

Codice A1414E

D.D. 10 febbraio 2026, n. 61

C.D.S. S.p.A.: autorizzazione all'installazione e all'uso in regime esclusivamente privato 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 i locali dell'ambulatorio sito in via Badini Confalonieri n. 4 interno 2 a Torino (TO).



ATTO DD 61/A1400B/2026

DEL 10/02/2026

**DETERMINAZIONE DIRIGENZIALE
A1400B - SANITA'**

OGGETTO: C.D.S. S.p.A.: autorizzazione all'installazione e all'uso in regime esclusivamente privato 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 i locali dell'ambulatorio sito in via Badini Confalonieri n. 4 interno 2 a Torino (TO).

Con nota del 29 dicembre 2025, successivamente integrata con posta elettronica certificata del 19 febbraio 2026, acquisite al protocollo regionale n. 31001/A1414E del 30.12.2025 e n. 1296/A1400A del 19.01.2026, il sig. Marco Fertonani nato a (omissis) (omissis), in qualità di Amministratore Delegato e Legale Rappresentante della società "C.D.S. S.p.A." con sede legale in via Balleydier n. 7 a Genova (GE), 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 struttura sanitaria sita in via Badini Confalonieri n. 4 interno 2 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 "Siemens Health Care GmbH" modello "Magnetom Flow.Ace" con magneti superconduttore da 1,5 Tesla (identificativo BD/RDM: 2619687 - CND: Z11050104 tomografi a magneti chiusi con intensità di campo inferiore o uguale a 2T),

Preso atto che,

sono stati individuati il medico responsabile della struttura sanitaria in cui si intende installare l'apparecchiatura: dott.ssa Serena Napoli – Qualifica: Medico Chirurgo Specialista in Oftalmologia, il medico responsabile della gestione medica dell'apparecchiatura: dott.ssa Patrizia Anrò – Qualifica: Medico Chirurgo Specialista in Radiodiagnostica e l'esperto responsabile della sicurezza dell'impianto: dott. Andrea De Thomatis – Qualifica: Dottore in Fisica;

il Legale Rappresentante della società C.D.S. S.p.A., titolare del locale sito a Torino (TO) in via Badini Confalonieri n. 4 interno 2 al piano terra, è autorizzato all'esercizio dell'attività di ambulatorio medico polispecialistico con Radiodiagnostica per Immagini di I livello, sotto la Direzione Sanitaria della dott.ssa Serena Napoli, nata a (omissis) con autorizzazione sanitaria

numero 88/16 del 29.12.2025 rilasciata dal Dirigente del Servizio Attività Economiche e di Servizio SUAP del Comune di 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.

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;

vista 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 0.08.2016 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. 213/A1414E del 08.01.2026 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 della società C.D.S. S.p.A., a mezzo posta elettronica acquisita agli atti in data 9 febbraio 2026 hanno trasmesso il nulla osta all'installazione e all'uso dell'apparecchiatura a risonanza magnetica presso i locali dell'ambulatorio sito in via Badini Confalonieri n. 4 interno 2 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 "C.D.S. S.p.A." all'installazione e all'utilizzo dell'apparecchiatura a Risonanza Magnetica prodotta da "Siemens Health Care GmbH" modello "Magnetom Flow.Ace" con magnete superconduttore da 1,5 Tesla (identificativo BD/RDM: 2619687 - CND: Z11050104) in regime esclusivamente privato presso i locali dell'ambulatorio sito in via Badini Confalonieri n. 4 interno 2 a Torino (TO).

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 "C.D.S. S.p.A." all'installazione e all'utilizzo dell'apparecchiatura a Risonanza Magnetica prodotta da "Siemens Health Care GmbH" modello "Magnetom Flow.Ace" con magneti superconduttore da 1,5 Tesla (identificativo BD/RDM: 2619687 - CND: Z11050104) in regime esclusivamente privato presso i locali dell'ambulatorio sito in via Badini Confalonieri n. 4 interno 2 a Torino (TO);

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