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 un impianto a Risonanza Magnetica della ditta SIEMENS modello Magnetom ALTEA da 1.5 T, in sostituzione del dismesso impianto della ditta Philips Medical Systems, modello Gyroscan Intera da 0,5 T installato presso lo Studio "BETA s.r.l." sito in Via Guido Reni n. 10-14 - Partinico (PA)

IL DIRIGENTE GENERALE

visto 10 Statuto della Regione sicilian	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 la PEC del 23 dicembre 2019, assunta al protocollo con i numeri 81330, 81321 e 81346 del 27/12/2019, la Ditta BETA s.r.l. di Partinico (PA) ha trasmesso a questo Dipartimento la "Proposta di sostituzione di un'apparecchiatura a risonanza magnetica per uso diagnostico da 0,5 attualmente in dotazione con un nuovo impianto da 1,5 Tesla".

Vista l'autorizzazione all'installazione acquisita in forza di quanto previsto all'art. 3, punto 1 lettera b) del D.A. n° 28668/2009 per decorrenza del termine dei 60 giorni;

Vista la PEC del del 13.11.2020, acquisita agli atti di questo servizio al numero di prot. 40675 del 16.11.2020, con la quale il Legale Rappresentante della Beta s.r.l., sita in Via Guido Reni n. 10-14 - Partinico (PA), ha comunicato, ai sensi del DPR 8.8.94 n. 542 e dell'art. 3 del D.A. 13.04.1999, l'avvenuta installazione dell'apparecchiatura a RM della ditta SIEMENS modello

Magnetom ALTEA da 1.5 T, in sostituzione del dismesso impianto della ditta Philips Medical Systems, modello Gyroscan Intera da 0,5 T;

Vista la nota prot. 41469 del 18.11.2020 con la quale questo Dipartimento ha richiesto un sopralluogo al Dipartimento di Prevenzione della ASP di Palermo fine di verificare la conformità della predetta apparecchiatura alla normativa vigente in materia;

Vista la nota prot. 06/21 del 05.01.2021, pervenuta con PEC 07.01.2021 e acquisita al prot. n° 423 del 07.01.2021 con la quale il Dipartimento di Prevenzione dell'ASP di Palermo ha trasmesso l'esito della verifica della documentazione e dei sopralluoghi effettuati in data 16.12.2020 e 04.01.2021 presso Beta s.r.l. in Via Guido Reni n. 10-14 - Partinico (PA), esprimendo la conformità dell'installazione dell'apparecchiatura RM alla vigente normativa;

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 Beta s.r.l. di Partinico (PA), all'uso di impianto a Risonanza magnetica Nucleare per uso diagnostico della ditta SIEMENS, modello Magnetom ALTEA da 1.5 T, in sostituzione del dismesso impianto della ditta Philips Medical Systems, modello Gyroscan Intera da 0,5 installato presso la Beta s.r.l., sita in Via Guido Reni n. 10-14 - Partinico (PA).

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 Beta s.r.l. di Partinico (PA) è autorizzato all'uso dell'impianto a Risonanza magnetica Nucleare per uso diagnostico della ditta SIEMENS, modello Magnetom ALTEA da 1.5 T installato presso la "Beta s.r.l.", sita in Via Guido Reni n. 10-14 Partinico (PA).
- Art. 2 Responsabile della gestione medica è il Dott. Aurelio Caronia,
- Art. 3 Esperto Responsabile della sicurezza fisica è il Dr. Vincenzo Salamone,
- Art. 4 È fatto obbligo al Legale Rappresentante della Beta s.r.l. di Partinico (PA) 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 apparecchiatura a RM in questione.

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

Palermo, 13.01.2021

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