

PREVENTIVO

AZIENDA SANITARIA LOCALE CN2 ALBA-BRA

VIA VIDA, 10
ALBA
Fax nr: .OSPEDALE SAN LAZZARO
RADIOLOGIA
VIA PIETRINO BELLI, 26
ALBAProdotto: TUS-AI800/AK
Descrizione: Aplio i800
N.ro di Serie: AKE2022373
Sistema: 91.TUS-AI800/AK.IT.0840701
Modalità di pagamento: 60 GG DATA FATTURA

Da: .

Data: 17-GIU-2026

Numero rif. Canon: Q3398410
Vostro Rif.: ODL 26-000000117 MAIL DEL
03/02/2026

Codice cliente: T0B7BRU

Descrizione: HARDWARE CONTROL ERROR. REBOOT TO RESTORE SYSTEM FUNCTIONALITY SERVICE
ID TUS_IMG_149

| Descrizione | Articolo | Q.tà | Pr. Listino | Sconto | Prezzo | IVA |
|----------------|----------------|------|-------------|--------|-----------|--------|
| PSU-SP | PM30-43282*H 2 | 1 | 12.164,40 | 30.12% | 8.500,00 | 22,00% |
| Prezzo Netto | | | 12.164,40 | 30.12% | 8.500,00 | |
| IVA | | | | | 1.870,00 | 22,00% |
| Importo Totale | | | | EUR | 10.370,00 | |

Preventivo indicativo basato su descrizione del guasto fornita dal cliente.

Garanzia sulla riparazione: 6 mesi.

A titolo di cortesia la manodopera ed il diritto fisso di viaggio non vengono conteggiati.

Annulla e sostituisce la precedente offerta, pari numero, del 3/2/2026.

CANON MEDICAL SYSTEMS S.R.L.Direttore Tecnico
Procuratore Speciale
Roberto Gargiulo



CANON MEDICAL SYSTEMS S.R.L.

Made For life

PREVENTIVO

CONDIZIONI GENERALI DI VENDITA

1. OFFERTE E PROPOSTE D'ORDINE

Le offerte e le proposte d'ordine non sono impegnative per Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico in quanto i contratti si perfezionano soltanto a seguito della conferma scritta da parte della Canon Medical Systems S.r.l. a socio Unico. Anche dopo tale conferma, in caso di vendita di prodotti non disponibili in magazzino, i prezzi potranno essere modificati in relazione ad aumenti incidenti, anche delle materie prime o dell'energia, sul costo di produzione o di trasporto che avessero anche durante la formulazione o l'esecuzione dell'ordine. I termini di consegna, anche se indicati nell'ordine o nell'offerta, sono meramente indicativi e non vincolanti. Eventuali ritardi nelle consegne non daranno diritto alla risoluzione, a penalità od a risarcimento danni, così come la mancata o parziale esecuzione del contratto dovuta a caso fortuito o causa di forza maggiore o per esigenze di produzione. In tali circostanze Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico sarà legittimata a completare la fornitura anche successivamente alla data prevista per la consegna.

2. ACCETTAZIONE DEGLI ORDINI E CAPARRA

Le proposte d'ordine e/o gli ordini del Cliente, trasmessi a mezzo posta, fax, email e/o telefonico anche se vincolanti per il Cliente, sono sempre condizionali alla accettazione e conferma scritta da parte della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico. In difetto di tale conferma l'ordine si considererà annullato, salvo che non vi sia la spedizione del prodotto Canon Medical Systems. Non saranno presi in considerazione ordini privi di un'esplicita indicazione del prodotto o del servizio richiesto. In ogni caso di ordine di apparecchiatura, modificata rispetto al loro standard costruttivo, è riservata alla Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico la facoltà di rifiutare le modifiche richieste o di chiedere un sovrapprezzo per la loro realizzazione. In ogni caso gli ordini dovranno contenere indicazioni tali da mettere Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico in condizione di accettarli e di dar loro esecuzione. Le somme corrisposte dal Cliente prima del saldo del corrispettivo, anche se diversamente qualificate saranno trattate a titolo di caparra conformatoria ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 1385 c.c. L'eventuale inadempimento di Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico nella prestazione, se adeguatamente motivato e giustificato, non comporta il diritto del Cliente di esigere il doppio della caparra".

3. CONSEGNA, PREZZI.

Se non diversamente convenuto per iscritto, tutti i prezzi sono "Franco Roma". Le Spese di imballaggio, di spedizione e di installazione delle apparecchiature presso sedi diverse sono interamente a carico del Cliente. Sono altresì a carico del Cliente tutte le spese ed i costi necessari per la predisposizione del sito ove dovranno essere installate le apparecchiature, quali, a mero titolo esemplificativo e non esaustivo, le opere murarie di fondazione, di allaccio elettrico, ecc.

Le apparecchiature si intenderanno comunque accostate e collaudate se il Cliente diviene responsabile della mancata consegna, installazione e collaudo non avendo completato il ritiro il termine essenziale pattuito ovvero entro il termine di 15 giorni dalla comunicazione a mezzo raccomandata a.r. di formale messa in mora.

4. PREDISPOSIZIONE DEL SITO.

La mancata predisposizione del sito da parte del Cliente non può in alcun caso essere invocata quale causa di risoluzione del contratto da parte del Cliente o giustificare il differimento dei pagamenti pattuiti. Rimane fermo quanto pattuito all'art. 8. Il completamento della fornitura è subordinato all'adeguatezza del sito di installazione. Relativamente ai Grandi Impianti (Risonanza Magnetica, Tomografia Computerizzata, Angiografi, Sale Ibride, Angio Suite 4DCT, Radiologia Digitale), il completamento della fornitura è subordinato alle relative opere di adeguamento locali ed all'ottenimento, a cura e spese da parte del Cliente, delle licenze di costruzione, dell'elaborazione dei progetti definitivi e dell'elaborazione delle relazioni di radio-protezione. Tali documenti devono essere approvati e autorizzati dall'Esperto Qualificato, dal Genio Civile e dall'ASL territoriale. Tutta la documentazione di cui sopra dovrà essere ottenuta e consegnata al Cliente prima della data di consegna dei locali o consegnata per visione alla Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico. Il personale preposto della Canon in collaborazione con il personale incaricato dal Cliente redigeranno il progetto di installazione nel quale saranno definiti il posizionamento delle unità principali dell'apparecchiatura, i punti di consegna dell'alimentazione elettrica. Il trattamento dell'aria ambientale, le vie dei cavi ecc.

Dopo l'approvazione del progetto d'installazione da parte delle Parti, non potrà essere effettuato alcun cambiamento né progettuale né del modello dell'apparecchiatura, se non dietro richiesta scritta da parte del Cliente e della relativa autorizzazione della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico. Le eventuali variazioni o modifiche del progetto di installazione approvato, saranno a totale carico del Cliente. La costruzione e/o gli adeguamenti dei locali necessari per la messa in opera dell'apparecchiatura saranno a totale carico del cliente. Il personale incaricato dalla Canon sarà disponibile durante l'esecuzione e realizzazione delle opere per le opportune verifiche e controlli di corrispondenza al progetto di installazione. La consegna dell'apparecchiatura potrà avvenire solo dopo il completamento di tutte le opere di adeguamento dei locali e dopo avere ottenuto tutte le autorizzazioni previste per l'utilizzo clinico dell'apparecchiatura. Il cliente, pertanto, deve garantire che i locali ed i relativi impianti, inclusi i locali limitrofi alla sala nella quale verrà installata l'apparecchiatura, siano regolarmente mantenuti, rispondenti a tutte le norme e leggi vigenti applicabili in materia ed in possesso delle relative certificazioni di conformità. Il mancato ottenimento dei locali, la loro non idoneità o conformità a progetti approvati e/o alle autorizzazioni amministrative, così come il mancato ottenimento di tutte le autorizzazioni amministrative, da Genio Civile o da qualsivoglia altra autorità competente, ovvero la mancata ottemperanza a richieste delle Autorità o del Genio Civile, comporterà il diritto della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico di sospendere la fornitura sino a che non vengano ottenute le necessarie Autorizzazioni o i locali siano idonei a permettere l'installazione dell'apparecchiatura e di addebitare al Cliente ogni costo e danno derivante dal ritardo dell'installazione. La gabbia Faraday, la schermatura magnetica, il condotto per l'evacuazione dei gas criogenici (tubo di quench) devono essere realizzati secondo le specifiche fornite dal Fabricante tramite la Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico. L'eventuale schermatura magnetica dovrà essere rispondente anche alle prescrizioni di sicurezza dell'Esperto Responsabile del reparto di Risonanza Magnetica. Il ritardo nell'adeguamento del sito o nell'ottenimento delle necessarie autorizzazioni da parte del Cliente, superiore a 4 mesi dalla comunicazione di merce pronta alla consegna o il definitivo mancato adeguamento dello stesso, comporteranno il diritto di Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico di risolvere il contratto o revocare l'offerta e/o rinunciare all'ordine, addebitando al Cliente ogni costo e danno diretto o indiretto, risarcimento o indennizzo che dovrà sopportare a causa dell'inadempimento del Cliente.

5. DESCRIZIONE MATERIALE E DISEGNI, PROPRIETA' INTELLETTUALE

I manuali, le istruzioni e le specifiche delle apparecchiature sono atti riservati e non divulgabili essendo finalizzati unicamente alla conoscenza da parte del Cliente.

Tutti i diritti di proprietà intellettuale connessi alle apparecchiature (DM), ai software, ai manuali d'uso forniti, inclusi aggiornamenti, modifiche, manuali e altri documenti o prodotti correlati appartengono a Canon Medical Systems o ai suoi licenziatari. Il diritto del Cliente di utilizzare il software fornito è limitato all'uso necessario per l'utilizzo del prodotto Canon Medical Systems. Il Cliente non può (i) copiare (salvo per quanto consentito dalla legge), modificare, tradurre, retroingegnerizzare (salvo quanto consentito dalla legge), decompilare, disassemblare il software fornito o creare prodotti derivati basati sul software o sui materiali di accompagnamento, (ii) divulgare, concedere in licenza o trasferire lo stesso ad un'altra parte (iii) esportare lo stesso o renderlo disponibile a terzi.

6. INTERVENTI DA REMOTO

Il Cliente prende atto al momento della ricezione dell'offerta o della Proposta d'ordine, il documento denominato "HANDBOOK" disciplinante l'opzione di intervento tecnico da remoto ("nrevison") e si obbliga ad osservare le indicazioni, in adeguamento anche a quanto disciplinato dal successivo art. 17.

7. SPEDIZIONE ED ASSICURAZIONE

La merce spedita in vece dei documenti "Franco Destino" viaggia sotto la responsabilità di Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico ed è coperta da polizza assicurativa. Qualora la merce sia stata già fatturata al Cliente che ne ha acquisito, quindi, la proprietà, la stessa viaggia a rischio e pericolo dello Cliente anche se il trasporto è a carico della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico. Pertanto la Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico non risponderà di eventuali smarrimenti o danni verificatisi nel corso del trasporto. Le spese eventuali per polizze di assicurazione del trasporto saranno a carico del Cliente che dovrà richiedere la copertura assicurativa del materiale viaggiante.

8. PAGAMENTI.

Verranno riconosciuti solo i pagamenti effettuati presso la sede della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico di Roma o mediante accredito sui suoi conti correnti postali o bancari. L'emissione di tratte, anche se contrattualmente convenute e le relative spese di emissione saranno a carico del Cliente, non costituirà deroga alla condizione di effettuare il pagamento presso la nostra sede di Roma. Il ritardo nei tempi di pagamento pattuiti comporta senz'altro avviso, la decadenza degli interessi previsti dal D. Lgs. 231/02 e successive modificazioni. In qualsiasi caso di modifica delle condizioni patrimoniali del Cliente, ovvero di inadempienze del medesimo a contratti o impegni anche se assunti verso terzi, sarà facoltà della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico risolvere il contratto ovvero esigere ulteriori garanzie per la sua prosecuzione. I termini di pagamento della merce o dei servizi contrattualmente convenuti, sono tassativi. Pertanto eventuali tolleranze da parte della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico non potranno in nessun caso costituire deroga alla data di scadenza delle obbligazioni assunte dal Cliente. Qualora la data del pagamento non sia stata indicata nel contratto gli interessi ai sensi del D. Lgs. 231/02 e successive modificazioni cominceranno a decorrere automaticamente, senza che sia necessaria la messa in mora, decorsi trenta giorni dal ricevimento della fattura da parte del Cliente o trascorsi trenta giorni dalla data di ricezione dei beni.

In caso di permula, l'importo del bene verrà pagato da Canon Medical Systems S.r.l. al cliente dopo la ricezione del saldo della nuova apparecchiatura e in assenza di scaduti di pagamento con Canon Medical Systems S.r.l.

9. CLAUSOLA RISOLUTIVA ESPRESSA

Canon Medical Systems Srl avrà la facoltà di dichiarare il Cliente decaduto dal beneficio del Termine e di risolvere quindi il presente Contratto ex art. 1456 c.c. in caso di mancato pagamento da parte del Cliente dell'intero prezzo dovuto ed in caso di violazione da parte del Cliente del diritto di trasferire a terzi, locare o noleggiare il materiale prima di averne pagato integralmente il prezzo. In tutti tali casi, la risoluzione avverrà di diritto a seguito di semplice comunicazione a mezzo pec da parte di Canon Medical Systems Srl con diritto di ripresa da esecutori anche coattivamente dei beni, fatto salvo ogni ulteriore risarcimento del danno.

10. COLLAUDO.

Qualora il pagamento del prezzo, sia nel caso di singolo ordine o di ordini plurimi o di un ordine per più apparecchiature, decorra dal completamento del collaudo tecnico amministrativo della singola apparecchiatura (DM) (anche ricompresa all'interno dell'ordine plurimo o di un ordine per più apparecchiature), il Cliente dovrà procedere al completamento del collaudo tecnico-amministrativo, del bene entro e non oltre gg. 15 dalla data di fine installazione dell'apparecchiatura (DM) pronta per l'uso. Qualora, decorsi il termine di cui sopra, il Cliente non proceda al collaudo senza gravi motivi, ovvero non ne comunichi il risultato entro 5 giorni, il bene si considererà collaudato e accettato ai soli fini del pagamento del prezzo e decorreranno i termini contrattualmente stabiliti per il pagamento e garanzia.

In ogni caso il pagamento anticipato, in tutto o in parte delle apparecchiature costituisce l'accettazione dei beni e il periodo di garanzia decorrerà dalla data del collaudo dei beni, anche se non completa di tutti gli accessori indipendentemente dal completamento della fornitura, in quanto la macchina collaudata è da intendersi accettata e pronta all'uso. Le apparecchiature non potranno in ogni caso essere utilizzate senza il completamento del collaudo tecnico amministrativo. L'utilizzo e/o la messa in funzione delle apparecchiature prima del termine dell'installazione o del collaudo tecnico amministrativo, ovvero previsto, costituiranno inadempimento grave e faranno immediatamente decadere il Cliente dalla garanzia e dal diritto di assistenza e manutenzione essendo tali comportamenti potenzialmente idonei a compromettere la sicurezza e la salute dei pazienti, degli operatori ed eventualmente di terzi, secondo quanto disposto dal D. Lgs. N. 230/95 e dei Digs 187/2000, dal D.M. del 14.2.97 e del 29.12.97 dai D.Lgs N. 81/08 e successive modifiche e dagli standards EN, IEC, CEI in materia di sicurezza elettrica per le apparecchiature elettromedicali.

11. RIFIUTO DEL MATERIALE.

In caso di rifiuto ingiustificato del materiale ordinato, e decorsi gg. 15 dalla ricezione della comunicazione della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico di messa a disposizione dei beni e/o del servizio da rendere, il materiale o il servizio si intenderà consegnato e/o il servizio reso. Saranno a carico del Cliente le spese di trasporto e di deposito e da tale data decorreranno, anche a parziale modifica dell'ordine e/o della consegna, anche se termini di consegna. Eventuali contestazioni, in ordine alla conformità di materiale o del servizio reso indicate nel contratto, dovranno essere notificate, a pena di decadenza, a mezzo lettera raccomandata nel perentorio termine di giorni 7 (sette) dalla data di consegna.

Il materiale stesso non potrà essere restituito al mittente, salvo che non venga richiesto ed ottenuto il consenso scritto da parte di Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico.

12. GARANZIA.

Salvo diverso specifico accordo, Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico garantisce il materiale prodotto da difetti di costruzione e lavorazione, incluso i prodotti Non Canon contestualmente offerti al prodotto della Canon Medical Systems Corporation - Giappone, la durata della garanzia per il materiale nuovo è di dodici mesi decorsi dalla data del collaudo del bene così come specificato dagli artt. 3 e 6, salvo ove diversamente indicato o previsto nell'offerta, nel contratto di vendita o manutenzione o nelle condizioni speciali, mentre è privo di garanzia il materiale usato salvo ove specificamente indicato nell'offerta, nel contratto di vendita o manutenzione o nelle condizioni speciali, fatta eccezione per le seguenti ipotesi per le quali in ogni caso la garanzia non sarà operativa:

- montaggio a parte di persone o Società da noi non autorizzate;
- manomissioni dei materiali da parte delle persone o Società di cui sub a);
- cattivo uso, sia da parte del Cliente che dei propri rappresentanti e comunque da persone che non abbiano seguito le istruzioni e le raccomandazioni del personale tecnico della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico;
- danni derivanti da non idonea conservazione dei beni consegnati in attesa di installazione;
- danni provocati da cause o fattori accidentali ai componenti hardware e/o software;
- danni subiti dal materiale e/o dalle apparecchiature in conseguenza di urti o cadute, incluse le sonde ecografiche, non provocate dal personale della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico, caso fortuito, dolo o colpa del Cliente ed eventi catastrofici (sciopere, guerre, allagamenti o calamità naturali ecc.);
- utilizzo di materiale e/o parti di ricambio non originali, ovvero non conformi alle specifiche tecniche del produttore o a specifiche ambientali o elettriche non idonee ovvero autorizzate;
- messa in funzione dell'apparecchiatura (DM) da parte del Cliente e/o di terzi prima o senza il collaudo previsto dagli artt. 3 e 9;
- impiego delle apparecchiature con tensioni dell'alimentazione non idonee alle specifiche fornite;
- il Cliente dopo la consegna o l'installazione dell'apparecchiatura (DM) si assume ogni rischio derivante dalla possibile contaminazione del software da virus esterni. Se collegando le apparecchiature ad una rete esterna o in qualsivoglia altro modo di consentire alla stessa di essere aggredita da virus informatici, la parte acquirente decade dal diritto di garanzia, di manutenzione e di assistenza nei confronti della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico e si assume tutti gli oneri nessuno escluso, per il ripristino delle funzionalità della apparecchiatura (DM), ove possibile. La parte acquirente è colui che utilizza o gestisce l'apparecchiatura (DM) a qualsivoglia titolo;
- nel caso di fornitura di apparecchiature che necessitano dell'installazione e/o del collaudo, l'utilizzo delle medesime da parte del Cliente o da chiunque ne abbia ottenuta la disponibilità per gli scopi alle quali sono destinate, ma prima del termine dell'installazione o prima del collaudo (se previsto), comporterà l'obbligo dell'acquirente (Cliente) di pagare immediatamente il corrispettivo pattuito con rinuncia ad ogni eccezione e la decadenza dal diritto di garanzia e la risoluzione del contratto di manutenzione, rinomando dovuto tutte le somme pattuite a favore di Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico;
- nel caso di mancato rispetto di quanto previsto nei manuali d'uso del Fabricante e nelle istruzioni di lavoro fornite dalla Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico anche in relazione all'esecuzione della registrazione delle operazioni giornaliere di routine ivi previste sulle apparecchiature.

In caso di smarrimento, le spese di imballaggio, di spedizione indicate all'art. 6, nonché il montaggio del materiale sostituito, saranno a carico del Cliente. Non potrà mai essere imputata alla Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico alcuna responsabilità per danni subiti da persone o cose in conseguenza dell'impiego delle apparecchiature fornite. Non potrà mai essere imputata alla Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico alcuna responsabilità per i danni subiti dal Cliente per il tempo necessario al ripristino delle apparecchiature. Il Cliente acconsente a che il personale della Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico, autorizzato alle attività di manutenzione preventiva e correttiva, in caso di guasto di particolare complessità delle apparecchiature elettromedicali oggetto di intervento, crei copie anonimizate dei dati presenti sul sistema e le trasmetta interamente alla Società ed al Fabricante.

Il Cliente prende atto che, nel caso la fornitura comprenda prodotti non di marca Canon Medical Systems, la manutenzione ovvero il singolo intervento tecnico/applicativo potrà essere eseguito da personale non Canon fermo restando ogni obbligo di tale sub-fornitore al rispetto del Reg. UE 679/2016 di cui al successivo art. 17.

13. MANTENIMENTO REQUISITI DI CONFORMITA' DISPOSITIVI MEDICI CERTIFICATI

I Dispositivi Medicali Canon Medical Systems immessi sul mercato, mantengono i requisiti di conformità certificati dal Fabricante, solo se la manutenzione correttiva o "straordinaria" eseguita da terzi non autorizzati ovvero la sostituzione di componenti del Dispositivo Medicale Canon Medical Systems con parti di ricambio non originali o l'installazione di accessori non originali non abbiano inficiato i requisiti di conformità e di sicurezza dichiarati. In tali casi il Dispositivo Medico verrà utilizzato, senza alcuna garanzia circa il mantenimento della conformità, sulla base della responsabilità esclusiva dell'utilizzatore e Canon Medical Systems risponderà solo degli eventuali vizi o difetti originali, se ed in quanto tempestivamente contestati ed adeguatamente comprovati.

14. FORO COMPETENTE

Foro competente a giudicare qualsiasi controversia insorta tra le parti, relativa alla conclusione, esecuzione o interpretazione del presente contratto sarà in via esclusiva quello di Roma.

15. DIVIETO DI ESPORTAZIONE.

Il Cliente si impegna e si obbliga a non esportare i beni acquistati senza nostra preventiva autorizzazione scritta. Fermo restando quanto previsto dall'art.8, in caso di variazione di domicilio, trasferimento di proprietà ad altro soggetto nel territorio nazionale, alienazione, dovrà pervenire alla Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico comunicazione scritta, detto obbligo dovrà, a cura del Cliente, essere fornito al nuovo detentore.

16. DEROGHE - DISCIPLINA

Le presenti condizioni generali di vendita e manutenzione si applicano in tutti i casi di fornitura a persone fisiche o giuridiche ma vengono automaticamente derogate dalle condizioni stabilite nei bandi di gara per le pubbliche forniture di beni e servizi ovvero da specifiche e diverse condizioni speciali quando sieno preventivamente regolate o disciplinate.

17. PROVE DI SICUREZZA ELETTRICA

Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico dichiara che ogni volta che vi dovesse essere un intervento tecnico, da parte di personale della stessa incaricato, sulle apparecchiature elettromedicali Canon Medical Systems, o il trasporto e messa in opera delle stesse, queste saranno sottoposte secondo quanto richiesto dalla normativa vigente a prove elettriche di sicurezza. Al fine di evitare l'uso di apparecchi non conformi il personale si obbliga a ritirare il materiale non funzionante e comunque sostituirlo. Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico, una volta effettuati i test e verificata la rispondenza delle apparecchiature ai requisiti richiesti in materia di sicurezza elettrica degli apparecchi elettromedicali non potrà essere ritenuta responsabile per i danni eventualmente subiti da operatori pazienti o terzi, e/o dei danni dovuti ad interventi successivi e manomissioni da parte di personale non autorizzato dalla Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico.

18. INFORMATIVA AI SENSI DEL REG. UE 679/16 (GDPR)

Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico, con sede in Roma, C.A.P. 00148 - Via Carlo Veneziani 58, e Canon Medical Systems Europe B.V., con sede in Zilverstraat 1 Zoetermeer (Olanda) sono responsabili della raccolta dei dati per il tempo strettamente necessario per le finalità per le quali sono stati raccolti. I dati saranno trattati esclusivamente per finalità strettamente connesse all'adempimento delle obbligazioni inerenti i rapporti commerciali intercorsi e intercorrono:

- per lo svolgimento di attività commerciali trattate la nostra rete vendita diretta ed indiretta (agenti);
- per l'inserimento delle anagrafiche nei dati base informativi aziendali;
- per eventuali attività dimostrative delle nostre apparecchiature;
- per esigenze contrattuali ed i conseguenti adempimenti degli obblighi legali e contrattuali dalle stesse derivanti;
- per adempiere agli obblighi previsti dalle norme di legge civilistiche, fiscali, dai regolamenti e dalla normativa comunitaria
- per conseguire una efficace gestione dei rapporti commerciali anche ai fini della tutela del credito;
- per attività di marketing, se il cliente abbia espresso il suo consenso nel Portale del Cliente <https://eu.medical.canon/>
- per la rilevazione della soddisfazione del Cliente relativi ai nostri prodotti/servizi;
- per inviti a manifestazioni ed eventi scientifici;

La raccolta dei dati viene effettuata dalla Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico e dalla Canon Medical Systems Europe B.V., con le modalità previste dal Reg. UE 679/16. I dati personali saranno trattati in modo idoneo a garantirne la sicurezza e la riservatezza nel rispetto del Reg. UE 679/16. Il Cliente potrà esercitare in qualunque momento i diritti di cui al Capo III Reg. UE 679/16.

19. SMALTIMENTO DELLE APPARECCHIATURE ELETTRICHE ED ELETTROINICHE (RAEE) E BATTERIE

Canon Medical Systems S.r.l. con sede in Roma, Via Carlo Veneziani 58, dichiara di ottemperare a tutte le disposizioni relative allo smaltimento dei rifiuti di apparecchiature elettriche ed elettroniche Direttiva Europea 2012/19/UE (WEEE) recepita dal D.lgs 49/2014 e successive modifiche ed integrazioni. Ai sensi e per l'effetto, dell'art. 24 comma 1 e 2 del D.Lgs. 49/2014, Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico provvederà al ritiro delle apparecchiature mediche, previa richiesta e dichiarazione di "fuori uso" da parte del Cliente, ed al trattamento, di recupero e smaltimento delle stesse. Alle disposizioni della Direttiva 2006/66/CE Batteries, recepita dal D.Lgs. 188/08 e successive modificazioni ed integrazioni.

20. IMBALLAGGI

Alle disposizioni previste dalla Direttiva 94/62/CE del 20 dicembre 1994, sugli imballaggi ed i rifiuti di imballaggio (come modificata dalla direttiva 2004/12/CE) e da decreti legislativi ad esse applicati.

21. RISPETTO DISPOSIZIONI D.LGS 231/2001

Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico opera nel rispetto della normativa prevista dal D.Lgs. 231/2001 che disciplina la responsabilità amministrativa degli enti, seguendo il proprio Modello di Organizzazione, Gestione e Controllo e non avalla comportamenti contrari alle disposizioni ivi previste. Il Cliente prende atto e si obbliga a rispettare detta normativa ed ogni eventuale comportamento contrario legittimamente Canon Medical Systems S.r.l. a Socio Unico a risolvere il contratto, ai sensi dell'art. 1456 c.c..

Rev. 06.07.04.2025

PREVENTIVO

CANON MEDICAL SYSTEMS S.R.L.
Direttore Tecnico
Procuratore Speciale
Roberto Gargiulo

Accettazione Cliente:

Numero rif. Canon: Q3398410

Vostro ordine n.ro:

Azienda:

Nome:

Posiz. az.le:

Firma:

Data:

Nostro Fax n.ro: 06-5204739