

Azienda ULSS n. 2 Marca trevigiana

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



DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

n. 1625 del 21/08/2026

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	- Antoniol Luigi sostituto
Direttore sanitario	- De Marco Maria Caterina
Direttore dei servizi socio-sanitari	- Sforzin Simona

ha adottato la presente deliberazione:

OGGETTO

FORNITURA DELL'AGGIORNAMENTO RISONANZA MAGNETICA GE 1.5 T SIGNA ARTIST IN DOTAZIONE ALLA U.O.C. RADIOLOGIA DEL P.O. DI CONEGLIANO. AFFIDAMENTO DIRETTO EX ART. 50 COMMA 1 LETTERA B) DEL D.LGS N. 36/2023.

OGGETTO

FORNITURA DELL'AGGIORNAMENTO RISONANZA MAGNETICA GE 1.5 T SIGNA ARTIST IN DOTAZIONE ALLA U.O.C. RADIOLOGIA DEL P.O. DI CONEGLIANO. AFFIDAMENTO DIRETTO EX ART. 50 COMMA 1 LETTERA B) DEL D.LGS N. 36/2023.

Il Dirigente proponente Dott.ssa Patrizia Favero, Direttore dell'U.O.C. Approvvigionamento e gestione dei servizi in outsourcing e logistica, Responsabile del procedimento, verificata la compatibilità con le norme nazionali, regionali e regolamenti vigenti in materia, relaziona al Direttore Generale quanto di seguito riportato.

premesso che:

Con nota prot. n. 57416 del 23/03/2026 l'U.O.S. Ingegneria Clinica ha richiesto, in riferimento alla programmazione degli investimenti in apparecchiature sanitarie destinate al rinnovo/adeguamento delle dotazioni delle UU.OO. correlata al trasferimento nel nuovo Blocco Urgenze Emergenze del P.O. di Conegliano, l'aggiornamento della Risonanza Magnetica GE 1.5 T Signa Artist in dotazione alla U.O.C. Radiologia del P.O. di Conegliano, attività erogabile esclusivamente dal fornitore del sistema ditta GE Medical Systems Italia Spa;

Con la stessa nota è stato specificato che l'aggiornamento è finalizzato, come da richiesta dell'U.O.C. di Radiologia, all'introduzione dell'intelligenza artificiale a supporto del processo diagnostico, che prevede, oltre al relativo software, un upgrade hardware necessario a supportare l'installazione del software medesimo;

Conseguentemente, in data 21/04/2026, l'U.O.C. Approvvigionamento e gestione dei servizi in outsourcing e logistica ha chiesto alla ditta GE Medical Systems Italia Spa di Milano un preventivo tecnico/economico relativo all'aggiornamento di cui trattasi;

In data 4/05/2026 la ditta GE Medical Systems Italia Spa ha trasmesso il preventivo tecnico/economico richiesto, per un importo complessivo pari ad € 125.000,00 + IVA;

A seguito di richiesta dell'U.O.C. Approvvigionamento e gestione dei servizi in outsourcing e logistica, l'U.O.S. Ingegneria Clinica ha confermato l'idoneità tecnico/economica della proposta;

Tenuto conto di quanto disposto dall'art. 50 comma 1 lettera b) del D.Lgs. 36/2023, l'U.O.C. Approvvigionamento e gestione dei servizi in outsourcing e logistica, in data 8/06/2026, tramite il Mercato Elettronico della Pubblica Amministrazione attivato dalla Consip Spa (www.acquistinretepa.it), ha avviato con la ditta GE Medical Systems Italia S.p.A. di Milano la trattativa RDO n. 6380965;

Entro i termini previsti, la ditta GE Medical Systems Italia S.p.A. di Milano, ha confermato il preventivo precedentemente presentato, per l'importo di € 125.000,00 IVA 22% esclusa, come da prospetto allegato alla presente quale parte integrante (**Allegato n.1**);

Nel frattempo, con nota prot. n. 116940 del 15/06/2026 acquisita agli atti, il Servizio di Prevenzione e Protezione ha trasmesso il Documento Unico di Valutazione dei Rischi da Interferenze (D.U.V.R.I.) relativo alla fornitura di cui trattasi (**Allegato n. 2**);

Sono state effettuate le verifiche sul possesso dei requisiti di ordine generale di cui agli artt. 94 e 95 del D.Lgs. 36/2023 nei confronti della ditta GE Medical Systems Italia S.p.A. di Milano, che si sono concluse con esito positivo;

Preso atto che l'art. 50, comma 1, lettera b) del D.Lgs. 36/2023, prevede l'affidamento diretto dei servizi e delle forniture di importo inferiore ad € 140.000,00, anche senza previa consultazione di più operatori economici;

La presente costituisce decisione di contrarre, ai sensi dell'art. 17 commi 1 e 2 del D.Lgs. 36/2023;

E' stato accertato che, relativamente alla fornitura in oggetto, alla data odierna:

- ai sensi delle disposizioni della Regione Veneto, non sussistono prezzi di riferimento OPRVE;
- non esistono prezzi di riferimento fissati dall'Autorità Nazionale Anticorruzione (A.N.AC.);
- gli stessi non rientrano nelle categorie merceologiche di cui al DPCM dell'11/02/2026;
- non sussistono alla data odierna Convenzioni attive stipulate dalla Centrale di committenza regionale e/o Consip Spa;

Tutto ciò premesso, si propone:

- Di affidare, per le motivazioni indicate in premessa, ai sensi dell'art. 50 comma 1 lettera b) del D.Lgs. n. 36/2023, alla ditta GE Medical Systems Italia S.p.A. di Milano, Cod. Fiscale 93027710016 e Partita IVA 03663500969, l'aggiornamento della Risonanza Magnetica GE 1.5 T Signa Artist in dotazione alla U.O.C. Radiologia del P.O. di Conegliano per un importo complessivo di € 125.000,00 + IVA 22% = € 152.500,00, come da proposta riepilogata nel prospetto allegato alla presente quale parte integrante (**Allegato n. 1**);
- Di approvare il Documento Unico di Valutazione dei Rischi da Interferenze (D.U.V.R.I.) relativo alla fornitura di cui trattasi (**Allegato n. 2**);
- Di nominare, in quanto in possesso dei requisiti necessari:
 - quale Responsabile Unico di Progetto (RUP), la dott.ssa Patrizia Favero Direttore dell'U.O.C. Approvvigionamento e Gestione dei Servizi in Outsourcing e Logistica;
 - quale Direttore dell'Esecuzione del Contratto (DEC) l'Ing. Simone Fregolent dell'U.O.S. Ingegneria Clinica, ai sensi di quanto disposto dall'art. 114 comma 1, nonché dall'art. 8 comma 4 dell'allegato I.2 del D.Lgs. n. 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, del Direttore Sanitario e del Direttore del Servizi Socio Sanitari, per le parti di rispettiva competenza;

DELIBERA

1. di affidare, per le motivazioni indicate in premessa, ai sensi dell'art. 50 comma 1 lettera b) del D.Lgs. n. 36/2023, alla ditta GE Medical Systems Italia S.p.A. di Milano, Cod. Fiscale 93027710016 e Partita IVA 03663500969, l'aggiornamento della Risonanza Magnetica GE 1.5 T Signa Artist in dotazione alla U.O.C. Radiologia del P.O. di Conegliano per un importo complessivo di € 125.000,00+ IVA 22% = € 152.500,00, come da proposta riepilogata nel prospetto allegato alla presente quale parte integrante (**Allegato n. 1**);
2. di dare atto che l'onere derivante dalla presente deliberazione, viene così determinato:

Anno	Bus. Unit	Conto	Descrizione del Conto	Importo IVA 22% inclusa	Codice commessa	N. Aut.	Fonte di Finanz.	C. O.
2026	SAN	PAAA420001	Attrezzature Sanitarie Scientifiche	€ 152.500,00	ATT_207	26- U03600	18 - Budget aziendale per gli investimenti	T020

3. di approvare il Documento Unico di Valutazione dei Rischi da Interferenze (D.U.V.R.I.) relativo alla fornitura di cui trattasi (**Allegato n. 2**);
4. di nominare, in quanto in possesso dei requisiti necessari:
 - quale Responsabile Unico di Progetto (RUP), la dott.ssa Patrizia Favero Direttore dell'U.O.C. Approvvigionamento e Gestione dei Servizi in Outsourcing e Logistica;
 - quale Direttore dell'Esecuzione del Contratto (DEC) l'Ing. Simone Fregolent, dell'U.O.S. Ingegneria Clinica, ai sensi di quanto disposto dall'art. 114 comma 1, nonché dall'art. 8 comma 4 dell'allegato I.2 del D.Lgs. n. 36/2023.
5. di considerare che, ai fini della tracciabilità dei flussi finanziari di cui alla Legge n. 136/2010 e s.m.i, il codice CIG della fornitura di cui trattasi è BC0308E6AD;
6. di dare atto che, per la fornitura in oggetto, è stato accertato quanto segue:
 - ai sensi delle disposizioni della Regione Veneto, non sussistono prezzi di riferimento OPRVE;
 - non esistono prezzi di riferimento fissati dall'Autorità Nazionale Anticorruzione (A.N.AC.);
 - la stessa non rientra nelle categorie merceologiche di cui al DPCM dell'11/02/2026;
 - non sussistono alla data odierna Convenzioni attive stipulate dalla Centrale di committenza regionale e/o Consip SpA;
7. di dare atto che la presente costituisce decisione di contrarre, ai sensi dell'art. 17 commi 1 e 2 del D.Lgs. 36/2023.

Documento firmato digitalmente e conservato secondo la normativa vigente.

Per il parere favorevole di competenza:

Il Direttore amministrativo	Antoniol Luigi sostituto
Il Direttore sanitario	De Marco Maria Caterina
Il Direttore dei servizi socio-sanitari	Sforzin Simona

**Il Direttore generale
Bizzarri Giancarlo**

DENOMINAZIONE O RAGIONE SOCIALE ESATTA DELLA DITTA

GE Medical Systems Italia S.p.A.

DOMICILIO, CODICE FISCALE E PARTITA IVA - INDIRIZZO DI POSTA CERTIFICATA -

Via Galeno n. 36 - Milano (MI) - CAP 20126 - CF: 93027710016 -PARTITA IVA: 03663500969 - PEC: gemsi@legalmail.it

NOME E COGNOME - DATA E LUOGO DI NASCITA DELLA PERSONA ABILITATA AD IMPEGNARE L'OFFERTA IN NOME E PER CONTO DELLA DITTA , PRECISANDO IN BASE A QUALE TITOLO.

Sara Chicca - Nata a Lucca (LU) l'11.03.1970 in qualità di Procuratrice

Sara Chicca

10/06/2026 11:59:21 UTC + 0200	Quantità	CODICE IDENTIFICATIVO DEL PRODOTTO OFFERTO	NUMERO CND (ove pertinentemente)	NUMERO RDM /NUMERO DI ISCRIZIONE BANCA DATI MINISTERIALE (ove pertinente)	Prezzo unitario IVA Esclusa	Prezzo Totale IVA Esclusa	% IVA
Denominazione Prodotto							
SIGNA Artist MR31.0 Software and Tech Pubs	1	M7143ST	N/A	N/A	€ 1.591,94	€ 159.121,94	22
SIGNA MR31.0 eDelivery item - Artist	1	M76024ED	N/A	N/A	€ -	€ -	22
Gen 8 DL Reconstruction Engine and DICOM Conformance - US	1	M7080MU	N/A	N/A	€ 1.382,26	€ 1.382,26	22
Host Computer GOC - HP Z4	1	M7012GS	N/A	N/A	€ 1.277,80	€ 1.277,80	22
1.5T MR31 Software Upgrade Identifier Tracker	1	Y0000EN	N/A	N/A	€ 3.000,00	€ 3.000,00	22
MR31 Software for enabling Sonic DL 3D - Artist	1	S7531SM	N/A	N/A	€ 1.580,00	€ 1.580,00	22
MP2RAGE high-contrast Grey-White Matter 3D FGRE imaging Option Key	1	M7031AG	N/A	N/A	€ -	€ -	22
1.5T MR30 Software Upgrade Identifier Tracker		Y0000NY	N/A	N/A	€ -	€ -	22
FLAWS White Matter, CSF nulled 3D SPGR imaging Option Key	1	M7031AH	N/A	N/A	€ -	€ -	22
Aggiornamento AIR™ Recon DL 2D e 3D con AIRx™	1	S7530UC	N/A	N/A	€ 106.200,00	€ 106.200,00	22
Aggiornamento SOLO SOFTWARE VolumeShare 7	1	M81551VXED	N/A	N/A	€ 1.250,00	€ 1.250,00	22
cvi42 Aggiornamento alla versione 5.14 (Function & Morphology + Tissue Chara	1	M30361VFED	N/A	N/A	€ 3.718,00	€ 3.718,00	22
Pacchetto formativo da 60 crediti per MR	1	A82060MR	N/A	N/A	€ 5.000,00	€ 5.000,00	22
IL CONCORRENTE SI IMPEGNA A MANTENERE VALIDA L'OFFERTA PER 180 GIORNI							
Totale della fornitura						Eur 125.000,00	

Note : Per aggiornamenti tecnologici si applicano CND e RDM del Sistema Signa Artist- RDM 2403707 - CDN Z11050104 .

COMMITTENTE	IMPORTO	ANNO
Ospedale S. Martino Di Belluno	€ 298.000,00	2023
P.O. Di Cittadella	€ 189.900,00	2024
Fondazione Policlinico Universitario A.GEMELLI IRCCS	€ 400.000,00	2024
ISMETT	€ 132.000,00	2025
P.O. Baggiovara	€ 130.000,00	2025
Ospedale Verona Borgo Trento	€ 198.500,00	2024
P.O Camposampiero	€ 269.500,00	2024
AZ.OSP.UNIVERSITARIA DI FERRARA ARCISPEDALE S.ANNA	€ 290.700,00	2025

Note : Si premette che ,trattandosi di aggiornamento tecnologico ,risulta particolarmente difficile avere visibilità di situazioni paragonabili in quanto la quotazione dipende strettamente dalla configurazione di partenza nonché dalla configurazione software iniziale e dalle specifiche esigenze del singolo cliente.

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 AGGIORNAMENTO PER LA RISONANZA MAGNETICA SIGNA
ARTIST 1.5 T IB OPTIONS EMEA DEL PRESIDIO OSPEDALIERO
DI CONEGLIANO, DELL'AZIENDA ULSS 2
MARCA TREVIGIANA•

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

• DUVRI n° 1406

DATI GENERALI

OGGETTO DELLA FORNITURA	Fornitura di aggiornamento per la risonanza magnetica SIGNA ARTIST 1.5 T IB OPTIONS EMEA del Presidio Ospedaliero di Conegliano, dell'Azienda Ulss 2 Marca Trevigiana.			
TIPOLOGIA DI APPALTO	LAVORI	SERVIZI	FORNITURE	SOMMINISTRAZIONI
			X	
DURATA DEL CONTRATTO	24 mesi			
SEDI	Presidio Ospedaliero di Conegliano			
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.ssa Patrizia Favero	Tel. 0422323010	e-mail: patrizia.favero@aulss2.veneto.it
--	------------------------	-----------------	--

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

LAVORAZIONI O ATTIVITA' PREVISTE

Fornitura di aggiornamento per la risonanza magnetica SIGNA ARTIST 1.5 T IB OPTIONS EMEA del Presidio Ospedaliero di Conegliano, dell'Azienda Ulss 2 Marca Trevigiana, secondo le caratteristiche tecnico/qualitative meglio descritte nella documentazione di Gara allegata.

PARTICOLARITA' DELLA FORNITURA

Durante il periodo di fornitura degli aggiornamenti, sono previste attività dell'Aggiudicataria, che deve anche provvedere e garantire la manutenzione full risk, quella preventiva e correttiva prevista, l'innovazione tecnologica, gli aggiornamenti necessari, il servizio di assistenza tecnica necessario per la piena funzionalità dell'attrezzatura stessa, la formazione del personale addetto, e successivamente, nel caso in cui si verificasse una delle seguenti ipotesi: introduzione di un aggiornamento tecnologico, inserimento di nuovo personale, tutto in accordo anche con il Servizio di Ingegneria Clinica, secondo i protocolli previsti dal produttore.

LUOGHI/SEDI DOVE VERRA' ESPLETATA LA FORNITURA

Risonanza Magnetica ubicata all'interno del Presidio Ospedaliero di Conegliano, 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 degli aggiornamenti, soltanto a partire dall'avvenuta aggiudicazione e dall'inizio effettivo delle attività.

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 AGGIORNAMENTI PER RM DA DITTA ESTERNA	X SI NO
I TECNICI DELL'AFFIDATARIA OPERARENO DIRETTAMENTE NELL'U.O.C. INTERESSATA DOVE E' PRESENTE LA RISONANZA MAGNETICA	X SI NO
LE OPERAZIONI DI FORNITURA SONO	X FREQUENTI SPORADICHE PROGRAMMATE
RISCHIO FISICO	X SI, PRESENZA DI CAMPI ELETTROMAGNETICI
L'AMBIENTE CIRCOSTANTE L'ATTREZZATURA E' POTENZIALE FONTE DI RISCHIO DI LIVELLO	X BASSO MEDIO ALTO
INTERVENTI IN AREE CON ATTIVITÀ IN CORSO	X SI, LAVORI IN AREE CON ATTIVITÀ IN CORSO ANCHE DI TIPO SANITARIO
PARTICOLARITA'	X GLI INTERVENTI DI AGGIORNAMENTO, SONO CONCORDATI CON IL SERVIZIO DI INGEGNERIA CLINICA AZIENDALE
CONCLUSIONI	X 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 variasse 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

- prima dell'avvio delle attività, il personale dell'Aggiudicataria dovrà prendere visione delle procedure di sicurezza vigenti presso il sito RM e delle disposizioni impartite dal Responsabile dell'impianto di Risonanza Magnetica o suo delegato;
- l'accesso alle aree classificate della Risonanza Magnetica dovrà essere preventivamente autorizzato e consentito esclusivamente al personale strettamente necessario all'esecuzione delle attività;
- è fatto divieto di introdurre nelle aree sottoposte a campo magnetico statico utensili, attrezzature, dispositivi elettronici, carrelli o qualsiasi altro materiale non preventivamente verificato e dichiarato compatibile con l'ambiente RM;
- durante le operazioni di installazione degli aggiornamenti, configurazione e collaudo dovranno essere adottate tutte le misure necessarie per evitare interferenze con le attività assistenziali e diagnostiche eventualmente presenti nelle aree limitrofe;
- eventuali movimentazioni di componenti, apparecchiature o materiali dovranno essere effettuate secondo percorsi preventivamente concordati con il personale aziendale, limitando al minimo l'occupazione di corridoi, aree di passaggio e spazi comuni;
- qualora le attività comportino l'interruzione temporanea del servizio diagnostico o l'indisponibilità dell'apparecchiatura RM, tale circostanza dovrà essere preventivamente concordata con l'U.O.C. interessata e con l'U.O.S. di Ingegneria Clinica;
- è vietato intervenire su impianti elettrici, impianti tecnologici, impianti di climatizzazione, sistemi di evacuazione dell'elio o altri impianti a servizio della RM senza preventiva autorizzazione del personale tecnico aziendale competente;
- durante le attività dovranno essere mantenute costantemente sgombre le uscite di emergenza, gli accessi ai presidi antincendio, ai quadri elettrici e ai dispositivi di emergenza presenti nell'area di intervento;
- in caso di situazioni anomale, attivazione di allarmi, emergenze tecniche o sanitarie, il personale dell'Aggiudicataria dovrà sospendere immediatamente le attività, mettere in sicurezza l'area di lavoro e attenersi alle indicazioni del personale aziendale;
- al termine delle operazioni, l'Aggiudicataria dovrà provvedere alla rimozione di materiali, imballaggi, attrezzature e rifiuti prodotti, ripristinando le normali condizioni di ordine e sicurezza dei locali interessati;
- le operazioni di collaudo funzionale e verifica finale dovranno essere effettuate in coordinamento con il personale dell'U.O.S. di Ingegneria Clinica e con il personale sanitario utilizzatore dell'apparecchiatura, nonché del Responsabile della sicurezza della RM aziendale;
- qualora l'aggiornamento riguardi componenti software, sistemi informatici o connessioni di rete, ogni attività dovrà essere preventivamente concordata con le strutture aziendali competenti al fine di garantire la continuità operativa, la sicurezza informatica e la protezione dei dati trattati.
- tutto il personale dell'Aggiudicataria dovrà essere adeguatamente formato e informato sui rischi specifici dell'ambiente ospedaliero e, in particolare, sui rischi connessi alla presenza del campo magnetico generato dall'apparecchiatura di Risonanza Magnetica.

Ogni eventuale sopravvenuta variazione delle caratteristiche della fornitura andrà verificata e approvata in occasione delle riunioni di coordinamento per la sicurezza.

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 AGGIORNAMENTO PER LA RISONANZA MAGNETICA SIGNA
ARTIST 1.5 T IB OPTIONS EMEA DEL PRESIDIO OSPEDALIERO
DI CONEGLIANO, DELL'AZIENDA ULSS 2
MARCA TREVIGIANA

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)