

**Regione Siciliana**

PRESIDENZA

DIPARTIMENTO DEGLI AFFARI EXTRAREGIONALI  
SERVIZIO – SEDE DI ROMA*SCHEDE 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.**

**Relaziona 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 mandatari 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 fui 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