

DELIBERAZIONE NR. 1438 DEL 27/08/2026

OGGETTO: CONTRATTO CON MEDTRONIC ITALIA S.P.A. DI MILANO PER
L'UTILIZZO DEL SERVIZIO DI ONE HOSPITAL CLINICAL SERVICE

IL DIRETTORE GENERALE
nella persona del Dott. Francesco Locati

ASSISTITO DA:

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO	DR. GIANLUCA VECCHI
IL DIRETTORE SANITARIO F.F.	DOTT. ANTONIO PICCICHE'
IL DIRETTORE SOCIO SANITARIO	DR.SSA SIMONETTA CESA

Premesso che:

- l'ASST, in esecuzione di specifiche procedure di gara, ha acquisito dalla Medtronic Italia S.p.A. diversi dispositivi medicali impiantabili attivi da utilizzare dalla SC Cardiologia 1 e dalla SSD Elettrofisiologia per la cura dei pazienti affetti da malattie croniche invalidanti;
- la Medtronic Italia S.p.A., senza costi aggiuntivi, ha messo a disposizione dell'ASST il servizio "One Hospital Clinical Service", supportato dalle apparecchiature elettromedicali già fornite dalla stessa Medtronic Italia, che consente l'utilizzo di funzionalità aggiuntive per effettuare la raccolta, gestione, analisi e reportistica dei dati dei pazienti portatori di dispositivi impiantabili attraverso un sistema informativo dedicato;
- il servizio "One Hospital Clinical Service" opera attraverso un piattaforma web che elabora i dati clinici e diagnostici dei pazienti, selezionati tra quelli generati da dispositivi pacemaker tradizionali, micra transcatheter pacing system, defibrillatori impiantabili (ICD), dispositivi per la resincronizzazione cardiaca CRT e CRTD e monitor cardiaci impiantabili (ICM);

Considerato che tale servizio consente ai medici:

- di visualizzare gli esiti clinici e gestionali delle strategie diagnostico/terapeutiche adottate, accedendo agevolmente ai dati dei pazienti in cura e alle informazioni relative all'evoluzione delle condizioni cliniche;
- di acquisire informazioni, report e grafici che permettono di ottimizzare le terapie grazie all'integrazione tra i dati tecnici e diagnostici generati dai dispositivi impiantabili e i dati del paziente (caratteristiche generali, storia medica, evoluzione clinica);

- di interrogare la banca dati, con la possibilità di gestire in modo anonimo e aggregato i dati per effettuare l'analisi retrospettiva della casistica della pratica clinica;

Accertato che la Medtronic Italia garantisce formazione e supporto, fornendo anche materiale informativo e assistenza tecnica, per l'utilizzo del sistema;

Richiamate le “Linee di indirizzo nazionali per la telemedicina” emanate in data 17 marzo 2014 dal Ministero della salute, secondo le quali la prestazione erogata in telemedicina non sostituisce la prestazione sanitaria tradizionale nel rapporto personale medico-paziente, ma la integra per migliorarne efficacia, efficienza e appropriatezza e deve ottemperare comunque a tutti i diritti e gli obblighi propri di qualsiasi atto sanitario;

Dato atto che, ai sensi delle su richiamate linee di indirizzo, attraverso la telemedicina è possibile perseguire finalità sanitarie di prevenzione e monitoraggio per ottimizzare la cura di persone affette da patologie cardiovascolari che, pur conducendo una vita normale, devono sottoporsi a costante monitoraggio di alcuni parametri vitali;

Richiamato inoltre il provvedimento del Garante della protezione dei dati personali n. 55 del 7 marzo 2019, a oggetto “Chiarimenti sull'applicazione della disciplina per il trattamento dei dati relativi alla salute in ambito sanitario”, che conferma la legittimità del trattamento dei dati necessari per finalità di cura includendo tra le stesse anche la telemedicina;

Preso atto che la proposta è stata oggetto di approfondita valutazione e confronto da parte dei referenti della SC Affari generali con la Medtronic Italia allo scopo di ridefinire e meglio disciplinare il servizio in relazione agli aspetti relativi alla protezione e alla sicurezza dei dati in conformità al Regolamento UE n. 679/2016;

Evidenziato che sul punto sono intercorsi diversi scambi con il Responsabile della protezione dei dati di questa ASST, che ha espresso i pareri nei termini acquisiti gli atti, concorrendo alla formulazione delle specifiche clausole finali, allegate quali parti integranti del contratto da sottoscrivere, approvandone il contenuto;

Precisato che:

- questa ASST, in qualità di titolare del trattamento dei dati, ha conferito alla società Medtronic Italia il ruolo di responsabile dei soli trattamenti resi necessari per l'espletamento delle attività finalizzate alla gestione del servizio “One Hospital Clinical Service”, conferendole specifiche istruzioni tese a garantire la protezione dei dati e l'adozione di idonee misure di sicurezza, come meglio specificato nelle su richiamate clausole allegate al contratto;
- con la sottoscrizione del contratto la società Medtronic Italia si è impegnata in particolare ad adottare tutte le opportune misure tecniche e organizzative per garantirne la sicurezza contro la distruzione, la perdita accidentale, l'alterazione, la divulgazione o l'accesso non autorizzato e contro qualsiasi altra forma di trattamento illecito.

Rilevato che l'ASST, con provvedimento n. 256 febbraio 2021, ha deliberato di sottoscrivere con la Medtronic Italia S.p.A. di Milano il contratto per l'utilizzo del servizio “One Hospital Clinical Service”, quale strumento a disposizione e supporto del personale medico per ottimizzare la raccolta, la gestione e l'analisi dei dati dei pazienti portatori di dispositivi impiantabili, migliorandone il processo di cura e terapia, con validità sino al 28 febbraio 2026, prorogato, ai sensi della clausola di cui art. 8.1, sino al 31 agosto 2026;

Evidenziato, altresì, che Medtronic Italia S.p.A. ha chiesto il rinnovo del sopra citato contratto, in vista della prossima scadenza, prevedendo modifiche e integrazioni rispetto al contratto precedentemente sottoscritto, in relazione alle quali in data 12 febbraio 2026 è stato acquisito il parere favorevole del responsabile della SSD Elettrofisiologia ed i pareri del Responsabile

del trattamento dati aziendale di cui ai protocolli n. 14007 del 26 febbraio 2026 e n. 60011 dell'11 agosto 2026.

Preso atto che l'erogazione del servizio "One Hospital Clinical Service" non comporta oneri a carico di questa ASST e nulla è dovuto alla Medtronic Italia S.p.A. per il suo utilizzo.

Visto il testo definitivo del contratto relativo all'erogazione del servizio "One Hospital Clinical Service" da parte della Medtronic Italia S.p.A., concordato tra la medesima società e i competenti uffici di questa ASST.

Accertato che nulla osta alla sua sottoscrizione.

Dato atto che il responsabile del procedimento è la dr.ssa Eleonora Zucchinali, direttore della SC Affari generali.

Acquisito il parere del direttore amministrativo, del direttore sanitario f.f. e del direttore sociosanitario.

DELIBERA

1. di sottoscrivere con la Medtronic Italia S.p.A. di Milano il contratto di rinnovo per l'utilizzo del servizio "One Hospital Clinical Service" nel testo allegato al presente provvedimento (allegato A), quale strumento a disposizione e supporto del personale medico per ottimizzare la raccolta, la gestione e l'analisi dei dati dei pazienti portatori di dispositivi impiantabili, migliorandone il processo di cura e terapia;
2. di precisare che l'utilizzo del servizio "One Hospital Clinical Service" non prevede costi a carico di questa ASST;
3. di precisare inoltre che questa ASST, in qualità di titolare del trattamento dei dati, con la sottoscrizione del suddetto contratto ha conferito a Medtronic Italia S.p.A. il ruolo di responsabile dei soli trattamenti necessari per l'espletamento delle attività finalizzate alla gestione del servizio, conferendole specifiche istruzioni tese a garantire la protezione dei dati e l'adozione di idonee misure di sicurezza;
4. di dare atto che il responsabile del procedimento è la dr.ssa Eleonora Zucchinali, direttore della SC Affari generali;

IL DIRETTORE GENERALE
Dott. Francesco Locati

ONE HOSPITAL CLINICAL SERVICE
CONTRATTO DI FORNITURA DI SERVIZIO

Il presente Contratto di fornitura di servizi (il "**Contratto**")
sarà efficace a partire dalla data di sottoscrizione ("**Data di entrata in vigore**")
tra

ASST Papa Giovanni XXIII
con sede all'indirizzo
Piazza OMS 1 – 24127 Bergamo
(qui di seguito **Centro**)

e

Medtronic Italia S.p.A.
con sede legale in
Via Varesina 162 – 20156 Milano
(qui di seguito "**Medtronic**")

indicati nel presente documento individualmente come una "**Parte**" e collettivamente come le "**Parti**"

PREMESSA

- A. Il gruppo Medtronic è un leader globale nel settore della ricerca, sviluppo, produzione, distribuzione e vendita di dispositivi medici, biologici, biotecnologici e servizi accessori ai dispositivi medici;
- B. il Servizio Clinico Medtronic One Hospital ClinicalService è una soluzione di supporto tecnico volto a fornire informazioni e analisi di dati clinici e dati dei dispositivi ai professionisti sanitari responsabili della cura dei pazienti, al fine di aiutare tali professionisti sanitari a migliorare i risultati clinici e i processi di cura dei pazienti;
- C. l'**ASST Papa Giovanni XXIII** è un ente ospedaliero afferente al Servizio Sanitario Nazionale;
- D. per "Medico Interessato" si intende ciascun professionista sanitario operante presso il Centro;
- E. CareLink Network è un servizio Internet based che fornisce dati relativi al dispositivo nonché dati fisiologici del paziente simili a quelli che possono essere ottenuti tramite una tecnologia o software medici utilizzati dal Centro al momento dell'impianto e al momento del follow-up sia per la programmazione dei dispositivi cardiaci Medtronic impiantati sia per la lettura dei dati del dispositivo. Il Centro attualmente utilizza i servizi della rete CareLink forniti da Medtronic, sulla base di un Contratto di Servizi della rete CareLink stipulato da e tra Medtronic ed il Centro ("Accordo sui Servizi della rete CareLink");
- F. il Centro incarica Medtronic di fornire il Servizio One Hospital ClinicalService per le terapie descritte nella Sezione 1 del presente Contratto. Medtronic, avendo una significativa esperienza, è disposta a fornire tale Servizio nei termini e alle condizioni di seguito indicati;
- G. qualora il presente Contratto fosse sottoscritto dalle parti prima della fisiologica scadenza del precedente (prorogata sino al 31/08/2026) lo stesso costituirà la manifestazione completa degli accordi raggiunti fra le Parti e annullerà e sostituirà in tutte le sue parti il Contratto già in essere.

TUTTO CIÒ PREMESSO, LE PARTI CONCORDANO QUANTO SEGUE.

1. SERVIZIO

- 1.1 Medtronic fornirà il Servizio One Hospital ClinicalService (il **Servizio**) come descritto nell'**Allegato A** (Descrizione del Servizio) senza alcun onere economico a carico del Centro. I termini del Servizio potranno essere modificati solo previo consenso scritto delle Parti.
- 1.2 Medtronic, senza alcun onere a carico del Centro, metterà a disposizione tutte le proprie competenze e conoscenze relative all'oggetto del presente Contratto e collaborerà a tutte le ragionevoli richieste del Centro.
- 1.3 Medtronic svolgerà il Servizio in modo fedele e diligente in conformità ai più elevati standard professionali al fine di raggiungere le finalità e gli obiettivi che le parti potranno concordare in forma scritta.

- 1.4 Medtronic potrà aggiornare o altrimenti modificare in ogni momento le modalità di fornitura del Servizio e i relativi strumenti tecnologici, dandone preventiva comunicazione scritta al Centro.
- 1.5 Medtronic fornirà al Centro relazioni scritte e/o report statistici e parteciperà a regolari incontri con il Centro stesso. La frequenza di tali relazioni, report ed incontri sarà definita di comune accordo dalle Parti.
- 1.6 Le parti concordano che il Servizio è associato ai prodotti Medtronic utilizzati per la terapia oggetto del Servizio, con l'obiettivo di garantirne la sicurezza e migliorare l'uso dei prodotti nonché la cura del paziente.
- 1.7 Le parti concordano che il Servizio è relativo alle seguenti Terapie e relativi prodotti:
- pazienti in cui vengano utilizzati dispositivi per il trattamento dei disturbi del ritmo cardiaco;
 - pazienti affetti da malattie cerebrovascolari sia ischemiche che emorragiche, trattate con diversi tipi di procedure endovascolari.
- 1.8 Il Centro riconosce ed accetta che i dati pseudonimizzati dei pazienti potranno essere aggregati con i dati pseudonimizzati di altri centri ospedalieri al fine di consentire a Medtronic l'analisi di dati aggregati per conto del Centro stesso. A seguito della sottoscrizione del contratto da parte dell'amministrazione ospedaliera il medico interessato sarà considerato autorizzato dalla stessa a richiedere a Medtronic le suddette analisi statistiche di dati aggregati.

2. OBBLIGHI DEL CENTRO

- 2.1 Il Centro riconosce che ai fini dell'esecuzione del Servizio da parte di Medtronic, è richiesta la ragionevole collaborazione del Centro stesso e del relativo personale. Il Centro riconosce inoltre di dover svolgere tempestivamente e correttamente le attività identificate come obblighi del Centro stesso nell'**Allegato A**.
- 2.2 Prima dell'inizio dell'erogazione del Servizio da parte di Medtronic nonché qualora il Centro fosse interessato ad usufruire del Servizio per un'ulteriore terapia, il Centro stesso, ove necessario, dovrà:
- ottenere tutte le autorizzazioni interne ed esterne necessarie, secondo quanto disposto dalla normativa vigente;
 - ottenere tutte le approvazioni di natura regolatoria e/o da parte dei comitati etici anche attraverso il supporto di Medtronic, ove necessario, nel rispetto della normativa applicabile.
- Medtronic non sarà tenuta a fornire il Servizio qualora i requisiti sopra elencati non siano soddisfatti.
- 2.3 Il Centro inoltre dichiara e garantisce che non ci sono obblighi attuali o accordi che siano incongruenti o in conflitto con la stipula o l'esecuzione delle attività descritte nel presente Contratto.
- 2.4 Il Centro dovrà preservare e proteggere la riservatezza e la sicurezza di tutti gli identificativi e delle password relativi ai profili utente creati ai fini della fornitura del Servizio e sarà considerato responsabile per qualsiasi conseguenza dovesse derivare dalla rivelazione degli stessi.

3. RISERVATEZZA

- 3.1 Per **Informazione riservata** si intende qualsiasi informazione divulgata o resa disponibile durante il periodo di validità del presente Contratto da una delle parti (la "**parte divulgante**") all'altra parte (la "**parte ricevente**") che:
- sia un'informazione identificata come riservata al momento della divulgazione o entro un lasso di tempo ragionevole dalla divulgazione,
 - sia un'informazione non di dominio pubblico correlata a dispositivi medici o terapie; lavori di ricerca o sviluppo; specifiche o informazioni tecniche; piani di business come ad esempio informazioni finanziarie, di marketing o vendite;
 - sia contenuta nel presente Contratto, fatte salve le norme inderogabili in materia di libertà di informazione.

- 3.2 La Parte alla quale sono state divulgate informazioni riservate dall'altra Parte manterrà la riservatezza in merito alle informazioni riservate, che proteggerà da accessi non autorizzati adottando lo stesso grado di diligenza utilizzato per proteggere le proprie informazioni riservate di pari importanza, e comunque con un grado di cura non inferiore a un ragionevole livello di diligenza.
- 3.3 Fatto salvo quanto stabilito nel presente Contratto, la parte ricevente non divulgherà le informazioni riservate a terzi senza il previo consenso scritto della parte divulgante. Una società affiliata di Medtronic non sarà considerata un soggetto terzo.
- 3.4 Le restrizioni e gli obblighi di riservatezza non si applicano a informazioni riservate di una delle parti:
- riguardo alle quali sia possibile dimostrare che la parte ricevente ne era a conoscenza o le aveva sviluppate in precedenza, a prescindere, o indipendentemente, da qualsiasi divulgazione della parte divulgante alla parte ricevente;
 - che siano divulgate senza restrizioni alla parte ricevente in buona fede da un soggetto terzo che ne sia legittimamente in possesso e che abbia il diritto di effettuare tale divulgazione;
 - che siano o diventino di dominio pubblico o diventino altrimenti disponibili per la parte ricevente con una modalità diversa da una violazione del presente contratto o di qualsiasi altro obbligo di riservatezza.
- 3.5 Nel caso in cui un'Autorità pubblica richiedesse l'accesso ad informazioni riservate, la parte ricevente (nei limiti stabiliti dalla Legge in materia) informerà la parte divulgante di tale divulgazione e presenterà un parere legale a supporto della necessità di tale divulgazione.
- 3.6 La parte divulgante detiene ogni diritto, titolo e interesse sulle proprie informazioni riservate. Fatto salvo quanto espressamente stabilito nel presente Contratto, nessuna divulgazione di informazioni riservate sarà ritenuta tale da concedere a ciascuna delle parti qualsivoglia licenza, interesse o altro diritto di proprietà intellettuale su tali informazioni riservate.
- 3.7 Al termine o alla scadenza del presente Contratto per qualsiasi motivo, la parte ricevente dovrà, su richiesta, compiere ragionevoli sforzi per restituire alla parte divulgante tutti i dati, le informazioni e i materiali di qualsiasi tipo che costituiscono informazioni riservate; fermo restando che la parte ricevente potrà detenere e mantenere riservate le copie o gli originali di tali documenti secondo quanto richiesto dalle leggi e dai regolamenti locali e a fini di prova giuridica.

4. PROTEZIONE DEI DATI

- 4.1 Le Parti riconoscono e accettano di elaborare tutti i dati personali ai sensi del presente Contratto in conformità con i rispettivi obblighi previsti dalla legge applicabile sulla protezione dei dati. Salvo diversa definizione nel presente Contratto (compresi tutti i suoi allegati), i termini in maiuscolo utilizzati nel presente articolo 4 avranno il significato loro assegnato ai sensi del **Regolamento generale sulla protezione dei dati dell'UE (Regolamento UE 2016/679 o "GDPR")** o avranno il significato equivalente a qualsiasi altra legge applicabile sulla protezione dei dati.
- 4.2 Le Parti riconoscono ed accettano che Medtronic agisce in qualità di Responsabile del trattamento e il Centro agisce in qualità di Titolare in relazione al trattamento dei dati personali da parte di Medtronic per conto del Centro, allo scopo di fornire i Servizi previsti dal Contratto ("Dati personali del Servizio"). A tal fine, le Parti accettano i termini e le condizioni delle Clausole sul trattamento dei dati, allegate al presente Contratto e contenute nell' **Allegato B**. Il Centro accetta che, fatte salve le disposizioni inderogabili di legge in materia, le Clausole sul trattamento dei dati contengono l'insieme degli obblighi di Medtronic nei confronti del Centro in relazione al trattamento dei dati personali dei servizi da parte di Medtronic ai sensi del presente Contratto.
- 4.3 Il Centro, in qualità di Titolare del Trattamento, sarà responsabile di garantire il rispetto dei requisiti di trasparenza previsti dalla normativa applicabile, fornendo ai pazienti tutte le informazioni necessarie, nonché della liceità del

trattamento dei dati personali nell'ambito del servizio quale l'ottenimento del consenso esplicito e legittimo dei pazienti, **se necessario prima** di condividere qualsiasi dato personale con Medtronic.

- 4.4 Il Centro inserirà i dati personali rilevanti dei pazienti in un sistema elettronico di acquisizione dati messo a disposizione da Medtronic, che comprende specifiche Schede di Raccolta Dati ("Case Report Forms", CRF). Tutti i dati dei pazienti forniti dal Centro a Medtronic in virtù del presente Contratto saranno automaticamente pseudonimizzati nel momento in cui gli stessi vengono inseriti nel sistema di acquisizione elettronica dei dati.
- 4.5 In caso di conflitto tra le Clausole sul trattamento dei dati (Allegato B) e il presente Contratto, i termini delle Clausole sul trattamento dei dati prevarranno in relazione a tale conflitto o incoerenza.
- 4.6 I dati pseudonimizzati dei pazienti, raccolti ai sensi del precedente art. 4.3, potranno essere integrati con i dati del dispositivo, estratti dal CareLink Network, per perseguire le finalità associate alla fornitura del Servizio". Il Centro, se necessario e laddove previsto dalla normativa applicabile, sarà responsabile dell'ottenimento del consenso esplicito e legittimo dei pazienti.
- 4.7 Fatta salva la generalità di quanto precede, ciascuna parte ha il diritto di trattare, in qualità di Titolare del trattamento separato, i dati personali dei dipendenti, del personale e dei collaboratori dell'altra parte per scopi accessori all'entrata in vigore e alla gestione del Contratto, anche per il mantenimento delle relazioni commerciali e per scopi amministrativi correlati. Medtronic tratterà i dati personali dei dipendenti, del personale e dei collaboratori del Centro ("Dati del Centro ") per le finalità di cui sopra in conformità all'Informativa sulla privacy di Medtronic disponibile all'indirizzo: <https://europe.medtronic.com/privacy-notice/B2B>. Il Centro si impegna a informare i propri dipendenti, il personale e i collaboratori di tale trattamento dei dati da parte di Medtronic e a fornire assistenza a Medtronic nell'ottenimento di eventuali consensi laddove richiesto dalla normativa vigente (informativa sulla privacy del Centro per il trattamento dati delle parti è disponibile all'indirizzo: https://www.asst-pg23.it/amministrazione-trasparente-file/Informativa_privacy_interessati.Gestione_dati_delle_parti.pdf).
- 4.8 Fatte salve le disposizioni del presente articolo 4, il Centro riconosce e accetta che Medtronic potrà rendere anonimi ed aggregati i Dati personali del Servizio e utilizzare tali dati anonimi ed aggregati per scopi legittimi, tra cui lo sviluppo ed il miglioramento dei prodotti e dei servizi Medtronic come il garantire la qualità e la sicurezza degli stessi. Le modalità di anonimizzazione ed aggregazione dovranno essere conformi ai criteri previsti dalla normativa in materia così da determinare la conseguente non applicabilità delle prescrizioni del GDPR ai dati sottoposti a processo di anonimizzazione ed aggregazione. Con riferimento a tale trattamento dei dati Medtronic sarà considerato il solo responsabile.

5. PROPRIETÀ INTELLETTUALE

- 5.1 Il software, i sistemi, i processi, l'interfaccia utente, il design, il know-how e le altre tecnologie fornite da Medtronic nell'ambito del Servizio sono di proprietà di Medtronic e dei suoi licenziatari e tutti i relativi diritti, titoli ed interessi, compresi tutti i diritti di proprietà intellettuale associati, restano di proprietà esclusiva di Medtronic e dei suoi licenziatari. Il Servizio è protetto dalle leggi sulla proprietà intellettuale. Il Centro non dovrà rimuovere alcun identificativo, copyright, marchio o altra informazione dal Servizio.
Non sono previste licenze implicite nel presente Contratto e tutti i diritti non espressamente concessi al Centro restano prerogativa di Medtronic o dei suoi licenziatari.
- 5.2 Medtronic e il Centro saranno i titolari delle idee, invenzioni (brevettabili o meno), migliorie e know-how sviluppati a partire dalla Data di Efficacia e compresi nell'oggetto del presente Contratto - da, rispettivamente, solo rappresentanti di Medtronic o solo rappresentanti del Centro, e, per Medtronic, da rappresentanti di società affiliate a Medtronic.

- 5.3 Il Centro è l'esclusivo titolare dei Dati e dei risultati derivanti dalla raccolta ed elaborazione degli stessi tramite l'utilizzo del Servizio. Il Centro non fornirà (né direttamente né attraverso i propri Medici) nessuna idea o invenzione a Medtronic utilizzando il Servizio o attraverso altri mezzi di comunicazione, se non a fronte di un separato accordo da stipularsi tra il Centro e Medtronic che regoli tale attività.

6. PRINCIPIO DI SEPARAZIONE

- 6.1 Medtronic fornisce il Servizio nell'ambito di un'iniziativa commerciale indipendente **non correlata o legata in alcun modo** alla vendita di prodotti o altri servizi Medtronic al Centro. Tale servizio è fornito senza alcun onere economico a carico del Centro. Le Parti riconoscono e confermano che il Servizio fornito al Centro non intende creare alcuna aspettativa in merito all'acquisto di prodotti, servizi Medtronic o al prezzo di tali prodotti e servizi. Nulla di ciò che è contenuto nel presente Contratto potrà essere interpretato quale obbligazione o induzione del Centro ad acquistare, ordinare, prescrivere o raccomandare prodotti Medtronic.

7. VIGILANZA

- 7.1 Il Centro, in forza degli obblighi previsti dalla normativa sui dispositivi medici Reg (UE) 2017/745 (MDR) e dalla linea guida MEDDEV 2.12-1 è tenuto a comunicare immediatamente al Ministero della Salute qualsiasi alterazione delle caratteristiche e delle prestazioni di un dispositivo o qualsiasi inadeguatezza nelle istruzioni per l'uso che possano causare o che abbiano causato il decesso o il grave peggioramento delle condizioni di salute di un paziente o di un operatore.
- 7.2 Il Centro riconosce ed accetta che Medtronic può analizzare i dati pseudonimizzati raccolti nell'ambito del Servizio al solo fine di riferire all'Autorità Competente se richiesto nell'ambito dei suoi obblighi di vigilanza ed in ottemperanza a quanto previsto dalla normativa sui dispositivi medici Reg. (UE) 2017/745 (MDR) e MEDDEV 2.12-12
- Nell'ambito di tali finalità Medtronic agisce in qualità di Titolare del Trattamento

8. TERMINE E RISOLUZIONE

- 8.1 Il presente Contratto sarà efficace a partire dalla data di sottoscrizione ("**Data di entrata in vigore**") e rimarrà in vigore fino a **5 anni** dalla data di ultima sottoscrizione ("**Data di scadenza**") salvo che non venga risolto prima nelle forme stabilite alla clausola 8.4. La durata può essere altresì prorogata previo accordo scritto tra le Parti.
- 8.2 Fatta salva la generalità di quanto precede, il presente Contratto potrà essere prorogato per un periodo massimo di 6 mesi dalla Data di Scadenza, al sol fine di supportare il centro nella fornitura e/o revisione delle analisi utili alla finalizzazione delle pubblicazioni di cui alla sezione 10 del presente contratto.
- 8.3 In caso di estensione del Servizio ad ulteriori terapie e prodotti dopo la data di sottoscrizione del presente Contratto, ogni estensione successiva non supererà la data di scadenza di cui all'articolo 8.1. In conformità con quanto disposto all'Articolo 11.4, Medtronic informerà il Centro di tale estensione a mezzo Pec al fine di renderla valida ed efficace e di ottenere la Sua autorizzazione.
- 8.4 Entrambe le Parti potranno risolvere il presente Contratto per qualunque ragione, previa comunicazione scritta alla controparte con un preavviso di trenta (30) giorni. La conclusione del presente Contratto significherà la conclusione automatica di eventuali Allegati sulla terapia attivi al momento della risoluzione.

- 8.5 Qualora le parti concordassero successivamente di implementare il servizio nell'ambito di una ricerca clinica, potranno stipulare un accordo separato al solo scopo di utilizzare il servizio come strumento di raccolta dati ai fini della Ricerca Clinica.
- 8.6 Qualora una delle Parti dovesse violare una qualunque delle sue previsioni e tale violazione fosse suscettibile di essere rimediata, la Parte pregiudicata avrà facoltà di contestare per iscritto la violazione alla Parte inadempiente. Se tale inadempienza non è rimediata entro 10 (dieci) giorni dalla contestazione di cui sopra, la Parte che ha contestato la violazione potrà immediatamente risolvere il presente Contratto tramite comunicazione scritta alla Parte inadempiente. La mancata risoluzione da parte di una Parte a seguito di inadempimento dell'altra Parte non costituirà rinuncia alla risoluzione per inadempimenti successivi.

9. NATURA DEI SERVIZI, ESCLUSIONE DI GARANZIE E RESPONSABILITÀ

- 9.1 I Servizi forniti da Medtronic sono da intendersi come supporto tecnico al Centro e al suo personale per la raccolta, la gestione, l'analisi e la segnalazione dei dati e non costituiscono una consulenza medica. I Servizi non sono da intendersi come strumenti per la prestazione di servizi medici e altri servizi sanitari, finalizzati al trattamento dei pazienti. Il Centro riconosce specificatamente che il Servizio non solleva in alcun modo il Centro stesso e il suo personale dall'obbligo di eseguire adeguate valutazioni cliniche per stabilire il trattamento appropriato per i pazienti.
- 9.2 Medtronic non garantisce alcun risultato auspicato dal Centro.
- 9.3 Medtronic non sarà responsabile nei confronti del centro per eventuali perdite o danni di qualsiasi tipo derivanti dalla fornitura del servizio di cui al presente contratto, salvo e nella misura in cui tali perdite o danni siano cagionati direttamente da grave negligenza di Medtronic o violazioni del presente contratto.
- 9.4 Medtronic non sarà responsabile di alcun danno indiretto o consequenziale, quali, a mero titolo di esempio, perdita di profitto, danni reputazionali, perdita o modifica di dati, accesso non autorizzato o a qualsiasi impatto del servizio sul sistema utilizzato o su qualsiasi altro sistema del centro **salvo e nella misura in cui tali perdite o danni siano cagionati direttamente da grave negligenza di Medtronic o violazioni del presente contratto.**

10. UTILIZZO DEI DATI

- 10.1 Il Centro potrà, a propria discrezione, sviluppare e pubblicare le informazioni fornite ai sensi del presente Contratto.
- 10.2 Per ciascuna pubblicazione o presentazione di informazioni o parte di esse, il manoscritto dell'articolo, dell'abstract o di altri materiali sarà fornito dal Centro a Medtronic prima della sottomissione per la pubblicazione. Tale documento, abstract o altro materiale dovrà includere una dichiarazione completa, chiara e preminente che indichi la fonte del supporto per le analisi.
- Medtronic avrà il diritto di:
- verificare la correttezza dal punto di vista tecnico di quanto attiene ai prodotti Medtronic;
 - verificare se sono state rivelate informazioni riservate;
 - Verificare che il supporto fornito al Centro sia stato adeguatamente esplicitato.

11. PREVISIONI GENERALI

- 11.1 Il Centro e Medtronic hanno strutturato il presente Contratto in conformità a tutte le leggi applicabili, ai requisiti legali e normativi, incluso, ma non limitatamente, al Codice di Pratica Commerciale Etica di MedTech Europe.

- 11.2 Il Centro dichiara di essere perfettamente edotto e consapevole del Codice Etico e del Modello Organizzativo adottato da Medtronic in conformità alla disciplina introdotta con il D. Lgs. 8 giugno 2001 n. 231 in materia di “responsabilità amministrativa”, della cui normativa dichiara di essere altresì a conoscenza. Il Centro si impegna al pieno rispetto delle previsioni contenute nel Decreto Legislativo 231/2001 e successive modifiche. Medtronic avrà la facoltà di risolvere in qualsiasi momento e con effetto immediato il presente Contratto, ai sensi dell’art. 1456 del Codice Civile, informando il Centro mediante PEC (ufficioprotocollo@pec.asst-pg23.it) nel caso di violazione, da parte del Centro di uno qualsiasi degli obblighi di condotta qui previsti incluso il caso in cui il Centro o alcuno dei suoi dipendenti e/o consulenti sia coinvolto, in qualità di indagato, in una indagine di tipo penale, in relazione a reati rilevanti ai sensi del Decreto Legislativo 231/2001, indagini che il Centro si impegna a comunicare tempestivamente a Medtronic. Resta inteso che il Centro si impegna a far sì che i propri dipendenti e/o consulenti adempiano agli obblighi previsti nel presente articolo.
- Qualsiasi violazione delle previsioni contenute nel presente articolo e, pertanto, l’inosservanza dei principi e delle regole contenute di cui al d.lgs. 231/2001 costituirà inadempimento di grave importanza agli obblighi del presente Contratto ai sensi dell’art. 1453 c.c. e comporterà la sua immediata risoluzione ai sensi e per gli effetti dell’art. 1456 c.c., senza necessità di ulteriore comunicazione, fatto salvo il risarcimento del danno. La parte inadempiente terrà l’altra parte manlevata ed indenne da qualsiasi pretesa, danno o conseguenza derivante a terzi da tale violazione.
- 11.3 Ciascuna Parte sarà considerata contraente indipendente a tutti gli effetti. Nessuna delle due parti sarà considerata un agente, rappresentante o dipendente dell'altra parte per qualsiasi scopo. A eccezione di quanto esplicitamente previsto nel presente Contratto, nessuna delle due parti potrà assumersi alcuna responsabilità per conto dell'altra parte, né sarà vincolata ad alcun obbligo contrattuale o di pagamento senza il previo consenso scritto di tale parte.
- 11.4 Il presente Contratto costituisce la piena intesa tra le parti del presente Contratto e qualsiasi partecipante, nominato o meno, alle attività contemplate dal presente Contratto, in riferimento all’oggetto dello stesso. Nessun emendamento, modifica, estensione o variazione del presente contratto sarà valido e vincolante tranne nel caso in cui sia in forma scritta e firmato dalle Parti. Il presente contratto può essere firmato in uno o più esemplari, che insieme costituiscono un unico contratto e ognuno dei quali può ugualmente attestare il presente contratto.
- 11.5 Il presente Contratto e qualsiasi contenzioso o pretesa da esso derivante o ad esso connesso è disciplinato e deve essere interpretato ai sensi della legge italiana. Ogni Parte accetta irrevocabilmente che il Tribunale di Bergamo sarà il foro esclusivo competente per qualsiasi controversia dovesse insorgere tra le Parti nell’esecuzione o interpretazione del presente Contratto.
- Se una previsione o una parte del presente Contratto dovesse essere o diventare invalida, ciò non pregiudicherà la validità della restante parte del Contratto. Lo stesso deve ritenersi valido in caso di impossibilità di una previsione. Le Parti concorderanno una valida ed efficace previsione a sostituzione della previsione invalida o impossibile che sia il più vicina possibile al significato della previsione che viene sostituita. Lo stesso si applica a qualsiasi lacuna nella regolamentazione contrattuale. Nella misura in cui l’invalidità si riferisca ad un certo periodo di tempo, tale periodo dovrà essere concordato come il periodo di tempo più vicino a quello originariamente concordato. Il testo ufficiale del presente Contratto è in lingua italiana. Qualora le Parti firmino o eseguano una versione del presente Contratto in un'altra lingua, qualsiasi interpretazione o ricostruzione dello stesso si baserà esclusivamente sul testo in lingua inglese.
- 11.6 Medtronic, a sua esclusiva discrezione, ha il diritto di attuare qualsiasi obbligo ai sensi del presente Contratto attraverso un'Affiliata e condividere o trasferire qualsiasi beneficio o tutela derivante dallo stesso tra le sue Affiliate. Tale condivisione e/o trasferimento non ha ad oggetto i dati personali trattati da Medtronic nell'erogazione del Servizio. Con “Affiliata” s'intende Medtronic PLC, Società irlandese, e tutte le entità di proprietà di Medtronic PLC, ovvero un'entità presso cui Medtronic PLC abbia un interesse di proprietà diretto o indiretto pari ad almeno il 50%.

- 11.7 Nessuna Parte userà il nome, denominazione commerciale, marchio o logo dell'altra Parte, né per iscritto né oralmente, senza autorizzazione scritta dell'altra Parte.
- 11.8 Tutte le comunicazioni, domande, richieste, dichiarazioni, relazioni, o ogni altra comunicazione permessa o richiesta ai sensi del presente Contratto deve essere inoltrata alle Parti agli indirizzi indicati nella prima pagina del presente Contratto e deve intendersi come validamente effettuata se inoltrata a mezzo raccomandata a ciascuna delle Parti a tali indirizzi. Ciascuna Parte può, dandone comunicazione all'altra, cambiare il suo indirizzo.

* * * * *

Le Parti hanno sottoscritto il presente Contratto mediante i propri rappresentanti debitamente autorizzati.

Medtronic Italia S.p.A.

_____ Data _____
Andrea Capano
Un Procuratore

ASST Papa Giovanni XXIII

_____ Data _____
Il Direttore Generale
dott. Francesco Locati

ALLEGATO A DESCRIZIONE DEL SERVIZIO – ONE HOSPITAL CLINICAL SERVICE
--

Il Servizio Medtronic One Hospital ClinicalService (di seguito denominato "OHCS") è un supporto tecnico/statistico per la raccolta, la gestione, l'analisi e la reportistica di dati dei pazienti del Centro, portatori di dispositivi impiantabili Medtronic, trattati o monitorati con terapie Medtronic.

Il Servizio OHCS ha lo scopo di rendere più facilmente accessibili i dati clinici e diagnostici dei pazienti trattati e le informazioni relative all'evoluzione delle loro condizioni cliniche per mezzo della fornitura di report periodici in forma pseudoanonima e/o aggregata, contenenti informazioni e tendenze su variabili specifiche associate alla salute dei loro pazienti. Una volta inseriti nel sistema di raccolta dati, i dati dei pazienti saranno automaticamente pseudonimizzati a Medtronic per la fornitura del Servizio. I dati identificativi diretti dei pazienti rimarranno visibili al centro senza che Medtronic ne abbia accesso

L'integrazione tra dati tecnici e diagnostici correlati all'utilizzo dei dispositivi impiantabili e le informazioni disponibili sulle caratteristiche generali, sulla storia medica e sull'evoluzione clinica del paziente può permettere al medico di incrementare sempre più le opzioni di gestione del paziente e l'ottimizzazione delle terapie.

Il Servizio OHCS non deve intendersi quale attività medica o raccomandazione terapeutica da parte di Medtronic. Il Centro è totalmente responsabile delle cure mediche dei pazienti.

Le analisi statistiche fornite nell'ambito dell'OHCS consentono al Centro di perseguire diversi obiettivi tra cui:

- la descrizione e valutazione dettagliata della pratica clinica
- l'identificazione di pazienti con determinati fattori di rischio o candidati a determinate terapie secondo le linee guida pubblicate
- la realizzazione di valutazioni di tipo economico/gestionale su determinate procedure diagnostiche o terapeutiche
- il supporto nelle attività di vigilanza, come previsto dalla normativa applicabile in materia.

Nell'ambito del Servizio possono essere trattati dati clinici e dati diagnostici (per i dispositivi che ne permettono la memorizzazione) raccolti da ciascun centro in occasione di visite ambulatoriali, visite effettuate mediante controllo in remoto, o mediante l'utilizzo di applicazioni mobili (ove previsto), o altre circostanze secondo la propria pratica clinica. Medtronic fornirà specifiche Schede di Raccolta Dati ("Case Report Forms", CRF) al Centro per la raccolta dei dati clinici. Tali CRF sono specifiche per l'area terapeutica di interesse del Centro. Il Servizio può riguardare tutti i prodotti, le terapie o le soluzioni Medtronic immessi sul mercato a condizione che questi siano utilizzati secondo la loro destinazione d'uso, ossia secondo usi non off-label.

La piattaforma di raccolta dati OHCS è gestita da un fornitore di servizi esterno certificato e nominato sub-responsabile del trattamento dei dati secondo quanto stabilito dall' Allegato B del presente contratto e da normativa vigente in materia.

L'operatore sanitario è responsabile della qualità dei dati condivisi con Medtronic. Medtronic raccomanda che l'operatore sanitario e/o il Centro conservino una copia di tali dati in caso di richieste di verifica da parte delle Autorità competenti.

Nell'ambito dell'OHCS vengono forniti al Centro:

- a) credenziali di accesso ed utilizzo di una piattaforma di raccolta e visualizzazione dati (web based) dove inserire i dati clinici e i dati diagnostici di ciascun paziente;
- b) report periodici predefiniti, suddivisi in tre categorie principali:
 - Report generali: qualsiasi report sulla qualità del follow-up di ciascun paziente e sulla qualità dei dati;
 - Report pazienti: qualsiasi report prodotto in formato testuale e/o grafico contenente informazioni cliniche e/o di dispositivo su ogni singolo paziente;
 - Report di coorte: qualsiasi report prodotto in formato testuale e/o grafico contenente informazioni cliniche e/o sul dispositivo riferiti a ciascun gruppo omogeneo di pazienti.
- c) report ad-hoc e/o analisi statistiche: ulteriori report di coorte sui dati clinici e diagnostici della popolazione di pazienti del Centro coinvolti nel Servizio.

Allegato B

Accordo sulla Protezione dei Dati

Tutti i termini hanno il significato definito nel Regolamento (UE) 2016/679 ("GDPR"). Questo accordo sul trattamento dei dati costituisce una parte inseparabile del Contratto.

Articolo 1. Trattamento dei Dati del Centro medico

- 1.1.** Nell'ambito della fornitura dei Servizi, Medtronic può trattare i dati personali del Centro medico e dei membri del personale del Centro medico ("Dati del Centro medico"), come i dettagli di contatto, attività, le affiliazioni professionali, il profilo professionale, il titolo di studio, la formazione e le preferenze personali e può agire in qualità di Titolare del trattamento dei dati per le seguenti finalità: mantenere il proprio rapporto commerciale con il Centro medico per eseguire, rivedere, sviluppare e migliorare i Servizi; fornire al Centro medico informazioni di marketing pertinenti come consentito dalle leggi applicabili; salvaguardare e proteggere i diritti e gli interessi legittimi di Medtronic; e ottemperare agli obblighi legali di Medtronic e alle richieste o ordini giudiziari o governativi. Medtronic può anche identificare determinate caratteristiche o preferenze sulla base delle quali Medtronic può creare o compilare profili professionali, finanziari o comportamentali per le finalità sopra indicate.
- 1.2.** Medtronic può condividere i dati del Centro medico con i fornitori e le società affiliate di Medtronic, come richiesto per uno qualsiasi delle finalità sopra menzionate. I trasferimenti dei dati dei Centri medici dalla giurisdizione in cui sono stati ricevuti saranno effettuati sulla base di adeguate garanzie giuridiche ai sensi della normativa sulla protezione dei dati applicabile e l'approvazione regolatoria ove richiesto dalle leggi applicabili sulla protezione dei dati.
- 1.3.** I Dati del Centro Medico verranno trattati per il tempo necessario al raggiungimento delle finalità sopra indicate.
- 1.4.** I soggetti interessati possono esercitare i propri diritti di accesso, rettifica, informazione, limitazione, cancellazione, revoca del consenso precedentemente prestato, opposizione, portabilità dei dati e presentare reclami alle autorità competenti per la protezione dei dati in merito al trattamento dei propri dati personali da parte di Medtronic. Il Centro medico può inoltrare queste richieste o reclami a Medtronic all'indirizzo rs.privacyeurope@medtronic.com. Il Centro medico fornirà ai soggetti interessati tutte le informazioni legittimamente richieste in merito le attività di trattamento di Medtronic come da informativa reperibile all'indirizzo <https://europe.medtronic.com/privacy-notice/B2B>. Laddove Medtronic agisca in qualità di Titolare indipendente, le richieste o i reclami di qualsiasi soggetto interessato dovranno essere indirizzati a rs.privacyeurope@medtronic.com

Articolo 2. Trattamento dei Dati Personali per conto del Centro medico

- 2.1.** Gli articoli da 2 a 7 riguardano il trattamento dei Dati Personali da parte di Medtronic per conto e su istruzioni documentate del Centro medico durante l'esecuzione dei Servizi. A tal fine, Medtronic agisce in qualità di Responsabile del trattamento del Centro medico che agisce in qualità di Titolare del trattamento.
- 2.2.** Medtronic informerà il Centro medico se, a sua discrezione, le istruzioni contravvengono alle leggi applicabili sulla protezione dei dati. Se il Centro medico non reagisce e persiste con istruzioni illegali, Medtronic e il Centro medico negozieranno in buona fede istruzioni accettabili conformi alle leggi applicabili.
- 2.3.** Qualsiasi trattamento di dati personali eseguito da parte del Centro medico o da Medtronic al di fuori del contesto dei Servizi non rientra nell'ambito del presente Accordo sul trattamento dei dati e ricade sotto la sola ed esclusiva responsabilità del relativo Titolare del trattamento

Articolo 3. Responsabilità di Medtronic in merito al trattamento

- 3.1.** Medtronic tratterà i Dati Personali nel rispetto delle leggi e dei regolamenti applicabili in materia di protezione dei dati personali (tra cui, il Regolamento UE 2016/679, il D.Lgs. 196/03 e ss.mm.) ed esclusivamente ai fini di:
- fornire i Servizi;
 - valutare, migliorare e garantire l'uso corretto dei Servizi e delle relative apparecchiature, tecnologie e infrastrutture, per garantire la sicurezza, la protezione e la qualità dei Servizi;
 - valutare, analizzare e relazionare sulle attività concordate, compreso il trattamento dei Dati Personali, su richiesta del Centro medico;
 - rispettare i termini del presente Accordo sul trattamento dei dati;
 - ottemperare a qualsiasi ragionevole richiesta fatta ai sensi delle leggi sulla protezione dei dati applicabili, delle leggi inderogabili o delle autorità di controllo, nel qual caso Medtronic, ove possibile, informerà il Centro medico prima di soddisfare tale richiesta;
- 3.2.** I dettagli sul trattamento dei Dati Personali nell'ambito dei Servizi sono riportati nell'Appendice **1a** e **1b** del presente documento.
- 3.3.** Medtronic manterrà la riservatezza dei Dati personali elaborati per conto del Centro medico e garantirà ragionevolmente che il personale di Medtronic autorizzato al trattamento dei Dati personali si sia impegnato alla riservatezza o sia soggetto a un obbligo legale di riservatezza adeguato.
- 3.4.** Medtronic assisterà il Centro medico con le richieste sui diritti dell'interessato e informerà il Centro se Medtronic riceve una tale richiesta, domanda o reclamo in relazione ai Servizi.
- 3.5.** Medtronic informerà il Centro medico senza indebito ritardo dopo essere venuta a conoscenza di una violazione della sicurezza che ha portato alla distruzione, perdita, alterazione, divulgazione non autorizzata o accesso non autorizzato ai Dati personali trasmessi, archiviati o altrimenti elaborati tramite i Servizi, fornendo almeno le informazioni richieste dalle leggi sulla protezione dei dati, garantendo quindi Garantire la comunicazione al Titolare (ai sensi dell'art. 33.2 del Regolamento) di tutti gli eventi di violazione dei dati personali al fine di consentire al Titolare stesso il rispetto delle attività di notifica all'Autorità di controllo stabilite dall'articolo 33 del regolamento. La comunicazione da parte del Responsabile al Titolare dovrà avvenire senza ingiustificato ritardo all'indirizzo PEC istituzionale e dovrà contenere almeno i seguenti punti:
- natura della violazione dei dati personali compresi, ove possibile, le categorie e il numero approssimativo di interessati in questione nonché le categorie e il numero approssimativo di registrazioni dei dati personali in questione;
 - il nome e i dati di contatto del Data Protection Officer o di altro punto di contatto presso cui ottenere più informazioni;
 - descrivere le probabili conseguenze della violazione dei dati personali;
 - descrivere le misure adottate da parte del Responsabile per porre rimedio alla violazione dei dati personali e anche, se del caso, per attenuarne i possibili effetti negativi.
- Il Responsabile metterà a disposizione del Titolare quanto necessario a descrivere le violazioni dei dati subite..
- 3.6.** Medtronic tratterà i Dati Personali solo per il tempo necessario per eseguire i Servizi. Medtronic, a scelta del Centro medico, (i) distruggerà i Dati Personali o (ii) restituirà i Dati Personali e distruggerà tutti i Dati Personali rimanenti

che non sono più necessari per tali finalità, a meno che un obbligo legale o regolamentare o un ordine giudiziario o amministrativo impedisca a Medtronic di fare ciò o obblighi Medtronic a conservare copie di tali dati.

- 3.7.** Nell'ambito dei Servizi, Medtronic fornirà, su ragionevole richiesta del Centro medico, la documentazione necessaria per dimostrare il rispetto dei propri obblighi in qualità di responsabile del trattamento. Medtronic fornirà tale documentazione non più di una volta ogni dodici (12) mesi. In ogni caso, e senza limitazione alcuna, Medtronic si impegna a mettere a disposizione e a fornire al Centro documentazione che dia evidenza della compliance della Medtronic (audit) e a collaborare ragionevolmente con il Titolare nell'ambito di queste verifiche.
- 3.8.** Medtronic supporterà il Centro medico in merito a qualsiasi valutazione d'impatto sulla protezione dei dati e/o consultazione preventiva che potrebbe essere richiesta in relazione al trattamento dei dati effettuato ai sensi del presente Accordo.
- 3.9.** Medtronic garantisce di aver effettuato una analisi dei rischi sui trattamenti oggetto del trattamento dei dati nell'ambito del Servizio e garantisce, altresì, il rispetto delle misure previste dall'art. 32 del GDPR così come evidenziate all'Appendice 2 al presente contratto.

Articolo 4. Responsabilità del Centro in merito al trattamento

- 4.1.** In qualità di Titolare del trattamento, il Centro medico è responsabile del rispetto delle leggi sulla protezione dei dati applicabili, inclusa la liceità del trattamento dei Dati Personali. Laddove richiesto dalle leggi sulla protezione dei dati applicabili, il Centro medico garantisce di aver ottenuto un consenso esplicito e valido dei pazienti.
- 4.2.** Su richiesta, Medtronic può mettere a disposizione del Centro medico le informazioni necessarie per supportare il Centro medico nella preparazione di un modulo di consenso.

Articolo 5. Obblighi reciproci

- 5.1.** Il Centro medico e Medtronic collaboreranno in buona fede per risolvere in modo soddisfacente qualsiasi richiesta, domanda e notifica come richiesto dalle leggi sulla protezione dei dati applicabili.
- 5.2.** Il Centro medico e Medtronic devono adottare misure di sicurezza tecniche ed organizzative adeguate. A tal fine, Medtronic attuerà misure di sicurezza come descritto nell'Appendice 2. In nessun momento Medtronic ridurrà tali misure di sicurezza.

Articolo 6. Rivelazione, trasferimento e sub-responsabili

- 6.1.** Medtronic non rivelerà i Dati personali a terzi se non per le finalità sopra indicate o come altrimenti consentito dal Contratto o se richiesto dalla legge applicabile.
- 6.2.** Medtronic è generalmente autorizzata ad incaricare un altro responsabile del trattamento per eseguire le attività di trattamento stabilite nel presente Accordo ("Sub-responsabile"), a condizione che informi il Centro medico di eventuali modifiche previste riguardanti l'aggiunta o la sostituzione di nuovi Sub-responsabili ed offra al Centro medico l'opportunità di opporsi. Medtronic selezionerà i Sub-responsabili con la dovuta attenzione ed imporrà al Sub-responsabile obblighi di protezione dei dati sostanzialmente medesimi a quelli stabiliti nel presente Accordo sul trattamento dei dati. Un elenco dei principali sub-responsabili è riportato nelle Appendici **1a** ed **1b** del presente contratto.
- 6.3.** Qualora uno dei Sub-responsabili non adempiesse ai propri obblighi di protezione dei dati, Medtronic rimarrà pienamente responsabile nei confronti del Centro medico per l'adempimento degli obblighi di tale Sub-responsabile.
- 6.4.** Medtronic e i suoi Sub-responsabili possono trattare i Dati personali sia all'interno che all'esterno del paese membro di appartenenza in cui si trova il Centro medico.

Medtronic trasferirà i Dati personali al di fuori del paese del Centro in cui si trova il Centro medico solo sulla base di modalità legali approvate ai sensi delle leggi sulla protezione dei dati applicabili, che possono includere clausole standard sulla protezione dei dati ("Clausole modello") e con l'approvazione regolatoria in circostanze ove richiesto dalle leggi sulla protezione dei dati applicabili. Il Centro medico accetta che Medtronic possa, stipulare clausole tipo approvate dalla Commissione Europea con Sub-responsabili approvati dal Centro medico, nella misura necessaria per garantire che tali clausole standard sulla protezione dei dati possano essere utilizzate come meccanismo di trasferimento legalmente valido ai sensi delle leggi applicabili.

Articolo 7. Amministratori di sistema

- 7.1.** Medtronic assume le funzioni e le responsabilità dei cd. amministratori di sistema di cui al provvedimento dell'Autorità Garante per la protezione dei dati personali Misure e accorgimenti prescritti ai titolari dei trattamenti effettuati con strumenti elettronici relativamente alle attribuzioni delle funzioni di amministratore di sistema del 27 novembre 2008 e successive modifiche ed integrazioni, e si impegna a svolgere tali attività nel rispetto delle prescrizioni ivi contenute.

- 7.2.** Fermo restando quanto sopra, nello svolgimento delle funzioni di amministratore di sistema, Medtronic gestisce:

- a) il rilascio e l'amministrazione delle credenziali di accesso alla piattaforma degli utenti, dietro istruzione dei soggetti designati dal Centro, eseguendo controlli periodici sull'efficacia delle misure di sicurezza adottate;
- b) la gestione dell'infrastruttura tecnologica; attraverso soggetti che vengono designati

amministratori di sistema, ai sensi del relativo provvedimento del Garante per la Protezione dei Dati Personali del 2008, così come aggiornato con provvedimento del 2009;

- c) il tracciamento dei log di connessione degli amministratori di sistema (access log con riferimenti temporali e la descrizione dell'evento non inferiore a 6 mesi);
- d) la conservazione dei dati di traffico e di connessione per il periodo specificato nel contratto di servizio;
- e) la disponibilità e manutenzione dell'infrastruttura tecnologica;
- f) con il Centro, la definizione di idonee regole in ambito di Sicurezza del trattamento dei dati afferente ai sistemi oggetto della presente nomina;
- g) l'aggiornamento periodico, con frequenza adeguata, dei programmi volti a prevenire la vulnerabilità degli strumenti elettronici e a correggerne i difetti o assicurarsi che ciò venga effettuato da soggetti terzi idoneamente designati;
- h) Il backup dei dati e il sistema di ripristino dell'operatività del sistema.

- 7.3** Medtronic provvederà alla designazione per iscritto dei soggetti preposti a tale attività quali Amministratori di sistema, ai sensi del su citato Provvedimento del Garante per la Protezione dei Dati Personali (27 novembre 2008) e s.m.i., verificandone annualmente l'operato (inteso come accesso ai sistemi) ed adottando sistemi idonei alla registrazione dei relativi accessi logici (da conservare con caratteristiche di inalterabilità e integrità per almeno per 6 mesi). Gli estremi identificativi degli Amministratori di sistema designati, con l'elenco delle funzioni ad essi attribuite, saranno mantenuti aggiornati e resi disponibili al Centro in qualunque momento ne faccia richiesta.

Articolo 8. Contatto dell'Ufficio privacy di Medtronic

Per tutte le notifiche e le richieste di assistenza relativi al presente Allegato, il Centro medico può contattare l'Ufficio privacy di Medtronic rs.privacyeurope@medtronic.com

Appendice 1a – Dettagli delle attività di trattamento per conto del Centro nell'ambito del servizio OHCS

APPENDICE 1a - PANORAMICA SUL TRATTAMENTO DEI DATI PER I SERVIZI OHCS

CHI ELABORA I DATI PERSONALI NELL'AMBITO DEI SERVIZI OHCS?	 IL CENTRO IN QUALITÀ DI TITOLARE DEL TRATTAMENTO	Medtronic MEDTRONIC Italia SpA IN QUALITÀ DI RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO	 Airon Telematica S.r.l. in qualità di SUB-RESPONSABILE
SOGGETTI INTERESSATI E TIPOLOGIA DI DATI TRATTATI	 PAZIENTE Ove applicabile, dati quali il codice identificativo del paziente, l'età, il sesso, e gli identificatori diretti del paziente (ad es. il nome) possono essere inseriti dai medici curanti (senza accesso da parte di Medtronic). Dati identificativi ID paziente Età Sesso Dati clinici Nome ospedale Dati clinici anamnestici Data di impianto device o procedura Seriale dispositivo Dati del dispositivo Diagnosi Informazioni terapeutiche		 MEDICO NOME COGNOME EMAIL
 ENTI COINVOLTI	RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO MEDTRONIC ITALIA S.P.A. <i>con sede legale in Via Varesina 162, 20156 Milano</i>	SUBINCARICATI MEDTRONIC B.V. INDUSTRY PARK TRILANDIS EARL BAKKENSTRAAT 10 - 6422 PJ, PAESI BASSI AIRON TELEMATICA, VIA CUFRA, 29 - 20159 MILANO, L'AZIENDA TERZA CHE GESTISCE LA PIATTAFORMA DI RACCOLTA DATI	
 ATTIVITÀ DI TRATTAMENTO	OGGETTO DEL TRATTAMENTO DEI DATI: il Centro ha richiesto di usufruire del sistema di raccolta dati One Hospital ClinicalService al fin di ricevere il supporto tecnico e scientifico necessari ad ottenere le informazioni e le analisi dei dati clinici riguardanti i propri pazienti trattati con terapie e/o dispositivi Medtronic. NATURA DEL TRATTAMENTO: <i>[Identificare le tipologie di operazioni eseguite sui dati personali - spuntare tutto ciò che è applicabile]</i> ☐ Accesso limitato solo per la risoluzione dei problemi/manutenzione ☒ Consultazione dei dati personali in vista della fornitura dei Servizi: ☐ Solo per la visualizzazione ☒ Organizzazione e (ri)strutturazione ☒ Allineamento o combinazione ☒ Confronto ☒ Valutazione o punteggio ☒ Riferimenti incrociati ☒ Combinazioni di insiemi di dati ☒ Corrispondenza dei dati (collegamento di origini dati) ☒ Analitica dei dati ☐ Raccolta dati personali per conto del titolare del trattamento ☐ Registrazione dei dati personali in considerazione della fornitura (in remoto) dei servizi ☐ Divulgazione a terzi (diversi dal Subincaricato) mediante trasmissione, diffusione o altrimenti messa a disposizione ☒ Hosting ☐ Profilazione ☐ Monitoraggio ☐ Monitoraggio sistematico ☐ Altro: _____ FINALITÀ DEL TRATTAMENTO MEDTRONIC ITALIA S.P.A. ➤ fornire i Servizi; ➤ valutare, migliorare e garantire l'uso corretto dei Servizi e delle relative apparecchiature, tecnologie e infrastrutture, per garantire la sicurezza, la protezione e la qualità dei Servizi;		

	<
--	---

APPENDICE 1B - PANORAMICA SUL TRATTAMENTO DEI DATI PER L'INCLUSIONE DEI DATI DELLA RETE CARELINK™ NEI SERVIZI OHCS

CHI TRATTA I DATI
PERSONALI NELL'AMBITO
DELL'INCLUSIONE DEI
DATI DELLA RETE
CARELINK™ NEI
SERVIZI OHCS?



CENTRO MEDICO COME
TITOLARE DEL TRATTAMENTO

Medtronic

MEDTRONIC <Italia S.P.A.> IN QUALITÀ DI
RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO E LE
AFFILIATE DI MEDTRONIC IN QUALITÀ DI
SUBINCARICATI



PAZIENTE

Consultare anche la panoramica sul trattamento dei dati per la rete CareLink™ per quanto riguarda i dati personali che potranno essere trattati nel momento in cui i dati della rete CareLink™ saranno inclusi nei servizi OHCS su richiesta del centro medico. I dati personali effettivamente trattati nell'ambito dei servizi OHCS potranno dipendere dalla richiesta specifica del centro medico. I seguenti dati personali vengono trattati in tutti i casi in cui i dati di CareLink™ vengono inclusi nell'ambito dei servizi OHCS:

Dati relativi alla salute:

Numero di serie del dispositivo

Informazioni cliniche acquisite dal dispositivo impiantato per valutare le condizioni di salute, che possono includere:

- Episodi di aritmia rilevati dal dispositivo
- Elettrocardiogramma intracardiaco (IEGM)
- Indice di attività (notte/giorno)
- Informazioni dei sensori presenti nel dispositivo, per la diagnosi delle funzioni cardiache

Dati di trasmissione della rete CareLink in un lasso di tempo definito

Comunicazioni e altri dati:

Dati sulle comunicazioni necessari per consentire uno scambio di informazioni tra il dispositivo del paziente e i destinatari dei dati



OPERATORE SANITARIO

Consultare anche la panoramica sul trattamento dei dati per la rete CareLink™ per quanto riguarda i dati personali che potranno essere trattati nel momento in cui i dati della rete CareLink™ saranno inclusi nei servizi OHCS su richiesta del centro medico. I seguenti dati personali vengono trattati in tutti i casi in cui i dati di CareLink™ vengono inclusi nell'ambito dei servizi OHCS:

Dati identificativi e di contatto:

Nome completo

Indirizzo e-mail

Numero di telefono (facoltativo)

SOGGETTI INTERESSATI E
TIPO DI DATI PERSONALI



ENTI COINVOLTI

RESPONSABILE
DEL
TRATTAMENTO

MEDTRONIC Italia S.p.A.
con sede legale in
Via Varesina 162, 20156 Milano

SUBINCARICATI

MEDTRONIC INC. con sede
legale in
710 Medtronic Parkway,
Minneapolis, STATI UNITI

OGGETTO DEL TRATTAMENTO DEI DATI: Il centro medico ha richiesto i dati della rete CareLink™, compresi i dati LINQ, nell'ambito dell'OHCS ("One Hospital ClinicalService") per consentire la combinazione e il collegamento dei dati clinici con i dati dei dispositivi forniti dalla rete CareLink™ nell'ambito dell'OHCS. Medtronic eseguirà analisi statistiche e fornirà dei rapporti basati sulla serie di dati combinati per conto e su richiesta del centro medico.



ATTIVITÀ DI TRATTAMENTO

NATURA DEL TRATTAMENTO:

- ☐ Accesso incidentale solo per la risoluzione dei problemi/manutenzione
- ☒ Consultazione dei dati personali in vista della fornitura dei Servizi:
 - ☐ Solo per la visualizzazione ☐ Organizzazione e (ri)strutturazione ☒ Allineamento o combinazione
 - ☐ Confronto ☐ Valutazione o punteggio ☐ Riferimenti incrociati ☒ Combinazione di set di dati
 - ☐ Data matching (collegamento di origini dati) ☒ Analitica dei dati
- ☐ Raccolta dati personali per conto del titolare del trattamento
- ☐ Registrazione dei dati personali in considerazione della fornitura (in remoto) dei servizi
- ☐ Divulgazione a terzi (diversi dal Subincaricato) mediante trasmissione, diffusione o altrimenti messa a disposizione
- ☐ Hosting ☐ Profilazione ☐ Monitoraggio ☐ Monitoraggio sistematico ☐ Altro:

FINALITÀ DEL TRATTAMENTO

MEDTRONIC ITALIA SPA

- Esecuzione degli impegni contrattuali, *ossia* facilitare l'esecuzione del servizio elaborando la richiesta del centro medico per il potenziale miglioramento del servizio e le ulteriori informazioni della rete CareLink™ da raccogliere
- Combinare e collegare i dati della rete CareLink™ ai dati clinici per poter eseguire l'OHCS
- Eseguire analisi statistiche e fornire dei rapporti basati sulla serie di dati combinati per conto e su richiesta del centro medico nell'ambito dell'OHCS.

MEDTRONIC INC.

- Estrarre dati pseudonimizzati predefiniti dalla rete CareLink™ per consentire il collegamento con i dati clinici
- Fornire risoluzione dei problemi e supporto tecnico nel contesto dell'estrazione dei dati della rete CareLink™



TRASFERIMENTI DI DATI

TRASFERIMENTO DI DATI PERSONALI DAL <applicabile per paesi SEE> SEE SULLA BASE DI ADEGUATE MISURE DI SICUREZZA GIURIDICHE AI SENSI DELLE LEGGI APPLICABILI SULLA PROTEZIONE DEI DATI <O applicabile per paesi non SEE, incluso il Regno Unito> DELLA GIURISDIZIONE IN CUI I DATI SONO STATI FORNITI SULLA BASE DI ADEGUATE MISURE DI SICUREZZA GIURIDICHE AI SENSI DELLE LEGGI APPLICABILI SULLA PROTEZIONE DEI DATI



ARCHIVIAZIONE DEI DATI NEL SEE



ASSISTENZA PER I DIRITTI DELL'INTERESSATO

I DIRITTI DELL'INTERESSATO VENGONO GESTITI DAL CENTRO MEDICO IN PRIMA ISTANZA MEDTRONIC PUÒ ASSISTERE IL CENTRO MEDICO:

- FORNENDO UNA COPIA DEI DATI PERSONALI TRATTATI SULLA PIATTAFORMA FOCUSON
- RETTIFICANDO O CANCELLANDO I DATI PERSONALI SULLA/DALLA PIATTAFORMA FOCUSON
- SODDISFACENDO IL DIRITTO ALLA PORTABILITÀ DEI DATI
- LIMITANDO O SOSPENDENDO IL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

Appendice 2 – Misure di sicurezza tecniche e organizzative per le attività di trattamento per conto del Centro

APPENDICE 2 - MISURE TECNICHE E ORGANIZZATIVE GENERALI DI MEDTRONIC		
Controllo dell'accesso		
Credenziali del personale Medtronic		Medtronic garantirà che agli utenti autorizzati da Medtronic sia assegnato un ID utente e una password individuali e univoci, token, numeri di identificazione personale (PIN) o identificatore biometrico ("Credenziali") e consentirà agli utenti autorizzati di accedere ai Prodotti, Servizi e/o Reti Medtronic applicabili (come applicabile) solo dopo l'autenticazione con Credenziali valide. Le credenziali verranno archiviate a riposo utilizzando un algoritmo di hashing unidirezionale (SHA-256 o equivalente) e verranno crittografate ogni volta che vengono trasmesse su Internet.
Revisione dei diritti di accesso del personale Medtronic		Medtronic implementerà revisioni periodiche dei diritti di accesso degli utenti autorizzati da condurre regolarmente e garantirà che i requisiti di accesso, l'autenticazione e le Credenziali per ogni utente autorizzato siano aggiornati e conformi ai requisiti del presente Allegato.
Cessazione dell'accesso autorizzato agli utenti Medtronic		Medtronic implementerà e manterrà procedure che garantiscano che gli account utente autorizzati con accesso a prodotti, Servizi e/o Reti Medtronic siano disabilitati o terminati rispetto a qualsiasi utente autorizzato (i) dopo un periodo definito di inattività; (ii) quando il personale Medtronic autorizzato non ne ha più bisogno; (iii) non più di settantadue (72) ore dopo la partenza volontaria di tale personale Medtronic autorizzato o la scadenza di un contratto applicabile; e (iv) non più di ventiquattro (24) ore dopo le terminazioni per causa o altre terminazioni o partenze non volontarie degli addetti Medtronic che sono utenti autorizzati.
Servizi di controllo della sicurezza di rete		I Servizi e la/e Rete/i Medtronic forniranno, se del caso, controlli di sicurezza configurabili. La Rete Medtronic manterrà i firewall in tutte le zone demilitarizzate logiche e i punti di connessione internet e includerà misure di sicurezza progettate per prevenire un possibile collegamento di qualsiasi sistema Cliente con reti non clienti, compresa la prevenzione della connettività logica dalla rete Medtronic alle reti non clienti (ad esempio internet) mentre è connessa contemporaneamente ai sistemi dei clienti (ad esempio, VPN "split tunneling").
Autorizzazione e formazione		Medtronic implementerà e manterrà procedure per garantire che tutto il personale Medtronic abbia un'adeguata formazione, credenziali, autorizzazione e supervisione commisurate al livello di accesso concesso a tale personale Medtronic.
Accesso Subincaricato		Ogni Subincaricato utilizzerà un account univoco assegnato al Subincaricato per eseguire qualsiasi lavoro ai sensi del presente Contratto. Nella misura in cui tale accesso è controllato da Medtronic, Medtronic manterrà registri di audit per l'accesso di qualsiasi Subincaricato ai dati del Cliente o alla rete del Cliente. Medtronic riesaminerà periodicamente tali registri di audit per l'accesso non autorizzato o inappropriato. Medtronic verificherà periodicamente le garanzie procedurali, amministrative, fisiche e tecniche utilizzate da ciascuno dei suoi Subincaricati con accesso ai dati del Cliente o alla rete del Cliente, che possono includere o consistere, ove applicabile ai servizi forniti da tale Subincaricato e a scelta del Cliente, la revisione dell'audit SOC 2 di tali Subappaltatori.
Gestione delle modifiche		
Standard di sicurezza		Medtronic allineerà la supervisione e la gestione della sicurezza informatica sulla base della serie 27001 dell'Organizzazione Internazionale per la Standardizzazione/International Electro Technical Commission (ISO/IEC 27001) e del NIST (National Institute of Standards and Technology) Cybersecurity Framework. I dispositivi, i sistemi e i servizi soddisferanno i requisiti normativi applicabili per i dispositivi medici.
Prove di penetrazione		Medtronic condurrà regolarmente penetration test, compresi i test manuali sull'uomo, per valutare i controlli di sicurezza dell'applicazione, host e livelli rete utilizzati per fornire al Servizio le seguenti metodologie standard del settore (ad esempio OWASP e OSSTMM). A tal fine, Medtronic potrà coinvolgere una terza parte indipendente.
Sicurezza fisica		Qualsiasi struttura che disponga delle Reti Medtronic dovrà, come minimo: (a) essere strutturalmente progettata per resistere alle intemperie e ad altre condizioni naturali ragionevolmente prevedibili; (b) implementare opportune misure di sicurezza ambientali di tipo fisico per proteggere i sistemi da danni legati al fumo, al calore, all'acqua, al fuoco, all'umidità o alle oscillazioni dell'energia elettrica; (c) essere supportata da gruppi di continuità e da sistemi di generazione di energia di riserva in loco; (d) implementare controlli appropriati per garantire che solo il personale autorizzato abbia accesso fisico alla struttura. Esempi di controlli appropriati includono, ma non si limitano a: segnaletica; badge identificativi e accesso controllato attraverso una combinazione di badge e/o verifica biometrica; accesso, scorta e uscita visitatori, guardie di sicurezza 24 ore su 24; videosorveglianza; e (e) utilizzo di processi standard del settore per smaltire i sistemi informatici.
Disaster Recovery e Business Continuity		Quando e ove applicabile, Medtronic manterrà un adeguato piano di disaster recovery, business continuity ed emergenza e le relative politiche e procedure (collettivamente, il "Piano DR"). Il piano DR prevede il proseguimento del funzionamento in caso di disastro che abbia colpito le operazioni commerciali di Medtronic e deve essere conforme agli standard, alle procedure e alle pratiche di pianificazione della business continuity, degli imprevisti e del disaster recovery accettati a livello internazionale.
Procedure di backup		Medtronic fornirà i prodotti, i Servizi e/o la Rete Medtronic (come applicabile) secondo le seguenti procedure per migliorare la sicurezza. Medtronic: a) disporrà di procedure specifiche che disciplinino il processo di backup; b) rivedrà regolarmente le procedure di recupero dei dati; e c) registrerà gli sforzi di ripristino dei dati, tra cui il responsabile, la descrizione dei dati ripristinati e quali dati (eventuali) dovevano essere immessi manualmente nel processo di recupero dei dati.
Patch di sicurezza; Monitoraggio della rete		

Gestione delle vulnerabilità	Medtronic ha e deve mantenere un Programma di gestione delle vulnerabilità. Questo processo deve includere, come minimo: a) un quadro coerente per valutare la fruibilità di una vulnerabilità; e b) un'analisi dell'impatto di tale vulnerabilità sull'intera infrastruttura informatica di Medtronic.
Protezione di dispositivi e hardware	Medtronic rimuoverà e/o disabiliterà, tramite software, disconnessione fisica o barriere ingegnerizzate, tutti i servizi e/o le porte dei Servizi non necessari per il normale funzionamento, le operazioni di emergenza o la risoluzione dei problemi. Ciò include porte di comunicazione e porte fisiche di ingresso/uscita (ad esempio, porte docking USB, unità CD/DVD, porte video e porte seriali).
Registrazione della sicurezza delle informazioni	
Registrazione	Medtronic dovrà fornire, se applicabile, le seguenti capacità minime di accesso: a) firewall, router, commutatori di rete e sistemi operativi devono avere le rispettive capacità di accesso abilitate, attive e configurate per registrare, alla rispettiva destinazione di registrazione predefinita o a un server syslog centralizzato (per i sistemi di rete), le registrazioni degli eventi in modo sufficientemente dettagliato per scopi diagnostici e analitici nel caso di un accesso non autorizzato effettivo o sospetto o di un uso improprio dei Servizi; b) registrazioni di voci di log di accesso dell'utente finale che contengono, come minimo, la data, l'ora, l'ID utente, l'URL richiesto o l'ID dell'entità su cui si opera, l'operazione eseguita (visualizzata, modificata, ecc.) e l'indirizzo IP di origine, con la consapevolezza che in alcuni casi l'indirizzo IP di origine potrebbe non essere disponibile se NAT (Network Address Translation) o PAT (Port Address Translation) c) tutti i registri di accesso richiesti saranno conservati per un minimo di novanta (90) giorni; d) tutti i registri di accesso richiesti saranno conservati fisicamente e virtualmente al sicuro per evitare manomissioni; e) le password non saranno registrate in nessun caso; e f) alcune modifiche amministrative ai Servizi (come le modifiche della password e l'aggiunta di campi personalizzati) saranno monitorate in un "Registro di controllo dell'installazione" disponibile per la visualizzazione, il download e l'archiviazione locale da parte degli amministratori di sistema.

ATTESTAZIONE DI REGOLARITA' AMMINISTRATIVO-CONTABILE (proposta n. 752/2026)

OGGETTO: CONTRATTO CON MEDTRONIC ITALIA S.P.A. DI MILANO PER L'UTILIZZO DEL SERVIZIO DI ONE HOSPITAL CLINICAL SERVICE

SC PROPONENTE

Si attesta la regolarità tecnica del provvedimento, essendo state osservate le norme e le procedure previste per la specifica materia.

Si precisa, altresì, che:

A. il provvedimento:

- ☐ prevede
- ☒ non prevede

COSTI diretti a carico dell'ASST

B. il provvedimento:

- ☐ prevede
- ☒ non prevede

RICAVI da parte dell'ASST.

Bergamo, 27/08/2026

Il Direttore

Dr. / Dr.ssa Zucchinali Eleonora

PARERE DIRETTORI

all'adozione della proposta di deliberazione N.752/2026

ad oggetto:

CONTRATTO CON LA MEDTRONIC ITALIA S.P.A. DI MILANO PER L'UTILIZZO DEL SERVIZIO
ONE HOSPITAL CLINICAL SERVICE.

Ciascuno per gli aspetti di propria competenza, vista anche l'attestazione di regolarità amministrativo-contabile.

DIRETTORE AMMINISTRATIVO :	Vecchi Gianluca
Ha espresso il seguente parere:	
☒ FAVOREVOLE	
☐ NON FAVOREVOLE	
☐ ASTENUTO	
Note:	

DIRETTORE SANITARIO Facente funzione:	Picciché Antonio
Ha espresso il seguente parere:	
☒ FAVOREVOLE	
☐ NON FAVOREVOLE	
☐ ASTENUTO	
Note:	

DIRETTORE SOCIO SANITARIO :	Cesa Simonetta
Ha espresso il seguente parere:	
☒ FAVOREVOLE	
☐ NON FAVOREVOLE	
☐ ASTENUTO	
Note:	

CERTIFICATO DI PUBBLICAZIONE

**Pubblicata all'Albo Pretorio on-line
dell'Azienda socio sanitaria territoriale
"Papa Giovanni XXIII" Bergamo**

per 15 giorni
