

VERBALE DI COLLAUDO PER APPARECCHIATURE SANITARIE

Con DELIBERA ORDINE DONAZIONE DOCUMENTO PROTOCOLLO _____

n° 63 del 07/10/2022 l'AZIENDA OSPEDALIERA SANTA MARIA di TERNI ha affidato alla

Ditta SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA S.p.A. la fornitura/e della/e seguente/i apparecchiatura/e:





N° inventario	Classe / Tipo	Costruttore	Modello	Matricola
40035	ECOTOMOGRAFO	SAMSUNG	RS85	S20RM3HTS000-14M
40035/1	SONDA ECOTOMOGRAFO	~	EA2-11AR	KOT3M36T800036K
40035/2	~	~	CF4-9	KOD6M36T900029A
40035/3	~	~	LA4-18A	KOR6M36T900018D
40035/4	~	~	CA1-75	KOR9M36T00174V
40035/5	~	~	LA2-14A	KOS9M6T900006X
40035/6	SIST. DI NAVIGAZ.	~	S-FUSION	KRC1M19702927AV3J5TS60001
40036	RI PRODUTTORI VIBRO P.	SONY	UP-D898MD	7275-14-1

Il fornitore dichiara che il KIT DA BIOPSIA (COD. USO-BONK530/WR) verrà consegnato separatamente non essere disponibile nei propri magazzini e che verrà redatto un ulteriore verbale ed integrazione.
In accordo con il reparto, la prima seduta fornitrice verrà effettuata il 12/10/2022, mentre la seconda seduta verrà convocata con il personale di reparto verso il 17/10/2022.

da assegnarsi all' U.O. / SERVIZIO RADIOLOGIA presso la Struttura: OSP. TORW 1

La suddetta ditta ha provveduto all' installazione delle predette attrezzature in data 14/10/2022

Il giorno 25/10/2022 sono convenuti i signori:

NOME STAMPATELLO Roberto Ferraresi FIRMA  CONSEGnatARIO DEL/ BENEF.;
 NOME STAMPATELLO Giuliano Urbani FIRMA  RAPPRESENTANTE DITTA FORNITRICE DEL/ BENEF.;
 NOME STAMPATELLO LUCA FERRARIS FIRMA  RESPONSABILE/DELEGATO SERVIZIO INGEGNERIA CLINICA;
 NOME STAMPATELLO Assistente Tecnico Dott. Gianluigi Ciarlini FIRMA  RESPONSABILE/DELEGATO S.C. 76CNICO PATRIMONIO

I componenti, dato atto che le predette apparecchiature sono state fornite a questa Azienda la/e apparecchiatura/e richiamata/e in premessa, e che le medesime corrispondono a quelle descritte nell'ordine sopra specificato,

CERTIFICANO CHE LE APPARECCHIATURE INDICATE IN PREMESSA:

- 1) sono state regolarmente installate da parte del fornitore con apposito verbale;
- 2) sono regolarmente funzionanti;
- 3) sono rispondenti alle normative tecniche vigenti, per quanto rilevato dalla documentazione prodotta e dalle prove effettuate;
- 4) hanno correttamente superato le prove e le misure strumentali di accettazione previste dalla Norma CEI 62-122 del luglio 2002;
- 5) sono corredate di tutti i manuali d'uso e/o dei manuali tecnici;
- 6) possiedono le caratteristiche funzionali prescritte dalle normative vigenti;
- 7) sono state inventariate con i numeri precedentemente indicati;

L'ESITO DEL COLLAUDO E' DA RITENERSI POSITIVO

A.O. SANTA MARIA - TERNI

N° 1840/CA

Data 25/10/2022

VERBALE DI PRESA IN CARICO DEI BENI MOBILI

N° inventario	Classe / Tipo	Costruttore	Modello	Matricola
40035	BIOTOMOGRAFICO	SAMSUNG	RS8S	S20RM3HT90004M
40035/1	SONDA FIOGGRAFICA	~	BA2-11AR	KOTSM36T8000361K
40035/2	~	~	CF4-9	KOD6M36T900029A
40035/3	~	~	LA2-18A	KOD6M36T900042D
40035/4	~	~	CA1-7S	KOR9M36T00174Y
40035/5	~	~	LA2-14A	KOS9M0T900006X
40035/6	SIST. DI NAVIGAZ. RIPRODUTTORE VIDEO DIG	SONY	S-FUSION UP-D898MD	KRCTM570227AY3TS1500 7275141

Da assegn. alla Struttura OSP. TERNI all' U.O./SERVIZIO RADIOLOGIA Ubic. stanza cod.: _____

Provenienti da: Delibera n° 63 del 07/10/2022

Ordine n° _____ del _____

DDT n° 7014530 del 04/10/2022

FATTURA n° _____ del _____

**TITOLO
DI
POSSESSO**

PROPRIETA'
 AFFITTO
 COMODATO D'USO

LEASING
 SERVICE
 DONAZIONE

VISIONE
 PROP. ALTRI ENTI _____

Il Responsabile delegato
Servizio Ingegneria Clinica



TIMBRO e FIRMA DEL RESP. U.O./SERVIZIO
(per accettazione)



Nome in stampatello leggibile (resp. U.O./SERVIZIO)

Roberto FERRARI

SAMSUNG

Ns. Rif. SEI/HME/Delega/AT
Milano, 06/10/2022

Spett.le
AO S. MARIA TERNI
VIA TRISTANO DI
JOANNUCCIO, 1
05100 – TERNI (TR)

Oggetto: Delega – Rif. Installazione e collaudo Ordine n. 6892290 del 27/07/22 CIG: 9344175126_Ordine n. 6915057 del 01/09/2022 - CUP: I44E22000380006

Il sottoscritto _____ DARIO GUIDO _____
Nato a _____ ROMA _____ il _____ 09/04/1963 _____
Domiciliato in : VIA MIKE BONGIORNO 9, 20124 _____
Comune _____ MILANO _____ Prov. _____ MILANO _____
In qualità di Procuratore _____ della Società _____ Samsung Electronics Italia Spa _____
Con Sede Legale in: _____ Via Mike Bongiorno 9 _____ CAP _____ 20124 _____
Comune _____ Milano _____ Prov. _____ Milano _____
Nazionalità _____ Italiana _____ C.F. _____ GDUDRA63D09H501H _____
Codice Fiscale N. _____ 10352790157 _____ Partita IVA n. _____ IT 11325690151 _____
Tel. n. _____ 02-921891 _____ Fax n. _____ 02-92189702 _____

DELEGA

Il Sig. Umbro Giacinti a rappresentare codesta Società durante l'operazione di installazione e collaudo dell'ecografo RS85 Samsung presso la AO S. MARIA TERNI VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO, 1 05100 – TERNI (TR).

Si allega il documento d'identità del delegante, Sig. Dario Guido (procuratore).

Dando per rato e valido il suo operato.

In Fede.

Distinti Saluti

SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA SPA
Dario Guido (Procuratore)





DOCUMENTO DI TRASPORTO

Samsung Electronics Italia Spa - Via Mike Bongiorno, 9 - 20124 Milano (MI)
Tel. 02 921891 - Fax 02 92141801 - C.F. 10352790157 - Partita IVA 11325690151
Cap. Soc. € 33.850.000 - Reg. Imprese di Milano N. 10352790157 - R.E.A. N. 1365442
Sede Legale: Via Mike Bongiorno, 9 - 20124 Milano (MI)

MITTENTE DEPOSITARIO :
LOGISTICA FUTURA S.r.l.
Via Orsa Maggiore, 19/21 - Loc. S.Lucia
00010 Fonte Nuova (RM)
Tel. +39.06.90532274 Fax +39.06.90539750
P.I VA : 06607221006

Pag. 1 di 2
Spedizione n. 0007011530 del 04-10-2022
Sales Order 1074796784
Rif. Prebolla 7130016751
US22C059

SPEDIRE A :
0004901844
MAGAZZINO AO S. MARIA DI TERNI
VIALE TRISTANO DI JOANNUCCIO 1
05100 TERNI (TR)

FATTURARE A :
0007380998
AZIENDA OSPEDALIERA DI TERNI
VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO 1
05100 TERNI (TR)

Table with 6 columns: Codice, Descrizione, Serial Number, Locazione Targa, and Quantità. It lists various electronic components like USO-B0K1000/WR, USO-B0NK640/WR, etc., with their respective serial numbers and quantities.

Causale Porto
Aspetto esteriore dei beni Colli Peso Kg
SCATOLE

Vettore LOGISTICA FUTURA S.r.l.
Via Orsa Maggiore, 19/21 - Loc. S.Lucia
00010 Fonte Nuova (RM)
Tel. +39.06.90532274 Fax +39.06.90539750
P.I VA : 06607221006 - ISCR. ALBO TRASP. RMT/5820080Z

Data e Ora del Trasporto Firma Vettore
Firma del Destinatario

Note : Ordine n. 6892290 del 27/07/22 CIG: 9344175126 CUP: I44E22000380006 #AOJNC5W# Ordine n. 6915051 del 01/09/2022 Ordine

ESTRATTO DELLE CONDIZIONI GENERALI DI VENDITA: L'Acquirente è tenuto a controllare all'atto del ricevimento l'integrità dell'imballaggio e la quantità della merce.
Qualsiasi riserva inerente lo stato e/o il numero dei colli deve essere apposta, in forma chiara e comprensibile, direttamente in bolla.
Se non saranno osservate le suddette indicazioni, Samsung Electronics Italia S.p.a. declina ogni responsabilità al riguardo.



DOCUMENTO DI TRASPORTO

SUNG Electronics Italia Spa - Via Mike Bongiorno, 9 - 20124 Milano (MI)
Tel. 02 921891 - Fax 02 92141801 - C.F. 10352790157 - Partita IVA 11325690151
Cap. Soc. € 33.850.000 - Reg. Imprese di Milano N. 10352790157 - R.E.A. N. 1365442
Sede Legale: Via Mike Bongiorno, 9 - 20124 Milano (MI)

MITTENTE DEPOSITARIO :
LOGISTICA FUTURA S.r.l.
Via Orsa Maggiore, 19/21 - Loc. S.Lucia
00010 Fonte Nuova (RM)
Tel. +39.06.90532274 Fax +39.06.90539750
P.I VA : 06607221006

Pag. 2 di 2
Spedizione n. 0007011530 del 04-10-2022
Sales Order 1074796784
Rif. Prebolla 7130016751
US22C059

SPEDIRE A :
0004901844
MAGAZZINO AO S. MARIA DI TERNI
VIALE TRISTANO DI JOANNUCCIO 1
05100 TERNI (TR)

FATTURARE A :
0007380998
AZIENDA OSPEDALIERA DI TERNI
VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO 1
05100 TERNI (TR)

Codice	Descrizione	Serial Number	Locazione	Targa	Quantità
USP-EF2BF1B/WR	Descrizione articolo USP-EF2BF1B/WR	K0TJM3GT800036K	WC7H	816266	1
USO-B0NK580/WR	Descrizione articolo USO-B0NK580/WR	U1CEM3HT700005H	WC7H	V46894	1
USP-CF49F2A/WR	CF4-9	K0D6M3GT900029A	WC7H	816268	1
USO-U8P2T00/WR	Descrizione articolo USO-U8P2T00/WR	U1C4M3HT700013X	WC7H	047040	1

Causale		Porto	
Aspetto esteriore dei beni SCATOLE		Colli	Peso Kg
Vettore LOGISTICA FUTURA S.r.l. Via Orsa Maggiore, 19/21 - Loc. S.Lucia 00010 Fonte Nuova (RM) Tel. +39.06.90532274 Fax +39.06.90539750 P.I VA : 06607221006 - ISCR. ALBO TRASP. RMT/5820080Z		Data e Ora del Trasporto	Firma Vettore
		Firma del Destinatario	

Note : Ordine n. 6892290 del 27/07/22 CIG: 9344175126 CUP: I44E22000380006 #AOJNC5W# Ordine n. 6915057 del 01/09/2022 Ordine

ESTRATTO DELLE CONDIZIONI GENERALI DI VENDITA: L'Acquirente è tenuto a controllare all'atto del ricevimento l'integrità dell'imballaggio e la quantità della merce. Qualsiasi riserva inerente lo stato e/o il numero dei colli deve essere apposta, in forma chiara e comprensibile, direttamente in bolla. In caso di mancanze e/o danni riscontrati successivamente al ricevimento della merce, l'acquirente dovrà segnalare gli stessi a Samsung Electronics Italia S.p.a. e al vettore consegnatario, a mezzo e-mail e/o raccomandata, entro 8 gg. dal ricevimento della merce. Se non saranno osservate le suddette indicazioni, Samsung Electronics Italia S.p.a. declina ogni responsabilità al riguardo.

SAMSUNG

Ns. Rif. SEI/HME_US/499/AT
Milano, 06/10/2022
US22C059

Spett.le
AO S. MARIA TERNI
VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO, 1
05100 - TERNI (TR)

VERBALE DI CONSEGNA E INSTALLAZIONE - CONSIP ID 2349 SUBLOTTO 1A
ECOGRAFO S/N S2ERM3HT500014M

N° progressivo affidato all'ordine	Ordine n. 6892290 del 27/07/22 CIG: 9344175126 CUP: I44E22000380006 Ordine n. 6915057 del 01/09/2022
Data consegna e installazione	05/10/2022 <i>CONDANO 11/10/2022</i>
Luogo consegna e installazione	Magazzino AO S. MARIA TERNI - Viale Tristano di Joannuccio, 105100 Terni TR <i>RADIOLOGIA?</i>
N° progressivo installazione (assegnato dal fornitore) eventuale	US22C059

N° apparecchiature oggetto dell'ordine:

Descrizione	Codice Item	S/N (Rev.No)	Qt.
Ecografo RS85	USS-RS85G4H/CS	S2ERM3HT500014M	1
Trasduttori: CA1-7S	USP-C017F6A/WR	K0R9M3GT800174Y	1
Trasduttori: LA2-14A	USP-L02EF5B/WR	K0S9M3GT900006X	1
Hardware: Stampante D898MD	USO-P0NBNI0/WR	S01-7275141-D	1
Trasduttori: LA4-18A	USP-L04IF3A/WR	K0RQM3GT900018D	1
Trasduttori: EA2-11AR	USP-EF2BF1B/WR	K0TJM3GT800036K	1
Hardware: BP-KIT-058	USO-B0NK580/WR	UICEM3HT700005H	1
Hardware: BP-KIT-089	USO-B0NK890/WR	S01B0NK890T033R	1
Trasduttori: CF4-9	USP-CF49F2A/WR	K0D6M3GT900029A	1
Hardware: Fusion & Track HW Pkg	USO-U8P2T00/WR	UIC4M3HT700013X	1
Hardware: Fusion Bracket BP-KIT-100	USO-B0K1000/WR	UICM3HT700018H	1
Hardware: Fusion Bracket BP-KIT-064	USO-B0NK640/WR	U0UEM3HT700005H	1
Hardware: Fusion Bracket BP-KIT-095	USO-B0NK950/WR	UICJM3HT700012D	1
Software Applicativi: S-Fusion™	USO-U8PSF00/WR	Z0CKM3HT900006X	1

SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA SPA - Via Mike Bongiorno, 9 - 20124 Milano - Tel. 02.921891 - Fax 02.92141801

Società per azioni a socio unico soggetta alla direzione e coordinamento di Samsung Electronics Co. Ltd. Capitale Sociale € 33.850.000.00 interamente versato - C.F. 10352790157 - P.IVA 11325690151 - Reg. Imprese di Milano n. 10352790157 - R.E.A. n. 1365442

SAMSUNG

Software Applicativi: Virtual Track	USO-U8PVL00/WR	Z0CPM3HT900006X	1
--	----------------	-----------------	---

L'apparecchiatura come sopra descritta è stata sottoposta con esito positivo, a tutte le verifiche e prove di funzionamento, così come previsto dall'art. 10 del Contratto.

Si attesta pertanto che la stessa, è perfettamente funzionante, e rispondente a quanto da Voi ordinato

NB: Il kit da biopsia (codice USO-B0NK530/WR) verrà consegnato separatamente non appena disponibili presso i nostri magazzini, pertanto, ad integrazione del presente documento verrà redatto un ulteriore verbale di collaudo.

SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA SPA
Il collaudatore



Timbro e firma per accettazione

SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA SPA - Via Mike Bongiorno, 9 - 20124 Milano - Tel. 02.921891 - Fax 02.92141801

Società per azioni a socio unico soggetta alla direzione e coordinamento di Samsung Electronics Co. Ltd. Capitale Sociale € 33.850.000,00 interamente versato - C.F. 10352790157 - P.IVA 11325690151 - Reg. Imprese di Milano n. 10352790157 - R.E.A. n. 1365442

Ns. Rif. Formazione
US22C059

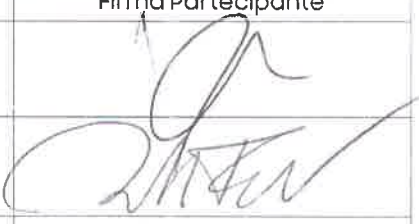
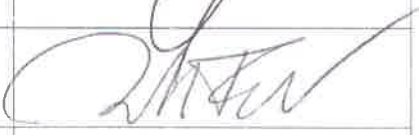
Spett.le
AO S. MARIA TERNI
VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO, 1
05100 - TERNI (TR)

VERBALE DI FORMAZIONE

TRAINER: *Giulio Urbino*

MODELLO APPARECCHIATURA: RS85

ARGOMENTI TRATTATI: B - CFM - PD - H Flow - PW - MODE
TECNICHE GENERALI APPARATO

Data	Nome Partecipante	Durata	Firma Partecipante
12/10/72	VICINI FRANCESCA	4 H	
17/10/72	FERNANZI ROBERTO		
12/10/72	BAIARDI EDUARDO		<i>Eduardo Baiardi</i>

Si attesta l'esecuzione della formazione applicativa al personale utilizzatore come a elenco sopra riportato.

SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA SPA
Il trainer



Ns. Rif. Formazione
US22C069

Spett.le
AO S. MARIA TERNI
VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO, 1
05100 - TERNI (TR)

R. Di. Sc. Sc.

VERBALE DI FORMAZIONE

TRAINER:

Giuliano Vignani

MODELLO APPARECCHIATURA: RS85 *32ER113 HT 500014*

ARGOMENTI TRATTATI: *TRATTATO GENERALE APPARATO
COLLEGAMENTO IN RETE*

Date	Nome Partecipante	Durata	Firma Partecipante
<i>17/10/78</i>	<i>GIULIO</i>	<i>4 H</i>	<i>[Signature]</i>
	<i>GIULIO</i>		<i>[Signature]</i>
	<i>GIUSEPPE</i>		<i>[Signature]</i>
	<i>VITALE</i>		<i>[Signature]</i>
	<i>ANTONIO</i>		<i>[Signature]</i>
	<i>GIUSEPPE</i>		

Si attesta l'esecuzione della formazione applicativa al personale utilizzatore come a elenco sopra riportato.

SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA SPA
Il trainer

[Signature]

ZERTIFIKAT ◆ CERTIFICATE ◆ 認證證書 ◆ CERTIFICADO ◆ CERTIFICAT



Benannt durch Designation by
Zentralstelle der Länder
für Gesundheitsschutz
bei Arzneimitteln und
Medizinprodukten
www.zsl.de
BS-MDR-099



Product Service

EU Quality Management System Certificate (MDR)

Pursuant to Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices, Annex IX Chapters I and III
(Class IIa and Class IIb Devices)

No. G10 076726 0012 Rev. 00

Manufacturer:

SAMSUNG MEDISON CO., LTD.

3366, Hanseo-ro, Nam-myeon
Hongcheon-gun
Gangwon-do 25108
REPUBLIC OF KOREA

Authorized Representative:

Samsung Electronics GmbH
Am Kronberger Hang 6, 65824 Schwalbach am Taunus,
GERMANY

The Certification Body of TÜV SÜD Product Service GmbH certifies that the manufacturer has established, documented and implemented a quality management system as described in Article 10 (9) of the Regulation (EU) 2017/745 on medical devices. Details on device categories covered by the quality management system are described on the following page(s). The Report referenced below summarises the result of the assessment and includes reference to relevant CS, harmonized standards and test reports. The conformity assessment has been carried out according to Annex IX Chapter I and III of this regulation with a positive result. The quality management system assessment was accompanied by the assessment of technical documentation for devices selected on a representative basis. The certified quality management system is subject to periodical surveillance by TÜV SÜD Product Service GmbH. The surveillance assessment shall also include an assessment of the technical documentation for the device or devices concerned on the basis of further representative samples.

Report No.: 74956580

Valid from: 2020-07-06

Valid until: 2025-07-05

Christoph Dicks
Head of Certification/Notified Body

Issue date: 2020-07-06



EU Quality Management System Certificate (MDR)

Pursuant to Regulation (EU) 2017/745 on Medical Devices, Annex IX Chapters I and III
(Class IIa and Class IIb Devices)

No. G10 076726 0012 Rev. 00

Device Group: Z110401 - ULTRASOUND SCANNERS
Classification: IIa
Intended Purpose: -/

The validity of this certificate depends on conditions and/or is limited to the following: None

TÜV SÜD
 ZERTIFIKAT ◆ CERTIFICATE ◆ 認證書 ◆ CERTIFIKAT ◆ CERTIFICADO ◆ CERTIFICAT



Northern Digital Inc.
 103 Randall Drive
 Waterloo ON N2V 1C5
 Canada

Phone:: 519-884-5142
 Fax: 519-884-5184

Pack Slip: 56365

Packing Slip

Page: 1 of 2

Ship To:
 Samsung Medison Co., Ltd.
 Yunjoo Yoo
 3366 Hanseo-ro, Nam-Myeon
 Hongcheon-gun
 Gangwon-do 25108
 South Korea

Phone: 82 2194 1173
Email: yunjoo.yoo@samsungmedison.com

Sold To: 1096
 Samsung Medison Co., Ltd.
 Attn: Accounts Payable
 145 Pangyoyeok-ro, Bundang-gu, Seongnam-si
 Gyeonggi-do 13530 South Korea

Phone:
Email: yunjoo.yoo@samsungmedison.com

Ship Date: 7/6/2022 Incoterms: EXW Waterloo Ship Via: DHL/Danzas
 Sales Order: 299419 Your PO: 3012655937/3012655938 Tracking Number:

Line	Part Number/Description	Rev.	Need By Date	Planned Qty	Shipped Qty
1	10006352/3D Guidance driveBAY 2+ Electronics Unit, FW1.1.100, Black Overlay	R01	6/2/2022	12.00 EA	5.00 EA

Customer Part: MI97-04939A
 3D Guidance driveBAY 2+ Electronics Unit, FW1.1.100,
 Black Overlay Rev.:

Serial Numbers:

- 039699 
- 039707 
- 039717 
- 039736 
- 039782 



Northern Digital Inc.
 103 Randall Drive
 Waterloo ON N2V 1C5
 Canada

519-884-5142
 519-884-5184

Packing Slip

2 of 2

Certification of Compliance

This document is to verify that a final quality record inspection has been conducted. The units listed have been inspected and/or tested according to the current engineering specifications and were found to conform at the time of manufacture, service or rework with all performance requirements stated therein. Test records are retained at the manufacturing location for future reference.

Authorized Representative: *Gord Welner*

3D Guidance Calibration Certificate

Tracker components are calibrated in accordance with calibration procedures developed by Ascension Technology and using measurement equipment that has been verified against standards traceable to national or international standards as allowed by the National Institute of Standards and Technology (NIST).

Conformance Declaration:

Northern Digital Inc certifies that the components contained in this shipment have been manufactured and calibrated in accordance with Northern Digital Inc.'s Quality Assurance Procedures, and that each component has been tested for conformance to the test limits for Static Position and Orientation Accuracy as listed below. Traceability of the following Conformance Declaration to the Serial Number is obtained by referencing this Packing Slip.

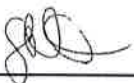
Static Accuracy Limits (within performance motion box):

- RMS Position Error $\leq 1.4\text{mm}$ (.054")
- RMS LOS Error ≤ 0.50 degrees
- RMS ROLL Error ≤ 0.35 degrees
- ATC Quality # ≤ 1

Traceability Information

Packing Slip Number: 56365

Customer PO Number:



 NDI Authorized Signature

07/06/2022

 Date (mm/dd/yyyy)

Please note that this order is subject to the provisions of the Supply Agreement between Samsung Medison Co., Ltd. and Northern Digital Inc., effective January 1, 2017.

Shipping: DHL 968 976 933

Note: EU and MRT must be packaged securely in two separate boxes. (7300401 must be added to the order - 1 for each MRT and EU) Please mark MRT or driveBAY EU on each individual box.

Americas:
 +1(519)884-5142

Europe:
 +49(7732)82 34-0

Asia Pacific:
 +(852)2802 2205




NDI
 103 Randall Drive
 Waterloo, Ontario
 N2V 1C5
 CANADA


Tel: +1 (519) 884-5142
 Fax: +1 (519) 884-5184
 Toll Free: +1 (877) 634-6340
 Global: +(800) 634-634-00

Title: 3D Guidance Calibration Certificate

Tracker components are calibrated in accordance with calibration procedures developed by Ascension Technology and using measurement equipment that has been verified against standards traceable to national or international standards as allowed by the National Institute of Standards and Technology (NIST).

Conformance Declaration:	Northern Digital Inc certifies that the components contained in this shipment have been manufactured and calibrated in accordance with Ascension's Quality Assurance Procedures, and that each component has been tested for conformance to the test limits for Static Position and Orientation Accuracy as listed below.	
Static Accuracy Limits (within performance motion box)	RMS Position Error	≤ 1.4mm (.054")
	RMS LOS Error	≤ 0.50 degrees
	RMS ROLL Error	≤ 0.35 degrees
	ATC Quality #	≤ 1
 _____ NDI Authorized Signature		4/29/2022 _____ Date (mm/dd/yyyy)

Shipping Information:

Product Name and Description:	Transmitter, driveBAY2/trakSTAR2 Mid-Range, with 3.3M Cable	
Component	Part Number	SNs
Electronics Unit		
Transmitter	600222-K	28126
Sensor		
 _____ Authorized Shipping Signature		April 29, 2022 _____ Date

CERTIFICATION SHEET

[Order Informations]

Basic Model	RS85	Order Number	1043127424				
Pack Model	USS-RS85G4H/CS	Customer	SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA S.P.A.				
Pack S/N	S2ERM3HT500014M	S/W Serial	BS421CHT400064				
Pack PO	091000730742	System S/N					
S/W Version	2.04.01e.3002	Input Vol./Freq.	220V/50Hz PAL				
MAC Address	74:FE:48:68:18:3D						
Option	MI46-01354A MI46-01392A	MI46-01355A MI46-01396A	MI46-01356A MI46-01400A	MI46-01357A MI46-01437A	MI46-01358A MI46-01544A	MI46-01360A MI46-01646A	MI46-01361A

[Component Informations]

No	Part Number	Unit No	Remark
1	MI92-02564B	KRBDMI9202564BC1X0T4P0043	ASSY BOARD-CAPSW;RS85,1A,CAPSW,Capacitor
2	MI92-02567A	KRBDMI9202567AC1X0T4M0032	ASSY BOARD-PSA;RS85,0A,PSA
3	MI92-02582A	KRBDMI9202582AC1X0T4M0001	ASSY BOARD-BP;RS85,0A,BACK PLANE,12 Laye
4	MI92-02872C	KRBDMI9202872CC1X0T4M0034	ASSY BOARD-BF;RS85 V2.04,1C,BEAMFORMER,c
5	MI92-02872C	KRBDMI9202872CC1X0T4M0036	ASSY BOARD-BF;RS85 V2.04,1C,BEAMFORMER,c
6	MI92-02872C	KRBDMI9202872CC1X0T4M0083	ASSY BOARD-BF;RS85 V2.04,1C,BEAMFORMER,c
7	MI92-02875C	KRBDMI9202875CC1X0T4M0034	ASSY BOARD-AC;RS85 V2.04,1C,ANALOG CONTR
8	MI97-04550B	KRBYMI9704550BSK40T4J0223	ASSY FRAME-BODY;RS85 V2.0,ODD DEL
9	MI95-01832A	KRCEMI9501832AC1X0T5B0006	ASSY BODY SUB CELL;RS85,RS80 EVO,SUB,DEL
10	MI92-02570A	KRBDMI9202570AC1X0T3N0117	ASSY BOARD-RR;RS85,0A,REAR RIGHT
11	MI92-02573C	KRBDMI9202573CC1X0T4P0050	ASSY BOARD-RL;RS85,0C,REAR LEFT,F/W Chan
12	MI95-01862A	KRPCMI9501862AC1X0T5B0002	ASSY CP-WR;RS85,EXPORT,V2.04,14" TOUCH
13	MI92-02622A	KRBDMI9202622AC1X0T4Q0145	ASSY BOARD-CP;RS85,0A,CP,6Layer
14	MI96-01538B	KRTMMI9601538BDE16T4J0002	ASSY TOUCH;RS85,14",Capacitive Sensing,0
15	MI96-01492B	KRMNMI9601492BYDDTT4S0044	ASSY MONITOR UNIT;RS type MONITOR,LED,23.8
16	MI96-01534C	KRPCMI9601534CC1X0T4T0002	ASSY PC;RS85,V2.04.01,Secure Boot,V116
17	MI92-03036D	KRBDMI9203036DC1X0T4L0037	ASSY BOARD-BE;RS85,3D,BE,2,SPI_FLASH,cha
18	MI96-01397B	KRRPMI9601397BC1X0T3A0066	ASSY TRANS-AIM;RS85,AIM(AC Input Module)
19	MI96-01398F	KRRPMI9601398FC1X0T3B0017	ASSY ADM

[Safety Test]

Refer to the attached sheet

[Inspector Information]

OQC	2022-05-16	sangbun.han	PASS
------------	------------	-------------	------

SAMSUNG

Software Licence Certificate

Model Name	RS85
Product Name	USS-RS85G4H/CS

Serial No.	S2ERM3HT500014M
Old Product Name	

No	S/W Type	Model Code	Option Name	Valid Until
1	Embedded	MI46-01354A	S/W;Auto IMT+,1.00.00,RS80,RS85	Permanent
2	Embedded	MI46-01355A	S/W;Elastoscan,1.00.00,RS80,RS85	Permanent
3	Embedded	MI46-01356A	S/W;E-THYROID,1.00.00,RS80,RS85	Permanent
4	Embedded	MI46-01357A	S/W;E-BREAST,1.00.00,RS80,RS85	Permanent
5	Embedded	MI46-01358A	S/W;S-Detect for Breast,1.00.00,RS80,RS8	Permanent
6	Embedded	MI46-01360A	S/W;Cardiac Measurement,1.00.00,RS80,RS8	Permanent
7	Embedded	MI46-01361A	S/W;Panoramic,Panoramic+,1.00.00,RS80,RS	Permanent
8	Embedded	MI46-01392A	S/W;CEUS+,RS80,RS85	Permanent
9	Embedded	MI46-01396A	S/W;S-SHEARWAVE,2.00.00,RS80,RS85	Permanent
10	Embedded	MI46-01400A	S/W;PRESTIGE,2.00,RS80,RS85	Permanent
11	Embedded	MI46-01437A	S/W;S-DETECT FOR THYROID,3.00.00,RS80,RS	Permanent
12	Embedded	MI46-01544A	S/W;MV-FLOW,1.00.00,RS80,RS85	Permanent
13	Embedded	MI46-01646A	S/W;LumiFlow,1.00.00,RS80,RS85	Permanent

Date : 2022-05-16

No part of this document may be used without prior permission

Using this document for purposes other than Certificate may be subject to legal prosecution

SAMSUNG MEDISON Co, Ltd. All rights reserved.

Manufacturer	: SAMSUNG MEDISON	Model Name	: RS85
Measure Device	: IEC 60601-1	Model Serial No	: S2ERM3HT500014
Protection Class	: Class I	Applied Part	: BF
Test Result	: Pass	Test Time	: 2022-05-13 10:25:39

Medison_GB_AC_2

Measurement	Output(kv/A)	Time(Sec)	Limit(mA)	Result(mA)
01.AC Hipot Test	1.800 kV	1 Sec	5.000	2.600 mA
02.AC Hipot Test for Applied	4.000 kV	60 Sec	5.000	1.150 mA
03.Ground Bond	25.000 A	10 Sec	0.100	0.064 ohm

Medison_LC_SF_3

01.Operating Voltage = 264	Limit(mA)	Result(mA)
02.Nor Earth Leakage Current	1.000	0.365 mA
03.Nor Enclosure Leakage Current PE_On	0.500	0.024 mA
04.Nor Enclosure Leakage Current PE_Off	0.500	0.046 mA
05.Nor Patient Leakage Current PE_On	0.500	0.024 mA
06.Nor Patient Leakage Current PE_Off	0.500	0.029 mA
07.Rev Earth Leakage Current	1.000	0.365 mA
08.Rev Enclosure Leakage Current PE_On	0.500	0.024 mA
09.Rev Enclosure Leakage Current PE_Off	0.500	0.046 mA
10.Rev Patient Leakage Current PE_On	0.500	0.024 mA
11.Rev Patient Leakage Current PE_Off	0.500	0.029 mA

Medison_LC_3

01.Operating Voltage = 264	Limit(mA)	Result(mA)
02.Nor Earth Leakage Current	0.500	0.216 mA
03.Nor Enclosure Leakage Current PE_On	0.100	0.022 mA
04.Nor Enclosure Leakage Current PE_Off	0.500	0.036 mA
05.Nor Patient Leakage Current PE_On	0.100	0.022 mA
06.Nor Patient Leakage Current PE_Off	0.500	0.029 mA
07.Rev Earth Leakage Current	0.500	0.221 mA
08.Rev Enclosure Leakage Current PE_On	0.100	0.024 mA
09.Rev Enclosure Leakage Current PE_Off	0.500	0.036 mA
10.Rev Patient Leakage Current PE_On	0.100	0.024 mA
11.Rev Patient Leakage Current PE_Off	0.500	0.029 mA
12.PWR_Consumption		571 VA

Tester Name : 19032P

Tester Serial No : 19032P000258

EU Declaration of Conformity

For the following

Product name : Ultrasound Scanner
Model(s) name : RS85
Risk Class : IIa
Basic UDI-DI : 880972578USS001X6
Document Revision: 4

We hereby declare under our sole responsibility, that the product above is in compliance with the MDR Regulation (EU) 2017/745. It is subject to the conformity assessment procedures set out in Annex IX (Chapter I and III) of the MDR Regulation (EU) 2017/745 under the supervision of TUV SUD (Notified Body No. 0123, EU Quality Management System Certificate (MDR) No. G10 076726 0012).

EN ISO 15223-1:2016	EN 1041:2008
EN ISO 13485:2016	EN ISO 10993-1:2009
EN ISO 14971:2012	EN 60601-1:2006/A1:2013
EN 60601-1-2:2015	EN 60601-2-18:2015
EN 60601-2-37:2008/A11:2011/A1:2015	EN 60601-1-6:2010/A1:2015
IEC 62366-1:2015	EN 62304:2006

The Directive (2011/65/EU) on the restriction of the use of certain hazardous substances in electrical and electronic equipment by application of EN 50581:2012.

All supporting documentation is retained under the premises of the manufacturer. This EU declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer.

**Manufacturer:**

SRN: KR-MF-000011620
SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
3366, Hanseo-ro, Nam-myeon,
Hongcheon-gun, Gangwon-do 25108,
REPUBLIC OF KOREA

Scully KIM

2022-02-11

(Place and date of issue)

Scully Kim /Regulatory Affairs Manager

(Name and signature of authorized person)

**Authorised Representative:**

SRN: DE-AR-000007005
Samsung Electronics GmbH
Am Kronberger Hang 6,
65824 Schwalbach am Taunus, Germany

Note: It is not the address of Samsung Service Centre. For the address or the phone number of Samsung Service Centre, see the warranty card or contact the retailer where you purchased your product.

APPENDIX

Ultrasound Scanner	Manufacturer
RS85	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
SW Option	
RS85 SMART 4D	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 Realistic Vue	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 Natural Vue	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 XI STIC	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 HDVI	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 ADVR	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 Panoramic+	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 Software Trial	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 2D NT	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 Additional Storage	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 System Activation	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 S-Detect for Breast	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 S-Fusion	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 Virtual Track	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 Clear Track	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 Auto IMT+	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 S-Shearwave	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 CEUS+	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 S-Detect for Thyroid	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 MV-Flow	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 S-Shearwave Imaging	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 LumiFlow	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 ElastoScan+	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 E-Breast	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 E-Thyroid	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 Cardiac Measurement	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 Strain+	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 Stress Echo	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 Arterial Analysis	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 S-3D Arterial Analysis	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 Crystal Vue	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 IOTA-ADNEX	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 SonoSync	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 EzHRI	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 QUS (TAI, TSI)	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 PureVision	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 ShadowHDR	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.
RS85 BiometryAssist	SAMSUNG MEDISON CO., LTD.

VERBALE DI COLLAUDO PER APPARECCHIATURE SANITARIE

Con DELIBERA ORDINE DONAZIONE DOCUMENTO PROTOCOLLO _____

n° 63 del 07/10/2022 l'AZIENDA OSPEDALIERA SANTA MARIA di TERNI ha affidato alla

Ditta SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA S.P.A. la fornitura/e della/e seguente/i apparecchiatura/e:

N° inventario	Classe / Tipo	Costruttore	Modello	Matricola
/	KIT BIOPSIA	SAMSUNG	BP-KIT 033	SMBONK890T041C

da assegnarsi all' U.O. / SERVIZIO P-ADDOCAIA presso la Struttura: OSP. TERNI

La suddetta ditta ha provveduto all' installazione delle predette apparecchiature in data 25/10/2022

Il giorno 25/10/2022 sono convenuti i signori:

NOME STAMPATELLO ROBERTO FERAZZI FIRMA  CONSEGnatARIO DEL/I BENE/I;

NOME STAMPATELLO UMERO GIACINTI FIRMA  RAPPRESENTANTE DITTA FORNITRICE DEL/I BENE/I;

NOME STAMPATELLO LUCA FAMOUS FIRMA  RESPONSABILE/DELEGATO SERVIZIO INGEGNERIA CLINICA;
Assistente tecnico
 Dott. Gianluca Cittadini

NOME STAMPATELLO _____ FIRMA  RESPONSABILE/DELEGATO _____

I componenti, dato atto che la ditta sopra menzionata ha fornito a questa Azienda la/e apparecchiatura/e richiamata/e in premessa, e che le medesime corrispondono a quelle descritte nell'ordine sopra specificato,

CERTIFICANO CHE LE APPARECCHIATURE INDICATE IN PREMESSA:

- 1) sono state regolarmente installate da parte del fornitore con apposito verbale;
- 2) sono regolarmente funzionanti;
- 3) sono rispondenti alle normative tecniche vigenti, per quanto rilevato dalla documentazione prodotta e dalle prove effettuate;
- 4) hanno correttamente superato le prove e le misure strumentali di accettazione previste dalla Norma CEI 62-122 del luglio 2002;
- 5) sono corredate di tutti i manuali d'uso e/o dei manuali tecnici;
- 6) possiedono le caratteristiche funzionali prescritte dalle normative vigenti;
- 7) sono state inventariate con i numeri precedentemente indicati;

L'ESITO DEL COLLAUDO E' DA RITENERSI POSITIVO

VERBALE DI PRESA IN CARICO DEI BENI MOBILI

N° inventario	Classe / Tipo	Costruttore	Modello	Matricola
/	KIT BIPSIA	SAMSUNG	BP-KIT OS3	SOMBOMBO 70611

Da assegn. alla Struttura OSB. Terni 1 all' U.O./SERVIZIO RADIOLOGIA Ubic. stanza cod.: APCO 20037Provenienti da: Delibera n° 63 del 07/10/2022 Ordine n° _____ del _____ DDT n° 7011653 del 13/10/2022 FATTURA n° _____ del _____TITOLO
DI
POSSESSO PROPRIETA'
 AFFITTO
 COMODATO D'USO LEASING
 SERVICE
 DONAZIONE VISIONE
 PROP.ALTRI ENTI _____Il Responsabile delegato
Servizio Ingegneria ClinicaTIMBRO e FIRMA DEL RESP. U.O./SERVIZIO
(per accettazione)

Nome in stampatello leggibile (resp. U.O./SERVIZIO)

ROBERTO FERRAZZI



DOCUMENTO DI TRASPORTO

Samsung Electronics Italia Spa - Via Mike Bongiorno, 9 - 20124 Milano (MI)
Tel. 02 921891 - Fax 02 92141801 - C.F. 10352790157 - Partita IVA 11325690151
Cap. Soc. € 33.850.000 - Reg. Imprese di Milano N. 10352790157 - R.E.A. N. 1365442
Sede Legale: Via Mike Bongiorno, 9 - 20124 Milano (MI)

MITTENTE DEPOSITARIO :
LOGISTICA FUTURA S.r.l.
Via Orsa Maggiore, 19/21 - Loc. S.Lucia
00010 Fonte Nuova (RM)
Tel. +39.06.90532274 Fax +39.06.90539750
P.I VA : 06607221006

Pag. 1 di 1
Spedizione n. 0007011653 del 18-10-2022
Sales Order 1074796784
Rif. Prebolla 7132280057
US22C059

SPEDIRE A :
0004901844
MAGAZZINO AO S. MARIA DI TERNI
VIALE TRISTANO DI JOANNUCCIO 1
05100 TERNI (TR)

FATTURARE A :
0007380998
AZIENDA OSPEDALIERA DI TERNI
VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO 1
05100 TERNI (TR)

Table with 5 columns: Codice, Descrizione, Serial Number, Locazione Targa, Quantità. Row 1: USO-B0NK530/WR, BP-KIT-053, S01B0NK890T041C, WC7H 816687, 1

Table with 4 columns: Causale, Porto, Aspetto esteriore dei beni, Colli, Vettore, Data e Ora del Trasporto, Firma Vettore, Firma del Destinatario

Note : Ordine n. 6892290 del 27/07/22 CIG: 9344175126 CUP: I44E22000380006 #AOJNC5W# Ordine n. 6915057 del 01/09/2022 Ordine

ESTRATTO DELLE CONDIZIONI GENERALI DI VENDITA: L'Acquirente è tenuto a controllare all'atto del ricevimento l'integrità dell'imballaggio e la quantità della merce.
Qualsiasi riserva inerente lo stato e/o il numero dei colli deve essere apposta, in forma chiara e comprensibile, direttamente in bolla.
Se non saranno osservate le suddette indicazioni, Samsung Electronics Italia S.p.a. declina ogni responsabilità al riguardo.

SAMSUNG

Ns. Rif. SEI/HME_US/585/AT
Milano, 19/10/2022
US22C059

Spett.le
AO S. MARIA TERNI
VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO, 1
05100 - TERNI (TR)

VERBALE DI CONSEGNA E INSTALLAZIONE - CONSIP ID 2349 SUBLOTTO 1A
RIF. ECOGRAFO S/N S2ERM3HT500014M

N° progressivo affidato all'ordine	Ordine n. 6892290 del 27/07/22 CIG: 9344175126 CUP: I44E22000380006 Ordine n. 6915057 del 01/09/2022
Data consegna e installazione	
Luogo consegna e installazione	AO S. MARIA TERNI - Viale Tristano di Joannuccio, 105100 Terni TR
N° progressivo installazione (assegnato dal fornitore) eventuale	US22C059

N° apparecchiature oggetto dell'ordine:

Descrizione	Codice Item	S/N (Rev.No)	Qt.
Hardware: BP-KIT-053	USO-B0NK530/WR	S01B0NK890T041C	1

L'apparecchiatura come sopra descritta è stata sottoposta con esito positivo, a tutte le verifiche e prove di funzionamento, così come previsto dall'art. 10 del Contratto.

Si attesta pertanto che la stessa, è perfettamente funzionante, e rispondente a quanto da Voi ordinato

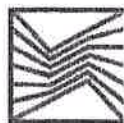
SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA SPA
Il collaudatore



Timbro e firma per accettazione

SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA SPA - Via Mike Bongiorno, 9 - 20124 Milano - Tel. 02.921891 - Fax 02.92141801

Società per azioni a socio unico soggetta alla direzione e coordinamento di Samsung Electronics Co. Ltd. Capitale Sociale € 33.850.000,00
Inserimento consorto - C.F. 10352780157 - P.IVA 11325600151 - Reg. Imprese di Milano n. 10352790157 - R.E.A. n. 1365442



A Z I E N D A
O S P E D A L I E R A
S A N T A M A R I A
T E R N I

S.C. Economato e Provveditorato
E-mail: c.angione@aosppterni.it
Pec: aosppterni@postacert.umbria.it

Pec samsung.italia.hmedept@cgn.legalmail.it

Pec: altheaitalia@pec.althea-group.com

e p.c.

E-mail: nicola.bruno@althea-group.com

Spett. Le
Ditta Samsung Electronics Italia S.p.a.
Viale Toselli 9/A
53100 SIENA (SI)

Spett. Le R.T.I.
Ditta ALTHEA Italia S.p.a. (capogruppo)
Viale A.G. Eiffel n. 13
00148 Roma (RM)

Spett. R.T.I.
Ditta ALTHEA Italia S.p.a. (capogruppo)
Alla c.a. Ing. Bruno Nicola

S.C. TECNICO PATRIMONIALE
Ing. Gianluca Bandini

DIRETTORE F.F.
RADIOLOGIA
Dott. Roberto Ferranti

DIRETTORE F.F.
GAESTROENTEROLOGIA
EPATOLOGIA ED ENDOSCOPIA
DIGESTIVA
Dott.ssa Federica Gentili

SEDI

OGGETTO: Adesione alla Convenzione Consip Ecotomografi 2 – PNRR - O.D.A. N. 6892290/2022, n. 6915057/2022, n. 6904878/2022 e n. 6942519/2022 per la fornitura di n. 2 Ecotomografi Multidisciplinari Lotto 1-Sub Lotto 1A e relativi dispositivi opzionali, occorrenti alle esigenze dei Poliambulatori di Radiologia/Senologia e della S.C. di Gastroenterologia Epatologia ed Endoscopia Digestiva dell'Azienda Ospedaliera Santa Maria di Terni – CIG: 9344175126 – CUP I44E22000380006; CIG: 93441425E9 – CUP: I44E22000370006.

Si comunica che, con Delibera del Direttore Generale n. 0000063 del 07/10/2022, è stato disposto di affidare a Codesta Ditta – in adesione all'Accordo Quadro di cui alla Piattaforma Consip "Ecotomografi 2 PNRR" – la fornitura di n. 2 Ecotomografi Multidisciplinari Lotto 1-Sub Lotto 1.a e relativi dispositivi opzionali, al costo complessivo di € 78.860,00 IVA oltre IVA = € 82.803,00 IVA compresa di cui:

- N. 1 occorrente alle esigenze dei Poliambulatori di Radiologia/Senologia al costo complessivo di € 39.430,00 oltre IVA = € 41.401,50, di cui:
 - € 20.810,00 oltre IVA = 21.850,50 IVA compresa (oda n. 6892290/2022 – ecotomografo multidisciplinare);
 - € 18.620,00 oltre IVA = € 19.551,00 IVA compresa (oda n. 6915057/2022 – dispositivi opzionali);

- N. 1 occorrente alle esigenze della S.C. di Gastroenterologia Epatologia ed Endoscopia Digestiva al costo complessivo di 39.430,00 oltre IVA = € 41.401,50, di cui:
 - € 20.810,00 oltre IVA = 21.850,50 IVA compresa (oda n. 6904878/2022 – ecotomografo multidisciplinare);
 - € 18.620,00 oltre IVA = € 19.551,00 IVA compresa (oda n. 6942519/2022 – dispositivi opzionali).

Codesta Ditta dovrà inviare quanto segue:

- Restituzione della presente nota firmata digitalmente per accettazione;
- Restituzione degli allegati modelli A e B, necessari per la compilazione del DUVRI relativo alla fornitura di cui al presente affidamento;
- Contratto per disciplinare i trattamenti di dati personali ai sensi dell'art. 28 del Regolamento Europeo 679/2016.;
- Informativa per fornitori – (informazioni sul trattamento dei dati ai sensi dell'art. 13 reg. eu 679/2016) debitamente compilati e sottoscritti.
- Restituzione del Patto di integrità debitamente compilato e sottoscritto;
- Apposita dichiarazione dalla quale risultino, ai sensi dell'art. 3 della L. 136/2010, gli estremi identificativi dei conti correnti dedicati ai pagamenti relativi alla presente fornitura, accesi presso banche o Poste Italiane Spa a mezzo bonifico bancario/postale, nonché le generalità e il codice fiscale delle persone delegate ad operare su di essi;
- Dichiarazione di attenersi scrupolosamente alle disposizioni previste nel codice Etico Aziendale approvato con delibera del Direttore Generale n. 544 del 26/06/2014 (allegato alla presente nota);
- Deposito cauzionale pari ad € 7.886,00 costituito con le modalità previste dall'art. 103 del D.Lgs n. 50/2016 e s.m.i.

La ricezione della documentazione conforme alla richiesta comporterà l'automatico perfezionamento del contratto, qualora codesta Ditta non riceva alcuna comunicazione da parte dell'Amministrazione nei 7 gg. successivi al ricevimento della documentazione stessa.

Codesta Ditta assicura il pieno rispetto di tutti gli obblighi di tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla L. 136/2010 e s.m.i. In particolare, i pagamenti relativi alla presente fornitura saranno effettuati a mezzo conti correnti dedicati (anche in materia non esclusiva), accesi presso banche o Poste Italiane Spa, a mezzo bonifico bancario/postale.

Per il collaudo dell'attrezzatura si prega di contattare la S.C. Attività Tecnico Patrimoniale (Geom. Geom. Gianluca Cittadini e-mail: g.cittadini@aosppterni.it, - Centralino 0744/205493), ai fini del rilascio del relativo certificato di collaudo.

Preventivamente alla consegna della fornitura si prega di contattare il Geom. Gianluca Cittadini o l'Ing. Camilla Valentini (0744/205644, nonché il magazzino economale nella persona del Sig. Andrea Ceccarelli (tel. 0744/205548-205162).

La fattura sarà pagata entro 60 gg. dal ricevimento della medesima presso questa Azienda Ospedaliera, e comunque dopo aver effettuato apposito collaudo con esito positivo.

Si fa presente che i CIG che dovranno essere inseriti nella fattura sono i seguenti:

Via Tristano di Joannuccio, 1 - 05100 Terni (TR)
C.F.- P.I.: 00679270553 - Centralino: 0744/2051
www.aosppterni.it
Pec: aosppterni@postacert.umbria.it

CIG 9344175126 – CUP: I44E22000380006; CIG 93441425E9 – CUP: I44E22000370006.

Si resta in attesa di ricevere indicazioni in ordine alla data di consegna delle restanti apparecchiature, nonché alle modalità e tempistiche di attivazione del Servizio R.A.E.E.

Distinti saluti.

S.C. Direzione Economato e Provveditorato
La Dirigente
Dott.ssa Cinzia Angione





**DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE
n. 0000063 del 07/10/2022**

OGGETTO:

PNRR - ADESIONE AD ACCORDO QUADRO CONSIP "ECOTOMOGRAFI 2 - PNRR" - FORNITURA DI N. 2 ECOTOMOGRAFI MULTIDISCIPLINARI LOTTO 1- SUB LOTTO 1-; CIG 9344175126 - CUP: I44E22000380006; CIG: 93441425E9 - CUP: I44E22000370006

VISTA

Proposta n. 0000887 del 03/10/2022 a cura di S.C. Direzione Economato e Provveditorato
Hash.pdf (SHA256):b0d046fe0da1db19fdef356bde9b88107b6ebc307892222f20e78cbcc08235a9

firmata digitalmente da:

Il Responsabile S.C. Direzione Economato e Provveditorato
Cinzia Angione

Il Responsabile S.C. ECONOMICO FINANZIARIO
Riccardo Brugnotta

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Parere: FAVOREVOLE
Anna Rita Ianni

IL DIRETTORE SANITARIO
Parere: FAVOREVOLE
Alessandra Ascani

DELIBERA

Di fare integralmente propria la menzionata proposta che allegata al presente atto ne costituisce parte integrante e di disporre così come in essa indicato.

IL DIRETTORE GENERALE
Andrea Casciari

Premesso che, il Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) si inserisce all'interno del programma *Next Generation EU* (NGEU), il pacchetto da 750 miliardi di euro, concordato dall'Unione Europea in risposta ai gravi danni sociali ed economici generati dalla crisi pandemica da COVID-19. Per accedere ai fondi, ciascuno Stato membro deve predisporre il proprio PNRR, definendo un pacchetto coerente di riforme e investimenti da portare a termine nel periodo indicato; il Governo Draghi ha trasmesso al Parlamento il testo del proprio PNRR "Italia Domani", il 25 aprile 2021, lo stesso è stato inviato ufficialmente alla Commissione europea, il 30 aprile, e conseguentemente approvato, dalla Commissione Europea il 22 giugno, e dal Consiglio Economia e Finanza (Ecofin) dell'UE il 13 luglio;

Che il PNRR italiano, che prevede investimenti per un totale di circa 235 miliardi, di cui 191,5 miliardi finanziati dall'Unione europea attraverso il Dispositivo per la Ripresa e la Resilienza, e ulteriori risorse finanziate con i fondi europei *React-EU* e con il Piano nazionale per gli investimenti complementari (PNC), si sviluppa intorno a tre assi strategici condivisi a livello europeo:

➤ *digitalizzazione e innovazione*. L'Italia ha accumulato un considerevole ritardo in questo campo, sia nelle competenze dei cittadini, sia nell'adozione delle tecnologie digitali nel sistema produttivo e nei servizi pubblici. Recuperare questo deficit e promuovere gli investimenti in tecnologie, infrastrutture e processi digitali, è essenziale per migliorare la competitività italiana ed europea, favorire l'emergere di strategie di diversificazione della produzione, e migliorare l'adattabilità ai cambiamenti dei mercati;

➤ *transizione ecologica*. Intervenire quindi per ridurre le emissioni inquinanti, prevenire e contrastare il dissesto del territorio, minimizzare l'impatto delle attività produttive sull'ambiente, per migliorare la qualità della vita e la sicurezza ambientale, oltre che per lasciare un Paese più verde e una economia più sostenibile alle generazioni future, andando ad incentivare l'avvio di attività imprenditoriali nuove e ad alto valore aggiunto e a favorire la creazione di occupazione stabile;

➤ *inclusione sociale*. Migliorare la coesione territoriale, aiutare la crescita dell'economia e superare disegualianze profonde spesso accentuate dalla pandemia; garantire e promuovere la parità di genere, la protezione e la valorizzazione dei giovani e il superamento dei divari territoriali.

Che per il perseguimento di tali finalità, il Piano si articola in 6 *Missioni*, ovvero aree tematiche principali su cui intervenire, articolate a loro volta in 16 *Componenti*, intese come aree di intervento che affrontano sfide specifiche, ciascuna *Componente* composta da *Investimenti e Riforme*. Obiettivi e traguardi ben definiti, quindi, da realizzare in tempi certi;

Che gli interventi a titolarità del Ministero della Salute (MS), tramite l'Agenzia nazionale per i servizi sanitari regionali, come previsto dall'Allegato A del Decreto 6 agosto 2021, sono quelli afferenti la Missione 6, con due Componenti:

✓ reti di prossimità, strutture intermedie e telemedicina per l'assistenza sanitaria territoriale (*Component 1*);

✓ innovazione, ricerca e digitalizzazione del servizio sanitario nazionale (*Component 2*);

Che con le risorse del PNRR – a cui si affiancano in alcuni casi quelle del PNC – si vuole allineare i servizi sanitari e socio-sanitari, ai bisogni di cura dei pazienti, in ogni area del Paese; migliorare le dotazioni infrastrutturali e tecnologiche; promuovere la ricerca e l'innovazione e lo sviluppo di competenze tecnico-professionali, digitali e manageriali del personale;

Che le misure di intervento afferenti alla *Component 2*, mirano, tra l'altro, al rinnovamento ed all'ammodernamento delle strutture tecnologiche;

Preso atto che, con nota pec prot. n. 7915 del 14/12/2021 avente ad oggetto "PNRR – Missione 6. DGR 10.12.2021, n. 1249" la Regione Umbria ha trasmesso la DGR Umbria recante "Attuazione del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR). Missione 6", con la quale, tra l'altro, è stato previsto che la gestione dei finanziamenti destinati alla sanità provenienti dal Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) – Italia Domani ed il conseguente raccordo con la Programmazione Europea 2021-2027 destinata alla sanità e con le ulteriori scelte programmatiche relative ad altre tipologie di finanziamento, verrà realizzata con il presidio ed il coordinamento della Cabina di regia politica di cui alla DGR 28.07.2021, n. 715 attraverso una specifica struttura di governance regionale PNRR sanità;

Considerato che, l'Azienda Ospedaliera S. Maria di Terni ha comunicato con nota aziendale prot. n. 11595 del 22/02/2022 gli interventi da comprendere nel PNRR della Regione Umbria per la sostituzione delle grandi apparecchiature sanitarie in dotazione ai vari servizi dell'Azienda Ospedaliera come di seguito elencati:

- n. 1 mammografo con tavolo stereotassico e sistema di biopsia mammaria da sostituire in quanto il sistema attualmente in uso ha evidenziato diversi problemi di recente con estrema difficoltà a reperire i ricambi necessari
- n. 5 ecografi in quanto nel parco ecografi presente in azienda sono stati individuati dei sistemi che hanno in alcuni casi più di 15 anni di vita (collaudati negli anni 2006-2007);

Che, per le apparecchiature sopra indicate sono stati previsti i relativi finanziamenti per un importo complessivo pari a € 687.500,00 di cui € 657.500,00 con fondi PNRR M6.C2 - 1.1.2 e € 30.000,00 con fondi aziendali;

Vista, la Delibera del Direttore Generale n. 281 del 18/03/2022, intesa quale atto di programmazione degli interventi di cui alla nota prot. n. 11595 del 22/02/2022 trasmessa alla Direzione regionale Salute e Welfare per un finanziamento complessivo di € 687.500,00 di cui € 657.500,00 con fondi PNRR M6.C2 - 1.1.2 e € 30.000,00 con fondi aziendali;

Che, pertanto, nell'ambito del finanziamento sopra citato, con nota del 21.07.2022, acquisita agli atti della pratica, il Dirigente della S.C. Tecnico Patrimoniale "Ing. Gianluca Bandini" ha richiesto l'acquisto, tra l'altro, di n. **2 Ecotomografi Multidisciplinari chiedendo di aderire** "(...) all'accordo quadro ECOTOMOGRAFI 2 PNRR (...)", **acquisendo** dal Lotto 1, Sub lotto 1.a "(...) - **n. 1 ecografo Esaote (1° classificato)** per ora nella configurazione base – le opzioni possono essere acquistate entro 30 giorni, - **n. 1 ecografo Samsung (2° classificato)** completo di tutti gli accessori" occorrenti alle esigenze della S.C. di Endoscopia Digestiva e dei Poliambulatori di Radiologia/Senologia dell'Azienda Ospedaliera Santa Maria di Terni;

Visto il punto 2.3 della Guida all'Accordo Quadro "Ecotomografi 2" relativo alle "Modalità operative per la scelta del Fornitore", il quale dispone che: "*l'Affidamento dell'Appalto Specifico da parte della singola Amministrazione in favore del Fornitore prescelto deve avvenire sulla base dei seguenti criteri:*

- *Criterio di priorità del posizionamento nella graduatoria di merito, fino ad esaurimento del relativo quantitativo;*
- *In deroga al criterio 1) e fino ad esaurimento del relativo quantitativo, in base alle specifiche esigenze ai sensi dell'art 54, comma 4, lett a) del Codice, adeguatamente motivate e di seguito indicate: - specifiche esigenze cliniche legate a particolari configurazioni/funzionalità tecniche*

dell'ecotomografo o a tipologie di pazienti su cui è possibile eseguire esami; - tempistiche di consegna delle apparecchiature”;

Che, pertanto, il Dirigente della S.C. Tecnico Patrimoniale “Ing. Gianluca Bandini” con nota prot. n. 46261/2022, ha trasmesso specifica Relazione Tecnica ove ha segnalato che “(...) la scelta dell'operatore secondo classificato (...) è giustificata dalla presenza delle seguenti caratteristiche tecniche nella configurazione base del secondo classificato, non presenti nella configurazione del prodotto primo in classifica, necessarie per soddisfare a pieno le necessità clinico-diagnostiche del Reparto di destinazione:

- Software per la micro vascolarizzazione che consenta di enfatizzare i processi di neo angiogenesi anche precoci senza l'utilizzo del mezzo di contrasto
- Software per la visualizzazione tridimensionale del color doppler in real time per avere una stima dei gradienti pressori intravasali e individuazione di stenosi o fistole artero-venose
- Software di intelligenza artificiale e machine learning in grado di operare in ambiente mammario e tiroideo
- Monitor touch screen di grandi dimensioni da 14”.

Che, pertanto, stante l'urgenza di acquisire la fornitura in argomento, è stato emesso ordinativo Consip n. 68962220/2022, in adesione all'Accordo Quadro di cui alla Piattaforma CONSIP “Ecotomografi 2 - PNRR”, alla Ditta Esaote Spa (I° classificata) per la fornitura di n. 1 Ecotomografo Multidisciplinare Lotto 1, Sub lotto 1.a, per un importo di € 16.050,00 iva esclusa;

Che tale ordine, come da comunicazione trasmessa tramite Piattaforma Consip in data 29/07 u.s., è stato tuttavia rifiutato dalla Ditta Esaote, stante il superamento dei massimali previsti dalla Ditta medesima per il sub lotto di riferimento;

Che, pertanto, il Dirigente della S.C. Tecnico Patrimoniale “Ing. Gianluca Bandini, con nota del 04/08 u.s., conservata agli atti della pratica ha chiesto di procedere (...) a seguito della valutazione delle apparecchiature ancora disponibili in vetrina CONSIP e dal confronto con i clinici destinatari dell'ecografo (...) all'acquisto con i fondi PNRR di – 1 ecografo multidisciplinare nel **SUBLOTTO 1A: SAMSUNG RS85 (2° classificato, ed ancora disponibile) nella configurazione base. Si precisa che il quantitativo di ecografi del 1° classificato è già stato esaurito - Codice CUP: I44E22000370006 - L'importo per la configurazione richiesta è pari a € 20.810,00 + iva al 5% (come da comunicazione Agenzia delle Entrate). Gli accessori (...) saranno comunicati a breve (...). Si richiede, inoltre, di attivare il servizio RAEE contestualmente all'ordine. Tale ecografo andrà in sostituzione dell'inv. 1361 (Ecografo Hitachi);**

Che pertanto, sono stati emessi appositi ordinativi Consip n. 6892290/2022 e n. 6904878/2022, in adesione all'Accordo Quadro di cui alla Piattaforma CONSIP “Ecotomografi 2 - PNRR”, alla Ditta Samsung Electronics Italia Spa (II° classificata) per la fornitura di n. 2 Ecotomografi Multidisciplinari, per le motivazioni sopra esposte e alle condizioni economiche meglio riportate nell'**Allegato A**, che unito al presente atto ne costituisce parte integrante e sostanziale;

Che, il Dirigente della S.C. Tecnico Patrimoniale “Ing. Gianluca Bandini, con note dell'11/08 u.s. e 20/09 u.s., conservate agli atti della pratica, ha chiesto di procedere al completamento degli ordinativi con i seguenti opzionali:

“(…) N. 1 codice USO-P0NBNI0/WR - Stampante termica di tipo medicale B/N - Sony UP-D898MD € 450/cad;

• N. 1 codice USP-L04IF3A/WR - Sonda lineare (high frequency) - LA4-18A € 2.275/cad;

• N. 1 codice USP-CF49F2A/WR - Sonda microconvex/vettoriale - CF4-9 € 1.820/cad;

• N. 1 codice USP-EF2BF1B/WR- Sonda endocavitaria - EA2-11AR € 2.275/cad

- N. 1 codice USO-B0NK530/WR Kit di biopsia per sonda lineare BP-KIT-053 (LA2-14) € 600/cad
 - N. 1 codice USO-B0NK580/WR Kit di biopsia per sonda convex BP-KIT-058 (for CA1-7S) € 700/cad
 - N. 1 codice USO-B0NK890/WR Kit di biopsia per sonda endocavitaria BP-KIT-089 (EA2-11AR) € 500/cad
 - N. 1 Modalità di Fusion Imaging (USO-U8P2T00/WR - USO-U8PSF00/WR - USO-B0K1000/WR - USO-B0NK640/WR - USO-B0NK950/WR) € 10.000.
- Per un totale complessivo dei soli accessori di 18.620 €, oltre IVA (5%), oltre al costo della configurazione iniziale (...).

Che pertanto, sono stati emessi appositi ordinativi Consip n. 6915057/2022 e n. 6942519/2022, in adesione all'Accordo Quadro di cui alla Piattaforma CONSIP "Ecotomografi 2 - PNRR", alla Ditta Samsung Electronics Italia Spa (II° classificata) per la fornitura dei dispositivi opzionali relativi ai n. 2 Ecotomografi Multidisciplinari di cui agli ordinativi n. 6892290/2022 e n. 6904878/2022 alle condizioni economiche meglio riportate nell'Allegato A, che unito al presente atto ne costituisce parte integrante e sostanziale;

Dato atto che la proposta è coerente con il Piano Triennale Aziendale della Prevenzione della Corruzione e del Programma Triennale per la Trasparenza e l'Integrità;

Considerato che il Responsabile del Procedimento e il Dirigente della Struttura proponente attestano di non versare in alcuna situazione di conflitto di interesse, anche potenziale, tale da pregiudicare l'esercizio imparziale delle funzioni e compiti attribuiti, in relazione al procedimento indicato in oggetto ed attestano l'insussistenza di cause di conflitto di interesse, anche potenziale, ex art. 6-bis della Legge n.241/90 e ss.mm.ii e art. 1, comma 9, lett e) della Legge n. 190/2012 e l'insistenza delle condizioni di incompatibilità di cui all'art. 35-bis del D.Lgs. n. 165/2001;

Dare atto che l'importo della spesa è pari ad Euro 78.860,00 IVA esclusa (Euro 82.803,00 IVA compresa) e trova copertura finanziaria al CdR AZ20-9057 posizione finanziaria 30040010 - prenotazione fondi 200011857;

Per quanto sopra esposto,

SI PROPONE DI DELIBERARE

Di dare atto che, per i motivi riportati in narrativa, sono stati emessi ordinativi Consip n. 6892290/2022, n. 6904878/2022, n. 6915057/2022 e n. 6942519/2022 in adesione all'Accordo Quadro di cui alla Piattaforma CONSIP "Ecotomografi 2 - PNRR", alla Ditta Samsung Electronics Italia Spa (II° classificata) per la fornitura di n. 2 Ecotomografi Multidisciplinari e relativi dispositivi opzionali, alle condizioni economiche riportate negli ordini medesimi, che vengono allegati al presente atto, quale parte integrante e sostanziale (All. A);

Dare atto che l'importo della spesa è pari ad Euro 78.860,00 IVA esclusa (Euro 82.803,00 IVA compresa) e trova copertura finanziaria al CdR AZ20-9057 posizione finanziaria 30040010 - prenotazione fondi 200011857;

Di dare atto che, come riportato nell'atto deliberativo n. 281/2022, il Responsabile Unico del Procedimento degli interventi della Missione 6 è l'Ing. Gianluca Bandini – Dirigente S.C. Tecnico Patrimoniale.

S.C. Direzione Economato e Provveditorato
Il Dirigente
Dott.ssa Cinzia Angione

ALLEGATO A

ORDINE DIRETTO DI ACQUISTO	
Nr. Identificativo Ordine	6892290
Descrizione Ordine	FORNITURA DI N. 1 ECOTOMOGRFO MULTIDISCIPLINARE LOTTO 1 SUB LOTTO 1a
Strumento d'acquisto	Accordi Quadro
CIG	9344175126
CUP	I44E22000380006
Bando	Ecotomografi 2 - PNRR
Categoria(Lotto)	Lotto 1 - Ecotomografi multidisciplinari (Sub lotto 1.a)
Data Creazione Ordine	27/07/2022
Validità Documento d'Ordine (gg solari)	nessuna scadenza / nessun limite
Data Limite invio Ordine firmato digitalmente	nessuna scadenza / nessun limite
AMMINISTRAZIONE CONTRAENTE	
Nome Ente	AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA TERNI
Codice Fiscale Ente	00679270553
Nome Ufficio	S.C. PROCEDIMENTI AD EVIDENZA PUBBLICA PER FORNITURE SERVIZI E LAVORI
Indirizzo Ufficio	VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO, 1 , 05100 - TERNI (TR)
Telefono / FAX ufficio	3393470646/0744205284
IPA - Codice univoco ufficio per Fatturazione elettronica	
Punto Ordinante	CINZIA ANGIONE / CF: NGNCNZ62A46E388M
Email Punto Ordinante	C.ANGIONE@AOSPТЕРNI.IT
Partita IVA Intestatario Fattura	Non inserito
Ordine istruito da	VALENTINA VALENTINI
FORNITORE CONTRAENTE	
Ragione Sociale	SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA SPA
Partita IVA Impresa	11325690151
Codice Fiscale Impresa	10352790157
Indirizzo Sede Legale	VIA MIKE BONGIORNO 9 - 20124 - MILANO(MI)
Telefono / Fax	02921891/0292141801
PEC Registro Imprese	SAMSUNG.ITALIA.HMEDEPT@CGN.LEGALMAIL.IT
Tipologia impresa	SOCIETÀ PER AZIONI
Numero di Iscrizione al Registro Imprese / Nome e Nr iscrizione Albo Professionale	10352790157
Data di iscrizione Registro Imprese / Albo Professionale	22/05/1991
Provincia sede Registro Imprese / Albo Professionale	MI
INAIL: Codice Ditta / Sede di Competenza	5701622
INPS: Matricola aziendale	4944675090
Posizioni Assicurative Territoriali - P.A.T. numero	010506197/37
PEC Ufficio Agenzia Entrate competente al rilascio attestazione regolarità pagamenti imposte e tasse:	DP.IIMILANO.UTGORGONZOLA@AGENZIAENTRATE. IT
CCNL applicato / Settore	COMMERCIO / COMMERCIO/APPARECCHIATURE

Oggetto dell'ordine (1 di 1) - Scheda tecnica: L1_E2_SMG_Ecotomografi multidisciplinari

Marca: Samsung Medison - Nome commerciale: Ecotomografo multidisciplinare - Prezzo: 20810,00 - Unità di misura: Pezzo - Descrizione: Samsung Medison Modello RS85 - Modello: RS85 - Codice articolo accordo quadro: EC2_L1_SMG_EM - Codice cnd: Z11040104 - Registrazione bd/rdm: 1639715 - Durata garanzia [mesi]: 12 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Unità di prodotto: Pezzo - Prezzo per unità di prodotto: 20810,00 - Tipo contratto: Acquisto - Area di consegna: ITALIA

ALTRI ELEMENTI DELL'ORDINE

Nome	Valore
Obbligo alla registrazione sulla "Piattaforma per la certificazione dei crediti"	obbligata
Registrazione alla "Piattaforma per la certificazione dei crediti"	registrato
Termini di pagamento	60 GG Data Ricevimento Fattura
Tipologia Punto Ordinante	Singola Amministrazione
Attività relative a PNRR (si)	SI
Scelta clinica ecotomografi	specifiche esigenze cliniche legate a particolari configurazioni/funzionalità tecniche dell'ecotomografo o a tipologie di pazienti su cui è possibile eseguire esami
CUP (Codice Unico di Progetto)	I44E22000380006

RIEPILOGO ECONOMICO

Oggetto	Nome Commerciale	Prezzo Unitario (€)	Qtà ordinata	Prezzo Complessivo (IVA esclusa)	Aliquota IVA (%)
1	Ecotomografo multidisciplinare	20810,00	1 (Pezzo)	20810,00 €	5,00

Totale Ordine (IVA esclusa) €	20810,00
IVA €	1040,50
Totale Ordine (IVA inclusa) €	21850,50

INFORMAZIONI DI CONSEGNA E FATTURAZIONE

Indirizzo di Consegna	VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO, 1 - 05100 - TERNI - (TR)
Indirizzo di Fatturazione	VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO, 1 - 05100 - TERNI - (TR)
Intestatario Fattura	AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA TERNI
Codice Fiscale Intestatario Fattura	00679270553
Partita IVA da Fatturare	non indicato
Modalità di Pagamento	non indicato

NOTE ALL'ORDINE

I DISPOSITIVI OPZIONALI VERRANNO ORDINATI ENTRO 30 GIORNI DALLA DATA DI EMISSIONE DELL'ORDINE DI FORNITURA.
SI RICHIEDE L'ATTIVAZIONE DEL SERVIZIO R.A.E.E. SECONDO LE TEMPISTICHE CHE VERRANNO STABILITE TRA LE PARTI IN SEDE DI COLLAUDO.

DOCUMENTI ALLEGATI ALL'ORDINE

Nessun allegato inserito

DISCIPLINA ED ALTRI ELEMENTI APPLICABILI AL PRESENTE CONTRATTO

Il sottoscritto Punto Ordinante: Visto l' "Accordo Quadro Ecotomografi 2" stipulato ai sensi dell'art. 54, comma 4, lett. A), del D.LGS. N.50/2016 s.m.i., dalla Consip S.p.A. considerati i termini, le modalità e le condizioni tutte stabilite nell'Accordo Quadro; DICHIARA - di aderire all'Accordo Quadro e a tutte le condizioni normative ed economiche ivi previste; - di aver preso visione delle informazioni sul trattamento dei dati personali ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE n. 2016/679 (Regolamento Generale sulla Protezione dei dati Personali) contenute nell'Accordo Quadro sopra citata, e di autorizzare il fornitore nonché la Consip al trattamento dei propri dati personali. Il sottoscritto Punto Ordinante DICHIARA altresì di essere una Amministrazione utilizzatrice dei fondi PNRR per l'acquisto dei beni/servizi della presente iniziativa.

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

ORDINE DIRETTO DI ACQUISTO	
Nr. Identificativo Ordine	6904878
Descrizione Ordine	FORNITURA DI N. 1 ECOTOMOGRFO MULTIDISCIPLINARE LOTTO 1 SUB LOTTO 1A
Strumento d'acquisto	Accordi Quadro
CIG	93441425E9
CUP	I44E22000370006
Bando	Ecotomografi 2 - PNRR
Categoria(Lotto)	Lotto 1 - Ecotomografi multidisciplinari (Sub lotto 1.a)
Data Creazione Ordine	12/08/2022
Validità Documento d'Ordine (gg solari)	nessuna scadenza / nessun limite
Data Limite invio Ordine firmato digitalmente	nessuna scadenza / nessun limite
AMMINISTRAZIONE CONTRAENTE	
Nome Ente	AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA TERNI
Codice Fiscale Ente	00679270553
Nome Ufficio	S.C. PROCEDIMENTI AD EVIDENZA PUBBLICA PER FORNITURE SERVIZI E LAVORI
Indirizzo Ufficio	VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO, 1 , 05100 - TERNI (TR)
Telefono / FAX ufficio	3393470646/0744205284
IPA - Codice univoco ufficio per Fatturazione elettronica	
Punto Ordinante	CINZIA ANGIONE / CF: NGNCNZ62A46E388M
Email Punto Ordinante	C.ANGIONE@AOSPТЕРNI.IT
Partita IVA Intestatario Fattura	Non inserito
Ordine istruito da	VALENTINA VALENTINI
FORNITORE CONTRAENTE	
Ragione Sociale	SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA SPA
Partita IVA Impresa	11325690151
Codice Fiscale Impresa	10352790157
Indirizzo Sede Legale	VIA MIKE BONGIORNO 9 - 20124 - MILANO(MI)
Telefono / Fax	02921891/0292141801
PEC Registro Imprese	SAMSUNG.ITALIA.HMEDEPT@CGN.LEGALMAIL.IT
Tipologia impresa	SOCIETÀ PER AZIONI
Numero di Iscrizione al Registro Imprese / Nome e Nr iscrizione Albo Professionale	10352790157
Data di iscrizione Registro Imprese / Albo Professionale	22/05/1991
Provincia sede Registro Imprese / Albo Professionale	MI
INAIL: Codice Ditta / Sede di Competenza	5701622
INPS: Matricola aziendale	4944675090
Posizioni Assicurative Territoriali - P.A.T. numero	010506197/37
PEC Ufficio Agenzia Entrate competente al rilascio attestazione regolarità pagamenti imposte e tasse:	DP.IIMILANO.UTGORGONZOLA@AGENZIAENTRATE. IT
CCNL applicato / Settore	COMMERCIO / COMMERCIO/APPARECCHIATURE

Oggetto dell'ordine (1 di 1) - Scheda tecnica: L1_E2_SMG_Ecotomografi multidisciplinari
Marca: Samsung Medison - Nome commerciale: Ecotomografo multidisciplinare - Prezzo: 20810,00 - Unità di misura: Pezzo - Descrizione: Samsung Medison Modello RS85 - Modello: RS85 - Codice articolo accordo quadro: EC2_L1_SMG_EM - Codice cnd: Z11040104 - Registrazione bd/rdm: 1639715 - Durata garanzia [mesi]: 12 - Quantità vendibile per unità di misura: 1 - Unità di prodotto: Pezzo - Prezzo per unità di prodotto: 20810,00 - Tipo contratto: Acquisto - Area di consegna: ITALIA

ALTRI ELEMENTI DELL'ORDINE	
Nome	Valore
Obbligo alla registrazione sulla "Piattaforma per la certificazione dei crediti"	obbligata
Registrazione alla "Piattaforma per la certificazione dei crediti"	registrato
Termini di pagamento	60 GG Data Ricevimento Fattura
Tipologia Punto Ordinante	Singola Amministrazione
Attività relative a PNRR (sì)	Sì
Scelta clinica ecotomografi	specifiche esigenze cliniche legate a particolari configurazioni/funzionalità tecniche dell'ecotomografo o a tipologie di pazienti su cui è possibile eseguire esami
CUP (Codice Unico di Progetto)	I44E22000370006

RIEPILOGO ECONOMICO					
Oggetto	Nome Commerciale	Prezzo Unitario (€)	Qtà ordinata	Prezzo Complessivo (IVA esclusa)	Aliquota IVA (%)
1	Ecotomografo multidisciplinare	20810,00	1 (Pezzo)	20810,00 €	5,00

Totale Ordine (IVA esclusa) €	20810,00
IVA €	1040,50
Totale Ordine (IVA inclusa) €	21850,50

INFORMAZIONI DI CONSEGNA E FATTURAZIONE	
Indirizzo di Consegna	VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO, 1 - 05100 - TERNI - (TR)
Indirizzo di Fatturazione	VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO, 1 - 05100 - TERNI - (TR)
Intestatario Fattura	AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA TERNI
Codice Fiscale Intestatario Fattura	00679270553
Partita IVA da Fatturare	non indicato
Modalità di Pagamento	Bonifico Bancario

NOTE ALL'ORDINE
I DISPOSITIVI OPZIONALI VERRANNO ORDINATI ENTRO 30 GIORNI DALLA DATA DI EMISSIONE DELL'ORDINE DI FORNITURA. SI RICHIEDE L'ATTIVAZIONE DEL SERVIZIO R.A.E.E. SECONDO LE TEMPISTICHE CHE VERRANNO STABILITE TRA LE PARTI IN SEDE DI COLLAUDO.

DOCUMENTI ALLEGATI ALL'ORDINE

Nessun allegato inserito

DISCIPLINA ED ALTRI ELEMENTI APPLICABILI AL PRESENTE CONTRATTO

Il sottoscritto Punto Ordinante: Visto l' "Accordo Quadro Ecotomografi 2" stipulato ai sensi dell'art. 54, comma 4, lett. A), del D.LGS. N.50/2016 s.m.i., dalla Consip S.p.A. considerati i termini, le modalità e le condizioni tutte stabilite nell'Accordo Quadro; DICHIARA - di aderire all'Accordo Quadro e a tutte le condizioni normative ed economiche ivi previste; - di aver preso visione delle informazioni sul trattamento dei dati personali ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE n. 2016/679 (Regolamento Generale sulla Protezione dei dati Personali) contenute nell'Accordo Quadro sopra citata, e di autorizzare il fornitore nonché la Consip al trattamento dei propri dati personali. Il sottoscritto Punto Ordinante DICHIARA altresì di essere una Amministrazione utilizzatrice dei fondi PNRR per l'acquisto dei beni/servizi della presente iniziativa.

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

ORDINE DIRETTO DI ACQUISTO	
Nr. Identificativo Ordine	6915057
Descrizione Ordine	OPZIONALI RIF. ORDINE ACCORDO QUADRO N. 6892290/2022
Strumento d'acquisto	Accordi Quadro
CIG	9344175126
CUP	I44E22000380006
Bando	Ecotomografi 2 - PNRR
Categoria(Lotto)	Lotto 1 - Ecotomografi multidisciplinari (Sub lotto 1.a)
Data Creazione Ordine	01/09/2022
Validità Documento d'Ordine (gg solari)	nessuna scadenza / nessun limite
Data Limite invio Ordine firmato digitalmente	nessuna scadenza / nessun limite
AMMINISTRAZIONE CONTRAENTE	
Nome Ente	AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA TERNI
Codice Fiscale Ente	00679270553
Nome Ufficio	S.C. PROCEDIMENTI AD EVIDENZA PUBBLICA PER FORNITURE SERVIZI E LAVORI
Indirizzo Ufficio	VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO, 1 , 05100 - TERNI (TR)
Telefono / FAX ufficio	3393470646/0744205284
IPA - Codice univoco ufficio per Fatturazione elettronica	
Punto Ordinante	CINZIA ANGIONE / CF: NGNCNZ62A46E388M
Email Punto Ordinante	C.ANGIONE@AOSPTERNI.IT
Partita IVA Intestatario Fattura	Non inserito
Ordine istruito da	VALENTINA VALENTINI
FORNITORE CONTRAENTE	
Ragione Sociale	SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA SPA
Partita IVA Impresa	11325690151
Codice Fiscale Impresa	10352790157
Indirizzo Sede Legale	VIA MIKE BONGIORNO 9 - 20124 - MILANO(MI)
Telefono / Fax	02921891/0292141801
PEC Registro Imprese	SAMSUNG.ITALIA.HMEDEPT@CGN.LEGALMAIL.IT
Tipologia impresa	SOCIETÀ PER AZIONI
Numero di Iscrizione al Registro Imprese / Nome e Nr iscrizione Albo Professionale	10352790157
Data di iscrizione Registro Imprese / Albo Professionale	22/05/1991
Provincia sede Registro Imprese / Albo Professionale	MI
INAIL: Codice Ditta / Sede di Competenza	5701622
INPS: Matricola aziendale	4944675090
Posizioni Assicurative Territoriali - P.A.T. numero	010506197/37
PEC Ufficio Agenzia Entrate competente al rilascio attestazione regolarità pagamenti imposte e tasse:	DP.IIMILANO.UTGORGONZOLA@AGENZIAENTRATE.IT
CCNL applicato / Settore	COMMERCIO / COMMERCIO/APPARECCHIATURE

Oggetto dell'ordine (1 di 8) - Scheda tecnica: L1_E2_SMG_Dispositivi opzionali per acquisti

Marca: Sony - Nome commerciale: Stampante termica di tipo medicale B/N - acquisti successivi - Prezzo: 450,00 - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Sony Modello UP-D898MD - Durata garanzia [mesi]: 12 - Codice articolo accordo quadro: EC2 L1 SMG ST BN AS - Modello: UP-D898MD - Tipo contratto: Acquisto

Oggetto dell'ordine (2 di 8) - Scheda tecnica: L1_E2_SMG_Dispositivi opzionali per acquisti

Marca: Samsung Medison - Nome commerciale: Sonda lineare (high frequency) - acquisti successivi - Prezzo: 2275,00 - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Samsung Medison Modello LA4- 18A - Durata garanzia [mesi]: 12 - Codice articolo accordo quadro: EC2 L1 SMG SH AS - Modello: LA4- 18A - Tipo contratto: Acquisto

Oggetto dell'ordine (3 di 8) - Scheda tecnica: L1_E2_SMG_Dispositivi opzionali per acquisti

Marca: Samsung Medison - Nome commerciale: Sonda endocavitaria - acquisti successivi - Prezzo: 2275,00 - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Samsung Medison Modello EA2- 11AR - Durata garanzia [mesi]: 12 - Codice articolo accordo quadro: EC2 L1 SMG SE AS - Modello: EA2- 11AR - Tipo contratto: Acquisto

Oggetto dell'ordine (4 di 8) - Scheda tecnica: L1_E2_SMG_Dispositivi opzionali per acquisti

Marca: Protek - Nome commerciale: Kit di biopsia per sonda lineare - acquisti successivi - Prezzo: 600,00 - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Protek Modello BP-KIT-053 - Durata garanzia [mesi]: 12 - Codice articolo accordo quadro: EC2 L1 SMG KIT SL AS - Modello: BP-KIT-053 - Tipo contratto: Acquisto

Oggetto dell'ordine (5 di 8) - Scheda tecnica: L1_E2_SMG_Dispositivi opzionali per acquisti

Marca: Protek - Nome commerciale: Kit di biopsia per sonda convex - acquisti successivi - Prezzo: 700,00 - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Protek Modello BP-KIT-058 - Durata garanzia [mesi]: 12 - Codice articolo accordo quadro: EC2 L1 SMG KIT SC AS - Modello: BP-KIT-058 - Tipo contratto: Acquisto

Oggetto dell'ordine (6 di 8) - Scheda tecnica: L1_E2_SMG_Dispositivi opzionali per acquisti

Marca: Protek - Nome commerciale: Kit di biopsia per sonda endocavitaria - acquisti successivi - Prezzo: 500,00 - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Protek Modello BP-KIT-089 - Durata garanzia [mesi]: 12 - Codice articolo accordo quadro: EC2 L1 SMG KIT SE AS - Modello: BP-KIT-089 - Tipo contratto: Acquisto

Oggetto dell'ordine (7 di 8) - Scheda tecnica: L1_E2_SMG_Dispositivi opzionali per acquisti

Marca: Samsung Medison - Nome commerciale: Sonda microconvex/vettoriale - acquisti successivi - Prezzo: 1820,00 - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Samsung Medison Modello CF4- 9 - Durata garanzia [mesi]: 12 - Codice articolo accordo quadro: EC2 L1 SMG SM AS - Modello: CF4- 9 - Tipo contratto: Acquisto

Oggetto dell'ordine (8 di 8) - Scheda tecnica: L1_E2_SMG_Dispositivi opzionali per acquisti

Marca: Samsung Medison - Nome commerciale: Modalità di Fusion Imaging - acquisti successivi - Prezzo: 10000,00 - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Samsung Medison Modello Modalità di Fusion Imaging - Durata garanzia [mesi]: 12 - Codice articolo accordo quadro: EC2 L1_SMG_MF1_AS - Modello: Modalità di Fusion Imaging - Tipo contratto: Acquisto

RIEPILOGO ECONOMICO

Oggetto	Nome Commerciale	Prezzo Unitario (€)	Qtà ordinata	Prezzo Complessivo (IVA esclusa)	Aliquota IVA (%)
1	Stampante termica di tipo medicale B/N - acquisti successivi	450,00	1 (Pezzo)	450,00 €	5,00

2	Sonda lineare (high frequency) - acquisti successivi	2275,00	1 (Pezzo)	2275,00 €	5,00
3	Sonda endocavitaria - acquisti successivi	2275,00	1 (Pezzo)	2275,00 €	5,00
4	Kit di biopsia per sonda lineare - acquisti successivi	600,00	1 (Pezzo)	600,00 €	5,00
5	Kit di biopsia per sonda convex - acquisti successivi	700,00	1 (Pezzo)	700,00 €	5,00
6	Kit di biopsia per sonda endocavitaria - acquisti successivi	500,00	1 (Pezzo)	500,00 €	5,00
7	Sonda microconvex/vettoriale - acquisti successivi	1820,00	1 (Pezzo)	1820,00 €	5,00
8	Modalità di Fusion Imaging - acquisti successivi	10000,00	1 (Pezzo)	10000,00 €	5,00

Totale Ordine (IVA esclusa) €	18620,00
IVA €	931,00
Totale Ordine (IVA inclusa) €	19551,00

INFORMAZIONI DI CONSEGNA E FATTURAZIONE

Indirizzo di Consegna	VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO, 1 - 05100 - TERNI - (TR)
Indirizzo di Fatturazione	VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO, 1 - 05100 - TERNI - (TR)
Intestatario Fattura	AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA TERNI
Codice Fiscale Intestatario Fattura	00679270553
Partita IVA da Fatturare	non indicato
Modalità di Pagamento	Bonifico Bancario

NOTE ALL'ORDINE

IL PRESENTE ORDINE RIGUARDA L'ACQUISIZIONE DEI DISPOSITIVI OPZIONALI RIFERITI ALL'ORDINE (ACCORDO QUADRO ECOTOMOGRAFI 2PNRR) N. 6892290/2022 DI SEGUITO ALLEGATO.

DOCUMENTI ALLEGATI ALL'ORDINE

Allegato 1. ORDINE FIRMATO DIGITALMENTE SAMSUNG.PDF - dim. 310.51 Kb

DISCIPLINA ED ALTRI ELEMENTI APPLICABILI AL PRESENTE CONTRATTO

Il sottoscritto Punto Ordinante: Visto l' "Accordo Quadro Ecotomografi 2" stipulato ai sensi dell'art. 54, comma 4, lett. A), del D.LGS. N.50/2016 s.m.i., dalla Consip S.p.A. considerati i termini, le modalità e le condizioni tutte stabilite nell'Accordo Quadro; DICHIARA - di aderire all'Accordo Quadro e a tutte le condizioni normative ed economiche ivi previste; - di aver preso visione delle informazioni sul trattamento dei dati personali ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE n. 2016/679 (Regolamento Generale sulla Protezione dei dati Personali) contenute nell'Accordo Quadro sopra citata, e di autorizzare il fornitore nonché la Consip al trattamento dei propri dati personali. Il sottoscritto Punto Ordinante DICHIARA altresì di essere una Amministrazione utilizzatrice dei fondi PNRR per l'acquisto dei beni/servizi della presente iniziativa.

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

ORDINE DIRETTO DI ACQUISTO	
Nr. Identificativo Ordine	6942519
Descrizione Ordine	DISPOSITIVI OPZIONALI RIF. ORDINE N. 6904878/2022
Strumento d'acquisto	Accordi Quadro
CIG	93441425E9
CUP	I44E22000370006
Bando	Ecotomografi 2 - PNRR
Categoria(Lotto)	Lotto 1 - Ecotomografi multidisciplinari (Sub lotto 1.a)
Data Creazione Ordine	20/09/2022
Validità Documento d'Ordine (gg solari)	nessuna scadenza / nessun limite
Data Limite invio Ordine firmato digitalmente	nessuna scadenza / nessun limite
AMMINISTRAZIONE CONTRAENTE	
Nome Ente	AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA TERNI
Codice Fiscale Entè	00679270553
Nome Ufficio	S.C. PROCEDIMENTI AD EVIDENZA PUBBLICA PER FORNITURE SERVIZI E LAVORI
Indirizzo Ufficio	VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO, 1 , 05100 - TERNI (TR)
Telefono / FAX ufficio	3393470646/0744205284
IPA - Codice univoco ufficio per Fatturazione elettronica	
Punto Ordinante	CINZIA ANGIONE / CF: NGNCNZ62A46E388M
Email Punto Ordinante	C.ANGIONE@AOSPTERNI.IT
Partita IVA Intestatario Fattura	Non inserito
Ordine istruito da	VALENTINA VALENTINI
FORNITORE CONTRAENTE	
Ragione Sociale	SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA SPA
Partita IVA Impresa	11325690151
Codice Fiscale Impresa	10352790157
Indirizzo Sede Legale	VIA MIKE BONGIORNO 9 - 20124 - MILANO(MI)
Telefono / Fax	02921891/0292141801
PEC Registro Imprese	SAMSUNG.ITALIA.HMEDEPT@CGN.LEGALMAIL.IT
Tipologia impresa	SOCIETÀ PER AZIONI
Numero di Iscrizione al Registro Imprese / Nome e Nr iscrizione Albo Professionale	10352790157
Data di iscrizione Registro Imprese / Albo Professionale	22/05/1991
Provincia sede Reg stro Imprese / Albo Professionale	MI
INAIL: Codice Ditta / Sede di Competenza	5701622
INPS: Matricola aziendale	4944675090
Posizioni Assicurative Territoriali - P.A.T. numero	010506197/37
PEC Ufficio Agenzie Entrate competente al rilascio attestazione regolarità pagamenti imposte e tasse:	DP.IIMILANO.UTGORGONZOLA@AGENZIAENTRATE.IT
CCNL applicato / Settore	COMMERCIO / COMMERCIO/APPARECCHIATURE

Oggetto dell'ordine (1 di 8) - Scheda tecnica: L1_E2_SMG_Dispositivi opzionali per acquisti

Marca: Sony - Nome commerciale: Stampante termica di tipo medicale B/N - acquisti successivi - Prezzo: 450,00 - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Sony Modello UP-D898MD - Durata garanzia [mesi]: 12 - Codice articolo accordo quadro: EC2_L1_SMG_ST_BN_AS - Modello: UP-D898MD - Tipo contratto: Acquisto

Oggetto dell'ordine (2 di 8) - Scheda tecnica: L1_E2_SMG_Dispositivi opzionali per acquisti

Marca: Protek - Nome commerciale: Kit di biopsia per sonda convex - acquisti successivi - Prezzo: 700,00 - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Protek Modello BP-KIT-058 - Durata garanzia [mesi]: 12 - Codice articolo accordo quadro: EC2_L1_SMG_KIT_SC_AS - Modello: BP-KIT-058 - Tipo contratto: Acquisto

Oggetto dell'ordine (3 di 8) - Scheda tecnica: L1_E2_SMG_Dispositivi opzionali per acquisti

Marca: Samsung Medison - Nome commerciale: Sonda lineare (high frequency) - acquisti successivi - Prezzo: 2275,00 - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Samsung Medison Modello LA4- 18A - Durata garanzia [mesi]: 12 - Codice articolo accordo quadro: EC2_L1_SMG_SH_AS - Modello: LA4- 18A - Tipo contratto: Acquisto

Oggetto dell'ordine (4 di 8) - Scheda tecnica: L1_E2_SMG_Dispositivi opzionali per acquisti

Marca: Protek - Nome commerciale: Kit di biopsia per sonda lineare - acquisti successivi - Prezzo: 600,00 - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Protek Modello BP-KIT-053 - Durata garanzia [mesi]: 12 - Codice articolo accordo quadro: EC2_L1_SMG_KIT_SL_AS - Modello: BP-KIT-053 - Tipo contratto: Acquisto

Oggetto dell'ordine (5 di 8) - Scheda tecnica: L1_E2_SMG_Dispositivi opzionali per acquisti

Marca: Protek - Nome commerciale: Kit di biopsia per sonda endocavitaria - acquisti successivi - Prezzo: 500,00 - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Protek Modello BP-KIT-089 - Durata garanzia [mesi]: 12 - Codice articolo accordo quadro: EC2_L1_SMG_KIT_SE_AS - Modello: BP-KIT-089 - Tipo contratto: Acquisto

Oggetto dell'ordine (6 di 8) - Scheda tecnica: L1_E2_SMG_Dispositivi opzionali per acquisti

Marca: Samsung Medison - Nome commerciale: Modalità di Fusion Imaging - acquisti successivi - Prezzo: 10000,00 - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Samsung Medison Modello Modalità di Fusion Imaging - Durata garanzia [mesi]: 12 - Codice articolo accordo quadro: EC2_L1_SMG_MFI_AS - Modello: Modalità di Fusion Imaging - Tipo contratto: Acquisto

Oggetto dell'ordine (7 di 8) - Scheda tecnica: L1_E2_SMG_Dispositivi opzionali per acquisti

Marca: Samsung Medison - Nome commerciale: Sonda endocavitaria - acquisti successivi - Prezzo: 2275,00 - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Samsung Medison Modello EA2- 11AR - Durata garanzia [mesi]: 12 - Codice articolo accordo quadro: EC2_L1_SMG_SE_AS - Modello: EA2- 11AR - Tipo contratto: Acquisto

Oggetto dell'ordine (8 di 8) - Scheda tecnica: L1_E2_SMG_Dispositivi opzionali per acquisti

Marca: Samsung Medison - Nome commerciale: Sonda microconvex/vettoriale - acquisti successivi - Prezzo: 1820,00 - Unità di vendita: Pezzo - Descrizione: Samsung Medison Modello CF4- 9 - Durata garanzia [mesi]: 12 - Codice articolo accordo quadro: EC2_L1_SMG_SM_AS - Modello: CF4- 9 - Tipo contratto: Acquisto

RIEPILOGO ECONOMICO

Oggetto	Nome Commerciale	Prezzo Unitario (€)	Qtà ordinata	Prezzo Complessivo (IVA esclusa)	Aliquota IVA (%)
1	Stampante termica di tipo medicale B/N - acquisti successivi	450,00	1 (Pezzo)	450,00 €	5,00

2	Kit di biopsia per sonda convex - acquisti successivi	700,00	1 (Pezzo)	700,00 €	5,00
3	Sonda lineare (high frequency) - acquisti successivi	2275,00	1 (Pezzo)	2275,00 €	5,00
4	Kit di biopsia per sonda lineare - acquisti successivi	600,00	1 (Pezzo)	600,00 €	5,00
5	Kit di biopsia per sonda endocavitaria - acquisti successivi	500,00	1 (Pezzo)	500,00 €	5,00
6	Modalità di Fusion Imaging - acquisti successivi	10000,00	1 (Pezzo)	10000,00 €	5,00
7	Sonda endocavitaria - acquisti successivi	2275,00	1 (Pezzo)	2275,00 €	5,00
8	Sonda microconvex/vettoriale - acquisti successivi	1820,00	1 (Pezzo)	1820,00 €	5,00

Totale Ordine (IVA esclusa) €	18620,00
IVA €	931,00
Totale Ordine (IVA inclusa) €	19551,00

INFORMAZIONI DI CONSEGNA E FATTURAZIONE

Indirizzo di Consegna	VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO, 1 - 05100 - TERNI - (TR)
Indirizzo di Fatturazione	VIA TRISTANO DI JOANNUCCIO, 1 - 05100 - TERNI - (TR)
Intestatario Fattura	AZIENDA OSPEDALIERA S. MARIA TERNI
Codice Fiscale Intestatario Fattura	00679270553
Partita IVA da Fatturare	non indicato
Modalità di Pagamento	Bonifico Bancario

NOTE ALL'ORDINE

IL PRESENTE ORDINE RIGUARDA L'ACQUISIZIONE DEI DISPOSITIVI OPZIONALI RIFERITI ALL'ODA (ACCORDO QUADRO ECOTOMOGRAFI 2 PNRR -LOTTO 1 SUB LOTTO 1A) N. 6904878/2022 DI SEGUITO ALLEGATO.

DOCUMENTI ALLEGATI ALL'ORDINE

Allegato 1.ORDINE FIRMATO DIGITALMENTE N. 6904878/2022 ORDINE_6904878.PDF.P7M - dim. 222.05 Kb

DISCIPLINA ED ALTRI ELEMENTI APPLICABILI AL PRESENTE CONTRATTO

Il sottoscritto Punto Ordinante: Visto l' "Accordo Quadro Ecotomografi 2" stipulato ai sensi dell'art. 54, comma 4, lett. A), del D.LGS. N.50/2016 s.m.i., dalla Consip S.p.A. considerati i termini, le modalità e le condizioni tutte stabilite nell'Accordo Quadro; DICHIARA - di aderire all'Accordo Quadro e a tutte le condizioni normative ed economiche ivi previste; - di aver preso visione delle informazioni sul trattamento dei dati personali ai sensi dell'art. 13 del Regolamento UE n. 2016/679 (Regolamento Generale sulla Protezione dei dati Personali) contenute nell'Accordo Quadro sopra citata, e di autorizzare il fornitore nonché la Consip al trattamento dei propri dati personali. Il sottoscritto Punto Ordinante DICHIARA altresì di essere una Amministrazione utilizzatrice dei fondi PNRR per l'acquisto dei beni/servizi della presente iniziativa.

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



Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe Limited
Da Vincilaan 7 – D1, B-1935 Zaventem
Phone: +32 (0) 2 706 43 11 - Fax : +32 (0) 2 706 43 20

EU DECLARATION OF CONFORMITY

Model Name: UP-D898MD

93/42/EEC, 2007/47/EC, MDD
2011/65/EU, RoHS

EU DECLARATION OF CONFORMITY

1. Model No.:
UP-D898MD

2. Name and address of the manufacturer's authorised representative:
Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe Limited, Da Vincilaan 7-D1, 1935 Zaventem, Belgium

3. This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer:
Sony Corporation, 1-7-1 Konan Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan

4. Object of the declaration:
Digital Graphic Printer

5. The object of the declaration described above is in conformity with:
93/42/EEC, 2007/47/EC, MDD

6. Where applicable, references to the relevant harmonised standards used or references to the technical specifications in relation to which conformity is declared:
EN 60601-1-2:2015, EN 60601-1:2006 + A1:2013

7. Additional information:
Following the provisions for Class I devices

Signed for and on behalf of: **Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe Limited**

Zaventem, 2018-08-30



Kris De Pauw
Director
Branch Manager



Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe Limited
Da Vincilaan 7 – D1, B-1935 Zaventem
Phone: +32 (0) 2 706 43 11 – Fax: +32 (0) 2 706 43 20

EU DECLARATION OF CONFORMITY

1. Model No.:
UP-D898MD
2. Name and address of the manufacturer's authorised representative:
Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe Limited, Da Vincilaan 7-D1, 1935 Zaventem, Belgium
3. This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer:
Sony Corporation, 1-7-1 Konan, Minato-ku Tokyo, 108-0075 Japan
4. Object of the declaration:
Digital Graphic Printer
5. The object of the declaration described above is in conformity with:
2011/65/EU, RoHS
6. Where applicable, references to the relevant harmonised standards used or references to the technical specifications in relation to which conformity is declared:
EN 50581:2012
7. Additional information:
-

Signed for and on behalf of: **Sony Belgium, bijkantoor van Sony Europe Limited**

Zaventem, 2018-08-30

Kris De Pauw
Director
Branch Manager

Bългарски (bg)
ДЕКЛАРАЦИЯ ЗА СЪОТВЕТСТВИЕ С ИЗИСКВАНИЯТА НА ЕС
1. Модел No.
2. Име и адрес на упълномощения представител на производителя: ...
3. За настояща декларация за съответствие отговорност носи единствено производителят: ...
4. Предмет на декларацията
5. Предметът на декларацията, който е описан по-горе, е в съответствие с: ...
6. [в 2011/65/EU(RoHS), 2009/125/EC(Ecodesign)]
Когато е приложимо се използва позоваване на съответните хармонизирани стандарти или препратки към техническите спецификации, по отношение на които се декларира съответствието: ...
[в други Директиви]
Измолва се позоваване на съответните хармонизирани стандарти или препратки към техническите спецификации, по отношение на които се декларира съответствието: ...
7. [в 2014/30/EU(EMC), 2014/53/EU(RED) декларация]
Когато е приложимо, име и номер на нотифициран орган, описание на извършеното и: ...
[в други Директиви]
Допълнителна информация: ...
8. [в 2014/30/EU(EMC) декларация]
Допълнителна информация: ...
[в 2014/53/EU(RED) декларация]
Когато е приложимо, описане на аксесоари и компоненти, включително софтуер, които позволяват на радиоустройството да работи по предназначение: ...
9. [в 2014/53/EU(RED) декларация]
Допълнителна информация: ...
Подпис за и от името на: ...
(място и дата на издаване): ...
(име, длъжност) (подпис): ...

Deutsch (de)
EU-KONFORMITÄT SERKLÄRUNG
1. Modell Nr.: ...
2. Name und Anschrift des Bevollmächtigten des Herstellers: ...
3. Die alleinige Verantwortung für die Ausstellung dieser Konformitätserklärung trägt der Hersteller: ...
4. Gegenstand der Erklärung ...
5. Der oben beschriebene Gegenstand der Erklärung erfüllt die Vorschriften der: ...
6. [in Konformitätserklärungen nach 2011/65/EU(RoHS), 2009/125/EC(Ecodesign)]
Gegebenenfalls Angabe der einschlägigen harmonisierten Normen, die zugrunde gelegt wurden, oder Angabe der technischen Spezifikationen, für die die Konformität erklärt wird: ...
[in Konformitätserklärungen nach anderen Richtlinien]
Angabe der einschlägigen harmonisierten Normen, die zugrunde gelegt wurden, oder Angabe der technischen Spezifikationen, für die die Konformität erklärt wird: ...
7. [in Konformitätserklärungen nach 2014/30/EU(EMC), 2014/53/EU(RED)]
Gegebenenfalls Namen und Nummer der notifizierten Stelle, Beschreibung ihrer Mitwirkung und Bescheinigung: ...
[in Konformitätserklärungen nach anderen Richtlinien]
Zusatzangaben: ...
8. [in Konformitätserklärungen nach 2014/30/EU(EMC)]
Zusatzangaben: ...
[in Konformitätserklärungen nach 2014/53/EU(RED)]
Gegebenenfalls Beschreibung des Zubehörs und der Bestandteile, einschließlich Software, die den bestimmungsgemäßen Betrieb der Funkanlagen ermöglichen: ...
9. [in Konformitätserklärungen nach 2014/53/EU(RED)]
Zusatzangaben: ...
Unterszeichnet für und im Namen von: ...
(Ort und Datum der Ausstellung): ...
(Name, Funktion) (Unterschrift): ...

English (en)
EU DECLARATION OF CONFORMITY
1. Model No.: ...
2. Name and address of the manufacturer's authorised representative: ...
3. This declaration of conformity is issued under the sole responsibility of the manufacturer: ...
4. Object of the declaration: ...
5. The object of the declaration described above is in conformity with: ...
6. [in 2011/65/EU(RoHS), 2009/125/EC(Ecodesign) Declarations]
Where applicable, references to the relevant harmonised standards used or references to the technical specifications in relation to which conformity is declared: ...
[in other Directives]
References to the relevant harmonised standards used or references to the technical specifications in relation to which conformity is declared: ...
7. [in 2014/30/EU(EMC), 2014/53/EU(RED) Declarations]
Where applicable, notified body name and number, description of intervention and certificate: ...
[in other Directives]
Additional information: ...
8. [in 2014/30/EU(EMC) Declarations]
Additional information: ...
[in 2014/53/EU(RED) Declarations]
Where applicable, description of accessories and components, including software, which allow the radio equipment to operate as intended: ...
9. [in 2014/53/EU(RED) Declarations]
Additional information: ...
Signed for and on behalf of: ...
(place and date of issue): ...
(name, function) (signature): ...

Hrvatski (hr)
EU IZJAVA O SUKLADNOSTI
1. Model br.: ...
2. Ime i adresa ovlaštenog zastupnika proizvođača: ...
3. Ova izjava o sukladnosti izdaje se na isključivu odgovornost proizvođača: ...
4. Predmet izjave: ...
5. Gore opisan predmet izjave u skladu je s: ...
6. [Izjava prema 2011/65/EU(RoHS), 2009/125/EC(Ecodesign)]
Prema potrebi, upućivanje na odgovarajuće usklađene norme koje se upotrebljavaju ili upućivanje na druge tehničke specifikacije u odnosu na koje se deklarira sukladnost: ...
[ostale direktive]
Upućivanje na odgovarajuće usklađene norme koje se upotrebljavaju ili upućivanje na druge tehničke specifikacije u odnosu na koje se deklarira sukladnost: ...
7. [Izjava prema 2014/30/EU(EMC), 2014/53/EU(RED)]
Prema potrebi, naziv i broj prijavljenog tijela, opis intervencije i potvrda o ispitivanju: ...
[ostale direktive]
Dodatne informacije: ...
8. [Izjava prema 2014/30/EU(EMC)]
Dodatne informacije: ...
[Izjava prema 2014/53/EU(RED)]
Prema potrebi, opis dodatne opreme i sastavnica, uključujući softver, koji omogućuju normalan rad radijske opreme: ...
9. [Izjava prema 2014/53/EU(RED)]
Dodatne informacije: ...
Potpisano za i u ime: ...
(mjesto i datum izdavanja): ...
(ime, funkcija) (potpis): ...

Italiano (it)
DICHIARAZIONE UE DI CONFORMITÀ
1. Modello n.°: ...
2. Nome e Indirizzo del rappresentante autorizzato del fabbricante: ...
3. La presente dichiarazione di conformità è rilasciata sotto la responsabilità esclusiva del fabbricante: ...
4. Oggetto della dichiarazione: ...
5. L'oggetto della dichiarazione di cui sopra è conforme alla: ...
6. [nelle Dichiarazioni 2011/65/EU(RoHS), 2009/125/EC(Ecodesign)]
Ove applicabile, i riferimenti alle pertinenti norme armonizzate utilizzate o i riferimenti alle specifiche tecniche in relazione alle quali è dichiarata la conformità: ...
[in altre Direttive]
I riferimenti alle pertinenti norme armonizzate utilizzate o i riferimenti alle specifiche tecniche in relazione alle quali è dichiarata la conformità: ...
7. [nelle Dichiarazioni 2014/30/EU(EMC), 2014/53/EU(RED)]
Ove applicabile, nome dell'ente notificato e numero, descrizione dell'intervento e certificato: ...
[in altre Direttive]
Ulteriori informazioni: ...
8. [nella Dichiarazione 2014/30/EU(EMC)]
Ulteriori informazioni: ...
[nella Dichiarazione 2014/53/EU(RED)]
Ove applicabile, descrizione degli accessori e dei componenti, incluso il software, che permettono all'apparato radio di operare come previsto: ...
9. [nella Dichiarazione 2014/53/EU(RED)]
Ulteriori informazioni: ...
Firmato in vece e per conto di: ...
(luogo e data del rilascio): ...
(nome e cognome, funzione) (firma): ...

čeština (cs)
EU PROHLÁŠENÍ O SHODĚ
1. Model č.: ...
2. Jméno a adresa výrobce nebo jeho zplnomocněného zástupce: ...
3. Toto prohlášení o shodě vydal na vlastní odpovědnost výrobce: ...
4. Předmět prohlášení: ...
5. Vyšše popsaný předmět prohlášení je ve shodě s: ...
6. [v 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ecodesign)]
Kde je to vhodné, odkazy na příslušné harmonizované normy, které byly použity nebo odkazy na technické specifikace, na jejichž základě se shoda prohláší: ...
[v jiných směrnici]
Odkazy na příslušné harmonizované normy, které byly použity nebo odkazy na technické specifikace, na jejichž základě se shoda prohláší: ...
7. [v 2014/30 / EU (EMC) 2014/53 / EU (RED)]
Kde je to vhodné, oznámení jména subjektu a číslo, popis intervence a osvědčení: ...
[v jiných směrnici]
Dodatečné informace: ...
8. [v 2014/30 / EU (EMC)]
Dodatečné informace: ...
[v 2014/53 / EU (červená)]
Kde je to vhodné, popis příslušnosti a komponentů, včetně softwaru, které umožňují radiovému zařízení fungovat, jak bylo zamýšleno: ...
9. [v 2014/53 / EU (červená)]
Dodatečné informace: ...
Podpísáno za a jménem: ...
(místo a datum vydání): ...
(jméno, funkce) (podpis): ...

eesti keel (et)
EU VASTAVUSDEKLARATSIOON
1. Tootenumber: ...
2. Tootja volitatud esindaja nimi ja aadress: ...
3. Käesolev vastavusdeklaratsioon on välja antud valmistaja ahiuvastutusele: ...
4. Deklareeritava ese: ...
5. Eespool kirjeldatud deklareeritava ese on kooskõlas
6. [Keskõlas 2011/65/ES (RoHS), 2009/125/EK (energiatõhusus) direktiividega]
Vajaduse korral viited kasutatud asjakohastele ühtlustatud standarditele või viited tehnilistele spetsifikatsioonidele, millega seoses vastavust kiinitatakse: ...
[Keskõlas teiste direktiividega]
Vajaduse korral viited kasutatud asjakohastele ühtlustatud standarditele või viited tehnilistele spetsifikatsioonidele, millega seoses vastavust kiinitatakse: ...
7. [Keskõlas 2014/30/ES (EMC), 2014/53/ES (RID) direktiividega]
Vajaduse korral viitavad asutuse nimetus ja number, teostatud toimingu kirjeldus ja sertifikaat: ...
[Keskõlas teiste direktiividega]
Lisateave: ...
8. [Keskõlas 2014/30/ES (EMC) direktiiviga]
Lisateave: ...
[Keskõlas 2014/53/ES (RID) direktiiviga]
Vajaduse korral tarvikute ja komponentide, sh tarkvara, mis võimaldavad raadioseadmeistiku õigesti töötada, kirjeldus: ...
9. [Keskõlas 2014/53/ES (RID) direktiiviga]
Lisateave: ...
(Kelle nimel ja poolt) alla kirjutatud: ...
(väljaandmise koht ja kuupäev): ...
(nimi, ametinimetus) (allkiri): ...

español (es)
DECLARACIÓN DE CONFORMIDAD UE
1. Nombre del Modelo: ...
2. Nombre y dirección del representante autorizado del fabricante: ...
3. Esta declaración de conformidad se expide bajo la exclusiva responsabilidad del fabricante: ...
4. Objeto de la declaración: ...
5. El objeto de la declaración descrita anteriormente es conforme con: ...
6. [En las declaraciones de acuerdo a 2011/65/EU(RoHS), 2009/125/EC(Ecodesign)]
Cuando proceda, las referencias a las normas armonizadas aplicadas o referencias a las especificaciones técnicas en relación con las cuales se declara la conformidad: ...
[para otras directivas]
Referencias a las normas armonizadas aplicadas o referencias a las especificaciones técnicas en relación con las cuales se declara la conformidad: ...
7. [En las declaraciones de acuerdo a 2014/30/EU(EMC), 2014/53/EU(RED)]
Cuando proceda, el nombre y número del organismo notificado y certificado: ...
[para otras directivas]
Información adicional: ...
8. [En las declaraciones de acuerdo a 2014/30/EU(EMC)]
Información adicional: ...
[En las declaraciones de acuerdo a 2014/53/EU(RED)]
Cuando proceda, descripción de los accesorios y componentes, incluido el software, que permiten que el equipo radioeléctrico funcione como estaba previsto: ...
9. [En las declaraciones de acuerdo a 2014/53/EU(RED)]
Información adicional: ...
Firmado por y en nombre de: ...
(lugar y fecha de emisión): ...
(nombre, cargo) (firma): ...

latvisku valoda (lv)
ES ATBILSTĪBAS DEKLARĀCIJA
1. Modeļa Nr.: ...
2. Ražotāja pilnvarotā pārstāvja nosaukums un adrese: ...
3. Šī atbilstības deklarācija ir izdota vienīgi uz šāda ražotāja atbildību: ...
4. Deklarācijas priekšmets: ...
5. Iepriekš aprakstītais deklarācijas priekšmets ir saskaņā ar: ...
6. [Saskaņā ar 2011/65/ES (RoHS), 2009/125/EK (energoefektivitāte) direktīvu]
Kur attiecināms, norādes uz izmantotajiem atbilstošajiem harmonizētajiem standartiem vai norādes uz tehniskajiem raksturlielumiem, standarta ar kuriem ir deklarāta atbilstība: ...
[Saskaņā ar citām direktīvām]
Norādes uz izmantotajiem atbilstošajiem harmonizētajiem standartiem vai norādes uz tehniskajiem raksturlielumiem, standarta ar kuriem ir deklarāta atbilstība: ...
7. [Saskaņā ar 2014/30/EU (EMC), 2014/53/ES (RID) direktīvu]
Kur attiecināms, pilnvarotās iestādes nosaukums un numurs, veiktais darbs apraksts un sertifikāts: ...
[Saskaņā ar citām direktīvām]
Papildu informācija: ...
8. [Saskaņā ar 2014/30/ES (EMC) direktīvu]
Papildu informācija: ...
[Saskaņā ar 2014/53/ES (RID) direktīvu]
Kur attiecināms, pieredumu un komponentu, ieskaitot programmatūru, kas ļauj radioelektrātai darboties kā paredzēts, apraksts: ...
9. [Saskaņā ar 2014/53/ES (RID) direktīvu]
Papildu informācija: ...
Turpmāk norādītā vārdā parakstīts: ...
(zdošanas vieta un datums): ...
(vārds, uzvārds, amats) (paraksts): ...

Ελληνικά (el)
ΔΗΛΩΣΗ ΣΥΜΜΟΡΦΩΣΗΣ ΕΕ
1. Αριθμός Μοντέλου: ...
2. Όνομα και διεύθυνση του εξουσιοδοτημένου αντιπροσώπου του κατασκευαστή: ...
3. Η παρούσα δήλωση συμμόρφωσης εκδίδεται με αποκλειστική ευθύνη του κατασκευαστή: ...
4. Αντικείμενο της δήλωσης: ...
5. Το ανωτέρω περιγραφόμενο αντικείμενο της δήλωσης είναι συμμόφωνο με: ...
6. [Στην 2011/65/EU(RoHS), 2009/125/EC(Eco design)Δήλωση]
Κατό περίπτωση, μνεία των σχετικών ενομοσιωμένων προτύπων που χρησιμοποιήθηκαν ή των τεχνικών προδιαγραφών με βάση τις οποίες δηλώνεται η συμμόρφωση: ...
[Σε άλλες οδηγίες]
Αναφέρεται στα σχετικά ενομοσιωμένα πρότυπα που χρησιμοποιούνται ή αναφέρονται στις λοιπές τεχνικές προδιαγραφές σε σχέση με τις οποίες δηλώνεται η συμμόρφωση: ...
7. [Στην 2014/30/EU(EMC), 2014/53/EU(RED) Δήλωση]
Όπου έχει εφαρμογή, ο κοινοποιημένος οργανισμός (ονομασία, αριθμός) πραγματοποίησε (περιγραφή της παρέμβασης) και χορήγησε το πιστοποιητικό: ...
[Σε άλλες οδηγίες]
Πρόσθετες πληροφορίες: ...
8. [Στην 2014/30/EU(EMC) Δήλωση]
Πρόσθετες πληροφορίες: ...
[Στην 2014/53/EU(RED) Δήλωση]
Όπου έχει εφαρμογή, περιγραφή των παρεκκείμενων και εξαρτημάτων, συμπεριλαμβανομένου του λογισμικού, που επιτρέπουν στον radioεξοπλισμό να λειτουργεί όπως προβλέπεται: ...
9. [Στην 2014/53/EU(RED) Δήλωση]
Συμπληρωματικές πληροφορίες: ...
Υπογραφή για λογαριασμό και εξ ονόματος: ...
(τόπος και ημερομηνία έκδοσης): ...
(όνομα, θέση) (υπογραφή): ...

français (fr)
DECLARATION DE CONFORMITÉ DE L'UE
1. Référence produit: ...
2. Nom et adresse du mandataire agréé par le fabricant: ...
3. La présente déclaration de conformité est établie sous la seule responsabilité du fabricant: ...
4. Objet de la déclaration: ...
5. L'objet de la déclaration décrit ci-dessus est conforme à: ...
6. [dans les déclarations 2011/65/EU(RoHS), 2009/125/EC(Ecodesign)]
Le cas échéant, références aux normes harmonisées applicables ou aux spécifications techniques par rapport auxquelles la conformité est déclarée: ...
[dans les autres Directives]
références aux normes harmonisées applicables ou aux spécifications techniques par rapport auxquelles la conformité est déclarée: ...
7. [dans les déclarations 2014/30/EU(EMC), 2014/53/EU(RED)]
Le cas échéant, nom de l'autorité notifiée et numéro, description de l'intervention et du certificat: ...
[dans les autres Directives]
Informations complémentaires: ...
8. [dans les déclarations 2014/30/EU(EMC)]
Informations complémentaires: ...
[dans les déclarations 2014/53/EU(RED)]
Le cas échéant, description des accessoires et composants, logiciels inclus, permettant le bon fonctionnement de l'équipement radio: ...
9. [dans les déclarations 2014/53/EU(RED)]
Informations complémentaires: ...
Signé par et au nom de: ...
(date et lieu d'établissement): ...
(nom, fonction) (signature): ...

dansk (da)
EU-OVERENSSTEMMELSESERKLÆRING
1. Model nr.: ...
2. Navn og adresse på fabrikantens bemyndigede repræsentant: ...
3. Denne overensstemmelseserklæring udstedes på fabrikantens ansvar: ...
4. Erklæringens genstand
5. Genstanden for erklæringen, som beskrevet ovenfor, er i overensstemmelse med: ...
6. [i 2011/65/EU(RoHS), 2009/125/EC(Ecodesign) Deklarationer]
Hvor det er relevant, referencer til de relevante anvendte harmoniserede standarder eller referencer til de tekniske specifikationer, som der erklæres overensstemmelse med: ...
[Andre direktiver]
Referencer til de relevante anvendte harmoniserede standarder eller referencer til de tekniske specifikationer, som der erklæres overensstemmelse med: ...
7. [i 2014/30/EU(EMC), 2014/53/EU(RED) Deklarationer]
Hvor det er relevant, det bemyndigede organ navn og nummer, beskrivelse af aktiviteter og udstedt attesten: ...
[Andre direktiver]
Supplerende oplysninger: ...
8. [i 2014/30/EU(EMC) Deklarationer]
Supplerende oplysninger: ...
[i 2014/53/EU(RED) Deklarationer]
Hvor det er relevant, beskrivelse af tilbehør og komponenter, herunder software, som får radioudstyret til at fungere efter hensigten: ...
9. [i 2014/53/EU(RED) Deklarationer]
Supplerende oplysninger: ...
Underskrevet for og på vegne af: ...
(sted og dato): ...
(navn, stilling) (underskrift): ...

lituanų kalba (lt)

ES ATITIKTIES DEKLARACIJA

1. Modelio Nr....
 2. Gamintojo įgaliojimo atslovo pavadinimas ir adresas...
 3. Ši atitikties deklaracija išduota tik gamintojo atsakomybe:
 4. Deklaracijos objektas...
 5. Pirmlau aprašytas deklaracijos objektas atitinka...
 6. [Sutinkamai su 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (energofektyvumas) direktyvomis] Jei tinkama, taikyti darnųjų standartų nuorodas arba techninių specifikacijų, pagal kurias buvo deklaruota atitiktis, nuorodas...
 7. [Sutinkamai su 2014/30/ES (EMC), 2014/53/ES (RED) direktyvomis] Jei tinkama, įgaliojimosi įstaigos pavadinimas ir numeris, atlikto veiksmo aprašymas ir sertifikatas...
 8. [Sutinkamai su 2014/30/ES (EMC) direktyva] Papildoma informacija...
 9. [Sutinkamai su 2014/53/ES (RED) direktyva] Papildoma informacija...
- Jei tinkama, priedų ir komponentų, įskaitant programinį įrangą, kurios dėka radijo įrangą veiklia kaip numatyta, aprašymas...
9. [Sutinkamai su 2014/53/ES (RED) direktyva] Papildoma informacija...
- Už ką ir kieno vardu pasirašyta...
(išdavimo data ir vieta):...
(vardas ir pavardė, pareigos) (parašas):...

Nederlands (nl)

EU-CONFORMITEITSVERKLARING

1. Model nr.:
 2. Naam en adres van de gemachtigde van de fabrikant:
 3. Deze conformiteitsverklaring wordt verstrekt onder volledige verantwoordelijkheid van de fabrikant:
 4. Voorwerp van de verklaring...
 5. Het hierboven beschreven voorwerp is conform:...
 6. [In 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ecodesign) Verklaringen] Indien van toepassing, vermelding van de toegepaste relevante geharmoniseerde normen of van de andere technische specificaties waarop de conformiteitsverklaring betrekking heeft...
 7. [In 2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED) Verklaringen] Indien van toepassing, aangemelde instantie naam en nummer, beschrijving van de werkzaamheden en certificaat:...
 8. [In 2014/30/EU (EMC) Verklaringen] Aanvullende informatie:...
 9. [In 2014/53/EU (RED) Verklaringen] Indien van toepassing, beschrijving van de accessoires en onderdelen, met inbegrip van software, die het mogelijk maken dat de radioapparatuur functioneert zoals bedoeld:...
- Ondertekend voor en namens:.. (plaats en datum van afgifte):.. (naam, functie) (handtekening):..

Română (ro)

DECLARAȚIE DE CONFORMITATE UE

1. Număr model:..
 2. Denumirea și adresa reprezentantului autorizat al producătorului:..
 3. Această declarație de conformitate este eliberată pe propria răspundere a producătorului:..
 4. Obiectul declarației:..
 5. Obiectul declarației descrie mai sus este conform cu:..
 6. [In declarațiile 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ecodesign)] Unde este valabilă, se face referință la standardele armonizate relevante care au fost folosite sau la specificațiile tehnice relativ la care este declarată conformitatea:..
 7. [In declarațiile 2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED)] Unde este valabilă, numele și numărul organismului notificat, descrierea intervenției și certificatul:..
 8. [In declarațiile 2014/30/EU (EMC)] Informații suplimentare:..
 9. [In declarațiile 2014/53/EU (RED)] Unde este valabilă, descrierea accesoriilor și a componentelor, inclusiv software, care permit echipamentului radio să funcționeze așa cum a fost destinat:..
- Semnat pentru și din partea:.. (locală și data publicării):.. (nume, funcție) (semnătură):..

Suomi (fi)

EU-VAATIMUSTENMUKAISUUSVAKUUTUS

1. Malli nro:..
 2. Valmistajan paikallisen edustajan nimi ja osoite:..
 3. Tämä vaatimustenmukaisuusvakuutus on annettu valmistajan yksinomaan vastuulla:..
 4. Vakuutuksen kohde:..
 5. Edellä kuvattu vakuutuksen kohde on vaatimusten mukainen:..
 6. [2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ecodesign) Vakuutuset] Tarvittaessa viitataan niihin asiaankuuluihin yhdenmukaistettuihin standardeihin, jolla on käytetty, tai viitataan teknisiin eritelmiin, joiden perusteella vaatimustenmukaisuusvakuutus on annettu:..
 7. [2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED) Vakuutuset] Tarvittaessa, ilmoitettu laitos ja numero, toimenpiteen kuvaus ja todustus:..
 8. [2014/30/EU (EMC) Vakuutuset] Lisätietoja:..
 9. [2014/53/EU (RED) Vakuutuset] Lisätietoja:..
- Puolesta allekirjoittanut:.. (antamispäivä ja -päivämäärä):.. (nimi, tehtävä) (allekirjoitus):..

magyar (hu)

EU-megfelelőségi nyilatkozat

1. Készülék típusa:..
 2. A gyártó meghatalmazott képviselőjének neve és címe:..
 3. E megfelelőségi nyilatkozat a gyártó kizárólagos felelősségére kerül kibocsátásra:..
 4. A nyilatkozat tárgya:..
 5. E nyilatkozat fenti leírt tárgyára összhangban van:..
 6. [2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ecodesign) direktívákban nyilatkozatok] Ahol alkalmazható, hivatkozásokat a vonatkozó harmonizált szabványokra, amelyekkel kapcsolatban a műszaki előírásokra, amelyekkel kapcsolatban a megfeleléseget kinyilatkoztatják:..
 7. [2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED) direktívákban] Nyilatkozatok Ahol alkalmazható, a bejelentett testület neve és száma, a beavatkozás és a tanúsítvány leírása:..
 8. [2014/30/EU (EMC) direktívákban] Nyilatkozatok Kiegészítő információk:..
 9. [2014/53/EU (RED) direktívákban, Nyilatkozatok] Kiegészítő információk:..
- nevében aláírva:.. (kibocsátás helye és kelte):.. (név, beosztás) (aláírás):..

polski (pl)

DEKLARACJA ZGODNOŚCI UE

1. Nazwa modelu:..
 2. Nazwa/imię i nazwisko upoważnionego przedstawiciela producenta:..
 3. Niniejsza deklaracja zgodności wydana zostaje na wyłączną odpowiedzialność producenta:..
 4. Przedmiot deklaracji:..
 5. Opisany powyżej przedmiot deklaracji jest zgodny z:..
 6. [w Deklaracjach 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ekooprojekt)] Jeżeli stosowne, odwołania do odnośnych norm zharmonizowanych, które zastosowano lub do specyfikacji technicznych, w odniesieniu do których deklarowana jest zgodność:..
 7. [w Deklaracjach 2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED)] Jeżeli stosowne, odwołania do odnośnych norm zharmonizowanych, które zastosowano lub do specyfikacji technicznych, w odniesieniu do których deklarowana jest zgodność:..
 8. [w Deklaracjach 2014/30/EU (EMC)] Informacje dodatkowe:..
 9. [w Deklaracjach 2014/53/EU (RED)] Dodatkowe informacje:..
- Podpisano w imieniu:.. (miejsce i data wydania):.. (nazwisko, stanowisko) (podpis):..

slowénina (sl)

VYHLÁSENIE O ZHODE EU

1. Číslo modelu:..
 2. Meno a adresa splnomocneného zástupcu výrobcu:..
 3. Toto vyhlásenie o zhode sa vydáva na výhradnú zodpovednosť výrobcu:..
 4. Predmet vyhlásenia:..
 5. Vyššie opísaný predmet vyhlásenia je v zhode so:..
 6. [v 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ekodizajn) vyhláseniach] V prípade potreby uvedte odkazy na príslušné použité harmonizované normy alebo odkazy na technické špecifikácie, na základe ktorých sa vyhlásuje zhoda:..
 7. [v 2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED) vyhláseniach] V prípade potreby, meno notifikovanej osoby, popis intervencie a certifikát:..
 8. [v 2014/30/EU (EMC) vyhláseniach] Dodatočné informácie:..
 9. [v 2014/53/EU (RED) vyhláseniach] Dodatočné informácie:..
- Podpísaný za a v mene:.. (miesto a dátum vydania):.. (meno, funkcia) (podpis):..

Svenska (sv)

EU-FÖRSÄKRAN OM ÖVERENSSTÄMMELSE

1. Modell nr:..
 2. Namn och adress till den av producenten auktoriserade representanten:..
 3. Denna försäkran om överensstämmelse utfärdas på tillverkarens eget ansvar:..
 4. Föremål för försäkran:..
 5. Föremålet för försäkran ovan överensstämmer med:..
 6. [I 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ecodesign) Deklarationerna] I tillämpliga fall: Hänvisningar till de relevanta harmoniserade standarder som använts eller hänvisningar till de tekniska specifikationerna enligt vilka överensstämmelsen försäkras:..
 7. [I 2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED) Deklarationerna] I tillämpliga fall: Det annåma organet, namn och nummer, beskrivning av Bt-gårdens och utfärdat inbyte:..
 8. [I 2014/30/EU (EMC) Deklarationerna] Ytterligare information:..
 9. [I 2014/53/EU (RED) Deklarationerna] Ytterligare information:..
- Undertecknad för:.. (ort och datum):.. (namn, befattning) (namnteckning):..

Malti (mt)

DIKJARAZZJONI TAL-KONFORMITÀ TAL-UE

1. Il-mudell Nru:..
 2. L-isem u l-indirizz tar-rappreżentant awtorizzat mill-manifattur:..
 3. Din id-dikjarazzjoni tal-konformità tinhaqg taht ir-responsabbiltà unika tal-manifattur:..
 4. L-għan tad-dikjarazzjoni:..
 5. L-għan tad-dikjarazzjoni deskrittta hawn fuq huwa konformi:..
 6. [fid-dikjarazzjonijiet 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ecodesign)] Fejn applikabbli, referenzi għall-standards armonizzati rilevanti li nużaw, jew referenzi għall-ispeċifikazzjonijiet teknici fir-rigward tagħhom hija dikjarata konformità:..
 7. [fid-dikjarazzjonijiet 2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED)] Fejn applikabbli, korp notifikat l-isem u n-numru, id-deskrizzjoni tal-intervent u certifikat:..
 8. [fid-dikjarazzjonijiet 2014/30/EU (EMC)] Informazzjoni addizzjonali:..
 9. [fid-dikjarazzjonijiet 2014/53/EU (RED)] Fejn ikun applikabbli, deskrizzjoni tal-aċċessorji u l-komponenti, inkluż is-software, li jippermettu t-tagħmir tar-radju li jgħidhim kif iint:..
- Iffirmat għal u f'isem:.. (post u data tal-frug):.. (isem, funzjon) (firma):..

português (pt)

DECLARAÇÃO DE CONFORMIDADE UE

1. Modelo Nº:..
 2. Nome e endereço do mandatário do fabricante:..
 3. O presente declaração de conformidade é emitida sob a exclusiva responsabilidade do fabricante:..
 4. Objeto da declaração:..
 5. O objeto da declaração acima mencionada está em conformidade com:..
 6. [nas declarações 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ecodesign)] Quando aplicável, referências às relevantes normas harmonizadas utilizadas ou referências às especificações técnicas em relação às quais é declarada a conformidade:..
 7. [nas declarações 2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED)] Quando aplicável, referências às relevantes normas harmonizadas utilizadas ou referências às especificações técnicas em relação às quais é declarada a conformidade:..
 8. [nas declarações 2014/30/EU (EMC)] Informações adicionais:..
 9. [nas declarações 2014/53/EU (RED)] Quando aplicável, a descrição de acessórios e componentes, incluindo software, que permitem que o equipamento de rádio funcione da forma prevista:..
- Assinado por e em nome de:.. (local e data da emissão):.. (nome, cargo) (assinatura):..

slowančina (sk)

IZJAVA EU O SKLADNOSTI

1. Označka modelu:..
 2. Ime in naslov pooblaščenega zastopnika proizvajalca:..
 3. Ta izjava o skladnosti se izda na lastno odgovornost proizvajalca:..
 4. Predmet izjave:..
 5. Predmet navedene izjave je v skladu z:..
 6. [v 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ecodesign) deklaracijah] Kjer je to ustrezno, napolitia na uporabljene usklajene standarde ali napolitia na tehnične specifikacije v zvezi za katere je deklarirana skladnost:..
 7. [v 2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED) deklaracijah] Kjer je to ustrezno, obveščen naziv telesa in številka, opis intervencije in certifikat:..
 8. [v 2014/30/EU (EMC) deklaracijah] Dodatne informacije:..
 9. [v 2014/53/EU (RED) deklaracijah] Dodatne informacije:..
- Podpisano za in v imenu:.. (kraj in datum izdaje):.. (ime, naziv) (podpis):..

noisk (no)

EU-samsvarserklæring

1. Modell nr:..
 2. Navn og adresse på produsentens autoriserte representant:..
 3. Denne samsvarserklæringen er utstedt på produsentens eneansvar:..
 4. Erklæringens gjenstand:..
 5. Erklæringens gjenstand beskrevet ovenfor er i samsvar med: kapitell 2a:..
 6. [I 2011/65/EU (RoHS), 2009/125/EC (Ecodesign) Deklarationene] Hvor gjeldende, henvisninger til de relevante harmoniserte standardene som er brukt eller henvisninger til de spesifikasjonene det erklæres samsvar med:..
 7. [I 2014/30/EU (EMC), 2014/53/EU (RED) Deklarationene] Hvor gjeldende, teknisk kontrollorganets navn og nummer, beskrivelse av intervensjon og sertifikat:..
 8. [I andre direktiver] Tilleggsopplysninger:..
 9. [I 2014/30/EU (EMC) Deklarationene] Tilleggsopplysninger:..
 10. [I 2014/53/EU (RED) Deklarationene] Tilleggsopplysninger:..
- Underskrevet for og på vegne av:.. (sted og utstedelsesdato):.. (navn, stilling) (underskrift):..

**ALTHEA**INTEGRATED HEALTHCARE
TECHNOLOGY MANAGEMENT**REGISTRAZIONE**
Verifica Sicurezza Elettrica
Scheda generale
Norma CEI 62353Numero
Scheda

40035

VSE.0000.REG.22

Anagrafica apparecchiatura

Presidio: OSP. Tom 1	Inventario:
Unità Operativa: RADIOLOGIA	Tipo locale: 1
Stanza: SCOCORPIO	
Tipo Classe: FOTOMOLTOGAFICO	
Costruttore: SAMSUNG	
Modello: RS85	
Matricola: S20RM3HT5000-16M	
Titolo possesso: PROPRIETÀ OSPED	

Targa dati e manuale

Alimentazione (V): 240	Potenza: 150 VA	Poli protetti: <input checked="" type="checkbox"/>
Classe: I PRISUNTA	Tipo: PU-11P	
Protezioni: AUTOMATICO	Valore fusibili (A): /	
Marchio CE: OK OK	Ente certificatore: 0123	
Manuale d'uso: OK		

Alimentazione

Tipo collegamento: SPINA	Cavo alimentazione: FISSO 7AI POLARIS
Spina: SAUKO	Morsetti: FISSI POLARIS
Involucro: COMPUTAZIONE	

Misura della resistenza di protezione (mΩ)

Corrente di misura: 25 A	(limite 300 mΩ)
Involucro + Cavo: 127 mΩ	(limite 100 mΩ)
Cavo separabile: /	

Prova di isolamento

(L1, L2)-(Involucro):	(PA)-(Involucro):
(L1, L2)-(PE): OK	(PE)-(PA):
(PA)-(L1, L2):	

Misura delle correnti dispersione con [C#157145]

Diretto	Corrente misurata (μA)			
Alternativo	Corrente misurata (μA)			
Differenziale	Corrente misurata (μA)			
60601-1	Verso terra (N.C.) (μA) 125	Verso terra (S.F.C.) (μA) 243	Involucro (N.C.) (μA) 0	Involucro (S.F.C.) (μA) 125
61010	Tensione accessibile (N.C.)	Tensione accessibile (S.F.C.)	Involucro (N.C.) (μA)	Involucro (S.F.C.) (μA)

Misura delle correnti su parte applicata

Descrizione	Parte applicata 1	Parte applicata 2	Parte applicata 3	Parte applicata 4	Parte applicata 5
Tipo PA	Sonda EA2-14A	Sonda CA4-9	Sonda LA4-18A	Sonda CA1-7S	Sonda LA2-14A
Matricola	BF K059M36T900006K	BF K059M36T9000021A	BF K059M36T9000018D	BF K059M36T9000017K	BF K059M36T9000006K
Inventario	40035/1	40035/2	40035/3	40035/4	40035/5
Corrente su P.A. (N.C.) (μA)	0	0	0	0	0
Corrente su P.A. (S.F.C.) (μA)	0	0	0	0	1
Corrente su P.A. (T.P.A.) (μA)	8	5	8	5	8

Violazioni riscontrate

Alimentazione:

Altre tipologie:

Sistemi:

Sistemi elettromedicaliBene a sistema: *SI PAPER*Codice Sistema: *40035***Misura della resistenza di protezione del sistema (mΩ)**Corrente di misura: *25A*Totale: *121 mΩ*

(limite 500 mΩ)

Misura delle correnti dispersione con [C#157145] del sistema elettromedicale

Diretto	Corrente misurata (μA)			
Alternativo	Corrente misurata (μA)			
Differenziale	Corrente misurata (μA)			
60601-1	Verso terra (N.C.) (μA) <i>125</i>	Verso terra (S.F.C.) (μA) <i>263</i>	Involucro (N.C.) (μA) <i>0</i>	Involucro (S.F.C.) (μA) <i>125</i>
61010	Tensione accessibile (N.C.)	Tensione accessibile (S.F.C.)	Involucro (N.C.) (μA)	Involucro (S.F.C.) (μA)

Note**Interventi tecnici**

Rapporto lavoro	Rapporto di segnalazione	Rimozione non conformità

Giudizio finale

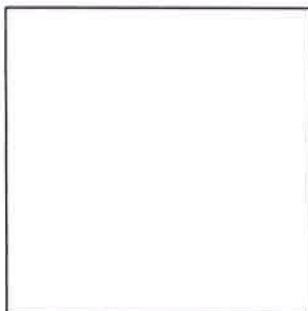
<i>ADDEBITO</i>	[GIUDIZIO COMPLESSIVO]
-----------------	-------------------------------

Prescrizioni

[LISTA PRESCRIZIONI]

Provvedimenti

[LISTA PROVVEDIMENTI DA ATTUARE]



Tecnico esecutore: *Fandos 1.*
 Data verifica: *11/10/2022*
 Kit Misura: *38-0374*
 Commessa: *0192*
 Numero scheda:
 IMEI Tablet:
 IMEI SIM:
 Numero compilazione:



a N° Scheda: 40035

1 Anagrafica apparecchiatura

a	Costruttore: SAMSUNG	Modello: RS85
	Inventario: 40035	Etichetta / Inventario alternativo:
	Ente: A7-OSP.S. MARIA TAMI	U.O.: RADIOLOGIA
	Stanza: RADIOLOGIA AOCO.20034	Matricola: S2BRM3HT500014M

2 Anagrafica apparecchiatura dati aggiuntivi - Accessori

	Inv.	s/n	Tipologia	Costruttore	Modello	Note
a	40035/1	KCTJM36T80008K	SOMMA RADIOLOGIA	SAMSUNG	BA-11AR	
b	40035/2	KDDGM36T90003A	~	~	CF4-9	
c	40035/3	KORQM36T90008D	~	~	LA4-18A	
d	40035/4	KORQM36T800074V	~	~	CA1-75	
e	40035/5	KOS9M36T900006X	~	~	LA2-14A	

3 Informazioni d'acquisto

a	Ordine/delibera:	63 del 07/10/2022
	Fornitore:	SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA S.p.A.
	Costo d'acquisto (iva esclusa):	20820 37180
	Scadenza garanzia:	11/10/2023

4 Controlli particolari in fase di collaudo Dispositivo Medico

a	Integrità	[OK]	[NOK]
b	Collegamento alimentazione di rete	[NA]	[OK] [NOK]
c	Funzionalità componenti e accessori	[NA]	[OK] [NOK]
d	Marcatura CE	[OK]	[NOK]
e	Numero Ente Notificato (se presente) [0123]	[NA]	[OK] [NOK]
f	Corrispondenza dispositivo a quanto indicato in ordine/delibera	[NA]	[OK] [NOK]
g	Corrispondenza numero di serie dispositivo a quanto indicato nel documento di trasporto	[NA]	[OK] [NOK]
h	Manuale d'uso in lingua italiana	[OK]	[NOK]
i	Manuale di servizio (se richiesto)	[NA]	[OK] [NOK]
j	Verifica sicurezza elettrica (se applicabile)	[NA]	[OK] [NOK]

5 Controlli particolari in fase di collaudo SW Dispositivo Medico

a	Marcatura CE	[OK]	[NOK]
b	Numero Ente notificato (se presente) []	[NA]	[OK] [NOK]
c	Corrispondenza SW Dispositivo Medico a quanto indicato in ordine/delibera	[NA]	[OK] [NOK]
d	Corrispondenza numero di serie SW Dispositivo Medico a quanto indicato nel documento di trasporto	[NA]	[OK] [NOK]
e	Corrispondenza SW Dispositivo Medico versione installata a quanto indicato nel documento di trasporto	[NA]	[OK] [NOK]
f	Manuale d'uso in lingua italiana	[OK]	[NOK]
g	Corrispondenza SW Dispositivo Medico versione installata a quanto indicato nel manuale d'uso	[OK]	[NOK]
h	Rispetto requisiti hardware	[NA]	[OK] [NOK]
i	Connettività di rete e/o Dicom	[NA]	[OK] [NOK]
l	Rispetto e compatibilità con altri software installati (Sist. Op. e/o Toul e/o SOUP)	[NA]	[OK] [NOK]
m	Politiche di accesso	[OK]	[NOK]
n	Politiche gestione dati	[OK]	[NOK]

6 Documentazione acquisita in fase di collaudo

a	Dichiarazione di conformità	[NA]	[OK]	[NOK]
b	Certificato CE di conformità	[NA]	[OK]	[NOK]
c	Offerta e documentazione di gara	[NA]	[OK]	[NOK]
d	Documento di trasporto	[NA]	[OK]	[NOK]
e	Formazione personale (se necessaria)	[NA]	[OK]	[NOK]
f	Verbale installazione Fornitore (installazione eseguita secondo prescrizioni del manuale)	[NA]	[OK]	[NOK]
g	Verbale di qualifica/prima installazione	[NA]	[OK]	[NOK]
h	Verifiche esperto qualificato	[NA]	[OK]	[NOK]
i	Relazione/prove Fisica Sanitaria e radiazioni ionizzanti	[NA]	[OK]	[NOK]
j	Relazione addetto Laser e radiazioni ottiche	[NA]	[OK]	[NOK]
k	Certificazione impianto elettrico	[NA]	[OK]	[NOK]
l	Relazione tecnica strutturale carichi sospesi	[NA]	[OK]	[NOK]
m	Verifiche impianto distribuzione gas medicali	[NA]	[OK]	[NOK]
n	Politiche gestione dati	[NA]	[OK]	[NOK]
o	Documentazione hardware	[NA]	[OK]	[NOK]
p	Altro (vedi note)	[NA]	[OK]	[NOK]

7 Note

a	
---	--

8 Avvertenze

a	Le presenti prove al fine del collaudo è ai fini della sola Norma CEI EN 62353.
b	Il presente documento è valido solo integralmente salvo errori od omissioni fino alla prossima edizione.
c	Per l'esecuzione delle prove contenute nel presente documento fare riferimento alla relativa Procedura Operativa POS.
d	Si fa presente che la relazione finale, come previsto dalle Norme e Guide, non è finalizzata alla certificazione perché le prove o le modalità di esecuzione non sono adeguate a quelle richieste per la certificazione dell'apparecchio; ciò anche quando, per ragioni tecniche, nel testo siano citate le Norme in vigore. I risultati delle verifiche e prove riportate si riferiscono esclusivamente all'esemplare provato e alle prove eseguite.
e	Secondo il principio di precauzione, l'esecuzione di ogni prova (o parte di essa), è soggetta ad un'attenta valutazione con il fine di non arrecare danno a persone, cose o alla stessa apparecchiatura.
f	L'accettazione garantisce che i parametri misurati rientrino nei valori prestabiliti dal Costruttore. Quanto sopra però non ne attesta l'idoneità per specifici impieghi per i quali occorre riferirsi alle normative vigenti o alle linee guida specifiche.
g	Althea Italia S.p.A. declina ogni responsabilità per danni a persone o cose derivanti dall'inosservanza delle istruzioni e prescrizioni contenute nei Manuali allegati alla strumentazione. Si precisa inoltre che il Cliente / Committente è tenuto ad utilizzare lo strumento secondo le istruzioni fornite dal Costruttore.
h	Per il controllo del rispetto delle prescrizioni dell'apparecchiatura, quando applicabili, vengono utilizzati i metodi di prova della Norma 62353.
i	Restano escluse (elenco non esaustivo): verifiche su opere civili, meccaniche ed elettriche, verifiche a cura dell'esperto qualificato, le prove sugli impianti elettrici, le prove dei carichi statici delle strutture e quanto non espressamente elencato nel presente documento.

9 Esito finale

a	Esito complessivo	[OK] Positivo	[OKR] Positivo con riserva	[NOK] Negativo
Data	Tecnico Famoso C.	Firma	CQ	



a N° Scheda: 40035

1 Anagrafica apparecchiatura

a	Costruttore: SAMSUNG	Modello: RS85
	Inventario: 40035	Etichetta / Inventario alternativo:
	Ente: AZ. OSP. S. MARIA TERNI	U.O.: RADIOLOGIA
	Stanza: F106A/1A ACO. 20034	Matricola: S28AM3H1500016M

2 Anagrafica apparecchiatura dati aggiuntivi - Accessori

	Inv.	s/n	Tipologia	Costruttore	Modello	Note
a	40035/p	KRCM19702927	SISTEMA DI NAV.	SAMSUNG	M197 FUSION	S-FUSION
b		AY355T560001				
c						
d						
e						

3 Informazioni d'acquisito

a	Ordine/delibera:	63 del 07/10/2022
	Fornitore:	SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA S.p.A.
	Costo d'acquisto (iva esclusa):	37180
	Scadenza garanzia:	11/10/2023

4 Controlli particolari in fase di collaudo Dispositivo Medico

a	Integrità	[OK]	[NOK]
b	Collegamento alimentazione di rete	[NA]	[OK] [NOK]
c	Funzionalità componenti e accessori	[NA]	[OK] [NOK]
d	Marcatura CE	[OK]	[NOK]
e	Numero Ente Notificato (se presente) [0123]	[NA]	[OK] [NOK]
f	Corrispondenza dispositivo a quanto indicato in ordine/delibera	[NA]	[OK] [NOK]
g	Corrispondenza numero di serie dispositivo a quanto indicato nel documento di trasporto	[NA]	[OK] [NOK]
h	Manuale d'uso in lingua italiana	[OK]	[NOK]
i	Manuale di servizio (se richiesto)	[NA]	[OK] [NOK]
j	Verifica sicurezza elettrica (se applicabile)	[NA]	[OK] [NOK]

5 Controlli particolari in fase di collaudo SW Dispositivo Medico

a	Marcatura CE	[OK]	[NOK]
b	Numero Ente notificato (se presente) []	[NA]	[OK] [NOK]
c	Corrispondenza SW Dispositivo Medico a quanto indicato in ordine/delibera	[NA]	[OK] [NOK]
d	Corrispondenza numero di serie SW Dispositivo Medico a quanto indicato nel documento di trasporto	[NA]	[OK] [NOK]
e	Corrispondenza SW Dispositivo Medico versione installata a quanto indicato nel documento di trasporto	[NA]	[OK] [NOK]
f	Manuale d'uso in lingua italiana	[OK]	[NOK]
g	Corrispondenza SW Dispositivo Medico versione installata a quanto indicato nel manuale d'uso	[OK]	[NOK]
h	Rispetto requisiti hardware	[NA]	[OK] [NOK]
i	Connettività di rete e/o Dicom	[NA]	[OK] [NOK]
l	Rispetto e compatibilità con altri software installati (Sist. Op. e/o Toul e/o SOUP)	[NA]	[OK] [NOK]
m	Politiche di accesso	[OK]	[NOK]
n	Politiche gestione dati	[OK]	[NOK]

6 Documentazione acquisita in fase di collaudo

a	Dichiarazione di conformità	[NA]	[OK]	[NOK]
b	Certificato CE di conformità	[NA]	[OK]	[NOK]
c	Offerta e documentazione di gara	[NA]	[OK]	[NOK]
d	Documento di trasporto	[NA]	[OK]	[NOK]
e	Formazione personale (se necessaria)	[NA]	[OK]	[NOK]
f	Verbale installazione Fornitore (installazione eseguita secondo prescrizioni del manuale)	[NA]	[OK]	[NOK]
g	Verbale di qualifica/prima installazione	[NA]	[OK]	[NOK]
h	Verifiche esperto qualificato	[NA]	[OK]	[NOK]
i	Relazione/prove Fisica Sanitaria e radiazioni ionizzanti	[NA]	[OK]	[NOK]
j	Relazione addetto Laser e radiazioni ottiche	[NA]	[OK]	[NOK]
k	Certificazione impianto elettrico	[NA]	[OK]	[NOK]
l	Relazione tecnica strutturale carichi sospesi	[NA]	[OK]	[NOK]
m	Verifiche impianto distribuzione gas medicali	[NA]	[OK]	[NOK]
n	Politiche gestione dati	[NA]	[OK]	[NOK]
o	Documentazione hardware	[NA]	[OK]	[NOK]
p	Altro (vedi note)	[NA]	[OK]	[NOK]

7 Note

a			
---	--	--	--

8 Avvertenze

a	Le presenti prove al fine del collaudo è ai fini della sola Norma CEI EN 62353.
b	Il presente documento è valido solo integralmente salvo errori od omissioni fino alla prossima edizione.
c	Per l'esecuzione delle prove contenute nel presente documento fare riferimento alla relativa Procedura Operativa POS.
d	Si fa presente che la relazione finale, come previsto dalle Norme e Guide, non è finalizzata alla certificazione perché le prove o le modalità di esecuzione non sono adeguate a quelle richieste per la certificazione dell'apparecchio; ciò anche quando, per ragioni tecniche, nel testo siano citate le Norme in vigore. I risultati delle verifiche e prove riportate si riferiscono esclusivamente all'esemplare provato e alle prove eseguite.
e	Secondo il principio di precauzione, l'esecuzione di ogni prova (o parte di essa), è soggetta ad un'attenta valutazione con il fine di non arrecare danno a persone, cose o alla stessa apparecchiatura.
f	L'accettazione garantisce che i parametri misurati rientrino nei valori prestabiliti dal Costruttore. Quanto sopra però non ne attesta l'idoneità per specifici impieghi per i quali occorre riferirsi alle normative vigenti o alle linee guida specifiche.
g	Althea Italia S.p.A. declina ogni responsabilità per danni a persone o cose derivanti dall'inosservanza delle istruzioni e prescrizioni contenute nei Manuali allegati alla strumentazione. Si precisa inoltre che il Cliente / Committente è tenuto ad utilizzare lo strumento secondo le istruzioni fornite dal Costruttore.
h	Per il controllo del rispetto delle prescrizioni dell'apparecchiatura, quando applicabili, vengono utilizzati i metodi di prova della Norma 62353.
i	Restano escluse (elenco non esaustivo): verifiche su opere civili, meccaniche ed elettriche, verifiche a cura dell'esperto qualificato, le prove sugli impianti elettrici, le prove dei carichi statici delle strutture e quanto non espressamente elencato nel presente documento.

9 Esito finale

a	Esito complessivo	[OK] Positivo	[OKR] Positivo con riserva	[NOK] Negativo
Data	Tecnico	FAMORS C.	Firma	CQ

**ALTHEA**INTEGRATED HEALTHCARE
TECHNOLOGY MANAGEMENT**REGISTRAZIONE**
Verifica Sicurezza Elettrica
Scheda generale
Norma CEI 62353Numero
Scheda

40036

VSE.0000.REG.22

Anagrafica apparecchiatura

Presidio:	OSP - SANI	Inventario:	
Unità Operativa:	RA-DIOLDO-10	Tipo locale:	1
Stanza:	OCORAPIA 40 CO. 2003-1		
Tipo Classe:	REPRODUTTORE VIDEO DIGITALE		
Costruttore:	SONY		
Modello:	UP-D898MD		
Matricola:	7275141		
Titolo possesso:	PROPRIETA' ENTO		

Targa dati e manuale

Alimentazione (V):	240	Potenza:	0,6A	Poli protetti:	
Classe:	I	Tipo:			
Protezioni:	AUTOMATICO	Valore fusibili (A):			
Marchio CE:	OK	Ente certificatore:			
Manuale d'uso:	OK				

Alimentazione

Tipo collegamento:	CONDIZIONE	Cavo alimentazione:	SEPARABILE TRIPOLARE
Spina:	EURO	Morsetti:	PREVISTAMENTE
Involucro:	CONDIZIONE		

Misura della resistenza di protezione (mΩ)

Corrente di misura:	25A		
Involucro + Cavo:	136 mΩ	(limite 300 mΩ)	
Cavo separabile:	90 mΩ	(limite 100 mΩ)	

Prova di isolamento

(L1, L2) - (Involucro):		(PA) - (Involucro):	
(L1, L2) - (PE):	OK	(PE) - (PA):	
(PA) - (L1, L2):			

Misura delle correnti dispersione con [C#157145]

Diretto	Corrente misurata (μA)			
Alternativo	Corrente misurata (μA)			
Differenziale	Corrente misurata (μA)			
60601-1	Verso terra (N.C.) (μA) 125	Verso terra (S.F.C.) (μA) 243	Involucro (N.C.) (μA) 0	Involucro (S.F.C.) (μA) 125
61010	Tensione accessibile (N.C.)	Tensione accessibile (S.F.C.)	Involucro (N.C.) (μA)	Involucro (S.F.C.) (μA)

Misura delle correnti su parte applicata

Descrizione	Parte applicata 1	Parte applicata 2	Parte applicata 3	Parte applicata 4	Parte applicata 5
Tipo PA					
Matricola					
Inventario					
Corrente su P.A. (N.C.) (μA)					
Corrente su P.A. (S.F.C.) (μA)					
Corrente su P.A. (T.P.A.) (μA)					

Violazioni riscontrateAlimentazione: Altre tipologie: Sistemi: **Sistemi elettromedicali**Bene a sistema: *SI ASSOCIATO*Codice Sistema: *60035***Misura della resistenza di protezione del sistema (mΩ)**Corrente di misura: *25A*Totale: *127mΩ*

(limite 500 mΩ)

Misura delle correnti dispersione con [C#157145] del sistema elettromedicale

Diretto	Corrente misurata (μA)			
Alternativo	Corrente misurata (μA)			
Differenziale	Corrente misurata (μA)			
60601-1	Verso terra (N.C.) (μA) <i>125</i>	Verso terra (S.F.C.) (μA) <i>243</i>	Involucro (N.C.) (μA) <i>0</i>	Involucro (S.F.C.) (μA) <i>125</i>
61010	Tensione accessibile (N.C.)	Tensione accessibile (S.F.C.)	Involucro (N.C.) (μA)	Involucro (S.F.C.) (μA)

Note**Interventi tecnici**

Rapporto lavoro	Rapporto di segnalazione	Rimozione non conformità
-----------------	--------------------------	--------------------------

Giudizio finale

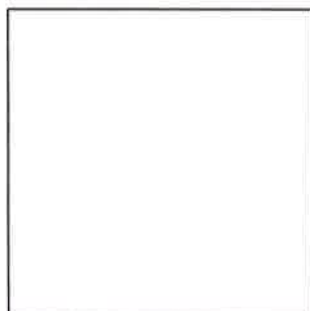
[GIUDIZIO COMPLESSIVO]

Prescrizioni

[LISTA PRESCRIZIONI]

Provvedimenti

[LISTA PROVVEDIMENTI DA ATTUARE]



Tecnico esecutore: *F. P. C.*
 Data verifica: *11/10/2022*
 Kit Misura: *38-0374*
 Commessa: *0192*
 Numero scheda:
 IMEI Tablet:
 IMEI SIM:
 Numero compilazione:

**ALTHEA**INTEGRATED HEALTHCARE
TECHNOLOGY MANAGEMENT**REGISTRAZIONE**
Verifica Sicurezza Elettrica
Collaudo di accettazione (prove al fine del)

VSE.000C.REG. 32

a N° Scheda: 40036

1 Anagrafica apparecchiatura

a	Costruttore: <i>SDMY</i>	Modello: <i>UP-D898MD</i>
	Inventario: <i>40036</i>	Etichetta / Inventario alternativo:
	Ente: <i>AZ. OSP. S. Maria Zita'</i>	U.O.: <i>RADIOLOGIA</i>
	Stanza: <i>FOTOGRAFIA BOLO.20031</i>	Matricola: <i>7275141</i>

2 Anagrafica apparecchiatura dati aggiuntivi - Accessori

	Inv.	s/n	Tipologia	Costruttore	Modello	Note
a						
b						
c						
d						
e						

3 Informazioni d'acquisto

a	Ordine/delibera: <i>DOLIBRA</i>	<i>63 del 07/10/2022</i>
	Fornitore:	<i>SAMSUNG ELECTRONICS ITALIA S.P.A.</i>
	Costo d'acquisto (iva esclusa):	
	Scadenza garanzia:	<i>11/10/2023</i>

4 Controlli particolari in fase di collaudo Dispositivo Medico

a	Integrità	[OK]	[NOK]	
b	Collegamento alimentazione di rete	[NA]	[OK]	[NOK]
c	Funzionalità componenti e accessori	[NA]	[OK]	[NOK]
d	Marcatura CE	[OK]	[NOK]	
e	Numero Ente Notificato (se presente) [<i>/</i>]	[NA]	[OK]	[NOK]
f	Corrispondenza dispositivo a quanto indicato in ordine/delibera	[NA]	[OK]	[NOK]
g	Corrispondenza numero di serie dispositivo a quanto indicato nel documento di trasporto	[NA]	[OK]	[NOK]
h	Manuale d'uso in lingua italiana	[OK]	[NOK]	
i	Manuale di servizio (se richiesto)	[NA]	[OK]	[NOK]
j	Verifica sicurezza elettrica (se applicabile)	[NA]	[OK]	[NOK]

5 Controlli particolari in fase di collaudo SW Dispositivo Medico

a	Marcatura CE	[OK]	[NOK]	
b	Numero Ente notificato (se presente) []	[NA]	[OK]	[NOK]
c	Corrispondenza SW Dispositivo Medico a quanto indicato in ordine/delibera	[NA]	[OK]	[NOK]
d	Corrispondenza numero di serie SW Dispositivo Medico a quanto indicato nel documento di trasporto	[NA]	[OK]	[NOK]
e	Corrispondenza SW Dispositivo Medico versione installata a quanto indicato nel documento di trasporto	[NA]	[OK]	[NOK]
f	Manuale d'uso in lingua italiana	[OK]	[NOK]	
g	Corrispondenza SW Dispositivo Medico versione installata a quanto indicato nel manuale d'uso	[OK]	[NOK]	
h	Rispetto requisiti hardware	[NA]	[OK]	[NOK]
i	Connettività di rete e/o Dicom	[NA]	[OK]	[NOK]
l	Rispetto e compatibilità con altri software installati (Sist. Op. e/o Toul e/o SOUP)	[NA]	[OK]	[NOK]
m	Politiche di accesso	[OK]	[NOK]	
n	Politiche gestione dati	[OK]	[NOK]	

6 Documentazione acquisita in fase di collaudo

a	Dichiarazione di conformità	[NA]	[OK]	[NOK]
b	Certificato CE di conformità	[NA]	[OK]	[NOK]
c	Offerta e documentazione di gara	[NA]	[OK]	[NOK]
d	Documento di trasporto	[NA]	[OK]	[NOK]
e	Formazione personale (se necessaria)	[NA]	[OK]	[NOK]
f	Verbale installazione Fornitore (installazione eseguita secondo prescrizioni del manuale)	[NA]	[OK]	[NOK]
g	Verbale di qualifica/prima installazione	[NA]	[OK]	[NOK]
h	Verifiche esperto qualificato	[NA]	[OK]	[NOK]
i	Relazione/prove Fisica Sanitaria e radiazioni ionizzanti	[NA]	[OK]	[NOK]
j	Relazione addetto Laser e radiazioni ottiche	[NA]	[OK]	[NOK]
k	Certificazione impianto elettrico	[NA]	[OK]	[NOK]
l	Relazione tecnica strutturale carichi sospesi	[NA]	[OK]	[NOK]
m	Verifiche impianto distribuzione gas medicali	[NA]	[OK]	[NOK]
n	Politiche gestione dati	[NA]	[OK]	[NOK]
o	Documentazione hardware	[NA]	[OK]	[NOK]
p	Altro (vedi note)	[NA]	[OK]	[NOK]

7 Note

a	
---	--

8 Avvertenze

a	Le presenti prove al fine del collaudo è ai fini della sola Norma CEI EN 62353.
b	Il presente documento è valido solo integralmente salvo errori od omissioni fino alla prossima edizione.
c	Per l'esecuzione delle prove contenute nel presente documento fare riferimento alla relativa Procedura Operativa POS.
d	Si fa presente che la relazione finale, come previsto dalle Norme e Guide, non è finalizzata alla certificazione perché le prove o le modalità di esecuzione non sono adeguate a quelle richieste per la certificazione dell'apparecchio; ciò anche quando, per ragioni tecniche, nel testo siano citate le Norme in vigore. I risultati delle verifiche e prove riportate si riferiscono esclusivamente all'esemplare provato e alle prove eseguite.
e	Secondo il principio di precauzione, l'esecuzione di ogni prova (o parte di essa), è soggetta ad un'attenta valutazione con il fine di non arrecare danno a persone, cose o alla stessa apparecchiatura.
f	L'accettazione garantisce che i parametri misurati rientrino nei valori prestabiliti dal Costruttore. Quanto sopra però non ne attesta l'idoneità per specifici impieghi per i quali occorre riferirsi alle normative vigenti o alle linee guida specifiche.
g	Althea Italia S.p.A. declina ogni responsabilità per danni a persone o cose derivanti dall'inosservanza delle istruzioni e prescrizioni contenute nei Manuali allegati alla strumentazione. Si precisa inoltre che il Cliente / Committente è tenuto ad utilizzare lo strumento secondo le istruzioni fornite dal Costruttore.
h	Per il controllo del rispetto delle prescrizioni dell'apparecchiatura, quando applicabili, vengono utilizzati i metodi di prova della Norma 62353.
i	Restano escluse (elenco non esaustivo): verifiche su opere civili, meccaniche ed elettriche, verifiche a cura dell'esperto qualificato, le prove sugli impianti elettrici, le prove dei carichi statici delle strutture e quanto non espressamente elencato nel presente documento.

9 Esito finale

a	Esito complessivo	[OK] Positivo	[OKR] Positivo con riserva	[NOK] Negativo
Data	Tecnico FAMOUS C.	Firma	CQ	