



Azienda Sanitaria Locale PESCARA
U.O.C. INGEGNERIA CLINICA – HTA
Via Renato Paolini, 47 – 65126 PESCARA (PE)
Tel. 085.4253109 – ingegneriaclinica@asl.pe.it
Direttore: Dott. Ing. Vincenzo Lo Mele

Mod. 01/IC
Rev. 01 del 17/10/2024
"Verbale di Accettazione e Collaudo
di Apparecchiatura Elettromedicale"

VERBALE DI COLLAUDO

ID COLLAUDO IC078/25 DATA 29/04/2025

RIF. PRATICA

PRESIDIO: PESCARA U.O. ANATOMIA PATOLOGICA
N° DETERMINA/DELIBERA: 1913 del 18/12/24 N° ORDINE 20-2025-1 del 15/01/25
Ditta Fornitrice : EPREDIA ITALY SRL Rif. DDT : 81095188 DEL 27/01/25
Note: _____

ID. APPARECCHIATURA/E E ACCESSORI/COMPONENTI

TIPOLOGIA	MARCA	MODELLO	NUMERO DI SERIE	CODICE AEM
MICROSCOPIO DIGITALE CON SCANNER VETRINI	EPREDIA HOLDINGS LTD	E1000 DX DIGITAL PATHOLOGY SOLUTION	DP114A2405EP	E015439
ELABORATORE PER LABORATORIO DI ANALISI	DELL COMPUTER CORP	PRECISION 7920	9NQ1S14	E015440
SERVER PER BIOIMMAGINI	SUPER MICRO COMPUTER INC.	826-R8X12	SSG-520P-ACTR12H	E015441
MONITOR TELEVISIVO PER BIOIMMAGINI	BARCO NV	MDPC 8127	7224143229	E015442

Note: _____

CAUSALE ACQUISIZIONE: ☒ ACQUISTO ☐ SERVICE ☐ NOLEGGIO ☐ COMODATO ☐ DONAZIONE ☐ _____

Durata Periodo di Garanzia: 12 mesi Data Scadenza Garanzia : 28 / 04 / 2026

Durata ☐ Service ☐ Noleggio ☐ Comodato: _____ mesi Data Scadenza : _____ / _____ / _____

Importo complessivo della fornitura IVA INCLUSA: € 268.400,00 (corrispondente all' Ordinativo Economico ASL)

VERIFICHE VISIVE, AMMINISTRATIVE E TECNICHE

A seguito delle operazioni di collaudo tecnico-amministrative effettuate, si dichiara che la fornitura e pertanto le relative apparecchiature/strumenti/dispositivi ed eventuali accessori e/o componenti risulta/risultano:

- | | | |
|---|--|-----------------------------|
| -CONFORMITÀ BOLLA DI CONSEGNA CON ORDINATIVO ECONOMICO | SI ☒ | NO ☐ |
| -CORRISPONDENZA DEL CONTENUTO CON IL DDT | SI ☒ | NO ☐ |
| -ASSENZA DANNI ESTERNI DELL'APPARECCHIATURA E/O ACCESSORI-COMPONENTI | SI ☒ | NO ☐ |
| -CORRISPONDENZA ALL'OFFERTA TECNICA ED ECONOMICA | SI ☒ | NO ☐ |
| -FUNZIONANTE/I ED IDONEA/E ALL'USO PREVISTO | SI ☒ | NO ☐ |
| -VERIFICA DI SICUREZZA ELETTRICA SUPERATA (CEI EN 62353) | SI ☐ | NO ☐ |
| -PRESENZA MANUALI D'USO IN LINGUA ITALIANA (depositato presso U.O. di ubicazione) | SI ☒ | NO ☐ |
| -PRESENZA CERTIFICATI CE E/O DICHIARAZIONI DI CONFORMITA' | SI ☒ | NO ☐ |
| -PERSONALE SANITARIO/TECNICO ADDESTRATO E FORMATO ALL'UTILIZZO | SI ☐ | NO ☐ |

SARÀ CONSERVATO
SUCCESSIVAMENTE

Note:

ESITO COLLAUDO

L'ESITO DEL COLLAUDO È DA RITENERSI

☒ POSITIVO

☐ POSITIVO CON RISERVA

☐ NEGATIVO

Note:

Per accettazione e conferma

Il Responsabile della U.O.
assegnataria o delegato

ANNA R. GAZZU' ARGENTINI
Nome e Cognome

AUSL PESCARA
U.O. ANATOMIA PATOLOGICA
Tel. 085.425.2512 - 2797 - 2349
Fax 085.425.2289

23/09/2025
Data di convalida

Il Referente Ditta Fornitrice
e/o Specialist

SARA GIUNTO
Nome e Cognome

Sara Giunto
Firma

29/09/2025
Data di convalida

Il Referente S.I.C.E.
(Servizio Ingegneria Clinica Esterno)

GIANNI SARNICOLA
Nome e Cognome

[Firma]
Firma

29/09/2025
Data di convalida

Il Resp. Impianto Radiologico
e/o

Nome e Cognome

Firma

Data di convalida

L'Esperto Specialista (EQ-ER-ASL-altro)

Nome e Cognome

Firma

Data di convalida

Altra figura:

NEC DIGITAL PATOLOGY
Nome e Cognome

[Firma]
Firma

29/09/2025
Data di convalida

Il DEC o Assistente al DEC
(Direttore Esecuzione Contratto)

ASL PESCARA
Antonio VERNA
Nome e Cognome

ASL PESCARA
Il DEC: Dr. Antonio Verna
Firma

29/09/2025
Data di convalida

Validazione definitiva esito procedura di collaudo con conferma data di inizio accettazione del bene

Il Collaudatore U.O.C.
INGEGNERIA CLINICA-HTA

DI LANZO CLAUDIA
Nome e Cognome

ASL PESCARA
UOC INGEGNERIA CLINICA-HTA
IL COLLAUDATORE
Ing. Claudia Di Lanzo
Firma

29/09/2025
Data di convalida

Allegati: ☒ Scheda Collaudo SICE ☒ Rapporto Tec. Ditta Fornitrice ☒ DdT ☒ Ordinativo Economico ☒ Documentazione Tecnica
☒ Certificati CE/Dich. Conformità ☒ Verifiche Sicurezza Elettrica ☐

Note:

	TITOLO DOCUMENTO	CODICE	TIPOLOGIA ATTIVITÀ	DETTAGLIO ATTIVITÀ	DATA	REV.
	Scheda di collaudo	SCH_13_COLLAUDO_01	Programmata	Profilo per tutte le descrizioni	01/04/2019	7

ENTE: ASL PESCARA

SEZIONE 1 ~ ESTREMI DELLA FORNITURA

SEZIONE 1 - ESTREMI DELLA FORNITURA			
DITTA FORNITRICE	SPREDIA ITALY SRL		☐ Non disponibile
OFFERTA/RDO	N°	MEPA 4815653	DEL: 25/11/2024 ☐ Non disponibile
ORDINE	N°	20-2025-1	DEL: 15/01/2025 ☐ Non disponibile
DELIBERA/DETERMINA	N°	1913	DEL: 18/12/2024 ☐ Non disponibile
DDT	N°	81095188	DEL: 21/11/2025 ☐ Non disponibile
	N°		DEL: ☐ Non disponibile

IMPORTO DELLA FORNITURA: € 220.000,00 +IVA

TIT. PROPRIETÀ: ☒ Acquisto; ☐ Visione; ☐ Comodato service; ☐ Noleggio; ☐ ...

TIT. PROPRIETA': ☒ Acquisto; ☐ Visione; ☐ Comodato service; ☐ Noleggio; ☐
STRUTTURA: PO PESCARA

STRUTTURA: PO PESCARA
PADIGLIONE: PE PIANO: -1 STANZA: CORRIDOIO

FADIGLIONE:		DESCRIZIONE CDC:
CDC:		

SEZIONE 2 - ELENCO APPARECCHIATURE OGGETTO DI COLLAUDO

[illegible]

SEZIONE 3 – CONFORMITÀ DELLA FORNITURA

SEZIONE 3 – CONFORMITÀ DELLA FORNITURA

Verifica integrità dell'imballaggio, se KO indicare quali ID: ☒ OK ☐ KO ☐ NA ☐ NV

Verifica corrispondenza fra materiale consegnato e ordinato (☐ allegata Check list riscontro) ☒ OK ☐ KO ☐ NA

Verifica corrispondenza fra materiale consegnato e indicato su DDT (☒ allegato DDT riscontro) ☒ OK ☐ KO ☐ NA

Assenza di evidenti danni esterni sull'apparecchio; se KO indicare quali ID: ☒ OK ☐ KO

Verbale di installazione/collaudato redatto dalla ditta fornitrice in data 29/4/2025 ☒ OK ☐ KO ☐ NA ☒ si allega ☐ GP*

Dichiarazione di conformità dell'impianto di alimentazione dell'apparecchio secondo DM 37/08 ☒ OK ☐ KO ☒ si allega ☐ GP*

* Il personale dell'azienda sanitaria riferisce che tale documentazione è già in loro possesso

Note

Note
Treatasi di scanner digitale e relativo software per la gestione e visualizzazione delle immagini dei vetrini dell'Anatomia Patologica.
L'acquisto è stato autorizzato dal comitato regionale nell'ambito del PNRR, per l'archiviazione regionale.

Il suddetto sistema verrà collegato al progetto regionale nell'ambito del PNRR, per l'archiviazione regionale.

Ref. AZIENDA S. SABA GIUNTO 3481229838

	Titolo documento	Codice	Tipologia Attività	Dettaglio attività	Data	Rev.
	Scheda di collaudo	SCH_13_COLLAUDO_01	Programmata	Profilo per tutte le descrizioni	01/04/2019	7

SEZIONE 6 - ESITO COLLAUDO DI ACCETTAZIONE

ESITO CONTROLLO VISIVO	
☒ POSITIVO	☐ NEGATIVO
Commissione: _____ Data: <u>29/4/2025</u> Nome Cognome: <u>D. SSA ARGENTIERS</u> Nome Cognome: _____ Nome Cognome: _____ Note: _____	
Rappresentante del Fornitore: _____ Nome Cognome: <u>D. SSA ARGENTIERS</u> Data: <u>29/4/2025</u> Durata della garanzia (mesi): <u>12</u> Data inizio garanzia: <u>29/4/2025</u> Data fine garanzia: <u>29/4/2026</u> Attività e materiali compresi durante il periodo di garanzia: ☐ Vizi occulti; ☐ Manutenzione Preventiva; ☐ Manutenzione su guasto ☐ Contratto full risk ☐ Kit Manutenzione ☐ Materiale di consumo (NA) Note: _____	

AUSL PESCARA
 U.O. ANATOMIA PATOLOGICA
 Tel. 085 425 2512 - 2797 - 2349
 Fax 085 425 2389

ESITO VERIFICHE TECNICHE - VERIFICHE DI SICUREZZA ELETTRICA	
☒ POSITIVO	☐ NEGATIVO
Tecnico HC - Nome Cognome: <u>Ing. Sarnicola</u> Data: <u>29/04/2025</u> Firma: _____	

ESITO VERIFICHE TECNICHE - ALTRE VERIFICHE TECNICHE	
☐ POSITIVO	☐ NEGATIVO
Esperto Radiop. (ERP) - Nome Cognome: _____ Data: _____ Firma: _____ (NA) Esperto responsabile (ER) - Nome Cognome: _____ Data: _____ Firma: _____ (NA) Addetto sicurezza laser (ASL) - Nome Cognome: _____ Data: _____ Firma: _____ (NA) Eseguite Verifiche e Valutazioni Tecniche: _____ Note: _____	

ESITO VERIFICA PERSONALE UTILIZZATORE	
☒ POSITIVO	☐ NEGATIVO
FORMAZIONE ALL'USO Si dichiara di aver ricevuto il manuale d'uso e che il personale utilizzatore: ☐ E' stato formato all'uso corretto e sicuro del/dei dispositivi oggetto del presente collaudo ☒ La formazione è stata programmata, in accordo fra fornitore e unità operativa in data: <u>DA DEFINIRE</u> ☐ Nella UO esistono apparecchi analoghi e quindi non necessita formazione specifica sull'apparecchio oggetto del collaudo VERIFICA PERSONALE UTILIZZATORE L'UO dichiara che le prestazioni dell'apparecchio rispondono alla specifiche di utilizzo richieste. Responsabile UO - Nome Cognome: <u>D. SSA ARGENTIERS</u> Data: <u>29/4/2025</u> NB: L'apparecchiatura è da considerarsi sicura soltanto se utilizzata secondo le indicazioni fornite dal fabbricante nel manuale d'uso.	

AUSL PESCARA
 U.O. ANATOMIA PATOLOGICA
 Tel. 085 425 2512 - 2797 - 2349
 Fax 085 425 2389

ESITO GENERALE PROCEDURA DI COLLAUDO DI ACCETTAZIONE*	
☒ POSITIVO	☐ NEGATIVO
Responsabile IC - Nome Cognome: <u>D. LANZO C.</u> Data: <u>29/04/2025</u> Timbro e Firma: _____	

ASL PESCARA
 UOC INGEGNERIA CLINICA-HT
 IL COLLAUDATORE
 Ing. Claudia Di Lanzo



Title: E1000 IQOQ

Document Number: A852-1019

Revision: 1

Q04 Appl. rev 1

E1000 IQOQ Customer Information

Region

EMEA

Installation Type

Customer owned instrument

Customer Representative

Ing Antonio Verna

Hospital / Lab Name and Address

Presidio Ospedaliero Santo Spirito Pescara, Via R. Paolini 47
Pescara, Pescara 65124
Italy

Customer Email

antonio.verna@asl.pe.it

Date

Apr 30, 2025

Installation and Setup (IQ)

Installation Representative

Gian Luca Colagrossi

Installers Email

gianluca.colagrossi@epredia.com

Instrument Serial Number

DP114A2405EP

SKU#

A85200002

Will this instrument be used for clinical samples?

Yes

1. The device has been unpacked according to the unpacking instructions provided in A85210200 Pre-Installation and Installation Instructions.

Complete

2. The outer packaging has been checked for damage, and any damaged has been noted in the Notes section below.

Complete

3. The unpacked unit has been checked for damage: appearance e.g. scratches or dents both inside and outside; structural e.g. loose screws or hardware, visually misaligned components; and any damage has been noted in the Notes section below.

Complete

4. The accessories kit has been checked against the supplied instrument packing list.

Complete

5. The customer's order (equipment and accessories) matches the delivered device.

Complete

6. All pre-installation checks related to the installation location were completed and are suitable:

a) Ventilation

b) Environment (temperature and humidity)

c) Table/bench weight rating, stability and level

7. The transport fixings and cable ties have been removed.

Complete

8. The scanner has been plugged in, with the power switch in the O (off) position.

Complete

9. The workstation computer and IMS server have been installed.

Complete

10. The matrox card has been installed in the workstation computer.

Complete

11. Connect the IMS server to the Workstation computer via ethernet cable for the initial set-up.

Complete

12. Turn on the Workstation Computer and the IMS Server; and verify the Workstation (Host) Computer and IMS Server can connect (PING).

Complete

13. Check the software version, and record in comments section.

Complete

14. Start the scanner software and verify that the scanner initializes correctly.

Complete

15. If the IMS Server is to be installed in a different location, remote to the Workstation computer, liaise with the facilities IT department (or as appropriate) to complete the networking activity.

Complete

16. Validate the hardware by performing the IQ Validation Test:

a) Sensor Validation

b) Camera Validation

c) Stage Validation

d) Objective Changer Validation

e) 3D Slide Loader Validation

f) ND Filter Validation

g) Aperture and Condenser Validation

h) Objective Changer Unit Validation

i) Slide Loader Validation with 1000 slides.

If an issue comes up, retrain the basket positions and repeat the test until the Slide Loader Validation is complete with 1000 slides.

j) Record all Validations and save screen grabs to E1000 internal SSD.

k) Save Results to E1000 Dx internal SSD.

l) Calibration slide numbers: Enter below

m) Scan control slide. If an issue arises, perform EOL software check.

n) Control Slide Number: Enter below

o) Verify user tracking is functioning.

p) Verify Case Creation.

q) Scan slide to E1000 Dx IMS test case.

r) Customers sign off.

User Training (OQ) - Scanner

4. Give a brief instrument overview, including the following:

- Power ON/OFF button
- Service door
- Slide door
- Slide door request button
- Rack compartment
- Slide grabber
- Preview unit
- Camera
- Microscope: Objective, Slide stage, Condenser, Illumination unit
- Slide Safety Bin

10. Give an overview of the software GUI (Graphical User Interface):

- Rack compartment view
- Slide view
- Slide processing queue
- Scanning history
- Scanning properties
- Stop/Start scanning
- Logout
- Program settings

12. Demonstrate manual registration in E1000 Dx IMS:

- Accessing IMS on the workstation PC and how to log in
- Registering a patient and patient case in IMS
- Assigning sections/slides highlight what happens to scans that do not have matching sections/slides assigned in IMS
- Assigning a case to a pathologist

13. Detail the requirements for slides suitable for digital scanning, including:

- Show the user in the Operator Guide, the specifications for the suitable preparations and slide specifications.
- Sample types i.e. stained and coverslipped FFPE tissue slides only
- Slide and coverslip dimensions > demonstrate how to use the slide checker tool and highlight possibility of damage to scanner and/or slide if dimensions are incorrect
- Placement of tissue
- Thickness of tissue
- Tissue / cutting artefacts e.g. folds, bubbles, chatter

- Mounting medium dryness > highlight that mounting medium must be dry before slides are loaded due to the likelihood of damage to scanner and/or slide if slides with wet mounting medium are used
- Coverslip placement and air bubbles
- Cleanliness of coverslip e.g. no dust, fingerprints or marker pen
- Label position
- Barcode clarity

Note: Explain to the user that EpreDia will not cover the cost of repairs to the scanner (including under warranty and service contract) should damage to the scanner be caused by neglecting to adhere to the sample requirements.

14. Insert slides into a basket, demonstrate:

- Suitable basket type
- Basket quality check: damage and cleanliness (Discard and do not use damaged baskets)
- Basket orientation
- Slide orientation and position
- Ensure all slides can move freely during slide loading process within the basket. Nothing, including coverslips or mountant, should interfere with the slide movement within the basket.

15. Show how to load baskets into the scanner, demonstrate:

- Door open request button: LED color meaning, and when door can be opened.
- Highlight the correct basket orientation and method of inserting the basket so that it is secure in the rack, slide cannot fall out, and slides are not protruding from the basket.
- Rack status indicator: colours of LED light and tab in software: not loaded vs loaded vs checked.
- Closing the door: pressing the door open request button / confirming closed in software.
- Misaligned slide check - demonstrate warning message and highlight scanning will not start until this system check is successful.

18. Show initiating scanner process, including:

- Selecting basket thumbnail(s) and adding to the scanning queue
- The order of basket scanning, and prioritizing a basket
- Starting the scanning process with the play button

19. Show how to add/remove baskets of slides:

- Pausing a scanning process to add baskets.
- Aborting a scanning process to add baskets.
- Rack status indicator: colours of LED and tab in software: in queue, processing, complete, error.
- How to hold the basket securely when removing.
- Removing a basket that has completed scanning.

- Removing a basket from the queue.
- Highlight that baskets that are in process or still in the queue must not be removed physically removed before removing from the queue, as will lead to scanning error.
- Highlight that individual slides must never be removed or added, only whole baskets, as can lead to patient data mix-up, skipping or scanning error.

20. Demonstrate how to check scanning results:

- Explain difference between macro image and scanned image.
- Slide view or double click rack thumbnail.
- Selecting the slide.
- Opening the digital slide image.
- Comparison of macro image and digital image to check all tissue scanned.
- Checking scanned image focus quality > explain focus quality value, auto-rescanning and focus quality warning, as well as troubleshooting cause of focus issues

User Training (OQ) - E1000 Dx IMS and E1000 Dx Viewer

4. Provide an overview of the E1000 Dx Digital Pathology Solution. Explain:

- Digitization of slides on the Scanner
- The role of the web-based Image Management System (IMS)
- How digital scans associated with the patient case are viewed in E1000 Dx Viewer (an embedded software only accessible through the IMS) on the Barco monitor.

8. Show the user how to interact with the user interface within the Image Management Software, and guide them through the options available:

- User Configuration Options within the settings screen: e.g. to change the orientation of the digital slide thumbnail

Note: Not all options are available for all user groups.

- Show the user the difference between the settings screen and the home screen.
- Within the home screen, explain to the user the layout of user interface. Ensure the user has been presented with the user guide.
- Explain the different parts of the user interface.
- Ensure the user understands the My Cases section of the interface, and how that differs from other parts including All Cases.
- Open up a digital slide scan from within the Image Management Software ensuring that the Dx Viewer software opens and represents the image.
- Explain to the user and show them how the Dx Viewer Software and the Management Software are linked to the same patient.

10. Show the user how to use Dx Viewer:

- Ensure the user has seen the Dx Viewer Operators Guide.
- Walk through the specific setting options within the software that the user has options for. Such as text enlargement and changing default views.
- Within the home screen, explain to the user the layout of user interface. Ensure the user has been presented with the user guide.
- Explain the different parts of the user interface.
- Ensure the user understands how Dx Viewer is linked to the Image Management Software.
- Open up a digital slide scan from within the Image Management Software ensuring that the Dx Viewer software opens and represents the image.
- Explain to the user and show them how the Dx Viewer Software and the Management Software are linked to the same patient.

Customer comments / observations for improvement:

Come richiesto dal cliente, la formazione del personale di laboratorio verrà effettuata in data da destinarsi in attesa della consegna dei monitor destinati ai Patologi.

Trained Personnel Details

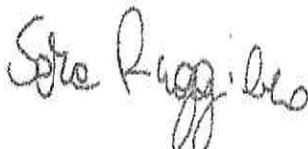
Please Sign the Form to Complete the Installation
and Start Warranty

Installation Representative Signature



Use your stylus or finger to draw your signature above

Training Representative Signature



Use your stylus or finger to draw your signature above

Customer Signature



3039

Packing Slip

Reference # : 81095188
 Date : 27-GEN-2025
 Terms : DDP
 Terms Loc : Pescara
 Carrier :
 Tracking No :

Bill To : 219159
 Asl Pescara
 Via R. Paolini, 45
 65124 Pescara
 Pescara, Italia

Shipper :
Shandon Diagnostics Limited
 Runcorn
 Tudor Road, Manor Park
 Runcorn, Cheshire
 W Cheshire & Chester
 WA7 1TA
 Regno Unito

Phone :
 Ship To : 219159
 Asl Pescara, Magazzini Tecnologici Pescara
 Via R. Paolini, 47
 65124 Pescara
 Pescara, Italia

Line Item	Spec Condition : Storage Cond Temp	Product Details : Product /Cus Product Desc	COO Commodity Code GTIN	Order Information :		Packing Details: Packing Box No
				Cust Ref / PO Number	Qty Packed	
	Ambient storage	A65200002	United Kingdom	20-2025-1	1 EA	112345671002079440
1	+8°C to +25°C AMBIENT	E1000 DX 20x 5 SW	9011.80.00.00 5051683010167	81095188/10		

Total Qty : 1 CRATE - 175 x 120 x 164cms

Net Weight: 386kg

Total Weight: 467kg

USL PESCARA
 ANATOMIA PATOLOGICA
 Tel. 085.425.2512 / 2197.12340
 Fax 085.425.2289

epredia

These commodities, technology or software were exported from the United States in accordance with the Export Administration Regulations. On motion contrary to U.S. law is prohibited.

Original



AUSL Pescara

SCHEDA VERIFICHE PERIODICHE DI SICUREZZA ELETTRICA

DETTAGLI VERIFICA			
Codice 2025/V01675	Tipo Verifica Laboratorio (CEI EN 61010 (CEI 06-5)) PROT_12_VSE_01		
DETTAGLI APPARECCHIATURA			
Codice Apparecchio E015439	Presidio PO Pescara		
Descrizione MICROSCOPIO DIGITALE DA LABORATORIO CON SCANNER PER VETRINI	Reparto UOC ANATOMIA PATOLOGICA		
Costruttore EPREDIA HOLDINGS LTD	Stanza PE 1-1 (CORRIDOIO)		
Modello E1000 DX DIGITAL PATHOLOGY SOLUTION	Matricola DP114A2405E0	Inventario Ente	
CARATTERISTICHE E CONFIGURAZIONE			
Classe 1ª Dichiarata	Tipo Parte Applicata NA	Installazione Non installata permanentemente	
Configurazione A sistema, alimentato dalla rete	Codice Padre E015439	Utilizzo di Press Multiple No	
COMPONENTI DEL SISTEMA			
Codice - Descrizione - Costruttore - Modello (Numero di Serie)			
E015440 - ELABORATORE PER LABORATORIO DI ANALISI - DELL COMPUTER CORP - PRECISION 7920 [ENQ1814]			
E015441 - SERVER PER BIOIMMAGINI - SUPER MICRO COMPUTER INC - 820-R8X12 [880-520P-ACTR121]			
E015442 - MONITOR TELEVISIVO PER BIOIMMAGINI - BARCO NV - MDPG 6127 [722414322]			
TARGA E DOCUMENTI			
Targa Presente	Alimentazione 240VAC	Frequenza 50 Hz	Potenza 500 VA
Marchatura CE Si	Anno di fabbricazione 2024		
Dispositivo di protezione Fusibili presenti, omologati e conformi ai dati di targa			
Manuale Uso Presente	Lingua Italiano	Manuale Tecnico Assente	
ESAME VISIVO			
Connessione all'apparecchio Connettore	Cavo Tripolare	Connessione alla rete - sezionamento Spina	Spina Schuko UNEL
Stato Uso Buono		Tipo di Utilizzo Continuo	Esito Superato
MISURE			
Condizioni per la Misura Misure effettuate come IP			
Metodo utilizzato Diretto	Tensione fase-terra (Veff): 240		
CONDUTTORE DI PROTEZIONE			
Resistenza del conduttore di protezione Effettuabile	Corrente di prova (A): 0.2	Esito	Superato
Resistenza Cavo + Involucro + Impianto (RC + RA + RI) (mOhm): 258			
CORRENTI DI DISPERSIONE - APPARECCHIO NON ELETTROMEDICALE			
Normale (microA): 1		Esito	Superato
ESITO GENERALE			
[SU] - Superato			
Effettuata prova di funzionamento con esito positivo			

Strumento di misura e matricola 3756060 - ANALIZZATORE AUTOMATICO DI SICUREZZA ELETTRICA

L'esito generale si riferisce alle prove e misurazioni elettriche indicate nel presente documento, eseguite sull'apparecchio/sistema EM così come reperito in loco al momento della verifica

Data 30/04/2025

Cognome Nome Tecnico Cipriani Matteo

Firma Tecnico

Test coltudo 29/04/2025



A. S. L. PESCARA
VIA R. PAOLINI N.45
PESCARA (PE), ITALIA, CAP: 66124
C.F. e P.IVA 01397530682



Tel : (+39) 085
Fax :4521

ORDINE

RIF-ORDINE

NUMERO : 20-2025-1
DEL : 15/01/2025
DATA CONSEGNA :
DATA FINE CONSEGNA :

FORNITORE

Spett.le
(106596) EPREDIA ITALY S.R.L.
P.I.: 10778480963

VIA VARESINA, 162
20156 MILANO, MI
Telefono : 02/37921288 02/39294637
FAX : 02/95441562

Budget di Spesa : UAUT-2024-18/2

Conto : 0101020502 - Attrezzature generiche

Codice	Descrizione	UM	Quantità	Prezzo Unit	%Sc	Imponibile	%IVA
346075	NUM	1,00	220 000,00	0,00		220 000,00	22,00
E1000 Dx PACKAGE 5 SINGLE WIDE PANELS (40xRESOLUTION)				0,00			

CUP: G26G22000110001 - LINEA PROGETTUALE
M6C2 1.1.1 DIGITALIZZAZIONE SANITA'
DEA-PNRR MISSIONE 6 "SALUTE"

CIG: B436498C12 - DELIBERA NR. 1699 DEL
08/11/2024 FORNITURA DI NR. 1 SCANNER
DIGITALE E RELATIVO SOFTWARE PER LA
GESTIONE E VISUALIZZAZIONE DELLE
IMMAGINI.

Cdc: C06C04 UOC ANATOMIA PATOLOGICA - PO PESCARA Q.tà 1,00

346076	NUM	1,00	0,00	0,00		0,00	22,00
P1000 TABLE (AHSI)				0,00			

CUP: G26G22000110001 - LINEA PROGETTUALE
M6C2 1.1.1 DIGITALIZZAZIONE SANITA'
DEA-PNRR MISSIONE 6 "SALUTE"

CIG: B436498C12 - DELIBERA NR. 1699 DEL
08/11/2024 FORNITURA DI NR. 1 SCANNER
DIGITALE E RELATIVO SOFTWARE PER LA
GESTIONE E VISUALIZZAZIONE DELLE
IMMAGINI.

Cdc: C06C04 UOC ANATOMIA PATOLOGICA - PO PESCARA Q.tà 1,00

COD IVA	IVA%	IMPONIBILE	IMPOSTA
122	22,00	220 000,00	48 400,00

TOTALE IMPONIBILE

220 000,00

TOTALE IVA

48 400,00

TOTALE ORDINE

268 400,00

Luogo consegna

LTCPE - MAGAZZINO TECNOLOGICO PESCARA
VIA R. PAOLINI, 47
PESCARA, 66100

EU Declaration of Conformity

To IVD REGULATION (EU) 2017/746



Appendix 1 – Device Information:

The E1000 Dx Digital Pathology Solution configuration:

1. E1000 Dx Digital scanner which includes Epredia Dx scanning software.
2. Image Management System (IMS) E1000 Dx IMS and E1000 Dx Viewer software
3. Barco MDPG-8127 8MP 27" Pathology Monitor

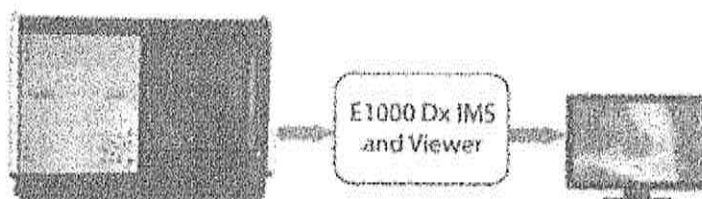


Figure 1: E1000 Dx Digital Pathology Solution including the Scanner, IMS, and Monitor

Product Number	Product Description
A85200002	E1000 Dx Digital Pathology Solution
Composition (Non-orderable parts only):	
A85200101	E1000 Dx Slide Scanner w/ 5 Single Width Panels (20x objective)
A85220324	E1000 Dx Scanner Software, E1000 Dx IMS & Viewer software
AP19863	Barco Monitor
AP19860	Dell PC
AP19868	Server

Accessories:

Product Number	Product Description
A85210098	E1000 Dx Digital Pathology Solution baskets
AP19410	Sakura Baskets (x50)

Form Name	Form (Template) Number	Form Template Version
EU Declaration of Conformity	GL-FRM-27-0003	2.0

MANUFACTURER'S EU DECLARATION OF CONFORMITY

Kortrijk, 2023-01-27

Manufacturer Identification:

Legal Name : Barco NV
 Address : President Kennedypark 35
 8500 Kortrijk
 Belgium
 SRN (Single Registration Number) : BE-MF-000000690
 Representative : Jimmy Dirickx
 Function : NPI Services Director

Product Identification:

Product : Medical Display
 Brand : BARCO
 Model : MDPC-8127
 Part numbers : K9301100A; K9301101A
 Original CE affixing date: 2020
 Basic UDI-DI : 5415334_Pathology_X4

Declaration:

Provided that it is installed, maintained and used in the application for which it is made, with respect of the professional practices, relevant installation codes and manufacturer's instructions:

We hereby declare, under our sole responsibility, that the above referenced product complies with the essential requirements of 2011/65/EU (RoHS) and with the Safety and performance requirements of Regulation (EU) 2017/745 (MDR) and is classified as class IIa

The notified body involved in the above specified procedures is TÜV SÜD Product Service GmbH holding the registration number 0123 and delivered Barco the TÜV SÜD Product Service GmbH certificate with No G10 082788 0022. Annex IX, chapters I and III including assessment of technical doc as specified in Section 4 of that annex have been applied to mark the product with the CE-label.

Standards applied:

EMC: EN 60601-1-2: 2015
 Product safety: EN 60601-1: 2006 + A1: 2013 + A12: 2014
 Software lifecycle processes: EN 62304: 2006 + A1: 2015
 Usability engineering: EN 62366-1: 2015
 EN 60601-1-6: 2010 + A1: 2015
 Risk Management: EN ISO 14971: 2019
 Information and symbols: EN ISO 15223-1: 2021
 EN ISO 20417: 2021
 RoHS: EN IEC 63000: 2018

Signature of manufacturer representative:


Jimmy Dirickx

EU declaration MDR class IIa - Issue 02

ENABLING BRIGHT OUTCOMES

www.barco.com

BARCO

EU Declaration of Conformity

To IVD REGULATION (EU) 2017/746



Legal Manufacturer's Name: Shandon Diagnostics Limited, a subsidiary of Epredia
Legal Manufacturer's Address: Tudor Road, Manor Park, Runcorn, Cheshire, WA7 1TA
SRN (Single Registration Number): GB-MF-000008187

Shandon Diagnostics Limited, a subsidiary of Epredia declares that the In Vitro Diagnostic Medical Devices listed in this declaration are in conformity with all applicable provisions of Council Regulation (EU) 2017/746 of 5 April 2017 on In Vitro Diagnostic Medical Devices and are therefore entitled to bear the CE Mark.

Product and Trade Name	Epredia E1000 Dx Digital Pathology Solution
Intended Purpose	The Epredia E1000 Dx Digital Pathology Solution is an automated digital slide creation, viewing, and management system. The system is intended for in vitro diagnostic use as an aid to the pathologist to review and interpret digital images of surgical pathology slides prepared from formalin-fixed paraffin embedded (FFPE) tissue. The system is not intended for use with frozen section, cytology, or non-FFPE hematopathology specimens. The system is intended to be used by healthcare professionals, designed for creation and viewing of digital images of scanned glass slides that would otherwise be used for manual visualization by conventional light microscopy. This subsequently allows the pathologist to make a determination of the physiological or pathological state of the sample. It is the responsibility of a qualified pathologist to employ appropriate procedures and safeguards to assure the validity of the interpretation of images obtained using the system.
Classification & Classification Rules	IVDR Class A, Rule 5 Indent (b): an instrument intended by the manufacturer specifically to be used for in vitro diagnostic procedures
Conformity Assessment Route	In accordance with Article 17 and Annex IV of IVDR 2017/746
Product Number	A85200002
Basic UDI-DI	5051663SDL025KG
Nomenclature	GMDN: 62575 - Microscope slide digital imaging scanner IVD EMDN: W0202050304 - Digital Laboratory Microscopes
Initial CE Release Date	April 2024
Authorized Representative Name and Address	Epredia Netherlands B.V. Essendonk 30, 4824 DA Breda, Netherlands.
Authorized Representative SRN	NL-AR-000001488
Notified Body	Not Applicable

Form Name	EU Declaration of Conformity	Form (Template) Number	GL-FRM-27-0093	Form Template Version	2.0
-----------	------------------------------	------------------------	----------------	-----------------------	-----

EU Declaration of Conformity

To IVD Regulation (EU) 2017/746



We hereby declare under our sole responsibility that these products conform with the relevant provisions of the EU IVD Regulation 2017/746. The devices specified in the product list also conform to the following regulations and directives that provides for the issuing of this EU Declaration of Conformity:

- Machinery Directive (2006/42/EC)
- Low Voltage Directive (2014/35/EU)
- Electromagnetic Compatibility (EMC) Directive (2014/30/EU)
- RoHS Directive (2011/65/EU)
- REACH (1907/2006)
- WEEE (2012/19/EU)
- Battery Directive (2006/66/EC)

We confirm that the CE-marked IVDs listed in the appendix are manufactured under a controlled and approved Quality Management System that maintains a post market surveillance and vigilance procedure. Each of the listed CE-marked IVD has been verified against defined criteria and found to be in compliance with the General Safety and Performance Requirements of Annex I in the EU IVD Regulation 2017/746 prior to being placed on the market.

Approved by:

Heather Gallacher
Director, Global Regulatory Affairs

Place of Issue: Runcom, UK

Date of Issue: 14th April 2024

Revision: 01

Form Name	EU Declaration of Conformity	Form (Template) Number	GL-FRM-27-0003	Form Template Version	2.0
-----------	------------------------------	------------------------	----------------	-----------------------	-----



AZIENDA SANITARIA LOCALE DI PESCARA
Via Renato Paolini, 47 – 65124 Pescara (PE)

**DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE
AZIENDA SANITARIA LOCALE DI PESCARA**

ANNO: 2024

N. 1913

Data 18/12/2024

OGGETTO: OGGETTO: AGGIUDICAZIONE DELLA GARA D'APPALTO, TRAMITE ME.PA., AI SENSI E PER GLI EFFETTI DI CUI ALL'ART. 50 COMMA 1 LETTERA E) DEL D.LGS. N° 36/2023, PER LA FORNITURA DI N° 1 SCANNER DIGITALE E RELATIVO SOFTWARE PER LA GESTIONE E VISUALIZZAZIONE DELLE IMMAGINI, OCCORRENTE ALLA U.O.C. ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. DI PESCARA - FONDI FINALIZZATI PNRR/REGIONALI –

IL DIRETTORE GENERALE

OGGETTO: AGGIUDICAZIONE DELLA GARA D'APPALTO, TRAMITE ME.PA., AI SENSI E PER GLI EFFETTI DI CUI ALL'ART. 50 COMMA 1 LETTERA E) DEL D.LGS. N° 36/2023, PER LA FORNITURA DI N° 1 SCANNER DIGITALE E RELATIVO SOFTWARE PER LA GESTIONE E VISUALIZZAZIONE DELLE IMMAGINI, OCCORRENTE ALLA U.O.C. ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. DI PESCARA - Fondi Finalizzati PNRR/Regionali -

"Preso atto della relazione del Dirigente proponente che qui integralmente si riporta"

PREMESSO che:

- Con Deliberazione di indizione n. 1699 del 08/11/2024, giusta determinazione a contrarre ai sensi dell'art. 17 c.1 del D.lgs 36/2023, è stato demandato all'U.O.C. Ingegneria Clinica di espletare specifica procedura di gara per l'acquisto di n. 1 Scanner Digitale per vetrini di Anatomia Patologica e relativo software di interfacciamento per la gestione e visualizzazione delle immagini, e tale fornitura rappresenta un "acquisto ancillare" per il completamento del Sistema Unico Regionale di Anatomia Patologica e Digital Pathology della Regione Abruzzo, ricompreso nell'intervento PNRR Sanità Digitale (M6C2 1.1.1) così come prescritto dalla Regione medesima con propria nota prot. n. 0283893/24 del 09/07/2024;
- Il R.U.P. (Responsabile Unico del Progetto) della linea di intervento inerente la digitalizzazione DEA-PNRR-Missione 6 "Salute" della ASL Pescara è l'Ing. **Marco De Benedictis**;
- con nota mail del 04/11/2024 il Direttore Generale, Dott. Vero Michitelli, ha delegato l'espletamento della procedura di acquisizione del Sistema Scanner Digitale di Vetrini comprensivo di Software per la Gestione e Visualizzazione delle Immagini all'Ing. **Vincenzo Lo Mele**, quale **Responsabile Unico del Procedimento**, il quale ha adempiuto agli aspetti amministrativi della presente procedura di acquisto, tra cui, l'acquisizione del CIG B436498C12 sul portale informatico MePA, contestualmente alla pubblicazione, sul medesimo portale, di specifica gara "aperta" con R.d.O. n. 4815653, per un importo complessivo a base d'asta di € 221.000,00 oltre iva e con il criterio di aggiudicazione del "minor prezzo";

RILEVATO

- che sono stati predisposti gli atti di gara pubblicati in data 13/11/2024 sul Me.PA. con RDO n. 4815653 per un valore di base d'asta di € 221.000,00 iva esclusa;

CONSIDERATO

- che entro i termini di scadenza, fissati al 27/11/2024, è pervenuta l'unica offerta da parte del seguente operatore economico:
1. EPREDIA ITALY SRL

DATO ATTO

- che dall'esame della busta amministrativa effettuata dal Resp. Unico del Procedimento è emerso che l'operato economico su citato è risultato idoneo e pertanto si è proceduto alla valutazione tecnico-clinica, congiuntamente alla Dr.ssa Maria Grazia Argentieri - Direttore UOC Anatomia Patologica, come da Verbale agli atti di ufficio, ritenendo l'offerta idonea;

PRESO ATTO

- che l'offerta economica presentata dall'unico operatore economico EPREDIA ITALY SRL, il cui valore è € 220.000,00 a fronte di un valore di base d'asta di € 221.000,00 iva esclusa, risulta essere quella con il minor prezzo ed è stata ritenuta congrua ed idonea;

RITENUTO

- che l'aggiudicazione della procedura in parola è da considerarsi secondo il criterio del prezzo più basso di cui all'art. 50 comma 4 del D.Lgs. 36/2023, previa idoneità tecnico-amministrativa dell'operatore economico partecipante;

VISTO

- l'articolo 50 comma 1 lettera e) del DGLS n° 36/2023;

- *Acquisito il parere tecnico favorevole in merito espresso dal Dirigente proponente, ai sensi della legge 7 agosto 1990 n. 241 e s.m.i. che ne attesta la regolarità e la completezza;*
- *Dato atto dell'attestazione resa dai competenti Responsabili in ordine alla regolarità amministrativo-contabile e tecnica del presente provvedimento:*
1. Dirigente proponente nella qualità di Responsabile della U.O.C. Ingegneria Clinica nonché la registrazione al centro di costo;
2. Dirigente della U.O.C. Controllo di Gestione ed al conto economico dell'esercizio di competenza;
3. Dirigente della U.O.C. Bilancio e Gestione Economico-Finanziaria;
- *Acquisiti, per quanto di competenza, i pareri favorevoli espressi in merito dal Direttore Amministrativo Aziendale e dal Direttore Sanitario Aziendale;*

DELIBERA

per tutti i motivi esplicitati in narrativa e che debbono intendersi per integralmente riportati e trascritti nel presente dispositivo

1. **di approvare** la RDO N. 4815653, (CIG B436498C12 – CUP G26G22000110001) pubblicata in data 13/11/2024 sul Me.PA.;
2. **Di aggiudicare** in via definitiva alla Ditta EPREDIA ITALY SRL, ai sensi dell'art 50 comma 1, lettera e), del D.Lgs. n. 36/2023, sulla base data dal criterio del minor prezzo, ai sensi dell'art. 108 comma 3 del D.Lgs. n. 36/2023, la Fornitura di n. 1 Scanner Digitale e relativo Software per la gestione e visualizzazione delle immagini, occorrente alla UOC Anatomia Patologica del PO di Pescara, come meglio descritta nell'offerta economica presentata dalla Ditta, quest'ultima allegata al presente atto per formarne parte integrante e sostanziale e come sotto riepilogata;

<i>OPERATORE ECONOMICO AGGIUDICATARIO</i>	<i>IMPORTO A BASE D'ASTA IVA ESCLUSA</i>	<i>IMPORTO OFFERTO IVA ESCLUSA</i>
EPREDIA ITALY SRL	221.000,00	220.000,00

3. **di dare atto** che il contratto da sottoscrivere con la Ditta EPREDIA ITALY SRL, avente ad oggetto la fornitura di cui al punto 2 del presente provvedimento, ha valore pari a € 220.000,00 iva inclusa;
4. **di dare atto** che la fornitura, a valle del contratto Me.PA.;
 - sarà disciplinata secondo quanto disposto dalla Lettera di Invito sottoscritta dalla Ditta EPREDIA ITALY SRL per accettazione;
 - sarà disciplinata dalla relazione tecnica e dall'offerta economica della Ditta EPREDIA ITALY SRL, quest'ultima allegata alla presente deliberazione per formarne parte integrante e sostanziale;
5. **di imputare** la spesa presunta complessiva di € 220.000,00 IVA INCLUSA (22%) a carico dei fondi PNRR, sulla voce di conto 01.01.02.05.02 – AUT. 18/3;
6. **di nominare** DEC (Direttore Esecuzione del Contratto) della presente procedura, ai sensi e per gli effetti dell'art. 114 del D.Lgs. 36/2023, *il Dr. Antonio Verna* della UOC Ingegneria Clinica-HTA della ASL Pescara;

7. **di dichiarare** il presente provvedimento immediatamente esecutivo, ai sensi dell'art. 6 del Regolamento Aziendale approvato con Deliberazione n. 705 del 28 giugno 2012;
8. **di disporre** che il presente atto venga pubblicato nell'Albo Pretorio on-line di questa Azienda ai sensi del D.Lgs. n. 33/2013 e s.m.i.

Offerta Economica relativa a

Descrizione FORNITURA DI N° 1 SCANNER DIGITALE E RELATIVO SOFTWARE PER LA GESTIONE E
VISUALIZZAZIONE DELLE IMMAGINI, OCCORRENTE ALLA U.O.C. ANATOMIA PATOLOGICA DEL
RdO nr. 4815653
P.O. DI PESCARA

Numero lotto 1

Amministrazione titolare del procedimento

Nome ente	ASL 3 Pescara		
Ufficio	INGEGNERIA CLINICA - HTA		
Codice Fiscale	01397530682	Codice univoco ufficio IPA	UFEAZS
Indirizzo sede	Via renato paolini 47		
Città	Pescara		
Recapito telefonico	+390854253106		
Email	vincenzo.lomele@asl.pe.it		
Punto Ordinante	VINCENZO LO MELE		

Concorrente

Forma di partecipazione

Singolo operatore economico

Ragione sociale/Denominazione

EPREDIA ITALY SRL

Partita IVA

10778460963

Tipologia societaria

Società a responsabilità limitata (SRL)

Oggetto dell'Offerta

Formulazione dell'Offerta Economica = Valore economico (Euro)

Nome
Valore offerto

Valore
220000,00

Ulteriori elementi della procedura di affidamento

Procedura Finanziata con Fondi PNRR

Procedura Finanziata con Fondi PNRR

Ulteriori elementi della procedura di affidamento

Dichiarazione relativa al subappalto

L'operatore Economico dichiara di NON voler ricorrere, in caso di aggiudicazione, al subappalto per alcuna delle attività dei lotti in cui si articola la procedura

Ulteriori elementi della procedura di affidamento

Dichiarazione relativa all'art. 2359 del c.c.

L'operatore economico non si trova rispetto ad un altro partecipante alla presente procedura di affidamento, in una situazione di controllo di cui all'articolo 2359 del codice civile o in una qualsiasi relazione, anche di fatto, che comporti che le offerte sono imputabili ad un unico centro decisionale

Il Concorrente, nell'accettare tutte le condizioni specificate nella documentazione del procedimento, altresì dichiara:

- che la presente offerta è irrevocabile ed impegnativa sino al termine di conclusione del procedimento, così come previsto nella lex specialis;
- che la presente offerta non vincolerà in alcun modo la Stazione Appaltante/Ente Committente;
- di aver preso visione ed incondizionata accettazione delle clausole e condizioni riportate nel Capitolato Tecnico e nella documentazione di Gara, nonché di quanto contenuto nel Capitolato d'oneri/Disciplinare di gara e, comunque, di aver preso cognizione di tutte le circostanze generali e speciali che possono interessare l'esecuzione di tutte le prestazioni oggetto del Contratto e che di tali circostanze ha tenuto conto nella determinazione dei prezzi richiesti e offerti, ritenuti remunerativi;
- di non accipere, durante l'esecuzione del Contratto, la mancata conoscenza di condizioni o la sopravvenienza di elementi non valutati o non considerati, salvo che tali elementi si configurino come cause di forza maggiore contemplate dal codice civile e non escluse da altre norme di legge e/o dalla documentazione di gara;
- che i prezzi/sconti offerti sono onnicomprensivi di quanto previsto negli atti di gara;

- che i termini stabiliti nel Contratto e/o nel Capitolato Tecnico relativi ai tempi di esecuzione delle prestazioni sono da considerarsi a tutti gli effetti termini essenziali ai sensi e per gli effetti dell'articolo 1457 cod. civ.;
- che il Capitolato Tecnico, così come gli altri atti di gara, ivi compreso quanto stabilito relativamente alle modalità di esecuzione contrattuali, costituiranno parte integrante e sostanziale del contratto che verrà stipulato con la stazione appaltante/ente committente.

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

Dettaglio offerta:

Id. articolo	Descrizione articolo	Quantità	Prezzo unitario	Prezzo totale	Prezzo netto	Prezzo iva esclusa	Prezzo iva inclusa
1	A65200002 E1000 Dx Package, 5 Single Wide Panels (40x Resolution)	2580364	€ 260.000,00	€ 67.252,00	100%	€ 0,00	€ 220.000,00
2	B5520 P1000 Table (AHSI)	n/a	n/a	n/a	n/a	€ 0,00	€ 0,00
Totale fornitura biennale IVA escl.							€ 220.000,00

L'importo complessivo comprende:

- 1) Consegna, installazione, Collaudo e Formazione del personale;
- 2) Garanzia Full Risk di mesi 12
- 3) Consegna entro 30gg dalla stipula del contratto Me.PA. e/o Ordinativo Economico ASL.

Inoltre, ai sensi del DPR 445/2000 dichiara che l'offerta presentata è congrua e remunerativa per le seguenti ragioni:

- che la strumentazione offerta è prodotta dalla Shandon Diagnostics Ltd - filiale EPREDIA in UK e pertanto non prevede ulteriori costi di distribuzione;
- il processo di produzione è dimensionato per fabbisogni e consumi di livello europeo;
- l'organizzazione produttiva consente sinergie, con metodologie standardizzate per gran parte dei paesi europei di destinazione;
- che tale prezzo, permette alla Società di garantire una marginalità sufficiente a coprire sia il costo del prodotto, sia gli oneri distributivi ed amministrativi al medesimo correlati;
- che tutto il processo di produzione avviene nel rispetto dei trattamenti minimi salariali e delle norme vigenti in materia di sicurezza e condizioni di lavoro;
- che i costi complessivi delle misure di adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza da sostenere per l'esecuzione del presente appalto è pari a Euro 500,00;
- che il costo della manodopera, riferito ai tempi di installazione e formazione, in base al costo medio orario della tabella ministeriale/CCNL Chimico-farmaceutico, relativamente al personale impiegato nella presente fornitura, è di Euro 1.423,80;
- che tutto il processo di produzione avviene nel rispetto delle normative vigenti in tema di produzione e distribuzione.

In fede,

Documento firmato digitalmente

Epredia Italy Srl
Cod. Fisc. Partita IVA n. Reg. Imp. Milano: 10778460963 R.E.A. Milano n° 2658740
Sede Legale: C/O Ascardia Diabetes Care Italy Srl Via Varesina 152, 20156 Milano

Epredia
Tel. +39 02 3752 1200 Fax +39 02 9541 1502
epredia@epredia.com
www.epredia.com

Daniele Piero Vittorio Morpurgo
Procuratore
EPREDIA ITALY srl

Il Dirigente Amministrativo, con la presente sottoscrizione, attesta la regolarità tecnica e amministrativa nonché la legittimità del provvedimento

Il Dirigente Amministrativo

Vincenzo Lo Mele

firmato digitalmente

Il Direttore dell'UOC Controllo di Gestione attesta che la spesa risulta corrispondente al bilancio di previsione dell'anno corrente.

Il Direttore

Graziano Di Marco

firmato digitalmente

Il Direttore dell'UOC Bilancio e Gestione Economica Finanziaria attesta che la spesa risulta imputata sulla voce di conto del Bilancio n. 0101020502

Anno 2024

Il Direttore

Graziano Di Marco

firmato digitalmente

Ai sensi del D. Lgs. 502/92 e successive modificazioni ed integrazioni, i sottoscritti esprimono il seguente parere sul presente provvedimento:

Parere favorevole

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

Dott. Francesca Rancitelli

firmato digitalmente

Parere favorevole

IL DIRETTORE SANITARIO

Dott. Rossano Di Luzio

firmato digitalmente

IL DIRETTORE GENERALE

Dott. Vero Michitelli

firmato digitalmente

Deliberazione n. 1913 del 18/12/2024 ad oggetto:

OGGETTO: AGGIUDICAZIONE DELLA GARA D'APPALTO, TRAMITE ME.PA., AI SENSI E PER GLI EFFETTI DI CUI ALL'ART. 50 COMMA 1 LETTERA E) DEL D.LGS. N° 36/2023, PER LA FORNITURA DI N° 1 SCANNER DIGITALE E RELATIVO SOFTWARE PER LA GESTIONE E VISUALIZZAZIONE DELLE IMMAGINI, OCCORRENTE ALLA U.O.C. ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. DI PESCARA - FONDI FINALIZZATI PNRR/REGIONALI --

CERTIFICATO DI PUBBLICAZIONE

- Si attesta che il presente atto viene pubblicato, in forma integrale, all'ALBO ON LINE dell'ASL di Pescara (art. 32 L. 69/09 e s.m.i.), in data 18/12/2024 per un periodo non inferiore a 15 giorni consecutivi.

Atto soggetto al controllo della Regione (art. 4, co. 8 L. 412/91): NO

Il Funzionario Incaricato

Spett.le
ASL 3 PESCARA
VIA RENATO PAOLINI, 47
65124 PESCARA (PE)

Milano, 26/11/2024
Ns. Rif. 2024-0084-G
RDO MEPA 4815653

OGGETTO: FORNITURA DI N° 1 SCANNER DIGITALE E RELATIVO SOFTWARE PER LA GESTIONE E VISUALIZZAZIONE DELLE IMMAGINI, OCCORRENTE ALLA U.O.C. ANATOMIA PATOLOGICA DEL P.O. DI PESCARA - FONDI FINALIZZATI PNRR/REGIONALI - CUP G26G22000110001 -- CIG B436498C12

Il sottoscritto Daniele Piero Vittorio Morpurgo, nato a Milano il 24/04/1964, residente in Via Giuseppe Parini 5° CAP 21047 Saronno (VA), Codice Fiscale MRPDLP64D24F205Q, in qualità di Procuratore (giusta procura rep 1198/477 del 24/08/2021 Notaio Maria Grazia Trivigno di Bergamo) della società EPREDIA ITALY s.r.l., Società appartenente al gruppo PHC, Capitale Sociale: € 10.000,00 i.v., con sede legale c/o Ascensia Diabetes Care Italy Srl in Via Varesina 162 - 20156 MILANO - ITALIA, P.I./C.F. e Registro Imprese 10778460963 in data 15/04/2019 - REA MI-2556748 del 15/04/2019, **in nome e per conto della suddetta Società** propone la propria migliore offerta, come da allegata tabella:

Condizioni generali di fornitura

- Validità offerta: 180gg
- Condizioni di pagamento: bonifico bancario 60 gg data ricevimento fattura
- IVA:22% a Vs carico
- Invio ordini ad uno dei seguenti recapiti:
e-mail sales.italy@epredia.com - pec gare_epredia.it@pec.it
ID NSO0:REUACBWY - ID PEPPOL 0211:IT10778460963
- si prega di inserire nell'ordine il numero di Riferimento della presente offerta

Vi ringraziamo per l'attenzione e rimaniamo a Vostra completa disposizione per qualsiasi chiarimento.

Distinti Saluti.

Daniele Piero Vittorio Morpurgo
Procuratore
EPREDIA ITALY srl

Documento firmato digitalmente

Dettaglio offerta:

Id	Codice prodotto	Descrizione prodotto	Prodotto	Cod. CUS	Numero Repetibile	Prezzo Unit. (€)	Prezzo applicato (€)	Prezzo applicato (€)	IVA
1	A&S20002	E1000 Dx Package, 5 Single Wide Panels (40x Resolution)	SHANDON DIAGNOSTICS LIMITED	W0202050304	2580364	€ 260.000,00	15,53%	€ 220.000,00	22%
2	B5680	P1000 Table (AHSI)	AHSI	n/a	n/a	€ 7.252,00	100%	€ 0,00	22%
Totale fornitura biennale IVA escl.									€ 220.000,00

L'importo complessivo comprende:

- 1) Consegna, installazione, Collaudo e Formazione del personale;
- 2) Garanzia Full risk di mesi 12
- 3) Consegna entro 30gg dalla stipula del contratto Me.P.A. e/o Ordinario Economico ASL.

Inoltre, ai sensi del DPR 445/2000 dichiara che l'offerta presentata è congrua e remunerativa per le seguenti ragioni:

- che la strumentazione offerta è prodotta dalla Shandon Diagnostics Ltd - filiale EPREDIA in UK e pertanto non prevede ulteriori costi di distribuzione;
- il processo di produzione è dimensionato per fabbisogni e consumi di livello europeo;
- l'organizzazione produttiva consente sinergie, con metodologie standardizzate per gran parte dei paesi europei di destinazione;
- che tale prezzo, permette alla Società di garantire una marginalità sufficiente a coprire sia il costo del prodotto, sia gli oneri distributivi ed amministrativi al medesimo correlati;
- che tutto il processo di produzione avviene nel rispetto dei trattamenti minimi salariali e delle norme vigenti in materia di sicurezza e condizioni di lavoro;
- che i costi complessivi delle misure di adempimento delle disposizioni in materia di salute e sicurezza da sostenere per l'esecuzione del presente appalto è pari a Euro 500,00;
- che il costo della manodopera, riferito ai tempi di installazione e formazione, in base al costo medio orario della tabella ministeriale/CCNL Chimico-farmaceutico, relativamente al personale impiegato nella presente fornitura, è di Euro 1.423,80;
- che tutto il processo di produzione avviene nel rispetto delle normative vigenti in tema di produzione e distribuzione.

In fede,

Daniele Piero Vittorio Morpurgo
Procuratore
EPREDIA ITALY srl

Documento firmato digitalmente

Epredia Italy Srl
Cod. Fisc., Part.I.V.A. e Reg. Impr. Milano: 10778460865 R.E.A. Milano n° 2506749
Sede Legale: C/O Ascensio Diabetes Care Italy Srl Via Varese 162, 20156 Milano

Epredia
Tel +39 02 3792 1238 Fax +39 02 9544 1552
Email: sales@epredia.com
Web: www.epredia.com