

Codice XST036

D.D. 30 gennaio 2026, n. 40

PNRR M6C2 1.1 GRANDI APPARECCHIATURE. Aggiornamento Certificazione della lista di apparecchiature installate di cui alla DD n. 729/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 40/A1400B/2026

DEL 30/01/2026

**DETERMINAZIONE DIRIGENZIALE
A1400B - SANITA'**

OGGETTO: PNRR M6C2 1.1 GRANDI APPARECCHIATURE. Aggiornamento Certificazione della lista di apparecchiature installate di cui alla DD n. 729/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. 175 certificata con la DD 729/A1400B/2025 del 26/11/2025;

Verificato che in base alle citate linee guida:

- le nuove apparecchiature installate dalle Aziende sanitarie ed entrate in funzione è pari a 180 GA incluse le 6 grandi apparecchiature che hanno conseguito il Target dopo il 31.12.2024, indicate

nell'allegato 1, parte integrante e sostanziale del presente atto, compresa l'apparecchiatura contrassegnata dal Cup G39J21025730006, già oggetto di attestazione con DD n. A14-710-2025 del 19/11/2025, rispetto alla quale si è proceduto alla correzione del numero di matricola;

- 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. 6 Grandi Apparecchiature come da allegato 2, parte integrante e sostanziale del presente atto, compresa l'apparecchiatura contrassegnata dal Cup G39J2102573000, già oggetto di attestazione con DD n. A14-710-2025 del 19/11/2025, rispetto alla quale si è proceduto alla correzione del numero di matricola;

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. 6 interventi, compresa l'apparecchiatura contrassegnata dal Cup G39J2102573000, già oggetto di attestazione con DD n. A14-710-2025 del 19/11/2025, rispetto alla quale si è proceduto alla correzione del numero di matricola;

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. 729/A1400B/2025 del 26/11/2025 recante "PNRR M6C2 1.1 GRANDI APPARECCHIATURE. Aggiornamento Certificazione della lista di apparecchiature installate di cui alla DD n. 710/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 180 incluse le 6 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 710/A1400B/2025 del 19/11/2025 al fine di certificare e attestare il conseguimento del target PNRR M6C2-6 "Operatività delle Grandi apparecchiature sanitarie, compresa l'apparecchiatura contrassegnata dal Cup G39J2102573000, già oggetto di attestazione con DD n. A14-710-2025 del 19/11/2025, rispetto alla quale si è proceduto alla correzione del numero di matricola".
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. 6 interventi, compresa l'apparecchiatura contrassegnata dal Cup G39J2102573000, già oggetto di attestazione con DD n. A14-710-2025 del 19/11/2025, rispetto alla quale si è proceduto alla correzione del numero di matricola, 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. Allegato_1.pdf
2. Allegato_2.pdf



Allegato



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

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	2.b Tavola as built	3.a SMALTIMENTO - Certificato di smaltimento dell'apparecchiatura 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. Delibera/determina di presa d'atto del Soggetto attuatore
204 - ASL TO4	E49J22001210006	TAC	1.1_E49J22001210006_TA_C_Piemonte	1.1_E49J22001210006_TA_C_Piemonte	1.2_E49J22001210006_TA_C_Piemonte	1.2_E49J22001210006_TA_C_Piemonte	-	2.1_E49J22001210006_TA_C_Piemonte.pdf	N/A	3.2_E49J22001210006_TA_C_Piemonte	N/A	4.1_E49J22001210006_TA_C_Piemonte.pdf	-
204 - ASL TO4	E49J22001270006	SISTEMI RADIOLOGICI FISSI	1.1_E49J22001270006_SI_S_Piemonte	1.1_E49J22001270006_SI_S_Piemonte	1.2_E49J22001270006_SI_S_Piemonte	1.2_E49J22001270006_SI_S_Piemonte	-	2.1_E49J22001270006_SI_S_Piemonte.pdf	3.1_E49J22001270006_SI_S_Piemonte	N/A	N/A	4.1_E49J22001270006_SI_S_Piemonte.pdf	-
212 - ASL AT	G39J21025730006	SISTEMI RADIOLOGICI FISSI	1.1b_G39J21025730006_SIS_Piemonte	1.2bis_G39J21025730006_SIS_Piemonte	1.3 e 1.4_G39J21025730006_SI_S_Piemonte	1.3 e 1.4_G39J21025730006_SI_S_Piemonte	-	2.2_G39J21025730006_SI_S_Piemonte	3.1_G39J21025730006_SI_S_Piemonte	N/A	N/A	4.1_G39J21025730006_SI_S_Piemonte	-
212 - ASL AT	G39J21025670006	ANGIOGRAFI	1.1a_G39J21025670006_ANG_Piemonte	1.2_G39J21025670006_A NG_Piemonte	1.3 e 1.4_G39J21025670006_A NG_Piemonte	1.3 e 1.4_G39J21025670006_A NG_Piemonte	-	2.2_G39J21025670006_A NG_Piemonte	3.1_G39J21025670006_A NG_Piemonte	N/A	N/A	4.1_G39J21025670006_A NG_Piemonte	-
212 - ASL AT	G39J21025620006	RMN	1.1a_G39J21025620006_RIS_Piemonte	1.2_G39J21025620006_RI S_Piemonte	1.3 e 1.4_G39J21025620006_RI S_Piemonte	N/A	-	2.2 bis_G39J21025620006_RI S_Piemonte	3.1_G39J21025620006_RI S_Piemonte	N/A	N/A	4.1_G39J21025620006_RI S_Piemonte	-
301 - ASL CDT	F19J21000230001	ANGIOGRAFI	1.1_F19J21000230001_A025348EAA_ANG_Piemont e	1.1_F19J21000230001_A025348EAA_ANG_Piemont e	1.2_F19J21000230001_A NG_Piemonte	1.3_F19J21000230001_A NG_Piemonte	-	2.2_F19J21000230001_A NG_Piemonte	3.1_F19J21000230001_A NG_Piemonte	N/A	N/A	4.1_F19J21000230001_A NG_Piemonte	-

ALLEGATO 1 – Lista dettagliata della nuova apparecchiatura installata

ANAGRAFICA PROGETTO		LOCALIZZAZIONE INTERVENTO						DATI RELATIVI ALL'APPARECCHIATURA NUOVA INSTALLATA						Tipologia di intervento (Smaltimento / Smontaggio non conservativo / Riuso apparecchiatura sostituita)	Struttura di destinazione dell'apparecchiatura sostituita (in caso di riassegnazione ad altri siti del SSN)
Soggetto attuatore (Regione/PA)	CUP	Localizzazione Intervento - Denominazione struttura destinazione 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, Settore, Piano, Stanza) ³	Tipologia di apparecchiatura	Produttore/ Marca	Modello	Anno di produzione	Codice di matricola/ serial number	Data di messa in uso (data Certificato di verifica di conformità/ regolare esecuzione/ collaudo)		
REGIONE PIEMONTE	G39J21025620006	Presidio Osp. Cardinal G. Massaia	ASTI	ASTI	14100	Corso Dante, 202	S.C. Radiodiagnostica – Padiglione Radiologia, Settore A, Piano -1 Stanza 0A229	RMN	CANON	Vantage Orian with Fixed Tabel (mexl – 1550/SE)	2025	SEA2492047	21/11/2025	Smaltimento	/

Visto, il RUP
Asti, data della firma digitale
ing. Paolo DE GIOVANNI

Luogo e data
Asti, data della firma digitale

Nominativo e firma digitale
Direttore Generale ASL AT
Dott. Giovanni GORGONI

3 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.



ALLEGATO 1 – Lista dettagliata delle nuove apparecchiature installate

ANAGRAFICA PROGETTO		LOCALIZZAZIONE INTERVENTO						DATI RELATIVI ALL'APPARECCHIATURA NUOVA INSTALLATA						Tipologia di intervento (Smaltimento / Smontaggio non conservativo / Riuso apparecchiatura sostituita)	Struttura di destinazione dell'apparecchiatura sostituita (in caso di riassegnazione ad altri siti del SSN)
Soggetto attuatore (Regione/PA)	CUP	Localizzazione Intervento - Denominazione struttura destinazione 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, Settore, Piano, Stanza) ³	Tipologia di apparecchiatura	Produttore/ Marca	Modello	Anno di produzione	Codice di matricola/ serial number	Data di messa in uso (data Certificato di verifica di conformità/ regolare esecuzione/ collaudo)		
Regione Piemonte ASL Città di Torino	F19I21000230001	OSPEDALE SAN G. BOSCO	Torino	Torino	10154	Piazza del Donatore di Sangue, 3	Blocco F, piano 1, Sale operatorie	ANGIOGRAFI	CANON MEDICAL	ALPHENIX CORE+	2024	YHH24X2002	23/12/2025	Smaltimento	

Luogo e data
Torino, 27/01/2026

Nominativo e firmadigitale
Francesco Pensalfini
(il RUP)

3 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.

ALLEGATO 1 – Lista dettagliata della nuova apparecchiatura installata

ANAGRAFICA PROGETTO		LOCALIZZAZIONE INTERVENTO						DATI RELATIVI ALL'APPARECCHIATURA NUOVA INSTALLATA						Tipologia di intervento (Smaltimento / Smontaggio non conservativo / Riuso apparecchiatura sostituita)	Struttura di destinazione dell'apparecchiatura sostituita (in caso di riassegnazione ad altri siti del SSN)
Soggetto attuatore (Regione/PA)	CUP	Localizzazione Intervento - Denominazione struttura destinazione 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, Settore, Piano, Stanza) ³	Tipologia di apparecchiatura	Produttore/ Marca	Modello	Anno di produzione	Codice di matricola/ serial number	Data di messa in uso (data Certificato di verifica di conformità/ regolare esecuzione/ collaudo)		
REGIONE PIEMONTE	G39J21025670006	Presidio Osp. Cardinal G. Massaia	ASTI	ASTI	14100	Corso Dante, 202	Padiglione Cardiologia, Settore B, Piano 0, Stanza 1B027	ANGIOGRAFI	SIEMENS	ARTIS ZEE FLOOR	2025	139417	10/10/2025	Smaltimento	/

Visto, il RUP
Asti, data della firma digitale
ing. Paolo DE GIOVANNI

Luogo e data
Asti, data della firma digitale

Nominativo e firma digitale
Direttore Generale ASL AT
Dott. Giovanni GORGONI

³ 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.

ALLEGATO 1 – Lista dettagliata della nuova apparecchiatura installata

ANAGRAFICA PROGETTO		LOCALIZZAZIONE INTERVENTO						DATI RELATIVI ALL'APPARECCHIATURA NUOVA INSTALLATA						Tipologia di intervento (Smaltimento / Smontaggio non conservativo / Riuso apparecchiatura sostituita)	Struttura di destinazione dell'apparecchiatura sostituita (in caso di riassegnazione ad altri siti del SSN)
Soggetto attuatore (Regione/PA)	CUP	Localizzazione Intervento - Denominazione struttura destinazione 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, Settore, Piano, Stanza) ³	Tipologia di apparecchiatura	Produttore/ Marca	Modello	Anno di produzione	Codice di matricola/ serial number	Data di messa in uso (data Certificato di verifica di conformità/ regolare esecuzione/ collaudo)		
REGIONE PIEMONTE	G39J21025730006	Presidio Osp. Cardinal G. Massaia	ASTI	ASTI	14100	Corso Dante, 202	S.C. Radiodiagnostica – Padiglione Radiologia, Settore H, Piano -1, Stanza 0H039	SISTEMI RADIOLOGICI FISSI	Fujifilm	FDX VS	2025	E258L0286	10/09/2025	Smaltimento	/

Visto, il RUP
Asti, data della firma digitale
ing. Paolo DE GIOVANNI

Luogo e data

Asti, data della firma digitale

Nominativo e firma digitale

Direttore Generale ASL AT
Dott. Giovanni GORGONI

³ 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.

[illegible]

Nominativo e firma digitale
Clara Vallero
(il RUP)

3 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.