

ALLEGATO 2 - Dichiarazione di entrata in funzione dell'apparecchiatura

PREMESSA: Informazioni Progetto

MISSIONE: Missione 6 Salute

COMPONENTE: M6C2 – Innovazione, ricerca e digitalizzazione del servizio sanitario nazionale

INVESTIMENTO: M6C2 I1.1 Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero

SUB-INVESTIMENTO: M6C2 I1.1.2 Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero - Grandi apparecchiature

TARGET: M6C2-6

CUP: F89I22000280007

CODICE MISURA: M6C2I1.1.2

CODICE PRATT: 1000000103

TITOLO PROGETTO: AMMODERNAMENTO GAMMA CAMERE/TC – PRESIDIO OSPEDALIERO UNICO DI MACERATA

CODICE CONVENZIONE: 2000048464

CODICE SOGGETTO ATTUATORE: CF 80008630420

Il sottoscritto MARCO RICCI, nato a Como (CO), il 09/08/1968, C.F. RCCMRC68M09C933C, in qualità di Direttore Generale e Legale Rappresentante dell'AST di Macerata, in relazione al Progetto identificato in premessa, ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR n. 445/2000 e quindi consapevole delle responsabilità di ordine amministrativo, civile e penale in caso di dichiarazioni mendaci, ex art. 76 del DPR medesimo,

DICHIARA CHE

- La fornitura è stata installata in conformità alle previsioni del Contratto Istituzionale di Sviluppo (CIS) per l'esecuzione e la realizzazione degli investimenti a regia finanziati nell'ambito del PNRR Missione 6 – Componente 2 sottoscritto tra Ministero della Salute e Regione Marche e dei relativi allegati al CIS (Piano Operativo Regionale, Action plan e Schede intervento).

- La fornitura è conforme ai requisiti previsti per il sub-investimento M6C2I1.1.2 "Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero - Grandi apparecchiature" e per il conseguimento del Target europeo M6C2-6 descritti nell'Allegato alla Decisione di esecuzione del Consiglio relativa all'approvazione della valutazione del piano per la ripresa e la resilienza dell'Italia (Council Implementing Decision - CID) e negli Operational arrangements tra la Commissione europea e l'Italia, ovvero:

Investimento 1.1 - Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero

Questo investimento consiste nel migliorare la digitalizzazione dell'assistenza sanitaria al fine di aumentare la produttività del personale e migliorare la qualità dei processi, garantendo la sicurezza dei pazienti e l'erogazione di servizi di alta qualità. L'investimento si compone di tre linee di intervento. La prima linea di intervento prevede:

l'ammodernamento digitale del parco tecnologico ospedaliero tramite la sostituzione di modelli obsoleti con modelli tecnologicamente avanzati (..)

- È stato attuato correttamente il meccanismo di verifica definito negli Operational arrangements che prevede che siano prodotte le seguenti evidenze documentali:

- *Certificazione di completamento firmata dall'appaltatore e dall'autorità competente;*

- *Lista dettagliata delle nuove apparecchiature installate (inclusiva dei codici di matricola) certificata dalla Regione/Provincia Autonoma.*

- È stato assicurato, ai sensi dell'articolo 18 del Regolamento (UE) n. 241/2021, il perseguimento del principio di “non arrecare danno significativo agli obiettivi ambientali” (“Do No Significant Harm” - DNSH) di cui all'articolo 17 del Regolamento (UE) n. 852/2020, così come chiarito dalla circolare n. 33 del 13 ottobre 2022 della Ragioneria Generale dello Stato, che ha aggiornato la “Guida operativa per il rispetto del principio di non arrecare danno significativo all'ambiente” di cui alla Circolare n. 32 del 30 dicembre 2021.

- Per la realizzazione dell'intervento sono stati rispettati tutti i principi trasversali previsti dal PNRR, quali, tra gli altri, tag per il sostegno climatico e digitale, il principio di parità di genere e l'obbligo di protezione e valorizzazione dei giovani.

- È stato assicurato il rispetto di tutte le disposizioni previste dalla normativa europea e nazionale, con particolare riferimento a quanto previsto dal Regolamento (UE) n. 241/2021 e dal decreto-legge 31 maggio 2021, n. 77, come modificato dalla legge 29 luglio 2021, n. 108.

- È stato garantito il rispetto degli obblighi in materia di comunicazione e informazione previsti

dall'art. 34 del Regolamento (UE) n. 241/2021.

- La documentazione comprovante il soddisfacente conseguimento di tutte le Milestone e di tutti i Target (nazionali ed europei) relativi al sub-investimento M6C2 II.1.2 Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero - Grandi apparecchiature, e in particolare in relazione al Target europeo M6C2-6, è stata correttamente caricata nel sistema informativo ReGiS nella sezione relativa agli indicatori target.

- La documentazione inserita nel sistema informativo ReGiS è coerente rispetto al valore realizzato dichiarato del target ed è idonea a confermare il soddisfacente conseguimento del milestone/target, ivi inclusi i sub criteri indicati nella descrizione della misura e nella descrizione della milestone o del target in coerenza con l'Annex CID e con gli Operational Arrangements.

- Sono stati correttamente eseguiti, e superati con esito positivo, i controlli necessari ad assicurare la correttezza, affidabilità, completezza e tempestività degli atti/procedure propedeutici al soddisfacente raggiungimento di milestone/target oggetto di rendicontazione (es. sulle procedure di selezione e/o di gara/affidamento).

- Tutti i collaudi e le verifiche richiesti sono stati eseguiti con esito positivo, conformemente alle normative vigenti.

- Le attrezzature e le strutture necessarie al funzionamento del servizio sono state installate e sono operative.

- Le eventuali procedure e autorizzazioni richieste da enti esterni per l'avvio del servizio sono

state regolarmente ottenute.

- L'apparecchiatura Gamma camera/CT modello Symbia Intevo Bold Spect/CT di produzione Siemens Healthcare srl è ufficialmente entrata in funzione a partire dal 15/10/2024 presso l'Ospedale di Macerata, sito in Via S.Lucia n. 1 – U.O. di Medicina Nucleare - piano terra – corpo centrale.

Macerata, li 17/12/2024

Il Direttore Generale AST Macerata
Dott. Marco Ricci