

Codice A1414E

D.D. 28 maggio 2025, n. 309

Larc 2 srl: autorizzazione all'installazione e all'uso di apparecchiatura a risonanza magnetica per uso diagnostico da 1,5 Tesla, ai sensi dell'art. 5 del D.P.R. 8 agosto 1994, n. 542, presso l'ambulatorio sito in via Gioannetti n. 7/A a Torino (TO), in regime esclusivamente privato.



ATTO DD 309/A1400B/2025

DEL 28/05/2025

**DETERMINAZIONE DIRIGENZIALE
A1400B - SANITA'**

OGGETTO: Larc 2 srl: autorizzazione all'installazione e all'uso di apparecchiatura a risonanza magnetica per uso diagnostico da 1,5 Tesla, ai sensi dell'art. 5 del D.P.R. 8 agosto 1994, n. 542, presso l'ambulatorio sito in via Gioannetti n. 7/A a Torino (TO), in regime esclusivamente privato.

Con nota del 07.05.2025 prot. n. ED2025-5-7-189, acquisita al protocollo regionale n. 11118/A1414E del 08.05.2025, successivamente integrata con nota prot. n. ED2025-5-23-212 del 23.5.2025, il sig. Canelli Matteo nato (omissis), in qualità di Legale Rappresentante della società "Larc 2 srl" con sede legale in via Freidour n. 1 a Torino (TO), ha depositato l'istanza di autorizzazione all'installazione e all'uso di apparecchiatura a risonanza magnetica per uso diagnostico da 1,5 Tesla, ai sensi dell'art. 5 del DPR 8 agosto 1994, n. 542, presso la sede operativa sita in via Gioannetti n. 7/A a Torino (TO), corredata dalla relativa dichiarazione di conformità agli "standard" previsti dal D.M. 2 agosto 1991 e del D.P.R. 8 agosto 1994, n. 542, ora contenuti nel DM 14 gennaio 2021.

Il progetto in istanza prevede l'installazione dell'apparecchiatura a risonanza magnetica ad uso diagnostico, prodotta da "Philips Medical Systems Nederland B.V." modello "MR 5300" con magneti superconduttore a basso contenuto di elio (7 litri) da 1,5 Tesla (identificativo BD/RDM: 2482690 – CND: Z11050104).

Preso atto che,

sono stati individuati il medico responsabile della struttura sanitaria in cui si intende installare l'apparecchiatura: dott.ssa Roberta Cotti – Qualifica: Medico Specialista in Radiodiagnostica iscritta all'Albo provinciale dei Medici Chirurghi di Torino al n. 20660, il medico responsabile della gestione medica dell'apparecchiatura: dott.ssa Roberta Cotti – Qualifica: Medico Specialista in Radiodiagnostica e l'esperto responsabile della sicurezza dell'impianto: dott.ssa Giulia Lo Moro – Qualifica: Dottoressa in Fisica, iscritta all'Albo dei Chimici e dei Fisici del Piemonte e Valle d'Aosta al n. 2420/F;

il Legale Rappresentante della società Larc 2 srl, con nota prot. n. ED2023-9-18-351 del 18.09.2023, ha depositato la Segnalazione Certificata di Inizio Attività – SCIA di Ambulatorio

Medico a seguito di subingresso nella titolarità dell'azienda di Valter Tomassone, Società Solferino Gran Madre sas legittimata con Autorizzazione della Città di Torino n. 108/16 del 09 dicembre 2015 nella sede operativa dell'ambulatorio nei locali siti in Torino, via Gioannetti n. 7/A, in seguito a compravendita di ramo d'azienda, con decorrenza dalla data di presentazione della SCIA;

con Autorizzazione della Città di Torino n. 108/16 del 09.12.2015, il Legale Rappresentante della società "Solferino Gran Madre sas di Tomassone Valter" è stato autorizzato all'esercizio dell'attività sanitaria di Ambulatorio Medico polispecialistico con radiologia di I livello nei locali di via Gioannetti 7/A a Torino;

sono state definite le procedure previste per l'espletamento della sorveglianza sanitaria sui lavoratori autorizzati all'ingresso nel sito RM ai sensi del DM 14 gennaio 2021.

il Legale Rappresentante della società Larc 2 srl dichiara che è installato ed operante un apparecchio TAC prodotto dalla GE HealthCare, modello Prospeed SX Power S/N 407057YM9, presso la sede sita in via Mombarcaro n. 80 a Torino (autorizzazione della Città di Torino n. 24/16 del 07.03.2017) e che sarà istituito uno specifico protocollo per la pronte disponibilità della suddetta apparecchiatura TC per i pazienti afferenti alla struttura di via Gioannetti n. 7/A a Torino.

Visto la DGR n. 35-792 del 20.12.2019 recante "Procedure per l'autorizzazione all'installazione e all'uso delle apparecchiature a risonanza magnetica per uso diagnostico sia mobili, sia fisse, con campo di induzione magnetica non superiore a 4 Tesla", nella parte in cui si dispone che *"nel caso in cui l'attività diagnostica sia organizzata su più strutture ambulatoriali, facenti capo ad un'unica persona giuridica, è consentita l'installazione di una sola apparecchiatura TC per ASL di competenza territoriale"*, si rappresenta che la domanda di autorizzazione all'installazione e all'uso di apparecchiatura RM depositata dal Legale Rappresentante della società Larc 2 srl rispettata le condizioni previste dalla normativa regionale e le indicazioni previste nell'art. 163, comma 1, punto b) del D.lgs 31 luglio 2020, n. 101 di attuazione della Direttiva Euratom 2013/59.

Visto l'art. 5 del D.P.R. 8 agosto 1994, n. 542, così come modificato dalla Legge 7 agosto 2016, n. 160 – art. 21 bis, in cui si dispone che le apparecchiature R.M. con valore di campo statico di induzione magnetica fino a 4 Tesla sono soggette ad autorizzazione all'installazione da parte della regione o provincia autonoma;

visto il DM 14 gennaio 2021 recante: *"Determinazione degli standard di sicurezza e impiego per le apparecchiature a risonanza magnetica e individuazione di altre tipologie di apparecchiature a risonanza magnetica non soggette ad autorizzazione"* che disciplina gli aspetti relativi alla messa in esercizio dell'apparecchiatura di risonanza magnetica per uso clinico con campo statico di induzione magnetica non superiore a 4 Tesla, finalizzandola all'ottimizzazione degli aspetti di sicurezza;

visto la DGR del 20 dicembre 2019, n. 35-792 di aggiornamento del procedimento di autorizzazione all'installazione e all'uso di apparecchiature a risonanza magnetica non superiore a 4 Tesla per uso diagnostico sul territorio regionale a seguito dell'art. 21 bis della L. 160 del 08.08.2016 e del DM 10.08.2018;

dato atto che con DD n. 397 del 4 maggio 2020 è stato costituito il Gruppo di lavoro tecnico diretto a svolgere attività di istruttoria e di valutazione delle istanze per il rilascio di autorizzazioni all'installazione e all'uso di apparecchiature a risonanza magnetica;

con nota prot. n. 11730/A1414E del 15 maggio 2025 è stata inoltrata richiesta di parere al Gruppo

tecnico ed al Dipartimento di Prevenzione dell'ASL territorialmente competente che, in seguito all'esame della documentazione prodotta dal Legale Rappresentante di Larc 2 srl, a mezzo posta elettronica acquisita agli atti in data 28 maggio 2025, hanno trasmesso il nulla osta all'installazione e all'uso dell'apparecchiatura a risonanza magnetica presso l'ambulatorio sito via Gioannetti n. 7/A a Torino (TO).

Considerato inoltre che sono rispettati i vincoli di compatibilità dell'installazione riguardo alla programmazione regionale disposti dalla D.G.R. n. 24-5147 del 28.12.2012 e successiva nota del 4 marzo 2013 prot. n. 6704/DB2016.

Ritenuto opportuno, sulla base delle motivazioni sopra esposte, autorizzare ai sensi dell'art. 5 del D.P.R. 8 agosto 1994, n. 542 il Legale Rappresentante della società "Larc 2 srl" all'installazione e all'utilizzo dell'apparecchiatura a Risonanza Magnetica per uso diagnostico prodotta "Philips Medical Systems Nederland B.V." modello "MR 5300" con magneti superconduttore a basso contenuto di elio da 1,5 Tesla (identificativo BD/RDM: 2482690 – CND: Z11050104) presso l'ambulatorio ubicato nei locali di via Gioannetti n. 7/A a Torino (TO), in regime esclusivamente privato.

Tutto quanto sopra premesso e considerato, attestata la regolarità amministrativa del presente provvedimento ai sensi della D.G.R. n. 8-8111 del 25 gennaio 2024

IL DIRETTORE

Richiamati i seguenti riferimenti normativi:

- D.M. Sanità 2 agosto 1991;
- D.M. 14 gennaio 2021;
- D.P.R. 8 agosto 1994, n. 542;
- D.G.R. 20 dicembre 2019, n. 35-792;
- D.G.R. 28 dicembre 2012, n. 24-5147;
- articoli 17 e 18 della Legge regionale 28 luglio 2008, n. 23;

determina

1. di autorizzare, ai sensi dell'art. 5 del D.P.R. 8 agosto 1994, n. 542, il Legale Rappresentante della società "Larc 2 srl" all'installazione e all'utilizzo dell'apparecchiatura a Risonanza Magnetica per uso diagnostico prodotta "Philips Medical Systems Nederland B.V." modello "MR 5300" con magneti superconduttore a basso contenuto di elio da 1,5 Tesla presso l'ambulatorio ubicato nei locali di via Gioannetti n. 7/A a Torino (TO), in regime esclusivamente privato;

2. di far carico al Legale Rappresentante della società indicata al punto precedente di attenersi alle procedure di inizio attività e gestione stabilite nella DGR 20 dicembre 2019, n. 35-792 nonché alle norme e procedure attualmente vigenti per qualsiasi ipotesi di modifica, implementazione, sostituzione di apparecchiatura;

3. di demandare la Commissione di Vigilanza sulle Strutture sanitarie private dell'ASL competente per territorio alla vigilanza e controlli in ottemperanza alle disposizioni dell'art. 7 del DPR 8 agosto 1994, n. 542.

Avverso la presente determinazione è ammesso ricorso ordinario entro il termine di 60 giorni innanzi al T.A.R. ovvero ricorso straordinario al Capo dello Stato entro 120 giorni, dalla notificazione o dalla intervenuta piena conoscenza.

La presente determinazione è soggetta a pubblicazione sul Bollettino Ufficiale della Regione Piemonte ai sensi dell'art. 61 dello Statuto e dell'art. 5 della L.R. 12 ottobre 2010 n. 22.

Il Funzionario estensore
dott. Antonio TRICARICO

IL DIRETTORE (A1400B - SANITA')
Firmato digitalmente da Antonino Sottile