

Codice XST036

D.D. 5 ottobre 2025, n. 591

PNRR M6C2 1.1 GRANDI APPARECCHIATURE. Aggiornamento Certificazione della lista di apparecchiature installate di cui alla DD n. 556/A1400B/2025 e Presa d'atto della documentazione attestante il conseguimento del target PNRR M6C2-6 relativa ai CUP della lista delle nuove apparecchiature installate.



ATTO DD 591/A1400B/2025

DEL 05/10/2025

**DETERMINAZIONE DIRIGENZIALE
A1400B - SANITA'**

OGGETTO: PNRR M6C2 1.1 GRANDI APPARECCHIATURE. Aggiornamento Certificazione della lista di apparecchiature installate di cui alla DD n. 556/A1400B/2025 e Presa d'atto della documentazione attestante il conseguimento del target PNRR M6C2-6 relativa ai CUP della lista delle nuove apparecchiature installate.

Visto il Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR) approvato definitivamente il 13 luglio 2021 che, alla Missione 6 Salute, promuove importanti interventi organizzativi e tecnologici finalizzati allo sviluppo di un nuovo modello di gestione dei servizi sociosanitari ed è articolata in due Componenti:

- Componente 1: Reti di prossimità, strutture intermedie e telemedicina per l'assistenza territoriale;
- Componente 2: Innovazione, ricerca e digitalizzazione del Servizio Sanitario Nazionale.

All'interno della Componente 2 è previsto il sub-investimento M6C2-1.1.2 "Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero -Grandi Apparecchiature Sanitarie" che è volto all'ammodernamento digitale del parco tecnologico ospedaliero tramite la sostituzione di modelli obsoleti con modelli tecnologicamente avanzati e di fruizione diffusa.

Le tipologie delle apparecchiature che devono essere sostituite sono: TAC a 128 strati o più, risonanze magnetiche 1,5 T o più, acceleratori lineari, sistemi radiologici fissi, angiografi, gamma camere, gamma camere/TAC, PET TAC, mammografi, ecotomografi. Le apparecchiature sostituite devono obbligatoriamente essere smaltite o riutilizzate in altri siti del SSN.

Visto il Contratto Istituzionale di Sviluppo per l'esecuzione e la realizzazione degli investimenti sottoscritti tra il Ministero della Salute e la Regione Piemonte (CIS);

Dato, altresì, atto che la Regione Piemonte, in qualità di Soggetto Attuatore, con D.G.R. 14 giugno 2022, n. 25-5186, ha provveduto, tra l'altro, a ripartire le attività elencate all'art. 5 comma 1 del summenzionato CIS tra Regione e Aziende Sanitarie pubbliche del SSR, in qualità di Soggetti Attuatori Esterni delegati degli interventi finanziati a valere sulle risorse PNRR e PNC, Missione 6,

tra cui quella in parola;

Richiamate:

- la D.G.R. n. 15-6745 del 17 aprile 2023 avente ad oggetto: *“PNRR M6C2 1.1 Grandi Apparecchiature e M6C1.1.2 – Casa come primo luogo di cura e telemedicina (COT): Approvazione delle istanze aziendali di rimodulazione. Parziale modifica delle D.G.R. n. 1-4892 del 20 aprile 2022, D.G.R. n. 17-4952 del 29 aprile 2022, D.G.R. n. 21-5122 del 27 maggio 2022 e D.G.R. n. 25-5186 del 14 giugno 2022;*
- la D.G.R. n. 20-8466 del 22 aprile 2024 avente ad oggetto: *“Rimodulazione, ai sensi l'art. 9 comma 9 del decreto-legge 18 ottobre 2023, n. 145, conv. in L. 15 dicembre 2023, n. 191, delle risorse del Fondo sanitario 2023 ripartite agli Enti del SSR con D.G.R. n. 9-7070 del 20 giugno 2023”.*

Considerato che:

- l'erogazione dei fondi nell'ambito del Recovery and Resilience facility (RRF) è subordinata al conseguimento soddisfacente, da parte degli Stati membri, delle milestone e dei target stabiliti nelle Decisioni di esecuzione del Consiglio che approvano i piani nazionali per la ripresa e la resilienza;
- il raggiungimento dei Milestone e Target avviene previa valutazione e verifica della documentazione comprovante e funzionale all'effettivo raggiungimento dei valori dichiarati, nonché la loro riferibilità, congruità e coerenza rispetto ai cronoprogrammi attuativi degli interventi, in linea con quanto stabilito nell'Allegato alla Decisione di Esecuzione del Consiglio 10160/21 del 7 luglio 2021 e negli Accordi Operativi (Operational Arrangements) concordati con la Commissione europea;

Preso atto che:

- con nota prot. n. 603 del 27/02/2024 (recepita al prot. n. 5554 del 28/02/2024), integrata con prot. n. 4584 del 29/11/2024 (recepita al prot.n. 29323 del 05/12/2024), l'UMPNNRR del Ministero della Salute ha inoltrato a tutti i Soggetti attuatori le “Linee guida per comprovare il raggiungimento del target PNRR M6C2-6 “Operatività delle Grandi Apparecchiature Sanitarie”, sub-investimento M6C2 -1.1.2 “Ammodernamento del parco tecnologico e digitale ospedaliero Grandi Apparecchiature Sanitarie”, che prevede le seguenti fasi d'attuazione con le relative responsabilità in capo a Regione e Enti del Servizio Sanitario Regionale.

Richiamata la lista delle nuove apparecchiature installate pari a n. 154 certificata con la DD 556/A1400B/2025 del 25/09/2025;

Verificato che in base alle citate linee guida:

- le nuove apparecchiature installate dalle Aziende sanitarie ed entrate in funzione è pari a 156 GA incluse le 2 grandi apparecchiature che hanno conseguito il Target dopo il 31.12.2024, indicate nell'allegato 1, parte integrante e sostanziale del presente atto;
- sono stati prodotti e caricati sul sistema Regis tutti i documenti dai soggetti attuatori esterni, per attestare il raggiungimento del Target per le richiamate n. 2 Grandi Apparecchiature come da allegato 2, parte integrante e sostanziale del presente atto;

Dato atto che all'esito dell'istruttoria regionale la documentazione trasmessa dalle ASR, richiamata in allegato 2, è conforme alle linee guida citate ed è comprensiva dei seguenti documenti finali:

- Certificato di Regolare Fornitura/Esecuzione dell'Opera (ove siano occorsi lavori di installazione) e Certificato di collaudo/ Certificato di autorizzazione alla messa in uso del Fisico Sanitario/Esperto Qualificato "1.1_CUP_____Tipologia di apparecchiatura (abbreviazione)*_Regione", nel caso di più documenti ""1.2_CUP_Tipologia di apparecchiatura (abbreviazione)*_Regione", ecc. ;
- Lista dettagliata delle nuove apparecchiature installate (inclusiva dei codici di matricola) certificata dalla Regione/Provincia Autonoma "2.1_CUP_Tipologia di apparecchiatura (abbreviazione)*_Regione", nel caso di più documenti "2.2_CUP_Tipologia di apparecchiatura (abbreviazione)*_Regione", ecc. ;
- Atto di messa in fuori uso per smaltimento dell'apparecchiatura sostituita con Certificato di Smaltimento, ovvero Dichiarazione del Soggetto Attuatore che attesti il sito di reinstallazione della tecnologia all'interno del SSN e le motivazioni del riutilizzo "3.1_CUP_Tipologia di apparecchiatura (abbreviazione)*_Regione", nel caso di più documenti "3.2_CUP_Tipologia di apparecchiatura (abbreviazione)*_Regione", ecc. ;
- Dichiarazione entrata in funzione dell'apparecchiatura "4.1_CUP_Tipologia di apparecchiatura (abbreviazione)*_Regione", nel caso di più documenti "4.2_CUP_Tipologia di apparecchiatura (abbreviazione)*_Regione", ecc.;

Ritenuto di aggiornare la certificazione delle apparecchiature installate come da allegato 1), che costituisce

parte integrante e sostanziale del presente atto, e prendere atto della documentazione attestante il conseguimento del target regionale e della relativa documentazione prodotta e caricata in ReGIS dai soggetti attuatori delegati, secondo il dettagliato elenco riportato nell'allegato 2) che costituisce parte integrante e sostanziale del presente atto pari a n. 2 interventi;

Attestato che, ai sensi della DGR n. 8-8111 del 25 gennaio 2024 ed in esito all'istruttoria sopra richiamata, il presente atto non comporta ulteriori oneri diretti né effetti prospettici sulla gestione finanziaria, economica e patrimoniale della Regione Piemonte, in quanto gli oneri derivanti dal presente provvedimento sono esclusivamente quelli già programmati e sostenuti dalle aziende sanitarie in attuazione agli interventi del PNRR;

Attestata la regolarità amministrativa del presente atto ai sensi della D.G.R. 8-8111 del 25 gennaio 2024.

IL DIRETTORE

Richiamati i seguenti riferimenti normativi:

- Piano Operativo regionale (POR) approvato con D.G.R. n. 1-4892 del 20 aprile 2022;
- Contratto Istituzionale di Sviluppo per l'esecuzione e la realizzazione degli investimenti a regia realizzati dalle Regioni e Province autonome (PP./AA.) tra il Ministero della Salute e la Regione Piemonte (CIS) approvato con D.G.R. n. 23-5124 del 27 maggio 2022 - D.G.R. n. 1-4046 del 17/10/2016 "Approvazione della "Disciplina del sistema dei controlli interni". Parziale revoca della D.G.R. 8-29910 del 13 aprile 2000", come modificata dalla

D.G.R. 1-3361 del 14 giugno 2021;

- D.G.R. 30 gennaio 2023 n. 3-6447, recante "Approvazione del Piano integrato di attività e organizzazione (PIAO) della Giunta regionale del Piemonte per gli anni 2023-2025 e della tabella di assegnazione dei pesi degli obiettivi dei Direttori del ruolo della Giunta regionale per l'anno 2023.";
- D.D. 556/A1400B/2025 del 25/09/2025 recante "PNRR M6C2 1.1 GRANDI APPARECCHIATURE. Aggiornamento Certificazione della lista di apparecchiature installate di cui alla DD n. 122/A1400B/2025 e Presa d'atto della documentazione attestante il conseguimento del target PNRR M6C2-6 relativa ai CUP della lista delle nuove apparecchiature installate.";

determina

1. di approvare l'aggiornamento delle Grandi apparecchiature installate dalle Aziende sanitarie per un totale complessivo di 156 incluse le 2 GA che hanno conseguito il Target dopo il 31.12.2024 indicate nell'allegato 1, parte integrante e sostanziale del presente atto, che si aggiungono alla lista di cui alla 556/A1400B/2025 del 25/09/2025 al fine di certificare e attestare il conseguimento del target PNRR M6C2-6 "Operatività delle Grandi apparecchiature sanitarie";
2. di prendere atto della documentazione attestante il conseguimento del target regionale e della relativa documentazione prodotta e caricata in ReGIS dai soggetti attuatori delegati, secondo il dettagliato elenco riportato nell'allegato 2 che costituisce parte integrante e sostanziale del presente atto pari a n. 2 interventi, ed in particolare:
 - Certificato di Regolare Fornitura/Esecuzione dell'Opera (ove siano occorsi lavori di installazione) e Certificato di collaudo/ Certificato di autorizzazione alla messa in uso del Fisico Sanitario/Esperto Qualificato;
 - Atto di messa in fuori uso per smaltimento dell'apparecchiatura sostituita con Certificato di Smaltimento, ovvero Dichiarazione del Soggetto Attuatore che attesti il sito di reinstallazione della tecnologia all'interno del SSN e le motivazioni del riutilizzo;
 - Dichiarazione entrata in funzione dell'apparecchiatura.
3. di dare atto che la presente determinazione non comporta ulteriori oneri a carico del bilancio regionale.

La presente determinazione sarà pubblicata sul B.U. della Regione Piemonte ai sensi dell'art. 61 dello Statuto e dell'art. 5 della L.r. 22/2010 e nella sezione Amministrazione Trasparente ai sensi del D.Lgs. 33/2013.

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

Si dichiara che sono parte integrante del presente provvedimento gli allegati riportati a seguire ¹, archiviati come file separati dal testo del provvedimento sopra riportato:

1 L'impronta degli allegati rappresentata nel timbro digitale QRCode in elenco è quella dei file pre-esistenti alla firma digitale con cui è stato adottato il provvedimento

1. Allegato_1.pdf

2. Allegato_2.pdf



Allegato 

ALLEGATO 1 – Lista dettagliata delle nuove apparecchiature installate

ANAGRAFICA PROGETTO		LOCALIZZAZIONE INTERVENTO						DATI RELATIVI ALL'APPARECCHIATURA NUOVA INSTALLATA						Tipologia di intervento (Smaltimento / Smontaggio non conservato / Riutilizzo apparecchiatura sostituita)	Struttura di destinazione dell'apparecchiatura sostituita (in caso di riassegnazione ad altri siti del SSN)
Soggetti a uatore (Regione/PA)	CUP	Localizzazione Intervento - Denominazione struttura nuova apparecchiatura	Localizzazione Intervento - Provincia (es. Roma)	Localizzazione Intervento - Comune (es. Roma)	Localizzazione Intervento - CAP (es. 00144)	Localizzazione Intervento - Indirizzo (es. Via Roma, 1)	Localizzazione Intervento – Ulteriori informazioni (Padiglione, Se ore, Piano, Stanza) ¹	Tipologia di apparecchiatura	Produttore/Marca	Modello	Anno di produzione	Codice di matricola/ serial number	Data di messa in uso (data Certificato di conformità/ regolare esecuzione/ collaudo)		
010_Piemonte	B69J21038590006	Ossola	Verbano-Cusio-Ossola	Ossola	28845	Nazisti, 1	Radiologia	I Fissi	ESAOTE	1000 FC	2024	Y24-27-8-1	23/04/2025	SMALTIMENTO	
010_Piemonte	B69J21038610006	Ossola	Verbano-Cusio-Ossola	Ossola	28845	Nazisti, 1	Radiologia	I Fissi	SIEMENS	MULTIROM RAX	2024	I2268	05/05/2025	SMALTIMENTO	

Luogo e data
Olegnano, 23/09/2025

Nominativo e firma digitale
Il RUP – Ing. Mario Mattalia

Firmato digitalmente da: Mario
Mattalia
Data: 23/09/2025 10:14:01

¹ Allegare, per ogni apparecchiatura elencata, Tavola di “as built” a cura dell'Appaltatore, con evidenza della localizzazione all'interno dell'edificio, del locale ospitante l'apparecchiatura stessa.

ASR	CUP	TIPOLOGIA	1.a (CRE/DDT)	1. a COLLAUDO	1.b Autorizzazione messa in uso	1.b. Autorizzazione installazione	2.a Lista dettagliata nuove GA-RUP	2.b Tavola as built	3.a SMALTIMENTO - Certificato di smaltimento dell'apparecchi atura e di messa in fuori uso	3.b RIUSO contestuale - Dichiarazione di reinstallazione	3.c RIUSO NON contestuale - Atto di impegno (ALLEGATO 3)	4. Dichiarazione di entrata in funzione (ALLEGATO 2)	5.1. A FIRMA RUR
209 - ASL VCO	B69J21038610006	SISTEMI RADIOLOGICI FISSI	1.1_B69J210386 10006_SIS_Piem onte	1.2_B69J210386 10006_SIS_Piem onte	1.3_B69J210386 10006_SIS_Piem onte	1.4_B69J210386 10006_SIS_Piem onte	-	2.2_B69J210386 10006_SIS_Piem onte	3.1_B69J210386 10006_SIS_Piem onte	N/A	N/A	4.1_B69J210386 10006_SIS_Piem onte	-
209 - ASL VCO	B69J21038590006	SISTEMI RADIOLOGICI FISSI	1.2_B69J210385 90006_SIS_Piem onte	1.4_B69J210385 90006_SIS_Piem onte	1.6_B69J210385 90006_SIS_Piem onte	1.6_B69J210385 90006_SIS_Piem onte	-	2.2_B69J210385 90006_SIS_Piem onte	3.1_B69J210385 90006_SIS_Piem onte	N/A	N/A	4.1_B69J210385 90006_SIS_Piem onte	-