

Azienda ULSS n. 2 Marca trevigiana

Sede Legale via Sant'Ambrogio di Fiera n. 37 - 31100 Treviso



DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

n. 1718 del 07/09/2026

Il Direttore generale dell'Azienda ULSS n. 2 Marca trevigiana ing. Giancarlo Bizzarri, nominato con D.P.G.R. n. 16 del 28 febbraio 2026, coadiuvato da:

Direttore amministrativo	- Ferro Giovanni
Direttore sanitario	- De Marco Maria Caterina
Direttore dei servizi socio-sanitari	- Sforzin Simona

ha adottato la presente deliberazione:

OGGETTO

GARA REGIONALE PER LA FORNITURA DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER IMMUNOEMATOLOGIA ERITROCITARIA IN FABBISOGNO ALLE AZIENDE SANITARIE DELLA REGIONE DEL VENETO – ADESIONE LOTTO 2 DITTA INSTRUMENTATION LABORATORY S.P.A. FINO AL 30/06/2027

OGGETTO

GARA REGIONALE PER LA FORNITURA DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER IMMUNOEMATOLOGIA ERITROCITARIA IN FABBISOGNO ALLE AZIENDE SANITARIE DELLA REGIONE DEL VENETO – ADESIONE LOTTO 2 DITTA INSTRUMENTATION LABORATORY S.P.A. FINO AL 30/06/2027

Il Dirigente proponente, Dott. Giuseppe Magliocca - Direttore U.O.C. Approvvigionamento e gestione delle forniture di beni dell'Azienda ULSS n. 2 Marca trevigiana, verificata la compatibilità con le norme nazionali, regionali e regolamenti vigenti in materia, relaziona al Direttore Generale quanto di seguito riportato.

Premesso che:

Con Deliberazione del Direttore Generale dell'Azienda ULSS n. 2 Marca trevigiana n. 1728 del 09/09/2021, è stato disposto di aderire, tra l'altro, all'accordo quadro stipulato tra l'UOC CRAV Azienda Zero e la Ditta Dia4it, risultata 3^a in graduatoria, relativamente al lotto n. 2, per la fornitura di Sistemi diagnostici per Immunoematologia eritrocitaria per le Aziende Sanitarie della Regione del Veneto, per la durata di 36 mesi, con facoltà di rinnovo per ulteriori due anni e opzione di proroga per 6 mesi;

A seguito di rinnovo biennale disposto dalla U.O.C. Crav, la fornitura in questione è stata successivamente rinnovata con Deliberazione del Direttore Generale dell'Azienda ULSS n. 2 Marca trevigiana n. 2455 del 22/11/2024, ed il contratto di rinnovo ha naturale scadenza il 16/11/2026;

Attualmente la UOC CRAV ha acquisito la disponibilità alla proroga fino al 8/1/2027 da parte delle n. 3 Ditte in graduatoria;

La UOC Medicina Trasfusionale, come da documentazione agli atti, con note Prot. n. 58577 del 24/03/2026 e n. 93050 dell'11/05/2026, ha manifestato l'esigenza di passare all'operatore economico 1^a in graduatoria, in quanto nell'utilizzo dei sistemi di cui trattasi sono insorte problematiche incompatibili con gli standard di qualità, sicurezza e continuità assistenziale richiesti in ambito trasfusionale, nonostante gli interventi dei tecnici dell'attuale Ditta Dia4it, invitata a risolvere le problematiche sussistenti;

E' stata, pertanto, condivisa tra la UOC Medicina Trasfusionale e la Direzione Medica di Ospedale la scelta di non proseguire ulteriormente il rapporto contrattuale con la Ditta Dia4it, visto che il contratto in essere ha scadenza naturale il 16/11/2026, e di aderire alla procedura regionale di cui trattasi a favore della Ditta Immucor Italia s.p.a., nel frattempo incorporata nella Società Instrumentation Laboratory s.p.a. a seguito di fusione, che era risultata essere nella procedura originaria la Ditta 1^a in graduatoria;

Ad oggi, a seguito di informazione assunta dalla UOC CRAV in data 07/08/2026, la nuova procedura regionale di cui trattasi risulta ancora in fase di programmazione, in particolare in fase di nomina del Gruppo Tecnico ed è ipotizzabile che l'aggiudicazione non potrà avvenire prima della seconda metà del 2027; pertanto, è plausibile ritenere che venga disposta una ulteriore proroga della fornitura da parte della UOC CRAV almeno fino al 30/06/2027;

La UOC Approvvigionamento e Gestione delle forniture di beni, con nota Prot. n. 152909 del 06/08/2026 ha comunicato alla ditta Immucor Italia s.p.a. ora Instrumentation Laboratory s.p.a. l'intendimento di aderire chiedendo la disponibilità a mantenere i prezzi per l'anno 2027, con esito positivo;

In data 13/08/2026 è stato condiviso un cronoprogramma con i servizi coinvolti, al fine di effettuare l'installazione, il collaudo e l'interfacciamento entro il termine di scadenza naturale del contratto in essere, onde garantire continuità alla attività diagnostica di cui trattasi;

Nel frattempo, come emerge dalle note mail del 15/07/2026 e del 21/08/2026, acquisite agli atti, la UOC Medicina Trasfusionale ha trasmesso i fabbisogni definitivi di adesione alla fornitura di cui trattasi con la nuova ditta Instrumentation Laboratory s.p.a., 1^a in graduatoria;

Alla luce di quanto sopra ed in particolare della comunicazione ricevuta dalla UOC CRAV, si ritiene di affidare alla ditta Instrumentation Laboratory s.p.a., la fornitura del Lotto 2 della procedura di cui trattasi, fino al 30/06/2027, per un importo complessivo di Euro 110.209,60 + 22% = Euro 134.455,71, salvo ulteriori determinazioni secondo lo stato di avanzamento della nuova procedura regionale da parte della CRAV;

Tutto ciò premesso si propone:

- di affidare alla ditta Instrumentation Laboratory s.p.a., la fornitura di “Sistemi Diagnostici per Immunoematologia eritrocitaria per le Aziende Sanitarie della Regione del Veneto” – Lotto 2, di cui alla Deliberazione del Direttore Generale di Azienda Zero n. 560 del 01/10/2020, ai prezzi e per le quantità indicate nel prospetto denominato “*Allegato 1 - Fornitura di Sistemi diagnostici per Immunoematologia eritrocitaria – Lotto 2 Ditta Instrumentation Laboratory fino al 30/06/2027*”, parte integrante del presente atto (Allegato 01), per un importo complessivo di € 110.209,60 + 22% = Euro 134.455,71, per il periodo dal 17/11/2026 al 30/06/2027, salvo recesso anticipato nel caso di aggiudicazione della nuova gara regionale;
- di dare atto che la spesa presunta complessiva -avuto riguardo ai reagenti, materiali di consumo e canoni di noleggio ed assistenza tecnica- è sovrapponibile alla spesa complessiva sostenuta nell'anno 2025 con l'attuale ditta fornitrice;
- di disporre che il rapporto contrattuale con la Ditta Dia4it si concluda alla data del 16/11/2026, scadenza naturale del contratto di rinnovo disposto con Deliberazione Direttore Generale dell'Azienda ULSS n. 2 Marca trevigiana n. 2455 del 22/11/2024;

- di approvare il Documento Unico di Valutazione dei Rischi da Interferenze (DUVRI n. 1426 - Allegato 02), nonché lo Schema di accordo per la nomina a responsabile esterno del trattamento dei dati personali, ai sensi dell'art. 28 del Regolamento UE 2016/679 (Allegato 3), allegati quali parte integrante del presente atto;
- di nominare:
 - quale Responsabile Unico del Procedimento, il Dott. Giuseppe Magliocca - Direttore dell'U.O.C. Approvvigionamento e gestione delle forniture di beni;
 - quale Direttore dell'esecuzione del contratto (DEC), la dott.ssa Marilena Franchini - U.O.C. Medicina Trasfusionale dell'Azienda ULSS n. 2 Marca trevigiana;

Visto il D. Lgs. 36/2023

IL DIRETTORE GENERALE

VISTA la suesposta relazione;

CONDIVISE le motivazioni in essa indicate e fatta propria la proposta del suddetto Dirigente proponente;

ACQUISITO il parere favorevole del Direttore amministrativo, sanitario e dei servizi socio-sanitari, per le parti di rispettiva competenza;

DELIBERA

per le motivazioni esposte in premessa e qui puntualmente richiamate:

1. di affidare alla ditta Instrumentation Laboratory s.p.a., la fornitura di “Sistemi Diagnostici per Immunoematologia eritrocitaria per le Aziende Sanitarie della Regione del Veneto” – Lotto 2, di cui alla Deliberazione del Direttore Generale di Azienda Zero n. 560 del 01/10/2020, ai prezzi e per le quantità indicate nel prospetto denominato “*Allegato 1 - Fornitura di Sistemi diagnostici per Immunoematologia eritrocitaria – Lotto 2 Ditta Instrumentation Laboratory fino al 30/06/2027*”, parte integrante del presente atto (Allegato 01), per un importo complessivo di € 110.209,60 + IVA 22% = Euro 134.455,71 per il periodo dal 17/11/2026 al 30/06/2027, salvo recesso anticipato nel caso di aggiudicazione della nuova gara regionale;
2. di dare atto che la spesa presunta complessiva -avuto riguardo ai reagenti, materiali di consumo e canoni di noleggio ed assistenza tecnica- è sovrapponibile alla spesa complessiva sostenuta nell'anno 2025 con l'attuale ditta fornitrice;
3. di disporre che il rapporto contrattuale con la Ditta Dia4it si concluda alla data del 16/11/2026, scadenza naturale del contratto di rinnovo disposto con Deliberazione Direttore Generale dell'Azienda ULSS n. 2 Marca trevigiana n. 2455 del 22/11/2024;
4. di dare atto che, ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari, il CIG derivato è il seguente:

DESCRIZIONE FORNITURA	DITTA AGGIUDICATARIA	CIG MASTER	CIG DERIVATO
fornitura di Sistemi per Immunoematologia eritrocitaria	I.L. (già Immucor Italia s.p.a.)	8819764B7D	BCB5851CD8

1. di dare atto che l'onere derivante dalla presente deliberazione, di € 134.455,71, viene così determinato:

ANNO	BUSINESS UNIT	CONTO	DESCRIZIONE DEL CONTO	IMPORTO COMPLESSIVO EURO IVA 22% COMPRESA	N. AUTORIZZ.	CENTRO ORDINATORE
2026	SAN	EBA0240001	DISPOSITIVI MEDICO DIAGN.IN VITRO (IVD)-DA SERVICE	31.174,68	26-U03691	T001
2026	SAN	EBA1534001	ALTRI SERVIZI SANITARI DA PRIVATO-SERVICE	2.440,00	26-U03692	T001
2026	SAN	EBA0350001	SUPPORTI INFORMATICI E CANCELLERIA	0,001	26-U03693	T001
2026	SAN	EBA0292001	ALTRI BENI E PRODOTTI SANITARI-ALTRO	0,001	26-U03694	T001
2027	SAN	EBA0240001	DISPOSITIVI MEDICO DIAGN.IN VITRO (IVD)-DA SERVICE	93.524,03		T001
2027	SAN	EBA1534001	ALTRI SERVIZI SANITARI DA PRIVATO-SERVICE	7.320,00		T001
2027	SAN	EBA0350001	SUPPORTI INFORMATICI E CANCELLERIA	0,001		T001
2027	SAN	EBA0292001	ALTRI BENI E PRODOTTI SANITARI-ALTRO	0,001		T001

mediante corrispondente utilizzo del budget assegnato al Centro Ordinatore sul rispettivo conto del Bilancio Economico Preventivo dell'anno di riferimento;

2. di approvare il Documento Unico di Valutazione dei Rischi da Interferenze (DUVRI n. 1426 - Allegato 02), nonché lo Schema di accordo per la nomina a responsabile esterno del trattamento dei dati personali, ai sensi dell'art. 28 del Regolamento UE 2016/679 (Allegato 3), allegati quali parte integrante del presente atto;
3. di nominare:
- quale Responsabile Unico del Procedimento, il Dott. Giuseppe Magliocca - Direttore dell'U.O.C. Approvvigionamento e gestione delle forniture di beni;
 - quale Direttore dell'esecuzione del contratto (DEC), la dott.ssa Marilena Franchini - U.O.C. Medicina Trasfusionale dell'Azienda ULSS n. 2 Marca trevigiana.

Documento firmato digitalmente e conservato secondo la normativa vigente.

Per il parere favorevole di competenza:

Il Direttore amministrativo

Ferro Giovanni

Il Direttore sanitario

De Marco Maria Caterina

Il Direttore dei servizi socio-sanitari

Sforzin Simona

**Il Direttore generale
Bizzarri Giancarlo**

Allegato 1 - Fornitura di Sistemi diagnostici per Immunoematologia eritrocitaria – Lotto 2 Ditta Instrumentation Laboratory fino al 30.06.2027									
Schema 1 strumentazioni									
Strumentazione	Codice catalogo	CND	Importo mensile canone di noleggio per singola strumentazione IVA esclusa	Importo mensile canone di assistenza tecnica full risk per singola strumentazione IVA esclusa	Importo complessivo mensile locazione per singola strumentazione IVA esclusa	Nr. Apparecchiature Ulss 2 Marca trevigiana	Importo complessivo strumentazioni Ulss n. 2 fino al 30/06/2027		
Galileo Neo IRIS System completo di: - banco di supporto - PC personal computer di ultima generazione con software in italiano - monitor “touch-screen” - tastiera - mouse - hardware e software comprensivo dei P.C., periferiche, accessori e tutto quanto necessario	0064598	W0202030102	€ 250,00	€ 250,00	€ 500,00	2	8.000,00		
Gruppo di continuità									
Stampante Laser									
Pistola Laser Scanner									
Software di interfacciamento per collegamento bidirezionale al sistema informatico in uso									
Immulinck - sistema di validazione a distanza	0030311	N/A							
Tutti i sistemi diagnostici proposti saranno interfacciati con il LIS delle Unità Operative utilizzatrici delle singole									
Totale noleggi fino al 30/06/2027 IVA esclusa							8.000,00		
Schema 2.1 reagenti, calibratori, controlli, materiali di consumo e accessori - TEST CONTRATTO PRINCIPALE									
Nome commerciale	Produttore	REF produttore	Codice catalogo fornitore (se diverso da REF produttore)	CND	RDM	Confezionament o dei prodotti offerti (numero di prodotti/test per confezione)	Numero confezioni fino al 30/06/2027 (8 mesi)	Prezzo per confezione IVA esclusa	Importo complessivo Ulss n. 2 fino al 30/06/2027
ABO completo /D RR									
immuClone® Anti-A Galileo, IgM	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066080	0066080	W0103030102	1352878	10x10 ml - 9000 test	2	€ 331,66	663,32
immuClone® Anti-B Galileo, IgM	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066081	0066081	W0103030102	1352879	10x10 ml - 9000 test	2	€ 331,66	663,32
immuClone® Anti-A,B Galileo, IgM	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066082	0066082	W0103030102	1352880	10x10 ml - 9000 test	2	€ 331,66	663,32
Anti D Optimum (S0428/Z039)	AlbaBioscience	0066008s	0066008s	W0103030201	1457230	10x10 ml - 9000 test	2	€ 1.172,88	2.345,76
NOVACLONE® Anti-D Galileo, IgM + IgG	Dominion Biological Limited	0066037	0066037	W0103030102	1352876	10x10 ml - 9000 test	2	€ 868,80	1.737,60
immuClone® Rh-Hr Control Galileo	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066083	0066083	W0103030499	1337867	10x10 ml - 9000 test	2	€ 362,80	725,60
Galileo Microplates (con barcode)	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066050	0066050	W0202030285	N/A	1x100 piastre - 800 test	23	€ 88,00	2.024,00
Galileo Diluent	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066058	0066058	W0202030285	1266905	3x500 ml - 3579 test	6	€ 93,38	560,28
Referencells® A(1), A(2), B and O	Immucor Inc. USA	0002338	0002338	W0103030101	1229841	4x10 ml - 700 test	29	€ 0,00	0,00
ABD controllo donatori									
immuClone® Anti-A Galileo, IgM	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066080	0066080	W0103030102	1352878	10x10 ml - 9000 test	5	€ 331,66	1.658,30
immuClone® Anti-B Galileo, IgM	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066081	0066081	W0103030102	1352879	10x10 ml - 9000 test	5	€ 331,66	1.658,30
Anti D Optimum (S0428/Z039)	AlbaBioscience	0066008s	0066008s	W0103030201	1457230	10x10 ml - 9000 test	5	€ 1.172,88	5.864,40
immuClone® Rh-Hr Control Galileo	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066083	0066083	W0103030499	1337867	10x10 ml - 4500 test	9	€ 362,80	3.265,20
Galileo Microplates (con barcode)	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066050	0066050	W0202030285	N/A	1x100 piastre - 2400 test	17	€ 88,00	1.496,00
Galileo Diluent	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066058	0066058	W0202030285	1266905	3x500 ml - 4792 test	9	€ 93,38	840,42
ABD controllo pazienti									
immuClone® Anti-A Galileo, IgM	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066080	0066080	W0103030102	1352878	10x10 ml - 9000 test	0	€ 331,66	0,00
immuClone® Anti-B Galileo, IgM	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066081	0066081	W0103030102	1352879	10x10 ml - 9000 test	0	€ 331,66	0,00
immuClone® Anti-D rapid Galileo, IgM	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066085	0066085	W0103030201	1352885	10x10 ml - 9000 test	0	€ 868,80	0,00
immuClone® Rh-Hr Control Galileo	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066083	0066083	W0103030499	1337867	10x10 ml - 4500 test	0	€ 362,80	0,00
Galileo Microplates (con barcode)	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066050	0066050	W0202030285	N/A	1x100 piastre - 2400 test	0	€ 88,00	0,00
Galileo Diluent	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066058	0066058	W0202030285	1266905	3x500 ml - 4792 test	0	€ 93,38	0,00
Fenotipo CDE/cde									
immuClone® (2) Anti-C Galileo, IgM	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066012	0066012	W0103030202	1229546	10 ml - 900 test	15	€ 309,79	4.646,85
immuClone® (2) Anti-c Galileo, IgM	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066014	0066014	W0103030202	1257401	10 ml - 900 test	15	€ 309,79	4.646,85
immuClone® (2) Anti-E Galileo, IgM	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066016	0066016	W0103030202	1257340	10 ml - 900 test	15	€ 309,79	4.646,85

immuClone® (2) Anti-e Galileo, IgM	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066018	0066018	W0103030202	1257809	10 ml - 900 test	15	€ 539,37	8.090,55
immuClone® Rh-Hr Control Galileo	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066083	0066083	W0103030499	1337867	10x10 ml - 9000 test	2	€ 362,80	725,60
Galileo Microplates (con barcode)	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066050	0066050	W0202030285	N/A	1x100 piastre - 1600 test	9	€ 88,00	792,00
Galileo Diluent	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066058	0066058	W0202030285	1266905	3x500 ml - 4792 test	3	€ 93,38	280,14
Fenotipo K/k									
Automated ImmuClone® Anti-K Galileo, IgM	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066088	0066088	W0103030202	1257405	10 ml - 900 test	5	€ 126,00	630,00
immuClone® Rh-Hr Control Galileo	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066083	0066083	W0103030499	1337867	10x10 ml - 9000 test	1	€ 362,80	362,80
Galileo Microplates (con barcode)	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066050	0066050	W0202030285	N/A	1x100 piastre - 4800 test	1	€ 88,00	88,00
Galileo Diluent	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066058	0066058	W0202030285	1266905	3x500 ml - 4792 test	1	€ 93,38	93,38
VEQ									
Programma EQA/PT UK NEQAS BTLP per la diagnostica immunoematologica di base	UK NEQAS	EQA12R	EQA12R	///	///	///	///	€ 0,00	0,00
MATERIALE DI CONSUMO									
Galileo System Liquid	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066056	0066056	W0202030285	1266956	10x500 ml - test	40	€ 180,80	7.232,00
Stir ball dispenser	Immucor Inc. USA	0006074	0006074	W0202030285	N/A	1 pz. - test	1	€ 0,00	0,00
PeraSafe powder	Immucor Inc. USA	0066078	0066078	W0202030285	N/A	10 pz (16,2 gr) - test	16	€ 0,00	0,00
corQC®Extend Standard Cell, Cell I - IV Galileo	Immucor Inc. USA	0066297	0066297	W0103030402	1266898	1x10 ml + 4x5 ml - test	45	€ 96,60	4.347,00
Stir balls	Immucor Inc. USA	0006226	0006226	W0103030399	N/A	100/flacone - test	6	€ 0,00	0,00
Tappi Griffin	WWI International S.r.l.	PBI8063	PBI8063	W0202030285	N/A	2.500 pezzi - test	3	€ 0,00	0,00
Controlli di qualità giornalieri									
immuClone® Anti-A Galileo, IgM	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066080	0066080	W0103030102	1352878	10x10 ml - 9000 test	1	€ 331,66	331,66
immuClone® Anti-B Galileo, IgM	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066081	0066081	W0103030102	1352879	10x10 ml - 9000 test	1	€ 331,66	331,66
immuClone® Anti-A,B Galileo, IgM	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066082	0066082	W0103030102	1352880	10x10 ml - 9000 test	1	€ 331,66	331,66
Anti D Optimum (S0428/Z039)	AlbaBioscience	0066008s	0066008s	W0103030201	1457230	10x10 ml - 9000 test	1	€ 1.172,88	1.172,88
NOVACLONE® Anti-D Galileo, IgM + IgG	Dominion Biological Limited	0066037	0066037	W0103030102	1352876	10x10 ml - 9000 test	1	€ 868,80	868,80
immuClone® Rh-Hr Control Galileo	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066083	0066083	W0103030499	1337867	10x10 ml - 9000 test	1	€ 362,80	362,80
Galileo Microplates (con barcode)	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066050	0066050	W0202030285	N/A	1x100 piastre - 800 test	4	€ 88,00	352,00
Galileo Diluent	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066058	0066058	W0202030285	1266905	3x500 ml - 3579 test	2	€ 93,38	186,76
Referencells® A(1), A(2), B and O	Immucor Inc. USA	0002338	0002338	W0103030101	1229841	4x10 ml - 700 test	7	€ 0,00	0,00
immuClone® Anti-D rapid Galileo, IgM	Germany	0066085	0066085	W0103030201	1352885	10x10 ml - 9000 test	0	€ 868,80	0,00
immuClone® (2) Anti-C Galileo, IgM	Germany	0066012	0066012	W0103030202	1229546	10 ml - 900 test	1	€ 309,79	309,79
immuClone® (2) Anti-c Galileo, IgM	Germany	0066014	0066014	W0103030202	1257401	10 ml - 900 test	1	€ 309,79	309,79
immuClone® (2) Anti-E Galileo, IgM	Germany	0066016	0066016	W0103030202	1257340	10 ml - 900 test	1	€ 309,79	309,79
immuClone® (2) Anti-e Galileo, IgM	Germany	0066018	0066018	W0103030202	1257809	10 ml - 900 test	1	€ 539,37	539,37
Automated ImmuClone® Anti-K Galileo, IgM	Germany	0066088	0066088	W0103030202	1257405	10 ml - 900 test	1	€ 126,00	126,00
Schema 2.2 reagenti, calibratori, controlli, materiali di consumo e accessori - TEST OPZIONALI LOTTO 2									
Nome commerciale	Produttore	REF produttore	Codice catalogo fornitore (se diverso da REF produttore)	CND	RDM	Confezionament o dei prodotti offerti (numero di prodotti/test per confezione)	Numero confezioni Ulss 2 fino all'08/01/2028 (14 mesi)	Prezzo per confezione IVA esclusa	Importo complessivo Ulss n. 2 fino all'08/01/2028
Ricerca anticorpi irregolari									
Capture R Ready Screen III, plates	Immucor Inc. USA	0066814	0066814	W0103030301	1258408	120 test - 120 test	112	€ 249,00	27.888,00
Capture® LISS	Immucor Inc. USA	0006420	0006420	W0103030306	1266924	10x11,5 ml - 500 test	27	€ 0,00	0,00
Capture-R® Ready Indicator Cells	Immucor Inc. USA	0006428	0006428	W0103030305	1226920	10x11.5 ml - 400 test	34	€ 48,80	1.659,20
Du									
Capture-R® Select Plates	Immucor Inc. USA	0006446	0006446	W0103030301	1228698	480 test - 470 test	3	€ 309,60	928,80
Capture® LISS	Immucor Inc. USA	0006420	0006420	W0103030306	1266924	10x11,5 ml - 1960 test	1	€ 0,00	0,00
Capture-R® Ready Indicator Cells	Immucor Inc. USA	0006428	0006428	W0103030305	1226920	10x11.5 ml - 1760 test	1	€ 48,80	48,80
NOVACLONE® Anti-D Galileo, IgM + IgG	Dominion Biological Limited	0066037	0066037	W0103030102	1352876	10x10 ml - 9000 test	1	€ 868,80	868,80
Cellano									
Anti-k (Cellano) micro 5ml	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066306	0066306	W0103030299	1229863	5 ml - 140 test	10	€ 258,00	2.580,00
Capture-R® Select Plates	Immucor Inc. USA	0006446	0006446	W0103030301	1228698	480 test - 240 test	6	€ 309,60	1.857,60
Capture® LISS	Immucor Inc. USA	0006420	0006420	W0103030306	1266924	10x11,5 ml - 1000 test	2	€ 0,00	0,00

Capture-R® Ready Indicator Cells	Immucor Inc. USA	0006428	0006428	W0103030305	1226920	10x11.5 ml - 900 test	2	€ 48,80	97,60
Negative Control micro 5ml	Immucor Medizinische Diagnostik GmbH	0066299	0066299	W0103030402	1266909	5 ml - 140 test	3	€ 0,00	0,00
Emazie A2 e 0 per determinazione indiretta del gruppo AB0									
Referencells® A(1), A(2), B and O	Immucor Inc. USA	0002338	0002338	W0103030101	1229841	4x10 ml - 700 test	già offerto nel profilo AB0 completo /D RR		
Materiale di consumo									
Capture-R® Ready Indicator Cells	Immucor Inc. USA	0006428	0006428	W0103030305	1226920	10x11.5 ml - 900 test	0	€ 48,80	0,00
Reagenti necessari per i controlli di qualità giornalieri									
Capture R Ready Screen III, plates	Immucor Inc. USA	0066814	0066814	W0103030301	1258408	120 test - 120 test	0	€ 249,00	0,00
Capture® LISS	Immucor Inc. USA	0006420	0006420	W0103030306	1266924	10x11,5 ml - 500 test	0	€ 0,00	0,00
Capture-R® Ready Indicator Cells	Immucor Inc. USA	0006428	0006428	W0103030305	1226920	10x11.5 ml - 400 test	0	€ 48,80	0,00
Capture-R® Control Set [Weak Positive, Negative]	Immucor Inc. USA	0066236	0066236	W0103030305	1266945	2x11,5 ml - 100 test	2	€ 0,00	0,00
ALBACheck BSG Anti D <0.1 IU/ML	Alba Bioscience/Quotient	Z262	Z262	W0103030499	1458155/R	3x5 ml - 30 test	0	€ 0,00	0,00
ALBACheck BSG Anti D 0.05 IU/ML	Alba Bioscience/Quotient	Z263	Z263	W0103030499	1458160/R	3x5 ml - 30 test	0	€ 0,00	0,00
Totale reagenti, calibratori, controlli, materiali di consumo e accessori - TEST CONTRATTO PRINCIPALE ED OPZIONALI fino al 30/06/2027 IVA esclusa									102.209,60
Totale complessivo Lotto 2 (noleggi + reagenti, calibratori, controlli, materiali di consumo e accessori) Ulss 2 fino al 30/06/2027 IVA esclusa									110.209,60
Totale reagenti, calibratori, controlli, materiali di consumo e accessori Ulss 2 fino al 30/06/2027 IVA inclusa									124.695,71
Totale complessivo Lotto 2 (noleggi + reagenti, calibratori, controlli, materiali di consumo e accessori) Ulss 2 fino al 30/06/2027 IVA inclusa									134.455,71

AZIENDA ULSS 2 MARCA TREVIGIANA	Documento valutazione rischi da interferenze	ALLEGATO Alla documentazione di gara
--	---	---

DOCUMENTO
PER LA COOPERAZIONE E COORDINAMENTO
E DI VALUTAZIONE DEI RISCHI DA INTERFERENZE
D.U.V.R.I.

(Articolo 26 Decreto legislativo 9/4/2008, n. 81)

MISURE DI TUTELA

FORNITURA DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER IMMUNOEMATOLOGIA ERITROCITARIA
IN FABBISOGNO ALLE AZIENDE SANITARIE DELLA REGIONE
DEL VENETO - ADESIONE LOTTO 2 •

REDATTO IN DATA <i>10 Agosto 2026</i>	VERIFICATO IN DATA -----	
Servizio Prevenzione e Protezione (firmato digitalmente) _____	Responsabile Unico del Progetto (RUP) _____	L'Aggiudicataria _____

• DUVRI n° 1426

DATI GENERALI

OGGETTO DELLA FORNITURA	Fornitura di sistemi diagnostici per immunoematologia eritrocitaria in fabbisogno alle Aziende Sanitarie della Regione del Veneto - Adesione LOTTO 2.			
TIPOLOGIA DI APPALTO	LAVORI	SERVIZI	FORNITURE	SOMMINISTRAZIONI
			X	
DURATA DEL CONTRATTO	fino al 08/01/2028			
SEDI	U.O.C. di Medicina Trasfusionale del Presidio Ospedaliero di Treviso			
LAVORATORI IMPIEGATI	TEMPO PIENO	PART TIME	OCCASIONALE	
			X	

AZIENDA COMMITTENTE

RAGIONE SOCIALE COMMITTENTE	AZIENDA U.L.S.S. 2 MARCA TREVIGIANA		
SEDE LEGALE E AMMINISTRATIVA	Treviso – Via S. Ambrogio di Fiera n. 37		Tel.0422323218
CODICE FISCALE E PARTITA IVA	03084880263		
DATORE DI LAVORO	Ing. Giancarlo Bizzarri		
RESPONSABILE SERVIZIO PREVENZIONE E PROTEZIONE	Dott.ssa Carla Polo		Tel.0422322041
MEDICO COMPETENTE	Medico Competente del Distretto di Treviso		Tel.0422322842
	Medico Competente del Distretto di Pieve di Soligo		Tel.0438663583
	Medico Competente del Distretto di Asolo		Tel.0423732208

SOGGETTI NOMINATI DAL COMMITTENTE CON COMPITI DI SICUREZZA RELATIVAMENTE ALLA FORNITURA

RESPONSABILE UNICO DEL PROGETTO (RUP)	Dr. Giuseppe Magliocca	Tel. 0422323046	e-mail: giuseppe.magliocca@aulss2.veneto.it
--	------------------------	-----------------	--

IDENTIFICAZIONE E DESCRIZIONE DEL LAVORO/ SERVIZIO/ ATTIVITA'/FORNITURA DA ESEGUIRE

LAVORAZIONI O ATTIVITA' PREVISTE

Fornitura di sistemi diagnostici per immunoematologia eritrocitaria in fabbisogno alle Aziende Sanitarie della Regione del Veneto - Adesione LOTTO 2, aventi le caratteristiche tecnico/qualitative meglio descritte nella documentazione di Gara allegata.

PARTICOLARITA' DELLA FORNITURA

La fornitura si intende comprensiva di un insieme di beni e servizi "chiavi in mano", tali da garantire la piena operatività dei sistemi e la sicurezza dell'utilizzatore e dell'ambiente di lavoro. Essa deve comprendere:

- A) strumentazione;
- B) reagenti;
- C) materiali per il Controllo di Qualità Interno (CQI) e per la Valutazione Esterna di Qualità (VEQ);
- D) materiali di consumo e accessori;
- E) software, interfacciamento con i sistemi informatici aziendali e validazione telematica.

Nel corso della fornitura, l'Aggiudicataria dovrà eseguire tutte le attività necessarie alla messa in esercizio dei sistemi, comprese le operazioni di consegna, movimentazione, installazione, collegamento, collaudo, configurazione, verifica del corretto funzionamento e ogni altra attività

accessoria necessaria al completamento della fornitura. L'Aggiudicataria deve anche provvedere e garantire la manutenzione full risk, quella preventiva e correttiva prevista, l'innovazione tecnologica, gli aggiornamenti hardware e software necessari, il servizio di assistenza tecnica necessario per la piena funzionalità dell'attrezzatura stessa, la formazione del personale addetto, tutto in accordo anche con il Servizio di Ingegneria Clinica, secondo i protocolli previsti dal produttore presso l'U.O. in cui il sistema sarà consegnato. L'Aggiudicataria deve:

- garantire che l'attrezzatura sia consegnata e collaudata, nelle ore concordate con il Servizio di Ingegneria Clinica;
- effettuare, con oneri a proprio carico, un corso di formazione iniziale, destinato al personale addetto all'utilizzo dell'attrezzatura, presso l'U.O. dove verrà installata, e su richiesta, per successivi aggiornamenti;
- garantire l'assistenza sia tecnica che scientifica con ogni mezzo disponibile (telefono, da remoto, on site, etc.) entro 24 ore dalla richiesta, o comunque in conformità alle condizioni espresse nella documentazione tecnica presentata.

L'Aggiudicataria dovrà fornire prima della consegna dell'attrezzatura il manuale d'uso in lingua italiana in versione digitale, la documentazione attestante la rispondenza alle Direttive di riferimento e i protocolli di manutenzione preventiva previsti dal fabbricante unitamente al piano per l'esecuzione degli interventi concordati con i referenti dell'U.O.C. in cui l'attrezzatura sarà consegnata. Altresì l'Aggiudicataria dovrà indicare tutti i requisiti necessari sia per l'installazione corretta dell'attrezzatura consegnata, sia per l'allacciamento all'impianto elettrico o/e ad altri impianti tecnologici:

- tali allacciamenti saranno a totale carico della ditta fornitrice;
- l'installazione, il montaggio e l'avvio delle apparecchiature sono a carico dell'Aggiudicataria, mentre la predisposizione dei punti di allacciamento ed alimentazione elettrica, sono a carico dell'Azienda Ulss 2.

Pertanto la presenza del personale tecnico aziendale è prevista in tutte le fasi degli interventi per garantire l'accuratezza delle operazioni, evitando possibili errori come lo scollegamento improprio degli impianti elettrici.

LUOGHI/SEDI DOVE VERRA' ESPLETATA LA FORNITURA

U.O.C. di Medicina TrASFusionale del Presidio Ospedaliero di Treviso, Azienda Ulss 2 Marca Trevigiana.

VALIDITA' DEL DUVRI

Ai sensi della legge, si stabilisce che il presente documento avrà validità per l'intera durata della fornitura, soltanto a partire dall'avvenuta aggiudicazione e dal collaudo positivo dei sistemi.

IMPIANTI GENERALI, SERVIZI, INFRASTRUTTURE E FORNITURE ENERGETICHE DEL COMMITTENTE A DISPOSIZIONE DELL'AFFIDATARIA

✓ Nessuno

ATTREZZATURE DI PROPRIETA' DEL COMMITTENTE MESSE A DISPOSIZIONE O CONCESSE IN PRESTITO D'USO TEMPORANEO ALL'AFFIDATARIA

✓ Non è prevista la messa a disposizione di attrezzature da parte del Committente

VALUTAZIONE DEI RISCHI DI INTERFERENZE

Fermo restando quanto più specificatamente indicato nel documento predisposto ed approvato dall'Amministrazione INFORMAZIONI SULLA SICUREZZA - rischi generali da interferenze, nell'ambiente in cui si svolgeranno le attività oggetto della fornitura vi è, sinteticamente:

X PRESENZA o POTENZIALE PRESENZA di personale aziendale o altri soggetti (altri appaltatori, utenti, studenti...)

ASSENZA di personale interno o altri soggetti (altri appaltatori, utenti, studenti...)

Nell'ambiente in cui si svolgeranno i lavori oggetto della fornitura, inoltre, si attivano una o più delle seguenti situazioni:

Le attività prevedono	Situazione di potenziale rischio interferenziale (barrare la voce/voci che interessano)
FORNITURA DI SISTEMI DIAGNOSTICI DA DITTA ESTERNA	☒ SI ☐ NO
I TECNICI DELL'AFFIDATARIA OPERANO DIRETTAMENTE NELL'U.O.C. INTERESSATA	☒ SI ☐ NO
LE OPERAZIONI DI FORNITURA SONO	☒ FREQUENTI ☐ SPORADICHE ☐ PROGRAMMATE
L'AMBIENTE CIRCOSTANTE L'ATTREZZATURA E' POTENZIALE FONTE DI RISCHIO DI LIVELLO	☒ BASSO ☐ MEDIO ☐ ALTO
INTERVENTI IN AREE CON ATTIVITÀ IN CORSO	☒ SI, LAVORI IN AREE CON ATTIVITÀ IN CORSO ANCHE DI TIPO SANITARIO
PARTICOLARITA'	☒ GLI INTERVENTI DI FORNITURA E ALLESTIMENTO DEI SISTEMI, SONO CONCORDATI CON IL SERVIZIO DI INGEGNERIA CLINICA AZIENDALE E I REFERENTI DEL SERVIZIO TECNICO AZIENDALE
CONCLUSIONI	☒ E' NECESSARIO CHE IL PERSONALE DELL'AFFIDATARIA ADOTTI PROCEDURE DI COMPORTAMENTO GENERALI ALL'INTERNO DEGLI AMBIENTI DELL'AZIENDA

MISURE GENERALI DI TUTELA

Gli interventi di personale esterno di ditte appaltatrici, collaboratori non dipendenti, volontari, ecc. presso l'Azienda ULSS 2 comportano rischi differenziati a seconda delle operazioni da eseguire e degli ambienti dove queste si svolgono.

Le misure di sicurezza atte a ridurre questi rischi vanno pertanto definite caso per caso seguendo specifiche procedure operative, che possono prevedere anche l'uso di idonei dispositivi di protezione collettiva ed individuale, approvate dal RUP e, ove necessario, dal Responsabile del Servizio Prevenzione Protezione.

Nell'ambito degli adempimenti previsti dal Decreto legislativo 81/2008 il datore di lavoro ha provveduto a redigere uno specifico documento "Informazione sui rischi specifici esistenti nell'ambiente di lavoro oggetto della fornitura e sulle misure di prevenzione e di emergenza adottate". Comunque deve essere cura dell'Aggiudicataria e di tutto il personale esterno in genere adottare tutte le precauzioni richieste dalla legislazione e dalle norme di buona tecnica e di sicurezza al fine di eliminare o ridurre al minimo i rischi, anche con l'adozione dei dispositivi di protezione individuale.

La gestione delle attività di prevenzione dei rischi fa parte integrante delle attività in essere. Per tali attività la ditta in sede di formulazione dell'offerta ha tenuto conto degli oneri relativi alla sicurezza per i rischi propri. Dall'analisi seguente non risulta necessario procedere ad una separata riquantificazione dei costi della sicurezza per le interferenze, sulla base degli elenchi prezzi

regionali o da elenchi prezzi standard o specializzati, in quanto si ritiene necessaria e sufficiente l'osservanza delle misure generali e specifiche di tutela indicate nel presente DUVRI, per le quali tuttavia non si prevede alcun onere economico aggiuntivo.

In linea generale, nell'intento di eliminare ogni possibile rischio dovuto ad interferenze, delle attività del committente e del fornitore si raccomanda:

- di segnalare eventuali carenze e di richiedere informazioni in caso di dubbio;
- l'obbligo da parte dell'Aggiudicataria della valutazione dei rischi legati all'attività che verrà svolta.

In relazione all'aggiudicazione della fornitura, per gli adempimenti di cui all'art 26 del D.lgs. 81/2008, si specifica che l'Aggiudicataria:

- assume la responsabilità di organizzare i propri mezzi ed il proprio personale nel rispetto delle norme di prevenzione infortuni ed igiene del lavoro;
- al fine di procedere in sicurezza alle operazioni oggetto della fornitura, l'Aggiudicataria si impegna, con l'accettazione del contratto, a fornire al proprio personale le attrezzature idonee allo svolgimento del proprio compito, rispondenti ai requisiti generali di sicurezza;
- fornisce al Servizio Aziendale referente, prima dell'inizio delle attività, un dettagliato programma di consegna della fornitura oggetto del contratto e delle attività previste per la messa in servizio/manutenzione delle attrezzature;
- si impegna allo smaltimento in proprio dei rifiuti e scarti prodotti dalla sua attività, salvo appositi accordi diversi, nonché a non smaltire i propri rifiuti in maniera diversa da quella consentita dalla normativa vigente.
- si impegna a comunicare al Committente qualsiasi tipo di variazione rispetto alle condizioni della fornitura. Qualora la ditta appaltatrice variesse le condizioni di lavoro senza darne opportuna e tempestiva comunicazione, essa si assume tutte le responsabilità civili e penali che ne conseguono.

Durante l'attività oggetto della fornitura l'Aggiudicataria dovrà rispettare le indicazioni riportate nell'intento di ridurre i rischi derivanti dalla presenza contemporanea di lavoratori dell'Azienda ULSS 2 e dell'Aggiudicataria nonché di eventuali ditte terze.

In particolare l'Aggiudicataria dovrà assicurare che il personale impiegato:

- sia dotato di idoneo cartellino di riconoscimento visibilmente esposto;
- negli spostamenti segua i percorsi predisposti per il personale dell'Azienda ULSS 2 e per gli utenti della stessa evitando di ingombrare pavimenti e passaggi con materiali e/o attrezzature che potrebbero costituire pregiudizio per la circolazione in condizioni di sicurezza;
- non depositi, anche in forma provvisoria, attrezzature, materiali o prodotti, che possano costituire fonti di pericolo per il personale dell'Azienda ULSS 2 o per gli utenti della stessa;
- non utilizzi materiali o prodotti che durante l'espletamento dell'attività possano produrre effetti dannosi per la salute o pregiudizio per l'incolumità del personale dell'Azienda ULSS 2 e degli utenti della stessa;
- non utilizzi per l'espletamento della attività oggetto della fornitura la partecipazione in forma collaborativa attiva del personale dell'Azienda ULSS 2 anche se volontaria, qualora non contrattualmente prevista, né tantomeno degli utenti della stessa. Nei casi in cui, per sopravvenute circostanze eccezionali, si rendesse necessaria ed indispensabile la collaborazione attiva del personale dell'Azienda ULSS 2, lo stesso dovrà essere preventivamente autorizzato dal Dirigente Responsabile o Preposto dell'area dove opera l'Aggiudicataria, valutata l'assenza di rischi nella mansione da svolgere;
- non utilizzi in alcun caso, se non contrattualmente previsto, attrezzature macchinari o impianti dell'Azienda ULSS 2. Tale divieto è esteso ad attrezzature, impianti e macchinari di eventuali ditte terze presenti negli ambiti dove opera il personale tecnico dell'Aggiudicataria;
- rispetti tassativamente le indicazioni riportate nella cartellonista di sicurezza ed eventuali prescrizioni o divieti imposti dai Dirigenti Responsabili delle aree in cui opera il personale dell'Aggiudicataria;

- non intervenga per alcun motivo su attrezzature, impianti e macchinari dell'ULSS 2, salvo che ciò non sia contrattualmente previsto ed in caso di eventuali situazioni di emergenza rispetti le indicazioni fornite dal personale dell'Azienda ULSS 2;
- non fumi nei luoghi di lavoro.

La programmazione del lavoro dell'Aggiudicataria dovrà tenere conto, in ogni caso, delle particolari attività svolte nell'U.O.C. dell'Azienda ULSS 2, le quali non possono di norma essere interrotte o sospese e quindi l'Aggiudicataria dovrà prevedere di intervenire senza sovrapporsi alle attività stesse. Pertanto, qualora ne ricorrano i presupposti, l'attività che costituisce pericolosa sovrapposizione di soggetti operanti verrà preventivamente concordata con il referente aziendale della fornitura.

Gestione dell'emergenza

Si informa che l'Azienda ULSS 2 ha adottato il "Piano di Emergenza" che stabilisce compiti e responsabilità di ciascuna funzione per gli interventi in situazioni di emergenza e definisce l'organizzazione necessaria ad assicurare il coordinamento, le comunicazioni e le azioni per affrontare le emergenze all'interno dell'Azienda. Essendo l'azienda articolata e complessa, sia dal punto di vista della distribuzione nel territorio, sia dal punto di vista delle attività esercitate, l'organizzazione aziendale per l'emergenza con i compiti e le modalità operative di ogni funzione, è sviluppata secondo procedure specifiche elaborate per ogni struttura. Nei Presidi Ospedalieri dell'Azienda la gestione del flusso informativo relativo alle situazioni di emergenza è gestita dalle Centrali di Gestione Emergenza costituite localmente ed operanti attraverso specifiche Procedure Operative. Nelle realtà meno complesse tale gestione viene demandata al personale operante, secondo procedure codificate. Per ogni struttura dell'Azienda sono individuate, nelle Procedure Operative specifiche, le aree di raccolta da utilizzarsi nel corso dell'evacuazione parziale o globale. Le comunicazioni durante tutte le fasi avvengono con i telefoni interni fissi e mobili.

In generale si raccomanda quanto segue:

- in caso di sospetta emergenza avvisare immediatamente il personale presente;
- se in grado, spegnere immediatamente fiamme libere o altre eventuali fonti di pericoli;
- evacuare con ordine seguendo la segnaletica predisposta o seguendo le indicazioni fornite dal personale presente;
- non soffermarsi inutilmente, raggiungere le uscite nel più breve tempo possibile;
- non usare l'ascensore ma unicamente le scale;
- non usare acqua su apparecchiature elettriche;
- non riprendere l'attività prima dell'avvenuto controllo/bonifica e autorizzazione dei referenti aziendali.

MISURE SPECIFICHE DI TUTELA

- l'inizio delle operazioni dovranno essere concordate con i referenti dell'U.O.S. di Ingegneria Clinica e se necessario, il referente del Servizio Tecnico Aziendale;
- prima di iniziare qualsiasi operazione di fornitura e collaudo dei sistemi, avvisano sempre il Dirigente o il Preposto del reparto/servizio coinvolgendo l'U.O.S. di Ingegneria Clinica;
- il personale dell'Aggiudicataria, utilizza se previsti, idonei DPI per accedere presso l'ambiente dove saranno installati i sistemi, nel qual caso i DPI saranno forniti dall'Azienda, così come le informazioni per il corretto utilizzo, saranno fornite dal personale Aziendale presente;
- l'accesso ai locali interessati dovrà avvenire esclusivamente previa autorizzazione del personale aziendale, rispettando i percorsi individuati e le eventuali limitazioni imposte dall'attività sanitaria in corso;
- il personale dell'Affidataria dovrà attenersi scrupolosamente alle indicazioni impartite dal personale aziendale, limitando la propria presenza esclusivamente alle aree interessate dalle attività oggetto della fornitura;

- durante le operazioni di scarico, movimentazione, installazione e collaudo dell'attrezzatura sanitaria, l'area di lavoro dovrà essere opportunamente delimitata e segnalata mediante barriere mobili, nastro segnaletico e cartellonistica di sicurezza, al fine di impedire l'accesso a personale non autorizzato, pazienti e visitatori;
- è vietato depositare materiali, imballaggi, attrezzature o rifiuti lungo i corridoi, le vie di esodo, gli accessi ai locali tecnici, alle uscite di emergenza o in qualsiasi punto che possa ostacolare la normale circolazione o compromettere le procedure di emergenza;
- in tutte le aree aziendali è necessario procedere a passo d'uomo, nonché dare rigorosamente la precedenza ai mezzi di soccorso se in transito;
- il personale esterno dell'Affidataria, circola nelle sedi aziendali munito di cartellino di riconoscimento;
- l'attrezzatura dovrà essere consegnata, installata e collaudata, nelle ore concordate con l'U.O.S. di Ingegneria Clinica, a cura dell'Aggiudicataria;
- l'attività di consegna delle apparecchiature si intende comprensiva di ogni relativo onere e spesa, ivi compresi a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo, quelli di imballaggio, trasporto, facchinaggio, consegna al piano, posa in opera, asporto dell'imballaggio, in conformità a quanto previsto dal D.lgs. n.152/2006 e s.m.i.;
- in caso di emergenza, incendio, evacuazione o altra situazione di pericolo, il personale dell'Affidataria dovrà interrompere immediatamente le attività, mettere in sicurezza le attrezzature, attenersi alle procedure di emergenza aziendali e seguire le indicazioni del personale dell'Azienda Sanitaria;
- al termine delle attività di installazione e collaudo, l'area di intervento dovrà essere riconsegnata pulita, libera da materiali, attrezzature e rifiuti, verificando con il referente aziendale il ripristino delle condizioni di sicurezza e la piena fruibilità dei locali.

Ogni eventuale sopravvenuta variazione delle caratteristiche della fornitura che possa determinare variazioni dei rischi interferenziali, dovrà essere preventivamente comunicata all'Azienda ULSS 2 e valutata nell'ambito delle riunioni di coordinamento per la sicurezza previste dall'art. 26 del D.lgs. 81/2008, ai fini dell'eventuale aggiornamento del Documento Unico di Valutazione dei Rischi da Interferenze (DUVRI).

AZIENDA ULSS 2 Marca Trevigiana	Informazioni sulla sicurezza	ALLEGATO "A" al DUVRI
--	-------------------------------------	----------------------------------

INFORMAZIONI SULLA SICUREZZA

- ✓ **rischi esistenti nell'ambiente di lavoro oggetto della concessione**
- ✓ **rischi generali da interferenze**
- ✓ **misure di prevenzione e di emergenza da adottare per la
cooperazione e coordinamento**

(Ex articolo 26 Decreto legislativo 9/4/2008, n. 81)

AZIENDA ULSS 2 Marca Trevigiana	
Redatto da:	Data emissione
<i>Servizio Prevenzione e Protezione</i>	<i>Gennaio 2026</i>

SCOPO

Il presente documento ha lo scopo, in ottemperanza a quanto disposto dal comma 1° dell'art. 26 del D.lgs. 81/2008, di specificare all'Aggiudicataria che, nell'ambito delle strutture sanitarie ove si troverà ad operare, sono presenti dei **rischi specifici** cui, senza le idonee cautele, potrebbe trovarsi esposto il personale.

DEFINIZIONI

Stazione Appaltante o Committente L'Azienda ULSS 2 Marca Trevigiana (di seguito indicata come Azienda ULSS 2)

CRITERIO UTILIZZATO PER L'IDENTIFICAZIONE DEI RISCHI

L'individuazione dei fattori di rischio nei luoghi di lavoro dell'azienda ULSS 2 comprende ogni forma di pericolo, non solo relativa alle mansioni specifiche esercitate dai lavoratori dipendenti, ma a qualsiasi persona coinvolta in attività legittime collaterali (fornitori, clienti, consumatori, visitatori, ecc.). A tale scopo sono individuate quattro grandi categorie:

- Rischi d'incendio
- Rischi per la salute
- Rischi per la sicurezza
- Rischi collegati agli aspetti organizzativi e gestionali

All'interno di ciascuna categoria sono individuate tutte le possibili tipologie di fattori per ogni Area, Reparto o Struttura, secondo quanto previsto nella procedura G.01 "Gestione dei sopralluoghi per la valutazione del rischio", reperibile presso il Servizio di Prevenzione e Protezione aziendale.

RISCHIO INCENDIO

I rischi d'incendio dei luoghi di lavoro dell'Azienda ULSS 2, valutati secondo i criteri stabiliti dal Decreto ministeriale 10/3/1998, sono classificati di livello elevato nelle:

- strutture che erogano prestazioni in regime ospedaliero a ciclo continuativo e diurno;
- strutture che erogano prestazioni in regime residenziale a ciclo continuativo e diurno;
- strutture che erogano prestazioni di assistenza specialistica in regime ambulatoriale, riabilitative, di diagnostica strumentale e di laboratorio;

in quanto le limitazioni motorie delle persone presenti, l'affollamento degli ambienti, rendono difficoltosa l'evacuazione in caso di incendio.

Nei rimanenti luoghi di lavoro la classificazione dei rischi di incendio è di livello medio o basso.

In generale sono attuate misure per ridurre i pericoli causati da materiali e sostanze infiammabili e combustibili:

- rimozione o significativa riduzione dei materiali facilmente combustibili ed altamente infiammabili ad un quantitativo richiesto per la normale conduzione dell'attività;
- sostituzione dei materiali pericolosi con altri meno pericolosi;
- immagazzinamento dei materiali infiammabili in locali realizzati con strutture resistenti al fuoco e conservazione della scorta per l'uso giornaliero in appositi contenitori;
- controllo del luogo di lavoro e procedura per l'eliminazione dei rifiuti e degli scarti; e misure per ridurre i pericoli causati da sorgenti di calore:
- divieto di fumare e dell'uso di fiamme libere;
- sostituzione delle sorgenti di calore con altre più sicure;
- controllo della conformità degli impianti elettrici alle normative tecniche vigenti;
- controllo della corretta manutenzione di apparecchiature elettriche e meccaniche;
- riparazione o sostituzione delle apparecchiature danneggiate.

Inoltre esistono misure di protezione sia passive che attive contro gli incendi, ovvero è programmato l'adeguamento di tali misure alla regola d'arte. È in corso di attuazione e di implementazione la informazione e la formazione antincendio dei lavoratori affinché essi

conoscano come prevenire un incendio e le azioni da compiere in caso di incendio. Il piano di emergenza prevede la programmazione di una serie di esercitazioni, cui il personale dipendente partecipa al fine di mettere in pratica le procedure di evacuazione, l'addestramento sui mezzi antincendio, sull'uso dei DPI e dei mezzi di comunicazione in situazioni di emergenza. L'Azienda ULSS 2 ha provveduto all'installazione della segnaletica di sicurezza e/o di salute sul lavoro corrispondente ai rischi lavorativi presenti in relazione alle attività svolte nei diversi luoghi di lavoro. La segnaletica è conforme alle indicazioni normative e comprende in particolare:

- segnali di avvertimento, un segnale che avverte di un rischio o pericolo;
- segnali di divieto, un segnale che vieta un comportamento che potrebbe far correre o causare un pericolo;
- segnali di prescrizione, un segnale che prescrive un determinato comportamento;
- segnali di salvataggio o di soccorso, un segnale che fornisce indicazioni relative alle uscite di sicurezza o ai mezzi di soccorso o di salvataggio.

RISCHIO ELETTRICO

Gli Impianti elettrici progettati e costruiti secondo la regola d'arte sono muniti di protezioni contro i contatti diretti ed indiretti. Pur tuttavia nelle cabine di trasformazione e nei quadri elettrici di distribuzione, accessibili soltanto al personale esperto, qualificato e autorizzato, vi possono essere pericoli di contatti diretti ed indiretti qualora non siano rispettate le procedure di sicurezza previste dalla Norma. Gli impianti elettrici sono sottoposti a manutenzione periodica per controllare il loro grado di efficienza.

RISCHIO CHIMICO

Da quanto emerso dalla valutazione dei rischi, vengono normalmente utilizzati prodotti contenenti agenti chimici potenzialmente dannosi in pressoché tutti i reparti e servizi di questa ULSS 2, con diversificato livello di rischio in funzione delle mansioni svolte dal personale. Alcune tipologie (disinfettanti e prodotti per l'igiene) sono in dotazione in tutti i reparti, altri sono limitati in precise aree ad attività specialistica:

gas medicinali (laboratori, sale operatorie, ambulatori, condotte a vista collocate nei corridoi tecnici, locali di deposito)

- gas anestetici (sale operatorie, ambulatori, condotte a vista collocate nei corridoi tecnici, locali di deposito)
- gas combustibili (condotte a vista collocate all'esterno)
- prodotti criogenici (laboratori, ambulatori, serbatoi stoccaggio)
- disinfettanti - sterilizzanti
- reattivi di laboratorio (laboratori, depositi dedicati)
- solventi (laboratori, centro stampa, farmacia, settore tecnico, ambulatori)
- isotopi radioattivi non sigillati (medicina nucleare, chimica clinica)
- prodotti per l'igiene, detergenti e simili.

RISCHIO BIOLOGICO

Le strutture sanitarie rappresentano un ambito potenzialmente contaminato.

Per gli "operatori" non a diretto contatto con materiale infetto e con i pazienti, tale rischio è praticamente nullo, dovranno comunque essere disponibili mezzi di protezione monouso da utilizzarsi in occasioni di situazioni operative che possono determinare una maggiore esposizione a rischio biologico per l'operatore o per il paziente. Per cui oltre al rispetto dei principali requisiti organizzativi che la struttura sanitaria impone, si sottolinea l'esigenza di una puntuale adozione delle misure di protezione esistenti (DPI) per attuare un'efficace azione preventiva.

I DPI sono particolarmente indicati per tutti gli "operatori" che svolgendo il proprio lavoro possono venire a contatto con materiali biologici o con pazienti soprattutto nelle aree a maggior rischio come per esempio Pronto Soccorso, dialisi, laboratori clinico-biologici e di microbiologia, nei blocchi

operatori e nelle sale parto, nelle Malattie Infettive e per la tutela dei pazienti anche nei reparti onco-ematologici. L'uso sistematico di procedure di lavoro corrette e dei dispositivi di protezione può di fatto azzerare le occasioni di contatto effettivo con agenti patogeni, anche se concretamente presenti nell'ambiente. Ogni "lavoratore esterno" dovrà conoscere gli elementi essenziali dell'organizzazione dove presterà la sua opera e quindi informarsi dal responsabile o dal preposto del servizio per la scelta delle attrezzature, per le misure d'igiene e per la protezione adeguata nell'ottica di tutela della propria persona e degli ammalati. In tutte le attività lavorative per le quali la valutazione ha evidenziato un rischio di esposizione ad agenti biologici, l'Azienda ULSS 2 attua idonee misure preventive tecniche, organizzative, procedurali e di emergenza assicurando una adeguata informazione e formazione dei lavoratori, con l'obiettivo di evitare ogni condizione di pericolo che comporti una potenziale esposizione del lavoratore ad agenti biologici durante l'attività lavorativa richiesta connessa al profilo professionale di inquadramento contrattuale.

RISCHIO CANCEROGENO

Farmaci antitumorali

Esistono, in alcuni centri di questa ULSS delle particolari unità ove vengono conservati, preparati e somministrati, da personale esperto all'uso formato, dei farmaci antitumorali antitumorali i cui effetti negativi sull'uomo sono tuttora allo studio. Tali siti sono ad accesso ristretto, consentito ai soli operatori esperti, e pertanto qualsiasi attività presso l'area dovrà essere autorizzata dai Dirigenti del reparto o Preposti e successiva alla sanificazione ambientale. Per i luoghi di stoccaggio e somministrazione risulta sufficiente attenersi alle disposizioni dei Dirigenti dei reparti o Preposti, avendo cura di non manipolare per alcun motivo, senza autorizzazione, alcuna confezione di farmaci, qualsiasi essi siano e di accedere a stanze di degenza/trattamento solo dopo aver avvisato i Dirigenti del reparto o Preposti interessati.

Presenza di amianto

Presso le sedi di questa Azienda, non emergono particolari condizioni di rischio associato alla presenza di materiali contenenti amianto in forma friabile, direttamente accessibili al personale esterno. Si dispone comunque l'obbligo, nei casi in cui dovessero emergere situazioni circoscritte che possano far presumere tale rischio, a seguito di interventi di manutenzione - riparazione (ad esempio su o in prossimità di tubazioni coibentate, rivestimenti interni di attrezzature, rimozioni parziali di pavimentazioni in linoleum, ecc.), di non intraprendere e quantomeno interrompere le operazioni che possano comportare esposizioni indebite e di segnalare tempestivamente l'evenienza al Servizio di Prevenzione e Protezione.

RISCHIO RADIAZIONI IONIZZANTI

Le radiazioni ionizzanti sono onde elettromagnetiche capaci di ionizzare la materia. Le più comuni radiazioni ionizzanti non corpuscolari sono rappresentate dai raggi X. Per quel che concerne gli apparecchi che emettono raggi X (apparecchi per radiografie e Tac e altri), essi sono in grado di emettere radiazioni solo quando sono in funzione; quando sono spenti non rappresentano un pericolo per emissione di radiazioni. Il personale maggiormente esposto a radiazioni ionizzanti è quello sanitario che svolge la propria attività nelle unità operative dove tale rischio è presente. Tale rischio è presente solo nei locali sottoposti a sorveglianza e controllo e identificati da apposita segnaletica di sicurezza. E' pertanto fatto divieto assoluto al personale dell'Impresa Appaltatrice / Lavoratore Autonomo di svolgere la propria attività lavorativa negli ambienti di lavoro quando tali impianti siano funzionanti o comunque ci possa essere rischio di esposizione o di contaminazione dell'area. L'accesso a tali locali, qualora previsto contrattualmente, al personale dell'Aggiudicataria sarà consentito solo a seguito autorizzazione del Dirigente Responsabile o Preposto, sentito anche l'Esperto Qualificato con il quale andranno stabilite modalità e tempi di intervento.

RISCHIO RADIAZIONI NON IONIZZANTI

Tale rischio è presente in locali ove vengano utilizzati apparecchi laser o radiazioni UVA, UVB, Infrarossi., o Risonanza Magnetica. Nelle aree contenenti tali apparecchi sono apposti segnali di avvertimento. Per quanto attiene alla identificazione ed all'accesso eventuale nelle aree sottoposte a tale rischio, vale quanto sopra indicato per le radiazioni ionizzanti.

RISCHIO AGENTI FISICI

Le attività svolte non espongono a lavorazioni rumorose, con livello personale quotidiano superiore a 80 dB.

MODULO INFORMAZIONI

FORNITURA

FORNITURA DI SISTEMI DIAGNOSTICI PER IMMUNOEMATOLOGIA ERITROCITARIA
IN FABBISOGNO ALLE AZIENDE SANITARIE DELLA REGIONE
DEL VENETO - ADESIONE LOTTO 2

AGGIUDICATARIA

RAGIONE SOCIALE			
SEDE LEGALE E AMMINISTRATIVA			
CODICE FISCALE E PARTITA IVA			
DATORE DI LAVORO			
RSPP		Tel.	e-mail:
MEDICO COMPETENTE		Tel.	e-mail:
TECNICO DI COMMESSA		Tel.	e-mail:
REFERENTE DELLA SICUREZZA		Tel.	e-mail:
PREPOSTO		Tel.	e-mail:

DUVRI SOTTOSCRITTO IN DATA:

NUMERO DI LAVORATORI DELL’AFFIDATARIA IMPIEGATI:

NECESSITÀ DI INTEGRARE / VARIARE IL DUVRI SI ☐ NO ☐

VARIAZIONI INTERVENUTE
.....
.....

L’Aggiudicataria

Il Responsabile Unico del Progetto
(RUP)

**ACCORDO PER LA NOMINA A RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI
AI SENSI DELL'ART. 28 DEL REGOLAMENTO UE 2016/679**

L'Azienda ULSS n. 2 Marca trevigiana, in persona del Dott. Giuseppe Magliocca, Direttore U.O.C. Approvvigionamento e gestione delle forniture di beni, delegato alla firma del presente accordo dal Direttore Generale Dott. Francesco Benazzi con Deliberazione n. ____ del ____ con sede a Treviso (TV), via S. Ambrogio di Fiera n. 37, CF/P.IVA 03084880263, in qualità di Titolare del trattamento ai sensi del Reg. (UE) 2016/679 (di seguito anche "GDPR")

- di seguito anche "Azienda" e "Titolare" -

e

[inserire denominazione sociale], in persona del legale rappresentante *pro tempore*, con sede a [inserire Comune], via [inserire indirizzo] n. [inserire], C.F. e p. iva [inserire],

- di seguito anche "Fornitore" e "Responsabile" -

congiuntamente indicate come "Parti"

Premesso che

- in esecuzione della deliberazione n. ____ del _____, le Parti hanno stipulato un ____ [contratto, accordo, convenzione, ...] per la fornitura di _____, nell'esecuzione del quale il Responsabile tratterà, per conto del Titolare, e su istruzione dello stesso, dati personali;
 - l'Azienda svolge il ruolo di Titolare del trattamento in relazione ai dati personali dalla stessa trattati, stabilendo autonomamente le finalità, le modalità ed i mezzi del trattamento;
 - il Titolare è tenuto a ricorrere unicamente a responsabili del trattamento che presentino garanzie sufficienti per mettere in atto misure e tecniche ed organizzative adeguate in modo tale che il trattamento soddisfi i requisiti del GDPR e garantisca la tutela dei diritti dell'interessato;
 - tenendo conto dello stato dell'arte e dei costi di attuazione, nonché della natura, dell'oggetto, del contesto e delle finalità del trattamento, come anche del rischio di varia probabilità e gravità per i diritti e le libertà delle persone fisiche, il Responsabile mette in atto almeno le misure tecniche e organizzative adeguate a garantire la sicurezza dei dati personali. Ciò include la protezione da ogni violazione di sicurezza che comporti accidentalmente o in modo illecito la distruzione, la perdita, la modifica, la divulgazione non autorizzata o l'accesso ai dati (violazione dei dati personali). In ogni caso, il Responsabile attua almeno le misure di sicurezza previste dal Manuale sulla Sicurezza nel trattamento dei dati personali dell'European Union Agency for Network and Information Security, versione dicembre 2017, previste per rischi alla sicurezza qualificati come di valore basso e medio. Il Fornitore, con la firma del presente atto, dichiara di presentare le garanzie di cui sopra in ragione delle competenze tecniche e dell'esperienza maturata, nonché del possesso di un'organizzazione, di risorse e di attrezzature adeguate;
- [Per soggetti che effettuano trattamenti a rischio, ad es. software house, rinviare alla documentazione di volta in volta utilizzata per la verifica (ad esempio, misure di sicurezza descritte nel Registro dei trattamenti del Responsabile, nel contratto o nel questionario eventualmente somministrato); si ricorda che la scelta del responsabile dovrebbe essere documentata, anche sotto il profilo dell'adeguatezza];*

- con il presente Accordo (di seguito “Nomina”) - che costituisce parte integrante e sostanziale del *contratto, accordo, convenzione*, – il Titolare, ai sensi e per gli effetti dell’art. 28 del Regolamento UE n. 2016/679 (in seguito “GDPR”), con il presente Accordo, designa il Responsabile, che accetta, quale Responsabile del trattamento dei dati effettuato in esecuzione del *contratto, accordo, convenzione*; tutto ciò premesso, si conviene e si stipula quanto segue.

1. MATERIA DISCIPLINATA DAL TRATTAMENTO

Il presente contratto ha per oggetto la Nomina del Responsabile del trattamento dei dati personali e la disciplina del rapporto derivante da tale Nomina.

Il Titolare, cui competono le decisioni in ordine alle finalità ed alle modalità del trattamento, nomina il Fornitore, che accetta, Responsabile del trattamento dei dati personali effettuati in esecuzione del rapporto contrattuale indicato in premessa.

2. DURATA DEL TRATTAMENTO

Gli effetti della presente Nomina sono convenuti dalla data di effettivo inizio del servizio e fino alla cessazione del medesimo, comprese le eventuali proroghe o rinnovi contrattuali disposti dall’Azienda ULSS n. 2 Marca trevigiana, e dalla medesima data il Responsabile tratta i dati per conto del Titolare.

Con la cessazione, per qualsivoglia ragione o causa, del *contratto, accordo, convenzione*, la presente Nomina deve intendersi automaticamente risolta di diritto, senza bisogno di comunicazioni, disdette o revoche.

3. NATURA DEL TRATTAMENTO

Su tutti i dati personali trattati, il Responsabile potrà svolgere, con mezzi sia informatici che cartacei, esclusivamente le seguenti operazioni:

- raccolta;
- registrazione;
- organizzazione e strutturazione;
- conservazione e protezione;
- accesso e consultazione;
- adattamento e modifica dei dati;
- estrazione;
- comunicazione mediante trasmissione;
- cancellazione e distruzione.

4. FINALITÀ DEL TRATTAMENTO

Il Responsabile si impegna a trattare i dati esclusivamente per finalità collegate all’appalto.

5. CATEGORIE DI DATI PERSONALI TRATTATI

In forza della presente Nomina, il Responsabile tratterà le seguenti categorie di dati:

[personalizzare precisando le categorie e le tipologie di dati per ciascuna categoria, rimuovendo le categorie e/o le tipologie non pertinenti]

☐ dati di natura comune, quali:

- dati anagrafici (nome, cognome, sesso, data di nascita, luogo di nascita, codice fiscale, altro)
- dati di contatto (indirizzo postale o di posta elettronica, numero di telefono fisso o mobile, ID account

social, altro)

- dati di pagamento (IBAN, dettagli della carta di credito, account PayPal, altro...)
 - dati di accesso e di identificazione (username, password, customer ID, ID account social, altro...)
 - dati relativi a documenti di identificazione/riconoscimento (carta d'identità, passaporto, patente, CNS, altro...)
 - dati relativi all'attività lavorativa (occupazione attuale e precedente, informazioni sul reclutamento, informazioni sul tirocinio, informazioni sulla formazione professionale, informazioni su sospensioni)
 - dati di istruzione e cultura
 - dati relativi all'immagine
 - dati relativi alla fornitura di un servizio di comunicazione elettronica (dati di traffico, dati relativi alla navigazione internet, altro...)
 - dati ricavati da processi di profilazione
 - dati relativi all'ubicazione
 - dati di proprietà
 - altro (specificare _____)
- ☐ dati particolari ex art. 9 GDPR, quali:
- dati relativi alla salute
 - dati relativi alla vita sessuale
 - dati relativi all'orientamento sessuale
 - dati genetici
 - dati biometrici intesi a identificare in modo univoco una persona fisica
 - dati relativi all'immagine
 - dati che rivelano l'origine razziale o etnica
 - dati che rivelano opinioni politiche
 - dati che rivelano convinzioni religiose o filosofiche
 - dati che rivelano l'appartenenza sindacale
 - altro (specificare _____)
- ☐ dati relativi a condanne penali e reati ex art. 10 GDPR, quali:
- dati relativi a condanne penali
 - e relativi certificati antimafia
 - dati relativi a reati
 - o a connesse misure di sicurezza
 - altro (specificare _____)

6. CATEGORIE DI INTERESSATI

In forza della presente Nomina, il Responsabile tratterà i dati delle seguenti categorie di interessati:

[rimuovere i soggetti non pertinenti con l'attività affidata, o adeguare/integrare in base alla necessità]

- pazienti
- assistiti
- utenti (per es. di servizi socio-assistenziali)
- genitori di pazienti/assistiti/utenti
- studenti
- volontari

- candidati
- dipendenti
- collaboratori
- fornitori
- contraenti
- potenziali fornitori
- rappresentanti e referenti dei fornitori
- familiari dei dipendenti
- familiari dei collaboratori
- componenti organo amministrativo
- amministratori pubblici
- componenti collegio sindacale
- utenti del sito web
- utenti di servizi web con registrazione
- concepiti e nati
- deceduti
- condannati, detenuti o sottoposti a misure di sicurezza
- richiedenti asilo
- visitatori
- altri soggetti inquadrati in riprese

7. OBBLIGHI E DIRITTI DEL RESPONSABILE

In esecuzione della presente Nomina il Responsabile:

- tratta i dati personali soltanto su istruzione documentata del Titolare, salvo che lo richieda il diritto dell'Unione o nazionale cui è soggetto il Responsabile. In tal caso, il Responsabile informa il Titolare circa tale obbligo giuridico prima del Trattamento, a meno che il diritto lo vieti per rilevanti motivi di interesse pubblico. Il Titolare può anche impartire istruzioni successive per tutta la durata del Trattamento dei dati personali. Ai fini del presente Accordo, le istruzioni per il trattamento fornite dal Titolare sono da intendersi nell'insieme del presente Accordo, degli allegati e delle eventuali istruzioni che successivamente e nel corso del rapporto il Titolare si riserva di fornire;
- garantisce che le persone autorizzate al trattamento dei dati personali si siano impegnate alla riservatezza;
- adotta misure (tecniche ed organizzative) idonee a garantire un livello di sicurezza adeguato al rischio;
- tenendo conto della natura del trattamento, assiste il Titolare con misure tecniche ed organizzative adeguate, nella misura in cui ciò sia possibile, al fine di soddisfare l'obbligo del Titolare di dar seguito alle richieste per l'esercizio dei diritti degli interessati;
- qualora il Responsabile riceva istanze degli interessati destinate al Titolare, le inoltra tempestivamente al Titolare;
- assiste il Titolare nel garantire il rispetto degli obblighi di cui agli articoli da 32 a 36 GDPR, tenendo conto della natura del trattamento e delle informazioni a propria disposizione, in particolare nei termini di seguito precisati;
- in caso violazione di dati personali (a titolo esemplificativo e non già esaustivo: distruzione, perdita e/o modifica dei dati trattati, divulgazione e/o accesso non autorizzato, ecc.), ne informa il Titolare senza

- ingiustificato ritardo, collaborando con lo stesso nella gestione dei conseguenti adempimenti;
- assiste il Titolare nell'effettuazione della valutazione d'impatto e nella consultazione preventiva di cui agli artt. 35 e 36 GDPR, laddove necessarie;
 - alla cessazione del *contratto, accordo, convenzione*, il Responsabile mette a disposizione del Titolare i dati per il ritiro, dandogliene comunicazione per iscritto e provvedendo alla cancellazione definitiva dei dati dai propri sistemi, ivi comprese eventuali copie esistenti - astenendosi da ogni ulteriore trattamento salvo che la legge preveda la conservazione dei dati per specifici motivi - qualora il Titolare non dia indicazioni diverse con comunicazione scritta entro i successivi 90 giorni. Finchè i dati non siano cancellati o restituiti, il Responsabile continua ad assicurare il rispetto del presente accordo;
 - mette a disposizione del Titolare tutte le informazioni necessarie per dimostrare il rispetto degli obblighi di cui all'art. 28 GDPR e consente e contribuisce alle attività di revisione, comprese le ispezioni, realizzate dal Titolare e/o da altro soggetto da questi incaricato; il Titolare ha in particolare diritto di disporre - a propria cura e spese - verifiche a campione o specifiche attività di audit in ambito protezione dei dati personali e sicurezza, avvalendosi di personale espressamente incaricato a tale scopo, presso le sedi del Responsabile.
 - Le attività di revisione potranno essere effettuate mediante ispezioni del Titolare, secondo le seguenti regole:
 - o con un preavviso scritto di almeno 5 giorni lavorativi e nel corso dell'orario di lavoro del Responsabile, salva la necessità di effettuare l'ispezione per motivi di emergenza e quando il Titolare ne abbia preventivamente dato comunicazione scritta al Responsabile;
 - o nel limite massimo di una volta all'anno, ad eccezione di ogni ulteriore ispezione che il Titolare sia obbligato a svolgere su richiesta dell'Autorità di Controllo e/o a seguito di avvenimenti (come ad esempio dopo l'accadimento di un data breach) che rendano necessarie ulteriori attività;
 - o I costi dell'ispezione saranno sostenuti dal Titolare, tuttavia il Responsabile deve allocare le risorse richieste dal Titolare per effettuare l'ispezione.
 - informa immediatamente il Titolare qualora, a suo parere, un'istruzione violi la disciplina in materia di protezione dei dati personali;
 - ove previsto, individua all'interno della propria organizzazione le persone fisiche che concretamente svolgeranno le operazioni necessarie a dare esecuzione al *contratto, accordo, convenzione*, provvedendo a nominarle amministratori di sistema secondo i criteri indicati nel provvedimento del Garante per la protezione dei dati personali del 27 novembre 2008 (di seguito "Provvedimento") in tutti i casi ivi previsti e sulla base delle valutazioni indicate nel Provvedimento; tali persone sono autorizzate a svolgere esclusivamente le seguenti operazioni:
 - o intervenire nella custodia delle credenziali per la gestione dei sistemi di autenticazione e di autorizzazione in uso in azienda;
 - o predisporre e rendere funzionali le copie di sicurezza (operazioni di backup e recovery) dei dati e delle applicazioni;
 - o adottare adeguati programmi antivirus, firewall ed altri strumenti software o hardware atti a garantire adeguate misure di sicurezza nel rispetto di quanto previsto dalla disciplina in materia di protezione dei dati personali ed utilizzando le conoscenze acquisite in base al progresso tecnico software e hardware, verificandone l'installazione, l'aggiornamento ed il funzionamento degli stessi;
 - o provvedere alla distruzione e allo smaltimento dei supporti informatici di memorizzazione logica o alla cancellazione dei dati per il loro reimpiego, alla luce del Provvedimento del Garante per la

Protezione dei Dati personali del 13 ottobre 2008 in materia di smaltimento strumenti elettronici ovvero delegare tali operazioni a soggetti debitamente istruiti.

Il Titolare garantisce al Responsabile di aver assolto a tutti gli obblighi posti a suo carico dalla vigente normativa in materia di trattamento e protezione dei dati personali e si impegna ad assolvere ogni ulteriore obbligo eventualmente sopravvenuto. Il Responsabile informa immediatamente, in maniera documentabile, il Titolare qualora, a suo parere, le istruzioni del Titolare violino il GDPR o le disposizioni applicabili, nazionali o dell'Unione Europea, relative alla protezione dei dati. Il Responsabile ha diritto di risolvere il contratto per quanto riguarda il trattamento dei dati personali a norma del presente Accordo qualora, dopo aver informato il Titolare che le sue istruzioni violano i requisiti giuridici applicabili, il Titolare insista sul rispetto delle istruzioni.

Il Responsabile non ha diritto ad alcun compenso, indennità o rimborso in virtù del trattamento dei dati o della presente Nomina.

8. ALTRI RESPONSABILI

Laddove il Responsabile coinvolga ulteriori responsabili del trattamento (a seguire "Subresponsabili") per lo svolgimento del Trattamento, deve rispettare le condizioni di cui ai par. 2 e 4 dell'art. 28 GDPR.

Quando il Responsabile coinvolge un Subresponsabile per eseguire specifiche attività per conto del Titolare, gli stessi obblighi in materia di protezione dei dati definiti nel presente Accordo devono essere imposti al Subresponsabile a mezzo di contratto o di altro atto giuridico a norma del diritto dell'Unione Europea o degli Stati Membri dell'Unione Europea, in particolare fornendo garanzie sufficienti per l'applicazione di misure tecniche organizzative appropriate, tali da consentire che il Trattamento soddisfi i requisiti del presente Accordo e del GDPR.

Qualora un Subresponsabile, nominato dal Responsabile ai sensi della presente clausola, ometta di adempiere ai propri obblighi in materia di protezione dei dati, il Responsabile riconosce di conservare nei confronti del Titolare l'intera responsabilità dell'adempimento degli obblighi del predetto Subresponsabile, ai sensi dell'art. 28 par. 4 GDPR.

(eventuale)

Il/I subresponsabile/i autorizzato/i dal Titolare al momento della conclusione del presente Accordo è/sono inseriti nell'elenco sotto riportato:

	NOME/RAGIONE SOCIALE	INDIRIZZO, CF / P.IVA	ATTIVITA' SVOLTA	NOME, QUALIFICA E DATI DI CONTATTO DEL DPO / DEL REFERENTE
1				
2				
3				
4				

Il Responsabile si impegna a ricorrere ad ulteriori Responsabili solo previa autorizzazione scritta del Titolare. Il Responsabile presenta la richiesta di autorizzazione specifica almeno 15 giorni prima di ricorrere ad un

nuovo subresponsabile, unitamente alle informazioni necessarie per consentire al Titolare di decidere in merito all'autorizzazione.

9. TRASFERIMENTI VERSO PAESE TERZO O UN'ORGANIZZAZIONE INTERNAZIONALE

Qualunque trasferimento di dati verso un paese terzo o un'organizzazione internazionale da parte del Responsabile è effettuato soltanto su istruzione documentata del Titolare o per adempiere a un requisito specifico a norma del diritto dell'Unione o degli Stati membri cui è soggetto il Responsabile, e nel rispetto del capo V del GDPR.

Il Titolare conviene che, qualora il Responsabile ricorra a un Subresponsabile, conformemente all'articolo 9, per l'esecuzione di specifiche attività di trattamento (per conto del Titolare) e tali attività di trattamento comportino il trasferimento di dati personali ai sensi del capo V del GDPR, il Responsabile e il Subresponsabile possono garantire il rispetto del capo V del GDPR utilizzando le clausole contrattuali tipo adottate dalla Commissione conformemente all'articolo 46, par. 2, del GDPR, purché le condizioni per l'uso di tali clausole contrattuali tipo siano soddisfatte.

(eventuale)

Il Titolare autorizza il trasferimento dei dati verso il Paese sotto indicato in base alla specifica condizione di liceità indicate:

PAESE DI TRASFERIMENTO	CONDIZIONI DI LICEITÀ
Andorra, Argentina, Australia PNR, Canada, Faer Oer, Giappone, Guernsey, Isola di Man, Israele, Jersey, Nuova Zelanda, Svizzera, Uruguay, USA, PNR	Decisione di adeguatezza della Commissione ex art. 45, GDPR
Regno Unito, Irlanda del Nord	Decisione di adeguatezza della Commissione ex art. 45, GDPR
USA	- Adesione al Data Privacy Framework - BCR - Norme vincolanti d'impresa ex art. 46, par. 2, lett. b), GDPR - SCC - Clausole contrattuali tipo ex art. 46, par. 2, lett. c) e d), GDPR - Deroghe ex art. 49, par. 2, GDPR (specificare_____)
Altri Paesi extra UE	- Decisione di adeguatezza della Commissione ex art. 45, GDPR - Strumenti giuridici vincolanti ed esecutivi tra soggetti pubblici ex art. 46, par. 2, lett. a) - BCR - Norme vincolanti d'impresa ex art. 46, par. 2, lett. b), GDPR - SCC - Clausole contrattuali tipo ex art. 46, par. 2, lett. c) e d), GDPR - Codice di condotta ex art. 46, par. 2, lett. e), GDPR - Clausole contrattuali ad hoc ex art. 46, par. 3, lett. a), GDPR - Accordi amministrativi ex art. 46, par. 3, lett. b), GDPR - Deroghe ex art. 49, par. 2, GDPR (specificare_____)

10.MODIFICHE CONTRATTUALI

Qualsiasi modifica o integrazione della presente Nomina dovrà essere concordata per iscritto. Eventuali comportamenti di fatto non coincidenti con quanto in essa previsto non potranno essere invocati quali implicita abrogazione di alcuna istruzione ivi contenuta.

11.DISPOSIZIONI FINALI

La presente Nomina revoca e sostituisce espressamente ogni altro contratto o accordo tra le parti inerente al trattamento di dati personali.

In relazione al diritto al risarcimento e responsabilità trovano applicazione, per quanto applicabile al trattamento oggetto del presente accordo, le previsioni di cui all'art. 82, par. 4 e 5 GDPR.

Per quanto non espressamente previsto dalla presente Nomina, il Titolare ed il Responsabile del Trattamento rinviando al GDPR, al Decreto Legislativo n. 196/2003, nonché ai provvedimenti dell'Autorità di controllo.

Data _____

Per il Titolare del trattamento, l'Azienda ULSS n. 2 Marca trevigiana,
Il Direttore dell'UOC Approvvigionamento e gestione delle forniture di beni

Per il Responsabile del trattamento, [inserire denominazione sociale]
