

**Regione Siciliana**

PRESIDENZA

DIPARTIMENTO DEGLI AFFARI EXTRAREGIONALI
SERVIZIO – SEDE DI ROMA

*SCHEDA CON ORDINE DEL GIORNO COMMENTATO
CONFERENZA STRAORDINARIA STATO-REGIONI
14 NOVEMBRE 2013 - ORE 15.30 – VIA DELLA STAMPERIA 8, ROMA*

1) Presa d'atto della applicazione da parte delle regioni di quanto disposto dall'articolo 2, comma 1, lett. b), del decreto-legge 10 ottobre 2012, n. 174, recante: "Disposizioni urgenti in materia di finanza e funzionamento degli enti territoriali, nonché ulteriori disposizioni in favore delle zone terremotate nel maggio 2012", convertito con modificazioni, dalla legge 7 dicembre 2012, n. 213.

Commissione Affari finanziari: 6 novembre 2013 - la Commissione, **all'unanimità**, sottolinea che la presa d'atto si ritenga quale adempimento conclusivo dell'iter relativo all'articolo 2, al fine di sbloccare le risorse a favore delle Regioni.

La Conferenza delle Regioni, nella seduta del 7 novembre scorso, prendendo atto della deliberazione della Conferenza Stato-Regioni, ha ritenuto di considerare tale adempimento conclusivo dell'iter relativo all'art. 2, al fine di sbloccare le risorse a favore delle Regioni. Il punto, su richiesta del Governo è stato tuttavia rinviato nella seduta della Conferenza Stato-Regioni.

Il Ministero dell'Economia e delle Finanze, con nota del 12 novembre 2013, ha formalizzato e proposto alcune integrazioni al testo della presa d'atto inviata dalla Conferenza Stato-Regioni lo scorso 29 ottobre 2013.

La Commissione Affari finanziari non ha potuto esaminare la nota del Ministero essendo pervenuta successivamente alla riunione della stessa del 12 novembre 2013.

Nel ribadire la posizione già assunta dalla Conferenza del 7 novembre, si rimette alla valutazione della Conferenza la proposta di modifica richiesta dal Ministero dell'Economia.

Relazona la Regione Lombardia

* * * * *

2) Accordo sullo schema di decreto del Ministro della salute recante "Nuove modalità per l'iscrizione dei dispositivi medico-diagnostici in vitro nel repertorio dei dispositivi medici e per gli adempimenti relativi alla registrazione dei fabbricanti e dei mandatarî di dispositivi medico-diagnostici in vitro".

La regolamentazione delle modalità di iscrizione dei dispositivi medici nella banca dati del Ministero della Salute è disciplinata dal Decreto del Ministro della Salute 21 dicembre 2009 che all'art. 4 comma 1 lett. a) ha escluso dal suo ambito di applicazione i dispositivi medico diagnostici in vitro precisando, all'art. 8, che con successivo decreto, le modalità di iscrizione nella banca dati e nel Repertorio sarebbero state estese, con eventuali necessari adattamenti, ai dispositivi medico - diagnostici in vitro.

Tale schema di decreto da attuazione alle disposizioni su indicate.

Con nota del 31 ottobre u.s. il Coordinatore tecnico della Commissione Salute ha comunicato l'avviso tecnico favorevole all'accordo

La Commissione non si è riunita.

Il Coordinatore della Commissione ha effettuato una consultazione per le vie brevi chiedendo agli Assessori le valutazioni di merito. Con e-mail del 13 novembre 2013 ha comunicato l'avviso favorevole all'Accordo. **Si propone, a seguito di consultazione fra gli Assessori per le vie brevi, avviso favorevole all'accordo.**

* * * * *

3) Intesa sulla proposta del Ministero della salute di ripartizione alle Regioni, per l'anno 2013, dei fondi di cui all'articolo 6, comma 1, della legge 21 ottobre 2005, n. 219.

Per il 2013 è ripartita tra le Regioni una quota pari a € 912.367,00 per le funzioni di coordinamento intraregionale ed interregionale delle attività trasfusionali, dei flussi di scambio e di compensazione **nonché** il monitoraggio del raggiungimento degli obiettivi in relazione alle finalità previste dall'art. 1 della Legge 219/2005. Tale quota viene ripartita con riferimento all'obiettivo prefissato ovvero il rispetto degli impegni regionali ai fini dell'autosufficienza regionale e nazionale di emocomponenti e plasmaderivati per il 25% in base all'indice di popolazione, per il 50% in base all'indice di efficienza nella gestione dei consumi di globuli rossi in relazione ai ricoveri totali e per il restante 25% sulla base dell'indice di efficienza relativa all'attività di raccolta.

Le quote saranno erogate dal Ministero della Salute a seguito del raggiungimento del suddetto obiettivo. Con **nota del 31 ottobre u.s.** il Coordinatore tecnico della Commissione Salute ha comunicato l'avviso tecnico favorevole.

La Commissione non si è riunita.

Il Coordinatore della Commissione ha effettuato una consultazione per le vie brevi chiedendo agli Assessori le valutazioni di merito. Con e-mail del 13 novembre 2013 ha comunicato l'avviso favorevole all'intesa. **Si propone, a seguito di consultazione fra gli Assessori per le vie brevi, avviso favorevole all'intesa.**

* * * * *

Roma, lì 14 Novembre 2013

F.to

Il Referente

Dott.ssa Alessandra Caleca

F.to

Il Dirigente del Servizio
Arch. Antonella La Rosa

Visto

Il Dirigente Generale
Dott.ssa Maria Cristina Stimolo