

REPUBBLICA ITALIANA  
REGIONE SICILIANA



ASSESSORATO DELLA SALUTE  
DIPARTIMENTO ATTIVITA' SANITARIE E OSSERVATORIO EPIDEMIOLOGICO  
SERVIZIO 1 "PREVENZIONE SECONDARIA, MALATTIE PROFESSIONALI E  
SICUREZZA NEI LUOGHI DI LAVORO"

**Autorizzazione all'uso di una apparecchiatura a RMN di tipo A per uso diagnostico da 1.5 T della Ditta Philips, modello Prodiva CS, presso Casa di Cura "Cristo Re s.r.l." sita in Viale Principe Umberto, 89 Messina**

IL DIRIGENTE GENERALE

- Visto** lo Statuto della Regione siciliana;
- Vista** la legge n. 833/78 di istituzione del Servizio Sanitario Nazionale;
- Visto** il decreto legislativo n. 502/92 e successive modifiche e integrazioni, concernente il riordino della disciplina in materia sanitaria ed in particolare gli artt. 8-bis, 8-ter e 8-quater introdotti dal decreto legislativo n. 229/99;
- Visto** il D.M. Sanità 8.8.1994, n. 542 con il quale è stato emanato il Regolamento recante norme per la semplificazione del procedimento di autorizzazione all'uso diagnostico di apparecchiature a risonanza magnetica sul territorio nazionale;
- Visto** il D.P.R. 14 gennaio 1997, concernente l'approvazione dell'atto di indirizzo e coordinamento alle Regioni e alle Province autonome di Trento e Bolzano in materia di requisiti strutturali, tecnologici ed organizzativi minimi per l'esercizio delle attività sanitarie da parte delle strutture pubbliche e private;
- Visto** il D.A. Sanità 13 aprile 1999, n. 28668 "Approvazione delle modalità procedurali per il rilascio dell'autorizzazione regionale all'installazione ed all'uso di apparecchiature diagnostiche a risonanza magnetica";
- Vista** la L.R. 15 maggio 2000, n. 10 e, in particolare, l'art. 2, comma 2;
- Visto** il D.A. 17 giugno 2002 n. 890 e ss. mm. e ii. che reca disposizioni in ordine all'accreditamento istituzionale delle strutture sanitarie della Regione Siciliana;
- Visto** il D.A. 17 aprile 2003 n. 463 di integrazione e modifica del D.A. n. 890/2002 e, in particolare, l'articolo 4;
- Vista** la legge regionale 14 aprile 2009 n. 5 "Norme per il riordino del servizio sanitario regionale";
- Visto** il Decreto Presidenziale 27 giugno 2019, n. 12 "Regolamento di attuazione del Titolo II della Legge Regionale 16 dicembre 2008, n. 19. Rimodulazione degli assetti organizzativi dei Dipartimenti regionali";
- Visto** il D.P.Reg. n. 2762 del 18 giugno 2020 con il quale, in esecuzione della Delibera di Giunta n. 254 del 14 giugno 2020, viene conferito l'incarico di Dirigente Generale del Dipartimento Attività Sanitarie e Osservatorio Epidemiologico alla Dott.ssa Maria Letizia Di Liberti;
- Visto** il D.M. Salute 10.08.2018 di Determinazione degli standard di sicurezza e impiego per le apparecchiature a RM;
- Vista** la nota n. 261 del 03.12.2019, acquisita al Prot. n. 3798 del 03.02.2020, con la quale il Legale Rappresentante della Casa di Cura "Cristo Re s.r.l." di Messina comunica l'avvenuta installazione per sostituzione dell'impianto a RMN di gruppo A per uso diagnostico della Ditta Philips, modello Prodiva CS, presso la Casa di cura "Cristo Re s.r.l. sita in Viale Umberto, 89 – Messina;
- Vista** la nota prot. 4988 del 11.02.2020 con la quale questo Dipartimento ha richiesto un sopralluogo al Dipartimento di Prevenzione della ASP di Messina fine di verificare la conformità della predetta apparecchiatura alla normativa vigente in materia;

- Vista** la nota prot. 91896 del 04.08.2020, pervenuta con PEC del 04.08.2020 e acquisita al protocollo n. 28349 del 04.08.2020, con la quale il Dipartimento di Prevenzione dell'ASP di Messina ha trasmesso l'esito del sopralluogo effettuato il 14.07.2020 presso la Casa di Cura "Cristo Re s.r.l." ubicata in Viale Umberto 89 - Messina, esprimendo parere favorevole all'impiego dell'apparecchiatura RM;
- Ritenuto** di dover adottare, ai sensi dell'art. 3 del D.A. sanità 28668 del 13.04.1999, il provvedimento con il quale si autorizza il Legale Rappresentante della Casa di Cura "Cristo Re s.r.l." di Messina all'uso di una apparecchiatura a RMN di gruppo A per uso diagnostico della Ditta Philips, modello Prodiva CS, presso la Casa di Cura "Cristo Re s.r.l. sita in Viale Umberto, 89 – Messina;

## **DECRETA**

- Art. 1 Per i motivi in fatto ed in diritto espressi in narrativa e costituenti parti integranti del dispositivo, ai sensi dell'art. 3 del D.A. Sanità n. 28668 del 13.04.1999, il Legale Rappresentante della Casa di Cura "Cristo Re s.r.l." di Messina è autorizzato all'uso di una apparecchiatura a RMN di gruppo A per uso diagnostico della Ditta Philips, modello Prodiva CS, presso la Casa di Cura "Cristo Re s.r.l. sita in Viale Umberto, 89 – Messina;
- Art. 2 Responsabile della gestione medica è il dott. Barbalace Giancarlo.
- Art. 3 Esperto Responsabile della sicurezza fisica è il Prof. Vermiglio Giuseppe.
- Art. 4 È fatto obbligo al Legale Rappresentante della Casa di Cura "Cristo Re s.r.l." di Messina di munirsi delle necessarie autorizzazioni, pareri o nulla osta occorrenti per la specifica attività, il cui rilascio compete ad altre pubbliche amministrazioni e di rispettare quant'altro previsto dalla normativa vigente in materia di sicurezza e di abbattimento delle barriere architettoniche.
- Art. 5 È fatto obbligo al Direttore del Dipartimento di Prevenzione dell'ASP di appartenenza di effettuare la vigilanza sul mantenimento dei requisiti di sicurezza, nonché acquisire le certificazioni necessarie al mantenimento dell'autorizzazione da parte del Presidio ove sono installate le apparecchiature a RM in questione.

Il presente provvedimento sarà pubblicato sul sito Web dell'Assessorato alla Salute.

Palermo, 3 settembre 2020

Il Dirigente del Servizio  
(Dott.ssa Gabriella Dardanoni)

Il Dirigente Generale  
(Dott.ssa. Maria Letizia Di Liberti)