

UOC Acquisizione Beni e Servizi

**Il dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi
in virtù della delega conferita con deliberazione N°232/2015
HA ASSUNTO LA PRESENTE DETERMINAZIONE**

N. 85 del 16/02/2024

OGGETTO: Affidamento, ai sensi dell'art 76 comma 4, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, l'attrezzatura scientifica alla Società GE Medical Systems Italia S.p.a.. Fondo Ministero della Salute PNRR D3 4 Health, cod. IFO 23/01/R/46 di cui responsabile Prof. Gennaro Ciliberto. CUP: B53C22006010001 - CIG B04E64C5BF

Esercizi/o e conto 2024 - Conto 101020901 x € 48.800,00 IVA inclusa Centri/o di costo 3050150

- **Importo presente Atto: € 48.800,00**

- **Importo esercizio corrente: € 48.800,00**

Budget

- **Assegnato: € 1.411.200,00**

- **Utilizzato: € 336.152,26**

- **Residuo: € 1.026.247,74**

Autorizzazione n°: 2024/ABS-SAR 12

Servizio Risorse Economiche: **Giovanna Evangelista**

UOC Acquisizione Beni e Servizi Proposta n° DT-85-2024

L'estensore

Arianna Scalese

Il Responsabile del Procedimento

Andrea Scotti

**Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e
Servizi**

Andrea Scotti

La presente determinazione si compone di n° 4 pagine e dei seguenti allegati che ne formano parte integrante e sostanziale:

N.1 ALLEGATO (INFUNGIBILITA' E OFFERTA)

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

- Visto/a il Decreto Legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 e ss.mm.ii.;
- Visto il Decreto Legislativo 23.12.2022, n. 200 e ss.mm.ii.;
- Visto la Legge Regionale 23 gennaio 2006, n. 2;
- Visto il decreto legislativo 31.03.2023, n. 36 e ss.mm.ii.;
- Visto l'Atto Aziendale adottato con deliberazione IFO n. 153 del 19 febbraio 2019, ed approvato con DCA n. U00248 del 2/07/2019, modificato ed integrato con deliberazione n. 1254 del 2/12/2020;
- Vista la deliberazione n. 358 dell'8 maggio 2019 di approvazione del Regolamento Aziendale in materia di acquisti di lavori, servizi e forniture ritenuti infungibili;
- Tenuto Presente il concetto di infungibilità viene collegato agli obiettivi della ricerca, individuati dal responsabile scientifico della stessa;
- Premesso che con deliberazione n. 507 del 07/06/2023 è stato accettato il finanziamento di euro 1.411.200,00, a valere sulle risorse previste dal fondo complementare al piano nazionale di ripresa e resilienza (PNRR), disposto dal Ministero dell'Università e della Ricerca per lo svolgimento del progetto di ricerca codice pnc0000001 dal titolo: *“Digital driven diagnostic, prognostics and therapeutics for sustainable health care, acronimo D3 4 Health”*, cod. IFO 23/01/R/46, P.I. prof. Gennaro Ciliberto;
- Considerato che il professor Gennaro Ciliberto e il Dr. Antonello Vidiri, con nota prot. 1821 del 06/02/2024 hanno richiesto l'acquisto di una Workstation per le elaborazioni di macchine RM da 3T p, per le necessità di ampliamento della

RM 3T già in uso in IRE per le elaborazioni di esami di imaging funzionale, di diffusione e perfusione ottenute su apparecchiature RM ad elevata intensità di campo e di ultima generazione, distribuito dalla Società GE Medical Systems Italia S.p.a., allegando la scheda di infungibilità, di cui alla citata delibera n. 358/2019 controfirmata dal Direttore Scientifico, che forma parte integrante e sostanziale della presente determinazione e la dichiarazione di esclusività agli atti della U.O.C. Acquisizione Beni e Servizi

| | |
|-------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Preso atto | del parere favorevole del Direttore Scientifico dell'Istituto Regina Elena, apposto in calce alla richiesta citata; |
| Accertata | la disponibilità sul Fondo citato in premessa; |
| Esperiti | i controlli sulla richiesta presentata dal responsabile del progetto; |
| Ritenuto | necessario e opportuno affidare, ai sensi dell'art. 76 comma 4, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, l'attrezzatura indicata nell'allegata lettera protocollo, a seguito di invio dell'ordine tramite mail, alla Società: <ul style="list-style-type: none">• GE Medical Systems Italia S.p.a. € 48.800,00 Iva compresa; |
| Considerato | che la spesa complessiva di € 48.000,00 Iva inclusa, graverà sul Fondo Ministero della Salute PNRR – D3 4 HEALTH cod. IFO 23/01/R/46, responsabile Prof. Gennaro Ciliberto che presenta la necessaria disponibilità; |
| Attestato | che il presente provvedimento, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo e utile per il servizio pubblico, ai sensi dell'art. 1 della legge 20/94 e successive modifiche, nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1, primo comma, della legge 241/90, come modificata dalla legge 15/2005; |

Determina

per i motivi di cui in narrativa che si intendono integralmente confermati di:

1) affidare, ai sensi dell'art 76 comma 4, lett. b) del D. Lgs. 36/2023, l'attrezzatura informatica, tramite il Mercato della Pubblica Amministratore (M.E.P.A), a seguito di invio telematico tramite NSO (Nodo Smistamento Ordini) della Regione Lazio, che forma parte integrante e sostanziale della presente determinazione, alla società:

- GE Medical Systems Italia S.p.a. € 48.800,00 Iva compresa;

2) far gravare la spesa complessiva € 48.000,00 Iva inclusa, sul Fondo Ministero della Salute PNRR – D3 4 HEALTH cod. IFO 23/01/R/46, responsabile Prof. Gennaro Ciliberto che presenta la necessaria disponibilità;

cod. IFO 23/01/R/46

| | |
|------------------|----------------|
| - assegnato: | € 1.411.200,00 |
| - utilizzato: | € 336.152,26 |
| - presente atto: | € 48.800,00 |
| - residuo: | € 1.026.247,74 |


3) attribuire il costo di produzione alla Contabilità Generale con imputazione al relativo Centro di Costo 3050150 – Conto 101020901 x € 48.800,00 IVA inclusa.

La UOC Acquisizione Beni e Servizi curerà tutti gli adempimenti per l'esecuzione della presente determinazione.

Il Dirigente della UOC Acquisizione Beni e Servizi

Andrea Scotti

Documento firmato digitalmente ai sensi del D.Lgs 82/2005 s.m.i. e norme collegate

| | | |
|-----------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| N. Richiesta | MODULO DI RICHIESTA DISPOSITIVI MEDICI | IRE  ISG |
| (Spazio Riservato) | Valido per acquisizione di dispositivo medico, presidio medico chirurgico, dispositivo diagnostico e DPI infungibile | |
| Data | 02/02/2024 | |
| Dipartimento | Ricerca e Tecnologie Avanzate | |
| U.O. / Servizio richiedente | Radiologia | |

A) INFORMAZIONI SANITARIE

Tipologia, descrizione e caratteristiche tecniche del dispositivo:

workstation (AW Volume share 7) per elaborazione dati da macchina RM da 3T; AW VolumeShare 7 è una stazione di lavoro costruita con criteri di semplicità e potenza per la elaborazione di immagini ottenute con tecnica multimodale

Ragioni di natura tecnica correlate a specifiche indicazioni di natura diagnostico terapeutica e di risultato che non consentono l'impiego di prodotti con caratteristiche equivalenti e che giustificano la dichiarazione di Infungibilità:

Aggiornamento hardware e softwares AW a VolumeShare 7 con 32 GB di RAM di console già esistente e collegata ad RM da 3T prodotta da GE Healthcare

B) INFORMAZIONI ORGANIZZATIVE

Dispositivo dedicato ad apparecchiatura di proprietà?

sì no

Necessità di incremento del personale per il funzionamento e/o attività connesse ?

sì (indicare numero, qualifica e costi) no

Necessità di nuove modalità organizzative?

sì (indicare quali) no

Necessità di formazione del personale?

sì (indicare quantità, tempi e costi) no

Codice di repertorio nazionale: _____

Produttore: GE Healthcare

Fabbisogno annuo presunto in UM: _____

Spesa annua presunta (IVA esclusa): 40.000,00 + IVA

Durata proposta del contratto di fornitura: _____

Informazioni aggiuntive: _____

C) DICHIARAZIONE DI INFUNGIBILITA'

I sottoscritti, consapevoli delle possibili responsabilità di natura civile, penale, disciplinare e amministrativo-contabile in merito all'attestazione di informazioni false, inesatte od erronee, dichiarano che, per le indicazioni cliniche sopra specificate, non sono disponibili nel repertorio nazionale DM prodotti alternativi con caratteristiche equivalenti, sia in termini prestazionali che funzionali, dal punto di vista clinico-terapeutico, ovvero con effetto terapeutico comparabile, fatte salve le variabilità individuali dei singoli pazienti da trattare.

**Radiologia e Diagnostica
per Immagini**

Direttore dott. Antonello Vidiri

Timbro/firma Dirigente Richiedente

Dipartimento di Ricerca e Diagnostica

Timbro/firma Capo Dipartimento

Direttore dott. Antonello Vidiri

Timbro/firma Direttore Farmacia

D) Valutazione Direzione Sanitaria :

Massima urgenza

Priorità piano acquisti anno 2024

Urgente

Non urgente

Programmabile

Timbro/Firma Direttore Sanitario

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Istituto Nazionale Tumori "Regina Elena"

Spettabile
**I.F.O. Istituti Fisioterapici
Ospitalieri**
VIA ELIO CHIANESI 53
00155- ROMA

Milano, **25/01/2024**
Quote: # - Offerta nr. 24.G.39.R.E/bf

Oggetto: OFFERTA AGGIORNAMENTO STAZIONE DI REFERTAZIONE RISONANZA MAGNETICA 3T

Denominazione Sociale: GE Medical Systems Italia S.p.A.
Forma Giuridica: Società per Azioni
Sede Legale E Amm.va: Via Galeno, 36 - 20126 Milano
Data Iscrizione C.C.I.A.A.: 29 Luglio 2002
Data di Costituzione: 23 Novembre 2001
Capitale sociale: € 5.000.000,00 int. versato
Codice Fiscale: 93027710016
Partita IVA: 03663500969
Sede Ufficio Imposte Dirette: Direzione Provinciale II di Milano Ufficio Territoriale di Milano 3 - Via Bistolfi 3 - 20134 Milano
N. Iscrizione nel Registro delle Imprese della C.C.I.A.A. di Milano-MonzaBrianza-Lodi al numero 93027710016
R.E.A 1689710
PEC: gemsi@legalmail.it

| Referente Pratica | e-mail | Telefono | Fax |
|---------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|--------------------|
| Benedetta Ferrario | benedetta.ferrario@gehealthcare.com | 349 9790805 | 02-26001199 |

In riferimento alla Vs. richiesta ricevuta via mail il 19/01/2024, supponendo la stessa essere ai sensi dell'**Art. 50 comma 1 lett. b) D.lgs 36/2023**, vi proponiamo preventivo di spesa per il materiale di Vs. Interesse.

OFFERTA N. 24.G.39.R.E/bf
I. Upgrade AW VolumeShare 7 for MR modality – (AW 4.6 associata al Sistema 3T)

| N. | Cod | Q.tà | Descrizione |
|-----|------------|------|-------------------------------------------------------------|
| 1. | M81561KBED | 1 | Aggiornamento hardware AW a VolumeShare 7 con 32 GB di RAM |
| 2. | M80281AA | 1 | Monitor AW VolumeShare 7 |
| 3. | M81501PG | 1 | Kit cavi di alimentazione AW HP Workstation per EMEA e ASIA |
| 4. | M80501DV | 1 | Manuale operatore cartaceo per AW |
| 5. | M80501KT | 1 | Tastiera AW Italiano |
| 6. | M81521EDED | 1 | Integrated Registration (eDelivery) |
| 7. | M81521XFED | 1 | Volume Viewer Refresh - eDelivery |
| 8. | M30321CNED | 1 | Kit digitale completo Ready View |
| 9. | M30321BTED | 1 | Kit digitale Body View |
| 10. | M30321BXED | 1 | Kit digitale Brain View |
| 11. | M30321GGED | 1 | GenIQ - eDelivery |
| 12. | M81721PXED | 1 | PROView DL |

II. Refresh AW VolumeShare 7 for MR modality – (AW 4.7 associata al Sistema 1.5T)

| N. | Cod | Q.tà | Descrizione |
|----|------------|------|------------------------------------------------------|
| 1. | M81521XKED | 1 | Pacchetto completo Volume Viewer Refresh - eDelivery |
| 2. | M81531VXED | 1 | Aggiornamento SOLO SOFTWARE VolumeShare 7 |
| 3. | M30321GGED | 1 | GenIQ - eDelivery |

III. SIGNA Premier IB Options

| N. | Cod | Q.tà | Descrizione |
|----|---------|------|-------------------------------------------|
| 4. | M7009SG | 1 | Cube MSDE (Imaging delle pareti dei vasi) |

PREZZO A VOI RISERVATO
AL NETTO DI IVA (A NORMA DI LEGGE): 40.000,00 EUR
(Euro QUARANTAMILA/00)

DESCRIZIONI

Tutte le immagini rappresentate hanno solo uno scopo illustrativo e non sono necessariamente correlate a prodotti o servizi citati nel testo.

Upgrade AW VolumeShare 7 for MR modality – (AW 4.6 associata al Sistema 3T)

M81561KBED - Aggiornamento hardware AW a VolumeShare 7 con 32 GB di RAM

Tutte le licenze esistenti applicabili verranno trasferite all'atto dell'installazione del sistema.

NOTA: La Workstation AW da aggiornare con il presente acquisto diventa di proprietà di GE Healthcare. Quando viene installata la Workstation AW nuova, l'unità AW correntemente in uso dovrà essere disinstallata e restituita a GE Healthcare.

NOTA: Al momento dell'ordine è richiesto un Trade-in Addendum firmato.

AW VolumeShare 7 è una stazione di lavoro costruita secondo criteri di semplicità e potenza per la revisione, il confronto e la post-elaborazione di immagini multimodalità. Un software potente ottimizzato utilizza la tecnologia a 64 bit allo stato dell'arte e core multipli, permettendo di raggiungere le migliori prestazioni.

Caratteristiche di AW VolumeShare 7:

Hardware:

- Workstation HP Z4G4
- CPU: Intel Xeon W-2135 sei core 3.7 GHz con 8.25 MB L3 Shared Cache
- RAM: 32 GB (2x16GB) DDR4 2666 MHz ECC Registered DIMM
- Aggiornabile a 64 GB (8x8 GB)
- Grafica: NVIDIA Quadro NVS P620 con schede video 2 GB (opzionalmente aggiornabili con determinate applicazioni)
- 1x unità SSD da 256 GB per OS e App
- 2x unità SSD da 512 GB RAID 0 per la cache delle immagini

Software:

- Sistema operativo GE Healthcare HELIOS 6
- Volume Viewer per post-elaborazione avanzata
- Esami dimostrativi da utilizzare per la formazione e l'esplorazione
- Accesso rapido alle informazioni desiderate grazie all'integrazione nel sistema RIS e alla funzione post-fetch di recupero degli esami precedenti opzionale
- Flusso di lavoro efficiente consentito dalle funzionalità di carico dinamico, revisione finale e apposizione di note sulle immagini chiave
- Pacchetto produttività per la pre-elaborazione degli esami e fino a 8 sessioni simultanee
- Monitor di visualizzazione dell'utilizzo delle applicazioni per tenere traccia e visualizzare l'utilizzo del sistema
- Layout intelligenti con protocollo di revisione Volume Viewer General che ottimizza i layout di confronto tra gli esami e il singolo esame
- Strumento di contouring multimodalità ottimizzato con supporto per la misurazione dei SUV PET
- Supporto per dispositivi USB DICOM esterni e strumento di condivisione delle preferenze per lo scambio delle preferenze tra gli utenti
- Supporto per un'ampia suite opzionale di avanzate applicazioni multimodalità

M80281AA - Monitor AW VolumeShare 7

I monitor AW VolumeShare 7 sono due monitor di alto livello che offrono immagini mediche di luminosità ottimale e contrasto elevato per una visualizzazione avanzata secondo le indicazioni per l'uso di AW VolumeShare. Ogni monitor è dotato di schermo da 19 pollici 1280x1024 (rapporto di aspetto 5:4) conforme agli standard internazionali in materia di sicurezza del medico e del paziente e con le seguenti specifiche:

- Luminanza massima (tipica del pannello): 330 nit
- Luminanza calibrata DICOM Part 14: 215 nit
- Rapporto di contrasto (tipica del pannello): 900:1
- Sensore di luce ambiente
- Luminosità non uniforme (misurata secondo la norma DIN6868-157): +/-25%

M81521EDED - Integrated Registration (eDelivery)

Integrated Registration sarà disponibile su AW VolumShare 7 o AW Server 3.2

Integrated Registration offre la possibilità di confrontare facilmente le immagini anatomiche tridimensionali (3D) ottenute con tomografia computerizzata (TC), risonanza magnetica (RM), tomografia a emissione di positroni (PET), tomografia computerizzata a emissione di fotone singolo (SPECT) e angiografia a raggi X (XA)*.

Il programma permette di registrare e unire due acquisizioni volumetriche ottenute con la stessa modalità di acquisizione o con modalità diverse.

Principali funzioni e miglioramenti:

- Possibilità di combinare tra loro due delle 5 modalità di acquisizione disponibili.
- Propagazione automatica della registrazione tra le serie acquisite nello stesso esame del paziente (stesso frame di riferimento) e a serie di un esame caricato manualmente raggruppate insieme.
- Piena compatibilità dei 3 diversi metodi di registrazione: automatica, manuale e per punti di riferimento, che si possono combinare tra loro per ottenere un risultato ottimale.
- Funzionalità 2D, 3D e 2D/3D ibride.
- Accesso alle funzionalità Volume Viewer**, incluse ricostruzioni MPR, a strato spesso e su piano obliquo, definizione su tre piani obliqui semplificata, Volume Rendering, visualizzazione 3D, misurazioni di distanza e ROI, (la misurazione delle ROI è utilizzabile solo sulle immagini da registrazione rigida, non sulle immagini da registrazione non rigida), gestione del layout, segmentazioni, registrazione e archiviazione.
- Possibilità di salvare i dati registrati come una nuova serie DICOM o come un oggetto registrato DICOM (tranne la SPECT, che attualmente costituisce un limite).
- Possibilità di tracciare e salvare i contorni come oggetti RTSS DICOM.

Riepilogo operativo:

- Caricamento dei dati DICOM 3 TC, RM, PET, SPECT e/o XA in un protocollo di registrazione integrato.
- Registrazione in base alla selezione di una serie riferimento e una in movimento.
- Valutazione della qualità della registrazione mediante l'utilizzo di appositi strumenti di visualizzazione e convalida dei risultati.
- Opzionale: Definizione e salvataggio dei contorni delle strutture di interesse.
- Salvataggio dei risultati della registrazione.

* Per le serie in modalità XA, l'applicazione Integrated Registration al momento supporta solo le immagini angiografiche a raggi X 3D (ovvero le immagini angiografiche a raggi X 3D archiviate come oggetti DICOM CT Image Storage) acquisite con apparecchiature Innova di GE e ricostruite con l'applicazione Innova 3DXR.

M81521XFED - Volume Viewer Refresh - eDelivery

Include:

- Volume Viewer Refresh
- Volume Illumination
- 3D Suite

M30321CNED - Kit digitale completo Ready View

Include:

READY View

READY View AD/RD

READY View è un'applicazione progettata per migliorare gli esami multiparametrici permettendo l'analisi di serie di dati generate dalla RM contenenti immagini multiple per ogni posizione di scansione. Le serie di dati RM possono essere le seguenti:

- Serie temporali.
- Scansione pesata in diffusione.
- Scansione con tensore di diffusione.
- Imaging ecografico variabile.
- Imaging dipendente dal livello di ossigeno nel sangue.
- Spettroscopia a voxel singolo e 2D o 3D CSI.

L'applicazione READY View fornisce una combinazione di protocolli, applicazioni e strumenti che permettono un'analisi rapida, semplice e quantificata delle serie multiple di dati. La combinazione di immagini acquisite, immagini ricostruite, immagini parametriche calcolate, segmentazione dei tessuti, annotazioni e misurazioni eseguite dal personale clinico rende possibile un'analisi multiparametrica e può fornire informazioni clinicamente rilevanti per la diagnosi.

READY View è disponibile su Advantage Workstation (AW) e su AW Server Enterprise Gen2. Attraverso le funzionalità di AW Server, READY View sarà disponibile in tutta l'organizzazione e presso qualsiasi postazione di lettura remota per la visualizzazione e l'elaborazione delle immagini. READY View offre quanto segue:

Workflow personalizzato:

- Fornisce workflow guidati per agevolare l'elaborazione dei dati RM.
- Fornisce workflow e applicazioni ottimizzate con layout adattabili, impostazioni dei parametri personalizzate e fasi di revisione ottimizzate.
- Ottimizza i workflow consentendo l'accesso a READY View dalla postazione scelta (cioè PC, laptop o workstation PACS/RIS).

Framework High-Tech:

- Fornisce informazioni cliniche aggiuntive per la diagnosi con la creazione di grafici (curve temporali) e immagini parametriche a colori.
- Offre una serie di protocolli per l'elaborazione di dati multiparametrici.
- Permette la fusione di immagini parametriche a colori con immagini anatomiche 2D o 3D mediante semplice funzione "drag & drop".

- Permette la registrazione di immagini RM - RM per ridurre l'effetto di un movimento del paziente tra le serie.
- Fornisce strumenti e workflow per l'elaborazione di dati 2D e 3D CSI.

Maggiore produttività:

- Fornisce un semplice workflow per la revisione e la manipolazione di immagini acquisite [proiezione di massima intensità (MIP, Maximum Intensity Projection), ricostruzione multiplanare (MPR, Multi Planar Reconstruction), rendering 3D] e per l'elaborazione e la fusione di dati funzionali.
- Seleziona automaticamente i protocolli più rilevanti.
- Abilita la funzione Salva Stato per ripristinare lo stato di dati elaborati in precedenza.
- Fornisce barre di scorrimento di semplice utilizzo per permettere il calcolo e/o la segmentazione di immagini parametriche in tempo reale.

M30321BTED - Kit digitale Body View

Body View è un pacchetto software per l'analisi delle immagini per la post-elaborazione che offre tecniche avanzate per lo studio dei tessuti corporei mediante l'evoluzione temporale dell'enhancement. Visualizza le proprietà angiogeniche delle lesioni in termini di densità vascolare, eterogeneità e variazioni nel corso della terapia.

Essendo integrato nella piattaforma READY, Body View sfrutta tutte le opportunità offerte dagli strumenti e dalle applicazioni generiche di READY View. Fornisce inoltre due protocolli avanzati:

MR Standard: MR Standard è utilizzato per l'analisi delle variazioni del contrasto in T1 o in T2. Le immagini parametriche fornite da MR Standard comprendono: Enhancement integral (EI), Time to peak (TTP), Mean time to enhance (MTE), Maximum slope of increase (MSI), Maximum slope of decrease (MSD). Infine, MR Standard determina automaticamente il tipo di enhancement (Positivo, ossia contrasto in T1, o Negativo, ossia contrasto in T2*) in base al nome della sequenza di impulsi sull'immagine sorgente.

SER: Signal Enhancement Ratio (SER) è utilizzato per l'analisi delle variazioni del contrasto in T1. Le immagini parametriche fornite dal protocollo SER includono: Signal enhancement ratio (SER), Maximum slope of increase (MSI) e Positive enhancement integral.

L'installazione di Body View richiede come prerequisito READY View.

M30321BXED - Kit digitale Brain View

Brain View è un pacchetto software di analisi delle immagini per la post-elaborazione che offre tecniche avanzate per agevolare la diagnosi delle patologie neurologiche e oncologiche. Integrato nella piattaforma READY View, Brain View Plus sfrutta gli strumenti e le applicazioni generiche di READY View. Fornisce inoltre quattro protocolli avanzati:

FiberTrak: FiberTrak, un avanzato programma di post-elaborazione ideato per ricostruire i traccati delle fibre dai dati della serie del tensore di diffusione, in base a una direzione delle molecole d'acqua calcolata da un algoritmo. FiberTrak offre:

- Parametri avanzati per l'interruzione del tracciamento delle fibre.
- Una scelta di scale colori incluso orientamento colorato e una scala colori definita dall'utente.
- Una tavolozza dei colori da cui selezionare il colore di ogni singolo tratto.
- Una fase di revisione per impostare l'asse di simmetria del cervello in modo da rispecchiare un fascio di fibre nell'emisfero controlaterale.
- Una schermata per la visualizzazione e l'esportazione delle statistiche di tutti i tratti creati.

- Possibilità di segmentare tutte le mappe DTI (Anisotropia frazionaria, Orientamento colorato, ADC, Anisotropia rapporto volumetrico, Attenuazione esponenziale, Traccia pesata in T2, Immagine isotropica e Indice di anisotropia) in base alle coordinate del tratto di fibre.
- Le mappe delle fibre possono essere salvate in formato DICOM, come cattura di schermata secondaria o immagine JPEG.

Arterial Spin Labeling (ASL): La ASL è una soluzione per la post-elaborazione automatica delle immagini, progettata per l'elaborazione di una serie di immagini di RM acquisite con tecnica Arterial Spin Labeling a livello cerebrale.

- Le mappe del CBF vengono calcolate e visualizzate automaticamente quando viene selezionata dal browser una serie 3D ASL e viene avviato READY View.
- Soglia di rumore in tempo reale di immagini parametriche a colori (CBF).
- Parametri avanzati per l'applicazione della correzione alla mappa CBF (ad esempio l'"efficienza di labeling" per rappresentare un'inversione incompleta durante il tagging).
- Fase di revisione per impostare l'asse di simmetria del cervello per rispecchiare la ROI 3D nell'emisfero controlaterale.

BrainStat e BrainStat AIF: BrainStat e BrainStat AIF sono progettati per elaborare una serie temporale di immagini RM acquisite nell'area cerebrale. Possono essere utilizzati per la rappresentazione di immagini parametriche calcolate dalle variazioni dell'intensità dell'immagine nel tempo.

- BrainStat genera automaticamente le mappe elaborate basate sull'adattamento della funzione gamma variata (GVF) della curva della concentrazione.
- Queste mappe elaborate includono: Volume Ematico Cerebrale relativo (rCBV), Flusso Ematico Cerebrale relativo (rCBF), Tempo Medio di Transito (MTT), Tempo al Picco (TTP).
- BrainStat AIF genera automaticamente mappe elaborate sulla base delle Arterial Input Functions. La determinazione dei pixel delle arterie può essere eseguita in tre modi.
- Auto Vessel Selection: i pixel delle arterie sono rilevati e visualizzati automaticamente.
- Semi-Auto Vessel Selection: Dopo la selezione di una ROI da parte dell'utente i pixel arteriosi vengono rilevati e visualizzati automaticamente per la regione specificata.
- Manual Vessel Selection: i pixel di un'arteria sono definiti dall'utente.
- Queste mappe elaborate includono: Volume Ematico Cerebrale relativo (rCBV), Flusso Ematico Cerebrale relativo (rCBF), Tempo Medio di Transito (MTT), Tempo al Picco (TTP), Tempo di Arrivo del Bolo (BAT) e Tempo al valore massimo (Tmax).

L'installazione di Brain View richiede READY View come prerequisito.

M30321GGED - GenIQ - eDelivery

GenIQ è un software applicativo per la visualizzazione avanzata in RM progettato per l'elaborazione di serie DCE-MRI (Dynamic Contrast Enhanced) e, in modo più specifico, per la misurazione e l'analisi delle proprietà vascolari delle lesioni.

GenIQ genera immagini parametriche dalle variazioni di intensità delle immagini nel tempo. Questa variazione dinamica dell'intensità del segnale è utilizzata per il calcolo di parametri funzionali correlati al flusso nel tessuto e alle perdite di mezzo di contrasto che dallo spazio intravascolare si riversa in quello extracellulare.

GenIQ fornisce informazioni che, interpretate dal medico specializzato, aiutano a valutare le proprietà vascolari del tumore per gli esami iniziali e di follow-up.

GenIQ è disponibile sulla Advantage Workstation (AW) e sulla AW Server Enterprise. Grazie alle funzionalità specifiche del server AW, GenIQ è disponibile a livello aziendale e in qualsiasi postazione remota di lettura per la visualizzazione e l'elaborazione delle immagini.

GenIQ offre i seguenti vantaggi:

Workflow personalizzato:

- Fornisce workflow guidati per agevolare l'elaborazione dei dati DCE-MRI.
- Fornisce protocolli personalizzati con impostazioni dei parametri regolabili e personalizzate.

Framework High-Tech:

- Offre 3 protocolli (per il cervello, la prostata e l'anatomia generale) per l'elaborazione dei dati DCE-MRI.
- Fornisce informazioni cliniche aggiuntive per la diagnosi mediante la creazione di grafici (curve del tempo e della concentrazione) e immagini parametriche a colori.
- Permette la fusione di immagini parametriche a colori con immagini anatomiche 2D o 3D mediante semplice funzione "drag & drop".

Maggiore produttività:

- Elabora automaticamente i dati DCE-MRI con protocolli ottimizzati e impostazioni predefinite.
- Fornisce barre di scorrimento di semplice utilizzo che permettono di eseguire il calcolo e/o la segmentazione di immagini parametriche in tempo reale.
- Grazie all'opzione Save State a un solo clic, salva lo stato della post-elaborazione, ripristinando con un doppio clic l'elaborazione e le misurazioni effettuate.

M81721PXED - PROView DL

L'RMi multiparametrica (mpMRI) della prostata è sempre più semplice da eseguire sugli scanner RM, ma la capacità di refertazione in base alle linee guida delle associazioni mediche presenta delle difficoltà, specialmente negli ambienti in cui la produttività diventa sempre più un fattore critico.

PROView DL è pienamente integrata nel framework di Volume Viewer e può essere incorporata in protocolli personalizzati con READY View, per esempio con il protocollo ADC per generare le serie di mappe ADC necessarie per l'esame. PROView DL genera un referto completo esportabile che può essere facilmente condiviso con medici e PACS.

PROView DL comprende anche le linee guida di refertazione strutturata PI-RADS® v2.1 per la MRI multiparametrica di valutazione della prostata in caso di sospetto di carcinoma prostatico nel trattamento di ghiandole prostatiche naive. PI-RADS® v2.1 è stato pubblicato nel 2019 e sviluppato da un gruppo internazionale che comprende l'American College of Radiology (ACR), la European Society of Urogenital Radiology (ESUR) e la AdMeTech Foundation per standardizzare la valutazione RM del carcinoma prostatico.

Il flusso di lavoro PROView DL include:

- Contouring automatizzato basato su deep learning e misurazione della ghiandola prostatica per il calcolo del volume e l'estrazione per promuovere la coerenza con studi longitudinali e tra utenti.
- Calcolo automatico della PSA Density (PSAD) per la ghiandola prostatica
- Mappatura della(e) lesione(i) in settori e misurazione delle zone periferiche e di transizione
- Valutazione con punteggio dell'imaging pesato in diffusione (DWI), T2-pesato con mappe del coefficiente di diffusione apparente (ADC) e, se applicabile, acquisizioni con contrasto dinamico migliorato (DCE).

- Referto generato automaticamente con tutte le misurazioni e immagini esportabili in HTML per la perfetta integrazione in soluzioni di refertazione esterne o archiviazione tramite PDF e DICOM in PACS.

Refresh AW VolumeShare 7 for MR modality – (AW 4.7 associata al Sistema 1.5T)

M81521XKED - Pacchetto completo Volume Viewer Refresh - eDelivery

Include:

- Volume Viewer Refresh
- Volume Illumination
- 3D Suite

M81531VXED - Aggiornamento SOLO SOFTWARE VolumeShare 7

Aggiornamento SOLO SOFTWARE VolumeShare 7

M30321GGED - GenIQ - eDelivery

GenIQ è un software applicativo per la visualizzazione avanzata in RM progettato per l'elaborazione di serie DCE-MRI (Dynamic Contrast Enhanced) e, in modo più specifico, per la misurazione e l'analisi delle proprietà vascolari delle lesioni.

GenIQ genera immagini parametriche dalle variazioni di intensità delle immagini nel tempo. Questa variazione dinamica dell'intensità del segnale è utilizzata per il calcolo di parametri funzionali correlati al flusso nel tessuto e alle perdite di mezzo di contrasto che dallo spazio intravascolare si riversa in quello extracellulare.

GenIQ fornisce informazioni che, interpretate dal medico specializzato, aiutano a valutare le proprietà vascolari del tumore per gli esami iniziali e di follow-up.

GenIQ è disponibile sulla Advantage Workstation (AW) e sulla AW Server Enterprise. Grazie alle funzionalità specifiche del server AW, GenIQ è disponibile a livello aziendale e in qualsiasi postazione remota di lettura per la visualizzazione e l'elaborazione delle immagini.

GenIQ offre i seguenti vantaggi:

Workflow personalizzato:

- Fornisce workflow guidati per agevolare l'elaborazione dei dati DCE-MRI.
- Fornisce protocolli personalizzati con impostazioni dei parametri regolabili e personalizzate.

Framework High-Tech:

- Offre 3 protocolli (per il cervello, la prostata e l'anatomia generale) per l'elaborazione dei dati DCE-MRI.
- Fornisce informazioni cliniche aggiuntive per la diagnosi mediante la creazione di grafici (curve del tempo e della concentrazione) e immagini parametriche a colori.
- Permette la fusione di immagini parametriche a colori con immagini anatomiche 2D o 3D mediante semplice funzione "drag & drop".

Maggiore produttività:

- Elabora automaticamente i dati DCE-MRI con protocolli ottimizzati e impostazioni predefinite.
- Fornisce barre di scorrimento di semplice utilizzo che permettono di eseguire il calcolo e/o la segmentazione di immagini parametriche in tempo reale.
- Grazie all'opzione Save State a un solo clic, salva lo stato della post-elaborazione, ripristinando con un doppio clic l'elaborazione e le misurazioni effettuate.

SIGNA Premier IB Options

M7009SG - Cube MSDE (Imaging delle pareti dei vasi) per SIGNA Premier IB

Tecnica per imaging delle pareti dei vasi per 3D CUBE e denominata MSDE (Motion Sensitive Driven Equilibrium).

MSDE consiste in un impulso di preparazione che sopprime il segnale dovuto al flusso sanguigno per un migliore contrasto delle pareti vascolari e individuazione di placche, tecnica di imaging black blood, supportata per CUBE e compatibile con HyperSense e tecnica di saturazione del grasso ASPIR. L'utilizzatore può selezionare, tramite interfaccia utente, il target di velocità di soppressione (cm/sec) così come la direzione MSDE applicata

Milano, 25/01/2024

In riferimento all'offerta sopra citata e che si intende qui integralmente richiamata, vi proponiamo l'acquisto delle merci e/o dei servizi in essa indicati **alle Condizioni Particolari e Generali** di seguito previste.

Cedente (GEHC)

| | | | | |
|---------------------------------------------------------------|---------------------|----------------------------------------|--------------------------------------|-----------------------------------|
| Denominazione Sociale GE Medical Systems Italia SpA | | | | |
| Indirizzo Via Galeno, 36 | CAP 20126 | Località/Provincia Milano MI | Codice Fiscale 93027710016 | Partita IVA 03663500969 |

Acquirente (per accettazione offerta, si prega di indicare il proprio Codice Univoco)

| | | | | |
|---------------------------------------------------------------------------|---------------------|-----------------------------------|--------------------------------------|-----------------------------------|
| Denominazione Sociale I.F.O. Istituti Fisioterapici Ospitalieri | | | | Codice Univoco |
| Indirizzo Via Elio Chianesi 53 | CAP 00155 | Località/Provincia ROMA | Codice Fiscale 02153140583 | Partita IVA 01033011006 |

Destinatario

| | | | | |
|---------------------------------------------------------------------------|---------------------|-----------------------------------|--------------------------------------|-----------------------------------|
| Denominazione Sociale I.F.O. Istituti Fisioterapici Ospitalieri | | | | |
| Indirizzo Via Elio Chianesi 53 | CAP 00155 | Località/Provincia ROMA | Codice Fiscale 02153140583 | Partita IVA 01033011006 |

Condizioni Particolari di Vendita

| | | | | |
|-----------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------------------------------------|--|
| Condizioni di resa DDP | Termini di consegna 6 settimane | Termine di trasferimento A collaudo positivo | | |
| Termini di pagamento 60 gg data fattura fine mese, fattura emessa al collaudo | Modalità di pagamento (a scelta del cliente): <input type="checkbox"/> Bonifico Bancario <input type="checkbox"/> RIBA Vs IBAN: | Coordinate bancarie (istituto, CAB, ABI, o IBAN) UNICREDIT SPA IBAN IT 48 F 02008 05364 000003194949 (per caparre, anticipi e saldo fatture) | Caparra confirmatoria (art. 1385 Codice Civile) ***** | |
| IVA Applicata A norma di legge | | | | |
| Installazione e costi Prevista , compresi | Garanzia 12 mesi | Validità offerta 60 giorni | | |

Materiale di Consumo

Le apparecchiature offerte non necessitano di materiale di consumo di nostra esclusiva fornitura, bensì di libero approvvigionamento sul mercato.

Altre Condizioni Particolari

Il Prezzo esposto è comprensivo di tutte le spese, che saranno meglio dettagliate in fattura.

GE Medical Systems Italia SpA
Sara Chicca- Procuratrice
F.to Digitalmente

(GEHC)

 (L'Acquirente) [timbro e firma]

Per gli effetti di cui agli articoli 1341 e 1342 del Codice Civile, l'Acquirente dichiara di avere letto e di approvare specificamente tutti gli articoli delle presenti Condizioni Particolari, e in particolare le seguenti disposizioni che sono state rilette: Termine di Consegna e Resa, Termini e modalità di fatturazione e pagamento, Caparra confirmatoria.

 (L'Acquirente) [timbro e firma]

GE Healthcare / Condizioni Generali Di Vendita EMEA / Italia

1. VARIE E GENERALI

1.1 Nelle Condizioni di Vendita in riferimento i termini sotto citati vengono definiti come segue:

L'Acquirente o il Consumatore/Cliente è la persona, l'azienda, la società o comunque il soggetto che ha commissionato alla GEHC i Prodotti e/o i Servizi;

GEHC è la società del gruppo GE HealthCare citata nell'offerta scritta definitiva, nel preventivo o nel riscontro all'ordinazione, ovvero, in assenza di detti, è la società GE HealthCare che effettua la fornitura;

Il Contratto è il presente documento avente per titolo "Condizioni Generali di Vendita EMEA" specificato nell'offerta scritta definitiva di GEHC, nel preventivo o nel riscontro all'ordinazione.;

La Dotazione è costituita da tutte le apparecchiature elettroniche, o dall'hardware e dalle altre componenti elettroniche o meccaniche la cui fornitura sia stata concordata con GEHC, ivi esclusi peraltro i prodotti consumabili e le parti di ricambio venduti separatamente;

Gli Articoli sono tutti i prodotti che si è convenuto debbano essere forniti da GEHC non compresi nella Dotazione e nel Software;

I Prodotti sono gli Articoli, la Dotazione ovvero il Software che si è convenuto vengano forniti da GEHC;

"SaaS" o il Servizio di Software è la fornitura dell'applicazione che consente l'accesso e l'uso non esclusivo e non trasferibile al web di GEHC o alla piattaforma da mobile e/o il software con la relativa assistenza. Specifiche relative ai termini e alle condizioni d'uso di SaaS sono dettagliatamente esposte all'articolo 9. Con riferimento a SaaS, in caso di conflitto con quanto indicato in qualsiasi altra parte delle presenti Condizioni di Vendita, prevaleranno i termini e le condizioni d'uso esposti nell'articolo 9;

L'Abbonamento a SaaS è l'abbonamento a tutti i servizi forniti da SaaS;

I Servizi sono tutte le prestazioni di consulenza effettuate ed ogni altro servizio, incluso SaaS eseguito da GEHC; e

Il Software è qualsivoglia firmware, software ovvero compilazioni di dati (i) identificato come tale nel Contratto ovvero (ii) fornito all'Acquirente da GEHC per l'installazione o il funzionamento della Dotazione. Per maggior chiarezza si precisa che il Software non includerà firmware, software o compilazioni di dati "open source" i quali saranno assoggettati alle condizioni generali indicate nella relativa licenza "open source".

1.2 Queste Condizioni Generali trovano applicazione ad esclusione di qualsiasi condizione posta dall'Acquirente. Queste Condizioni Generali non sono suscettibili di modifiche o rinunzie se non per espressa modifica o rinunzia scritta di GEHC. L'eventuale non esercizio dei propri diritti da parte di GEHC in qualsivoglia momento e per qualsivoglia arco temporale, non si configura come rinunzia ai diritti stessi.

2. PREZZI E OFFERTE

Il prezzo dei Prodotti e/o dei Servizi è quello indicato nell'offerta di GEHC, ivi inclusi i dazi doganali, ma esclusa IVA o ogni altra tassa o imposta. Tutte le offerte di GEHC per la fornitura di Prodotti e/o di Servizi rimarranno valide ai fini dell'accettazione per il periodo indicato nell'offerta stessa ovvero, in mancanza, per trenta (30) giorni. In ogni altro caso i prezzi da corrispondersi sono quelli correnti indicati nel listino dei prezzi di GEHC in vigore al momento della comanda. Detti prezzi potranno comprendere spese di gestione, di trasporto, di imballaggio, di assicurazione e per ordini minimi.

3. PAGAMENTO

3.1 Se non diversamente concordato per iscritto o stipolato nel Contratto, l'Acquirente effettuerà il pagamento dell'importo totale, senza compensazioni, a favore di GEHC

- non più tardi di trenta (30) giorni dalla data della fattura nella valuta ivi indicata;
- unicamente mediante bonifico bancario predisposto dal conto corrente aperto dall'Acquirente nel paese dove esso svolge

prevalentemente la sua attività ovvero tramite assegno tratto su detto conto.

3.2 In caso di ritardato pagamento GEHC si riserva il diritto di:

- sospendere le consegne e/o annullare eventuali suoi obblighi contrattuali; e
- addebitare interessi ad un tasso, quale dei due sia inferiore, (a) pari all'otto per cento (%) annuo, ovvero (b) pari all'aliquota massima consentita secondo la legge applicabile. Tale tasso verrà applicato sull'intero importo dovuto, calcolato su base giornaliera, sino alla data dell'effettivo pagamento.

4. MODIFICHE E RESTITUZIONI

4.1 Previa comunicazione scritta, GEHC si riserva la facoltà di apportare modifiche alle specifiche dei Prodotti che non comportino effetti sostanziali all'installazione, funzionamento o prezzo dei Prodotti.

4.2 Per la restituzione dei Prodotti è necessaria la preventiva autorizzazione scritta di GEHC.

5. CONSEGNA / INSTALLAZIONE / ACCETTAZIONE

5.1 Le consegne parziali e le relative fatturazioni sono ammesse. I termini della consegna saranno conformi ai termini INCOTERMS così come previsto nella loro più recente edizione. Nell'eventualità non siano stati specificati nel Contratto termini diversi, i termini di consegna dei Prodotti saranno CIP pertinenze dell'Acquirente ovvero al punto di consegna così come convenuto.

5.2 GEHC compirà ogni ragionevole sforzo per evitare ritardi nella consegna rispetto alla data comunicata. L'eventuale mancata consegna entro i termini specificati non costituisce motivo valido per l'annullamento dell'ordine, né GEHC sarà responsabile per eventuali perdite o danni conseguenti al ritardo.

5.3 L'Acquirente dovrà comunicare per iscritto a GEHC entro cinque (5) giorni lavorativi dalla consegna ogni mancanza nella spedizione o difetto che sia ragionevolmente accertabile mediante una diligente verifica. La sola responsabilità di GEHC sarà quella, a sua scelta, di sostituire o riparare i Prodotti difettosi oppure di rimborsare il prezzo d'acquisto dei Prodotti non consegnati.

5.4 Qualora la consegna di uno dei Prodotti richieda una licenza per l'esportazione ovvero altra autorizzazione prima della spedizione, GEHC non sarà responsabile per eventuali ritardi conseguenti al ritardo nel rilascio o al rifiuto di rilascio di detta licenza o autorizzazione.

5.5 Qualora la Dotazione richieda delle operazioni di installazione, l'Acquirente sarà responsabile, a sue spese, per la predisposizione e manutenzione del sito necessario alla installazione. Ciò avverrà in conformità alle disposizioni in merito alla pre-installazione fornite da GEHC (come, ad esempio, le specifiche su qualità dell'energia / messa a terra, temperatura e/o umidità) e altre istruzioni fornite da GEHC. L'installazione non avrà inizio a meno che tale compito dell'Acquirente non sia stato svolto.

5.6 Se l'Acquirente non accetta la consegna dei prodotti entro 15 (quindici) giorni dal ricevimento della comunicazione da GEHC che gli stessi (o una parte degli stessi) sono pronti per la consegna, o se la consegna è ritardata per cause imputabili all'Acquirente (ad esempio a causa dell'incapacità da parte dell'Acquirente di soddisfare i requisiti di pre-installazione di cui al paragrafo 5.5), GEHC può disporre o immagazzinare i prodotti a rischio e spese dell'Acquirente; nonché addebitare all'Acquirente eventuali spese aggiuntive relative al ritardo dell'Acquirente, come eventuali costi aggiuntivi di stoccaggio, assicurazione o trasporto e, se applicabile, eventuali costi specifici relativi al prodotto (ad esempio ricariche di elio per i prodotti per imaging a risonanza magnetica). Se tale mancata accettazione della consegna da parte dell'Acquirente supera i 90 giorni, GEHC si riserva inoltre il diritto, a sua discrezione, di risolvere il Contratto e/o annullare qualsiasi suo obbligo in sospeso senza alcun costo per GEHC o, in alternativa alla risoluzione, di aumentare il prezzo quotato di GEHC prezzo di un importo che riflette l'aumento dell'indice dei prezzi al consumo del paese in cui si trova l'Acquirente, come pubblicato

dall'OCSE (<https://data.oecd.org/price/inflation-cpi.htm>), con riferimento al periodo compreso tra il mese della data di consegna originariamente concordata e il mese della data di consegna effettiva.

5.7 Una volta completata l'installazione, e, laddove applicabile, GEHC procederà al collaudo finale, impiegando all'uopo le specifiche di GEHC di funzionamento così come pubblicate nonché la strumentazione e le procedure standard di collaudo. Al soddisfacente compimento del collaudo finale che dimostri la conformità delle succitate specifiche (tenuto conto delle varianti / tolleranze consentite), GEHC potrà emettere un Certificato di Collaudo che si configurerà come prova conclusiva di conformità. Conseguente-mente, l'installazione della Dotazione si configurerà ad ogni effetto come completata e conforme agli obblighi di GEHC in forza del Contratto. In ogni caso, l'Acquirente concorda che la Dotazione si configuri come accettata alla data più prossima tra quelle che seguono: (i) trascorsi sette (7) giorni dalla data di comunicazione da parte di GEHC di completamento positivo del collaudo finale o di emissione del Certificato di Collaudo, o (ii) alla data in cui l'Acquirente abbia per la prima volta fatto uso operativo della Dotazione. In caso di spedizioni parziali, le disposizioni del presente Articolo si applicano a tutte le componenti della Dotazione.

5.8 Previa ragionevole richiesta dell'Acquirente, quest'ultimo avrà la facoltà di presenziare ed osservare personalmente le operazioni di collaudo. In caso di sua assenza, ancorché previamente informato, l'Acquirente non avrà peraltro il diritto di sollevare eccezioni in merito al collaudo stesso ed ai suoi risultati.

5.9 Qualora i Prodotti vengano forniti da GEHC in contenitori che siano da restituirsi, l'Acquirente provvederà, sempreché richiesto da GEHC, alla restituzione a sue spese dei medesimi in buone condizioni. La proprietà dei contenitori rimarrà in qualsiasi caso di GEHC, ancorché tutti i rischi inerenti saranno a carico dell'Acquirente sino all'avvenuta restituzione. L'eventuale inosservanza da parte dell'Acquirente di quanto sopra previsto darà diritto a GEHC di fatturare l'Acquirente per l'intero valore di sostituzione dei contenitori.

5.10 L'Acquirente deve ottenere tutti i permessi, licenze o autorizzazioni necessarie per ricevere e utilizzare tutte le apparecchiature che emettono radiazioni.

6. RISCHIO E DIRITTO DI PROPRIETÀ

6.1 I rischi relativi ai danni o alla perdita dei Prodotti si trasferiranno in capo all'Acquirente così come previsto dalle condizioni di consegna. Pieno titolo di proprietà sugli Articoli e sulla Dotazione viene trasferito all'Acquirente all'atto dell'avvenuto integrale pagamento. In caso di mancato pagamento da parte dell'Acquirente, fatto salvo e in aggiunta a ogni altro diritto di GEHC di cui all'Articolo 3.2 o di altre disposizioni, GEHC potrà ritirare la totalità o parte degli Articoli e la Dotazione e disporne nel modo da essa ritenuto più opportuno al fine di mitigare le conseguenze del mancato pagamento da parte dell'Acquirente (per chiarezza, la svalutazione, la disinstallazione e ogni altro costo saranno a carico dell'Acquirente).

6.2 In relazione a qualsivoglia Dotazione impiegata a fini clinici o diagnostici, l'Acquirente sarà tenuto a conservare idonea documentazione atta ad identificare le persone e/o enti ai quali la Dotazione viene trasferita e l'ubicazione della medesima. L'Acquirente sarà altresì tenuto ad assicurarsi che l'eventuale compratore di detta Dotazione sia assoggettato ai medesimi obblighi in relazione alle vendite successive.

7. SERVIZI

7.1 GEHC non è obbligata ad effettuare dei Servizi a meno che l'Acquirente assicuri che le relative aree pertinenti ove tali Servizi saranno svolti siano idonee e sicure e a condizione che GEHC sia stata previamente informata in modo esauriente di qualsiasi condizione di pericolo, di tutta la normativa di riferimento, delle procedure di sicurezza e delle altre disposizioni applicabili. In particolare, l'Acquirente è responsabile di tutte le misure necessarie per permettere a GEHC di eseguire l'installazione e/o i Servizi e dell'eliminazione di eventuali condizioni di pericolo o di materiali dalle Apparecchiature o dall'Area nella quale è effettuato il servizio. Ove vi siano rischi derivanti

dall'interferenza dell'attività svolta da GEHC con quella dell'Acquirente e/o di terzi nell'area di lavoro, detti rischi devono essere affrontati per mezzo di un piano di coordinamento della sicurezza adottato di comune accordo.

7.2 Qualora l'Acquirente abbia acquistato un Prodotto o un Servizio, ivi incluso il supporto per l'accesso remoto (*remote access support*), l'Acquirente consentirà a GEHC di collegarsi ai Prodotti tramite accesso remoto e di mantenere tale collegamento in quanto ciò possa favorire le attività di manutenzione o riparazione che fanno parte degli obblighi di garanzia di GEHC o comunque potrà includere download automatici di software nonché il monitoraggio pro-active e l'accesso ad informazioni relative alle prestazioni dei prodotti, l'acquisizione ed utilizzo dei prodotti, nonché i dati sulle risorse di utilizzo in molteplici modi, quali lo sviluppo del prodotto, iniziative sulla qualità, *benchmarking* e servizi di reporting. Ove l'accesso remoto non venisse fornito, GEHC si riserva il diritto di addebitare all'Acquirente il costo del Servizio *on site* sulla base di quanto previsto dal vigente listino prezzi di GEHC.

7.3 L'Acquirente è responsabile per la corretta gestione, lo stoccaggio e lo smaltimento di tutti i rifiuti generati dai Servizi e/o installazione fatto salvo che non sia diversamente pattuito per iscritto tra le Parti o che GEHC non sia legalmente tenuta a ritirare i materiali. A meno che la relativa e inderogabile legislazione nazionale non disponga diversamente, o se non diversamente concordato per iscritto, l'obbligo di GEHC di ritirare WEEE (le scorie relative ad articoli elettrici ed elettronici) non include la creazione di un accesso fisico al dispositivo, la disinstallazione, il disaccoppiamento, la disinfezione, il sollevamento con gru, lo spostamento ad una zona di carico a terra o rampa, l'imballaggio o qualsiasi altra attività connessa o similare. L'Acquirente si impegna ad effettuare tali attività a proprie spese come e quando richiesto.

7.4 Quando GEHC lo richieda, l'Acquirente deve mettere a disposizione almeno una (1) persona adeguatamente qualificata in grado di garantire la sicurezza del personale GEHC in ogni momento dell'installazione / realizzazione dei Servizi. Ove tale persona non fosse messa a disposizione, GEHC si riserva il diritto di addebitare all'Acquirente, sulla base di quanto previsto dal proprio vigente listino prezzi, il costo di un ulteriore componente del proprio personale.

8. LICENZA PER PROGRAMMI SOFTWARE

Fatta salva l'eventualità di stipula di separato accordo di licenza di software, all'Acquirente viene con la presente concessa una licenza non esclusiva di uso del Software esclusivamente in formato di codice oggetto ed esclusivamente per la sua attività di lavoro interno. La licenza è soggetta ai termini qui esplicitati. All'Acquirente non è consentito (i) di usare il Software per fini diversi da quelli per cui è stato progettato; (ii) usare il Software in collegamento con prodotti di altre case, salva l'eventualità in cui tale connettività sia autorizzata nella documentazione del Prodotto; (iii) conferire, cedere, trasferire o comunque rendere disponibili a terzi diritti attinenti al Software; (iv) rendere note a terzi informazioni contenute nel Software; (v) copiare o riprodurre il Software, fatto salvo per una copia di sostegno e per quant'altro consentito dalla legge applicabile; (vi) alterare o modificare il Software; ovvero (vii) effettuare operazioni di "reverse engineering" del Software, decompilarlo, disassemblarlo ovvero creare lavori derivativi sulla base del Software, salvo quanto sia consentito da norme inderogabili.

9. ABBONAMENTO A SAAS

9.1 Oggetto. GEHC fornirà al Consumatore/Cliente un abbonamento a SaaS secondo i termini e le condizioni del presente Condizioni di Vendita, del Contratto e della relativa documentazione allegata.

9.2 Durata e termine. La durata dell'abbonamento a SaaS è indicata nel Contratto e si rinnova automaticamente per lo stesso periodo iniziale se non diversamente indicato nel Contratto. Ciascuno delle parti può decidere di non rinnovare l'Abbonamento a SaaS dopo il termine iniziale o successivi rinnovi con un preavviso scritto di almeno 60 giorni da notificarsi all'altra parte. Se non diversamente indicato nel Contratto,

L'Abbonamento a SaaS si intende avviato dalla data in cui GEHC consente al Consumatore/Cliente l'accesso a SaaS.

9.3 Al termine dell'Abbonamento a SaaS o alla sua scadenza GEHC cancellerà l'accesso del Consumatore/Cliente che dovrà immediatamente interrompere l'uso di SaaS e restituire tutti i relativi hardware concessi in uso da GEHC.

9.4 Accesso e Uso. Il Consumatore/Cliente è tenuto ad assicurare che (i) l'uso di SaaS è conforme con i presenti Termini e Condizioni; (ii) SaaS verrà utilizzato in connessione con altri prodotti solo se la connessione risulta autorizzata dalle istruzioni d'uso; (iii) a SaaS non sarà consentito l'accesso ai non-Clienti/Consumatori se non diversamente consentito da GEHC; in tal caso il Consumatore/Cliente dovrà attenersi a quanto previsto dai presenti Termini e Condizioni a da quelli indicati nel Contratto; e (iv) coloro ai quali è consentito l'utilizzo di SaaS dovranno mantenere un sistema riservato d'identificazione e controllo individuale per l'accesso a SaaS. Il Consumatore/Cliente notificherà immediatamente a GEHC qualsiasi accesso non autorizzato o l'uso di user name, password o qualsiasi tipo di violazione della sicurezza. GEHC è autorizzato a disattivare qualsiasi user name, password o altri elementi identificativi nel caso in cui ritenga che il Consumatore/Cliente abbia violato i presenti Termini e Condizioni.

9.5 Abbonamento al Hardware. GEHC manterrà il titolo di proprietà di qualsiasi hardware concesso in uso con la sottoscrizione dell'abbonamento a SaaS. Il rischio di perdita o danneggiamento di qualsiasi tipo di apparecchiatura concesso in uso al Consumatore/Cliente passa in capo al Consumatore/Cliente con la consegna delle medesime apparecchiature al Consumatore/Cliente.

9.6 Attività non consentite. Il Consumatore/Cliente non potrà utilizzare SaaS, e dovrà impedire che SaaS venga utilizzato, per i seguenti fini: (i) introdurre trojan horses, worms, logic bombs o altre materiale dannoso; (ii) modificare, decodificare, copiare o realizzare lavori che derivino da SaaS; (iii) rimuovere o alterare etichette o note di diritti di proprietà relative a SaaS nonché alla documentazione allegata; (iv) usare SaaS in qualsiasi modo illecito o che abbia effetti negativi su altre persone fisiche o giuridiche, nonché in modo che esponga i suddetti soggetti a responsabilità giuridiche.

9.7 Esclusione di garanzia. Salvo specifici impegni previsti nel Contratto, qualora presenti, SaaS sarà fornita "così come descritta" nonché "come disponibile" in conformità alla sua documentazione. Se non diversamente regolamentato dalla normativa vigente, GEHC esclude qualsiasi garanzia espressa o implicita, comprese le garanzie di commerciabilità, idoneità a un particolare scopo, o non violazione dei diritti altrui, nonché la garanzia relativa all'accuratezza, affidabilità o utilità di dichiarazioni, contenuto o prodotti o servizi resi disponibili o ottenuti attraverso SaaS.

10. RESTRIZIONI NELL'USO

10.1 Con riferimento a certi Prodotti, alcune restrizioni d'uso sono una condizione dell'acquisto che l'Acquirente deve soddisfare attenendosi fedelmente alle restrizioni così come comunicate nel catalogo GEHC e/o sul Prodotto stesso e/o nella relativa documentazione. L'Acquirente sarà il solo responsabile del rispetto di tutte le norme regolatrici dell'uso dei Prodotti da parte dell'Acquirente stesso. Ogni e qualsiasi garanzia prestata da GEHC all'Acquirente sarà da ritenersi priva di effetti qualora i relativi Prodotti dovessero essere utilizzati per scopi non consentiti in forza di Contratto. Inoltre, l'Acquirente dovrà risarcire e tenere GEHC indenne e manlevata da e nei confronti di ogni pretesa, danno, perdita, costo, spesa ed ogni altra responsabilità di qualsivoglia specie a carico di GEHC a causa di tale utilizzo non consentito.

10.2 Con riferimento ai Prodotti approvati per il trattamento clinico e medico e per l'utilizzo diagnostico, qualsiasi decisione relativamente a detto trattamento ed utilizzo sarà a rischio dell'Acquirente e dei rispettivi *HealthCare providers*.

11. GARANZIA GENERALE

11.1 In assenza di diverso accordo nel Contratto avente in oggetto garanzie espresse, GEHC e l'Acquirente convengono che troveranno applicazione gli Articoli 11.2 – 11.5 che seguono. Relativamente ai

Prodotti coperti da garanzie emesse da terzi produttori, detti termini di garanzia troveranno applicazione ad esclusione degli Articoli 11.2 – 11.5.

11.2 *Articoli* – GEHC garantisce che al momento della consegna i suoi Articoli saranno conformi alle specifiche GEHC. Tutti i diritti di garanzia sugli Articoli devono essere fatti valere dall'Acquirente entro novanta (90) giorni dal loro ricevimento. La sola responsabilità di GEHC e il solo mezzo di tutela dell'Acquirente in caso di ricorso a questa garanzia sono quelli della riparazione, sostituzione o rimborso, a discrezione esclusiva di GEHC.

11.3 *Dotazione* – In normali circostanze di utilizzo, la Dotazione di produzione della stessa GEHC è garantita per il periodo di un (1) anno a partire dalla data di consegna ovvero, se successiva, di completamento da parte di GEHC di lavori di installazione concordati. La garanzia ha in oggetto eventuali difetti dei materiali o della manodopera in condizione di normale utilizzo. Il reclamo dovrà essere comunicato per iscritto nel sopraddetto termine annuale. La sola responsabilità di GEHC ed il solo diritto dell'Acquirente sarà quello della riparazione, sostituzione o rimborso, ad insindacabile scelta di GEHC. Le eventuali riparazioni o sostituzioni non comporteranno un'estensione del periodo di garanzia.

11.4 *Software* – Per il periodo sotto indicato, quale sia il più lungo applicabile, ovverossia:

- (i) tre (3) mesi dalla data di consegna, ovvero;
- (ii) nel caso in cui il Software sia inteso per l'installazione ed il funzionamento sulla Dotazione GEHC di sua produzione, dodici (12) mesi dalla data di consegna, GEHC garantisce che il Software è sostanzialmente conforme alle specifiche così come pubblicate e che i media in cui il Software si trova sono esenti da difetti di materiale e manodopera in normali circostanze d'uso. Qualsiasi reclamo dovrà essere presentato per iscritto entro detto periodo a pena di decadenza. GEHC non garantisce che il Software sia esente da errori o che l'Acquirente sarà in grado di farne uso senza problemi o senza interruzioni. La sola responsabilità di GEHC e il solo mezzo di tutela dell'Acquirente, in caso di violazione di questa garanzia, sono quelli della riparazione, sostituzione o rimborso, a scelta discrezionale di GEHC.

11.5 *Servizi* – GEHC garantisce che tutti i Servizi saranno eseguiti con la cura e competenza occorrenti. La sola responsabilità ed obbligo di GEHC in caso di violazione di questa garanzia sarà, a sua scelta, di accreditare il controvalore all'Acquirente ovvero effettuare nuovamente i relativi Servizi. La garanzia sarà valida per un periodo di novanta (90) giorni dal completamento dei Servizi. Qualsiasi reclamo dovrà essere presentato per iscritto entro detto periodo a pena di decadenza.

11.6 *SaaS* – L'Articolo 9.7 sarà applicata a SaaS solo nel caso in cui non sussistano altre specifiche garanzie concordate nel Contratto.

11.7 Nei limiti più ampi consentiti dalla legge applicabile, GEHC espressamente dichiara (e l'Acquirente espressamente accetta e pertanto rinuncia ad ogni relativo diritto), di non garantire risultato alcuno conseguito o conseguendo mediante l'uso dei Prodotti, ivi inclusa, senza pregiudizio di altri, qualsiasi pretesa conseguente a risultati non accurati, invalidi o incompleti. E' altresì espressamente esclusa ogni altra garanzia, dichiarazione, impegno, termine e condizioni (in forza di legge, espressa, tacita, implicita o d'altro genere) attinente alla qualità, allo stato, alla descrizione, alla commerciabilità, all'idoneità per qualsiasi finalità o alla non-violazione di diritti altrui (fatta salva la garanzia implicita attinente al titolo di proprietà).

11.8 Salvo diversa espressa pattuizione, GEHC non è tenuta ad eseguire operazioni di smontaggio o re-installazione dei Prodotti a seguito di reclami in forza di garanzia.

12. LIMITAZIONI DI RESPONSABILITÀ

12.1 GEHC non sarà tenuta alle garanzie di cui alla Sezione 11 per difetti dei Prodotti dovuti alle seguenti cause: specifiche o materiali forniti dall'Acquirente; ordinaria e normale usura; danno intenzionale o negligenza da parte dell'Acquirente o dei suoi dipendenti o incaricati; condizioni d'impiego anormali nelle pertinenze aziendali dell'Acquirente; incapacità di mantenere il sito di installazione in

conformità ai requisiti di pre-installazione stabiliti da GEHC, mancata osservanza del manuale d'istruzioni, delle limitazioni d'uso e di ogni altra istruzione scritta o orale di GEHC; impiego non conforme o manipolazione o riparazione dei Prodotti senza il consenso di GEHC; ovvero inadempimento da parte dell'Acquirente dell'obbligo di pagamento dell'intero prezzo dei Prodotti in esclusione di cui al presente paragrafo 12.1, GEHC si riserva il diritto di addebitare all'Acquirente i costi necessari per la riparazione dei difetti sulla base di quanto previsto dal proprio vigente listino prezzi.

12.2 Subordinatamente all'eventuale obbligo espresso di indennizzo, né l'una né l'altra parte saranno responsabili per i danni indiretti o consequenziali o punitivi di qualsiasi specie e genere derivanti dalla vendita, dall'installazione, dall'uso o dal mancato uso dei Prodotti o Servizi, ivi incluso, ma senza che ciò costituisca un limite ad altri, il mancato utile, la perdita di avviamento commerciale o l'interruzione dell'attività aziendale.

12.3 Il limite massimo di responsabilità di GEHC in dipendenza o in relazione al presente Contratto, vuoi per violazione di obblighi contrattuali e/o falsa rappresentazione o dichiarazione, dolo o colpa, omissioni (ivi inclusa, ma senza esclusione di altre situazioni, negligenza o violazione di diritti di proprietà intellettuale di terzi), è pari all'importo versato a GEHC a fronte del Contratto stesso.

12.4 L'esclusione di responsabilità contenuta in queste Condizioni Generali trova applicazione nella misura consentita dalla legge applicabile.

13. DIRITTI DI PROPRIETÀ INTELLETTUALE

13.1 Nel caso di fornitura da parte dell'Acquirente di progetti costruttivi, disegni e specifiche per la fabbricazione da parte di GEHC di Prodotti non standard o personalizzati, l'Acquirente garantisce che detta fabbricazione non viola diritti di proprietà intellettuale di terzi.

13.2 Tutti i diritti di proprietà intellettuale inerenti ai Prodotti e/o Servizi rimarranno sempre nella titolarità di GEHC o dei suoi licenziari.

14. TUTELA DEI DATI PERSONALI

14.1 L'Acquirente e GEHC si atterrano alle disposizioni vigenti in materia di protezione dei dati personali per il trattamento dei rispettivi dati personali ai sensi del Contratto

14.2 In caso di eventuali trattamenti da parte di GEHC dei dati personali dei pazienti memorizzati nella Dotazione o nel Software durante l'esecuzione dei Servizi, si applicano le seguenti disposizioni:

i. Le finalità e le modalità del trattamento dei dati personali dei pazienti da parte di GEHC saranno stabilite solo ed esclusivamente dall'Acquirente. Il trattamento di tali dati da parte di GEHC sarà finalizzato unicamente all'esecuzione dei Servizi secondo le istruzioni impartite dall'Acquirente. A tale scopo, l'Acquirente ha nominato GEHC responsabile del trattamento secondo la definizione di cui all'art.4, nr.8 ed ai sensi dell'art.28 del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati EU 2016/679..

ii. L'Acquirente farà quanto possibile per fare in modo che i dati personali dei pazienti rivelati a GEHC siano solo quelli ragionevolmente necessari all'esecuzione dei Servizi.

iii. GEHC tratterà come riservati i dati personali dei pazienti e adotterà misure tecniche e organizzative atte a tutelare gli stessi da distruzione, perdita, alterazione, divulgazione o accesso accidentali, illeciti o non autorizzati.

14.3 Prima di restituire qualunque apparecchiatura a GEHC, l'Acquirente provvederà a decontaminarla e ad assicurarsi che tutti i dati personali, ivi inclusi a mero titolo esemplificativo ma non esaustivo i dati personali dei pazienti memorizzati in tali apparecchiature, siano stati cancellati in conformità al relativo manuale operativo prima della sua spedizione a GE HealthCare, salvo che problemi tecnici riscontrati con l'apparecchiatura impediscano all'Acquirente di procedere alla cancellazione, in qual caso l'Acquirente si impegna a informare immediatamente GEHC di tale impedimento prima della spedizione. In tal caso, GEHC si impegna a utilizzare le informazioni riferite ai pazienti cui abbia accesso soltanto nella misura in cui ciò sia indispensabile per

compiere i necessari Servizi sull'apparecchiatura e/o al fine di rimuovere in maniera sicura i dati e, in particolare, di non utilizzare le medesime per re-identificare gli interessati.

L'Acquirente riconosce che, in ogni caso, tutti i dati e le impostazioni memorizzati nell'apparecchiatura restituita potranno essere cancellati da GEHC.

14.4 Prima e durante l'esecuzione del Contratto, è possibile che l'Acquirente fornisca a GEHC dati personali di propri dipendenti o di altri soggetti coinvolti nell'uso dei Prodotti o dei Servizi. L'Acquirente acconsente al trattamento di tali dati da parte di GEHC, delle sue consociate e dei loro rispettivi fornitori sia all'interno che all'esterno dell'Area Economica Europea per le seguenti specifiche finalità: (i) eseguire il Contratto, (ii) fornire informazioni sui prodotti e i servizi di GEHC; (iii) ottemperare a richieste da parte di autorità legali o regolamentari.

14.5 GEHC può trasferire i dati personali dei pazienti, del personale dell'Acquirente e di altri soggetti coinvolti nell'uso dei Prodotti e dei Servizi a destinatari situati in paesi al di fuori dell'Area Economica Europea e, nella misura in cui l'Acquirente sia il titolare del trattamento di tali dati, l'Acquirente laddove richiesto dalle leggi applicabili (1) informerà in modo adeguato gli interessati, o otterrà il consenso richiesto, (2) darà agli interessati la facoltà di decidere in merito all'uso, la divulgazione o altro trattamento dei loro dati personali e (3) darà agli interessati la facoltà di esercitare il diritto di accesso ai loro dati personali. 5.2. GEHC ha messo in atto le misure necessarie a fornire una protezione adeguata in relazione ai Dati inviati fuori dall'Area Economica Europea e tutti i trasferimenti saranno soggetti a un meccanismo di trasferimento approvato dalle autorità dell'Unione Europea. In ogni caso GEHC, su richiesta dell'Acquirente, negozierà l'applicazione di ulteriori accordi relativi al trattamento o trasferimento dei dati secondo quanto necessario al fine del trasferimento legittimo dei dati personali.

A tal riguardo, il Cliente conferisce, ai sensi dell'art. 1704 c.c., mandato generale a GEHC per sottoscrivere, per il proprio conto, qualsiasi garanzia contrattuale richiesta al fine di fornire una protezione adeguata in relazione ai dati personali inviati al di fuori dell'Area Economica Europea.

14.6 L'Acquirente riconosce e accetta che i dati personali potrebbero essere trattati dalle affiliate di GEHC e i loro Fornitori di Servizi quando ingaggiate da GEHC per adempire gli obblighi di GEHC ai sensi del presente Contratto ("Sub-Appaltatori"). GEHC si impegna a (i) vincolare contrattualmente ciascun Sub-Appaltatore al rispetto di termini sostanzialmente identici a quelli imposti a GEHC in virtù della presente articolo 12, nei limiti di quanto applicabile alle prestazioni fornite da ciascun Sub-Appaltatore prima di permettere allo stesso di trattare qualsivoglia dato personale; (ii) fornire al Cliente una lista dei Sub-Appaltatori, una copia dei termini contrattuali cui gli stessi si sono impegnati e una descrizione dei relativi servizi prestati e dei relativi dati trattati; e (iii) continuare ad essere responsabile del rispetto da parte di tali Sub-Appaltatori dei requisiti stabiliti al presente articolo 12.

14.7 L'Acquirente accetta che GEHC potrà procedere al trattamento di alcuni dati anonimi e/o aggregati per le finalità descritte all'Articolo 7.2.

14.8 L'Acquirente riconosce e accetta che l'apparecchiatura potrebbe automaticamente e periodicamente trasmettere a GEHC, attraverso canali di comunicazione criptati, alcune informazioni riguardanti il funzionamento dell'apparecchiatura, ove necessario per permettere a GEHC la fornitura dei Servizi. Tali informazioni sono collegate ai controlli effettuati dall'apparecchiatura e al suo rendimento e potrebbero includere alcuni dati personali che riguardano, pur non identificandoli mai direttamente, i pazienti dell'Acquirente, come ad esempio un numero assegnato al paziente che è stato in maniera unidirezionale e irreversibile oscurato, l'altezza e il peso del paziente, la data e l'ora della scansione ("Dati De-Identificati"). GEHC manterrà misure di controllo sul piano tecnico e operativo al fine di far sì che unicamente i Dati De-Identificati verranno trasmessi a GEHC per i predetti fini e si impegna a non tentare in nessun modo di re-identificare tali Dati De-Identificati, né tramite la loro combinazione con altri dati né

in altro modo, salvo il caso in cui ciò sia necessario per fornire il Servizio ai sensi del presente Contratto, per adempiere e conformarsi ad una richiesta dell'Acquirente o per ragioni di sicurezza.

15. SALUTE E SICUREZZA

L'Acquirente dovrà garantire:

- (i) che i Prodotti (semprech  conformi alle relative specifiche) sono idonei e rispondono ai requisiti di sicurezza riguardanti l'uso al quale l'Acquirente intende adibirli;
- (ii) che i Prodotti vengono trattati in condizioni di sicurezza;
- (iii) che i contenitori, gli imballi, l'etichettatura, le apparecchiature ed i mezzi di trasporto, quando forniti dall'Acquirente, sono conformi alle norme e regolamenti relativi alla sicurezza, nazionali o internazionali.

16. INDENNIZZI

Salvo il caso di reclami direttamente conseguenti da negligenze o violazioni contrattuali da parte di GEHC, l'Acquirente sar  tenuto a risarcire GEHC in relazione a qualsivoglia pretesa o reclamo nei confronti della medesima:

- (i) derivante da un uso dei Prodotti o dei Servizi diverso o non autorizzato da quello previsto da parte dell'Acquirente;
- (ii) allorch  il reclamo o la pretesa abbia in oggetto l'asserita violazione, a seguito dell'uso dei Prodotti o Servizi, di diritti di propriet  intellettuale di terzi.

17. INSOLVENZA

Se l'Acquirente si rende insolvente o incorre in procedure concorsuali fallimentari o in procedure di liquidazione (eccetto che a causa di ristrutturazione o procedimento di fusione) GEHC avr  la facolt  di porre termine immediatamente al Contratto senza onere di preavviso, fatto salvo ogni altro suo diritto derivante dal Contratto stesso.

18. CESSIONE SUBAPPALTO

GEHC potr  cedere i suoi diritti ed obblighi ai sensi del presente Contratto, in tutto o in parte, a una delle sue societ  affiliate oppure potr  cedere i suoi crediti a terzi senza necessit  di ottenere il consenso dell'Acquirente. L'Acquirente accetta di sottoscrivere tutti i documenti che possano essere necessari per completare la cessione da parte di GEHC. GEHC pu  subappaltare parti dell'attivit , pur mantenendone la responsabilit . La delega o la cessione da parte dell'Acquirente di alcuni o di tutti i suoi diritti o obblighi previsti dal Contratto, senza il previo consenso scritto di GEHC (consenso che non sar  irragionevolmente negato), saranno nulle.

19. CAUSA DI FORZA MAGGIORE

19.1 Ciascuna parte non risponder  in caso di inosservanza di obblighi qualora il mancato adempimento sia dovuto da circostanze che esulano dal suo ragionevole controllo quali, senza esclusione di altre, scioperi, serrate o vertenze sindacali di qualsiasi tipo (siano esse relative ai propri dipendenti ovvero ai dipendenti di altri), incendio, inondazione, esplosione, catastrofe naturale, epidemie, pandemie o altre gravi cause di minaccia alla salute, atti governativi, interventi militari, blocchi, sabotaggi, rivoluzioni, tumulti, agitazioni civili, guerre o guerre civili, atti o minacce terroristiche, fermo di attivit  produttive, guasto di computer o di altri apparecchi ed irrimediabilit  di apparecchiature e strumentazioni.

19.2 Qualora un evento di forza maggiore si protragga per oltre un (1) mese, le parti avranno la facolt  di porre termine al Contratto, con esonero da ogni responsabilit .

20. CONTROLLO ALL'ESPORTAZIONE

L'Acquirente si impegna a non ri-esportare i Prodotti in assenza dell'occorrente licenza di esportazione emessa dall'organo competente delle Nazioni Unite ovvero da equipollente ente internazionale, dal Governo degli Stati Uniti, dal paese di origine, o dal paese originale di esportazione. I requisiti per la concessione della licenza possono variare

a seconda del paese di destinazione, dell'utilizzatore, dell'utilizzo finale e di altri fattori. A richiesta di GEHC, l'Acquirente consegner  a GEHC copie dell'intera documentazione relativa alla succitata ri-esportazione.

21. LEGGE APPLICABILE

Questo Contratto   regolato e verr  interpretato secondo le norme sostanziali del paese o Stato ove la societ  del gruppo GE HealthCare (o la relativa sede secondaria) citata nel Contratto   ubicata. Le parti espressamente accettano la giurisdizione non esclusiva dei tribunali della sede della societ  del gruppo GE HealthCare (o della relativa sede secondaria) citata nel Contratto.

22. TERMINI E CONDIZIONI SPECIFICHE DI ALCUNI PRODOTTI

Termini e condizioni aggiuntivi regolano la vendita di specifici Prodotti e Servizi. Detti termini e condizioni sono disponibili presso gli uffici di vendita di GEHC e troveranno applicazione e avranno prevalenza in caso di incompatibilit  con le Condizioni Generali qui previste.

23. MODELLO ORGANIZZATIVO E GESTIONALE

L'Acquirente si impegna a rispettare il Modello Organizzativo e Gestionale e il Codice Etico integrative adottati da GEHC ai sensi del d lgs. 231/2001. Qualsiasi violazione dei principi contenuti in tali documenti, comporter  l'automatica risoluzione di diritto del presente Contratto ai sensi dell'articolo 1456 del codice civile mediante semplice comunicazione scritta, senza pregiudizio di qualsiasi ulteriore rimedio disponibile per legge e/o per contratto.

24. TRADUZIONI E MODIFICHE LOCALI

La traduzione di queste Condizioni Generali sono disponibili presso gli uffici vendita della GEHC. In alcuni territori possono trovare applicazione delle varianti locali alle presenti Condizioni Generali. In tal caso, dette varianti avranno prevalenza in caso di incompatibilit  con le Condizioni Generali qui previste.

(GEHC)

(L'Acquirente)

Per gli effetti di cui agli articoli 1341 e 1342 del Codice Civile, l'Acquirente dichiara di avere letto e di approvare specificamente tutti gli articoli delle presenti Condizioni Generali e dei suoi allegati, e in particolare le seguenti disposizioni che sono state rilette: 1.2 (Condizioni Generali - Connotati ed efficacia); 2 (Prezzi e offerte); 3.1 e 3.2 (Pagamento); 4.1 (Modifiche); 5.2, 5.3, 5.4, 5.5, 5.6, 5.7, 5.8 e 5.9 (Consegna / Installazione / Accettazione); 6.1 e 6.2 (Rischio e diritto di propriet ); 8.1 e 8.2 (Restrizioni nell'uso); 9.1, 9.2, 9.3, 9.4, 9.5, 9.6 e 9.7 (Garanzia generale); 10.1, 10.2 e 10.3 (Limitazioni di responsabilit ); 13 (Indennizzi); 14 (Insolvenza); 15.1 e 15.2 (Causa di forza maggiore); 16 (Licenza per programmi software); 17 (Controllo all'esportazione); 18.1, 18.2 e 18.3 (Scorie relative ad articoli elettrici ed elettronici (WEEE)); 19 (Legge applicabile); 22 (Termini e condizioni specifiche di alcuni prodotti), 23 (Modello Organizzativo e Gestionale) e 24 (Traduzioni e modifiche locali).

(L'Acquirente)