

REPUBBLICA ITALIANA



Regione Siciliana
Presidenza

Dipartimento degli Affari Extraregionali

Servizio 2

Unità Operativa

Coordinamento attività connesse alle
Commissioni della Conferenza delle Regioni e
delle Province autonome

Prot. 7983 del 14/09/2017

All' On. Assessore regionale della Salute
salute.ufficiodigabinetto@regione.sicilia.it

Al Dirigente Generale del Dipartimento per la
Pianificazione Strategica ad interim
dirigentegenerale.salute@regione.sicilia.it

Al Dirigente Generale Attività Sanitarie e Osservatorio
Epidemiologico
dirigentegen.sanita@regione.sicilia.it

Ai dirigenti referenti tecnici
LORO SEDI

Oggetto: Report del gruppo misto della Commissione Salute del 13 settembre 2017, ore 15,30 presso la sede della Presidenza del Consiglio dei ministri, via della Stamperia, 8 - Roma, in merito a: “Intesa, ai sensi dell'art. 8, comma 6, della legge 5 giugno 2003, n. 131, tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano concernente il documento strategico per l'Health Technology Assessment dei dispositivi medici”.

Presenti alla riunione: i tecnici del Ministero della Salute (Direzione generale dei dispositivi medici e del servizio farmaceutico), del Ministero dell'Economia e delle Finanze, dell'Ufficio di Gabinetto del Ministro della Salute e delle Regioni Piemonte, Molise, Friuli V.G., Lazio, Basilicata, Lombardia, Calabria e Sardegna.

Per la Regione Siciliana, Patrizia Orso, referente della Commissione Salute del Dipartimento degli Affari Extraregionali, Sede di Roma

Ha coordinato la riunione, la dott.ssa Paola Zamparese, funzionario del Servizio III "Salute e Politiche Sociali" dell'Ufficio di segreteria della Conferenza Stato-Regioni che ha invitato il Coordinamento delle Regioni ad illustrare le osservazioni formulate in merito al provvedimento in esame.

Lo schema dell'intesa ha come obiettivo, nell'ambito del Programma Nazionale HTA (*Health Technology Assessment*), che individua strumenti di valutazione dell'impatto delle tecnologie in ambito ospedaliero, di istituire una rete nazionale (che sarà denominata Programma Nazionale di HTA dei dispositivi medici), al fine di promuovere il razionale uso dei dispositivi medici sulla base del principio costo-efficacia e di "garantire l'azione coordinata dei livelli nazionale, regionali e delle aziende accreditate del Servizio sanitario nazionale per il governo dei consumi dei dispositivi medici, a tutela dell'unitarietà del sistema, della sicurezza nell'uso della tecnologia e della salute dei cittadini".

Il Coordinamento delle Regioni ha sottolineato che le osservazioni espresse non entrano nel merito del provvedimento, ma sono soltanto "di approccio" alla problematica e comunque non vincolanti, auspicando sostanzialmente la possibilità di avere una fase intermedia, nell'attuazione del Programma, che consenta un momento di confronto al fine di sviluppare successivamente alcuni aspetti che potrebbero necessitare di ulteriori adeguamenti operativi.

Il Ministero ha espresso apprezzamento per la condivisione di massima manifestata dalle Regioni e ha comunicato che quasi tutte le osservazioni sono accettabili, perché fra l'altro migliorative dello stesso provvedimento.

Dopo una breve disamina tecnica su alcune aspetti non sostanziali da chiarire nel merito, il Ministero inoltrerà il testo definitivo concordato in data odierna con le Regioni, alla segreteria della

...seguito lettera

Conferenza Stato-Regioni che provvederà ad inserirlo all'o.d.g. della prevista seduta del 21 settembre p.v.

La Referente

Patrizia Orso

firmato

Visto

Il Dirigente

Dott.ssa Margherita Cappelletti