.

19. 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.

20. 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 Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico a risolvere il contratto, ai sensi dell'art. 1456 c.c..

Rev. 02 30.04.2021
FRM-0112-I

PREVENTIVO**Accettazione Cliente:**

Numero rif. Canon: Q856937

Vostro ordine n.ro:

Azienda:

Nome:

Posiz. az.le:

Firma:

Data:

Nostro Fax n.ro: 06-5204739



REGIONE CAMPANIA
AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE
"SANT'ANNA E SAN SEBASTIANO"
CASERTA

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE

relativa alla DETERMINA DIRIGENZIALE con oggetto:

INTERVENTI VARI PER LA RIPARAZIONI DI APPARECCHIATURE ELETTROMEDICALI _44/2021

ATTESTAZIONE DI VERIFICA E REGISTRAZIONE CONTABILE 1 (per le proposte che determinano un costo per l'AORN)

Il costo derivante dal presente atto : €6.100,00

- è di competenza dell'esercizio 2021 , imputabile al conto economico 5030301013 - Manutenzione ord. attrez. san. piccoli interventi da scomputare dal preventivo di spesa che presenta la necessaria disponibilità
- è relativo ad acquisizione cespiti di cui alla Fonte di Finanziamento

Caserta li, 23/09/2021

il Direttore
UOC GESTIONE ECONOMICO FINANZIARIA
Eduardo Scarfiglieri