D.A. n.01304/12 2012 Dip. A.S.O.E. Servizio 6

REPUBBLICA ITALIANA Regione Siciliana



ASSESSORATO DELLA SALUTE Dipartimento Attività Sanitarie e Osservatorio Epidemiologico

Costituzione Comitato di supporto tecnico-scientifico del Centro Regionale Sangue, ai sensi del D.A. n. 1019 del 29 maggio 2012

L'ASSESSORE REGIONALE PER LA SALUTE

VISTO lo Statuto della Regione Siciliana; **VISTA** la legge 23 dicembre 1978, n. 833 recante "Istituzione del Servizio Sanitario Nazionale"; **VISTO** il decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502 recante "Riordino della disciplina in materia sanitaria a norma dell'art. 1 della legge 23 ottobre 1992, n. 421" e successive modifiche ed integrazioni; la legge regionale 16 dicembre 2008, n. 19, recante "Norme per la **VISTA** riorganizzazione dei Dipartimenti regionali. Ordinamento del Governo e dell'Amministrazione della Regione"; **VISTA** la legge regionale 14 aprile 2009, n. 5, recante "Norme per il riordino del Servizio sanitario regionale"; il D.A. 30 dicembre 2010 recante "Programma Operativo 2010 - 2012 per la **VISTO** prosecuzione del piano di contenimento e riqualificazione del sistema sanitario regionale 2007 - 2009, richiesta ai sensi dell'art.11 del decreto legge 31 maggio 2010 n.78, convertito nella legge 30 luglio 2010 n. 122"; i decreti del Ministero del Lavoro, della Salute e delle Politiche Sociali del 3 **VISTI** marzo 2005 recanti rispettivamente "Caratteristiche e modalità per la raccolta di sangue e di emocomponenti" e "Protocolli per l'accertamento dell'idoneità del donatore di sangue e di emocomponenti"; **VISTO** l'Accordo, ai sensi dell'art. 6, comma 1, lett. b), della legge 21 ottobre 2005, n. 219, tra il Governo, le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano recante i principi generali ed i criteri per la regolamentazione dei rapporti tra le Regioni e le Province Autonome e le Associazioni e Federazioni di donatori di sangue, adottato nella seduta 20 marzo 2008 della Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province Autonome di Trento e di Bolzano (Rep. Atti n. 115/CSR); la legge 21 ottobre 2005, n. 219, recante "Nuova disciplina delle attività **VISTA** trasfusionali e della produzione nazionale degli emoderivati"; l'art. 6, comma 1, lett. c), della citata legge 21 ottobre 2005, n. 219, ai sensi del **VISTO** quale "viene promossa la individuazione da parte delle regioni, in base alla propria programmazione, delle strutture e degli strumenti necessari per

garantire un 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 di cui all'art. 11 della medesima legge 219/2005:

VISTO

il decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 207, recante "Attuazione della direttiva 2005/61/CE che applica la direttiva 2002/98/CE per quanto riguarda la prescrizione in tema di rintracciabilità del sangue e degli emocomponenti destinati a trasfusioni e la notifica di effetti indesiderati ed incidenti gravi";

VISTO

il decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 208, recante "Attuazione della direttiva 2005/62/CE che applica la direttiva 2002/98/CE per quanto riguarda le norme e le specifiche comunitarie relative ad un sistema di qualità per i servizi trasfusionali";

VISTO

il decreto legislativo 20 dicembre 2007, n. 261, recante "Revisione del decreto legislativo 19 agosto 2005, n. 191, recante attuazione della direttiva 2002/98/CE che stabilisce norme di qualità e di sicurezza per la raccolta, il controllo, la lavorazione, la conservazione e la distribuzione del sangue umano e dei suoi componenti";

VISTO

il D.A. n. 0947 del 20 maggio 2009 che istituisce un Comitato tecnicoscientifico di supporto per il raggiungimento delle finalità proprie del Centro Regionale Sangue;

VISTO

il D.A. n. 1141 del 28 aprile 2010 "Piano Regionale Sangue e Plasma 2010-2012 – Riassetto e rifunzionalizzazione della rete trasfusionale";

VISTO

l'Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province Autonome di Trento e di Bolzano del 16 dicembre 2010 sui requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici delle attività dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti e sul modello per le visite di verifica;

VISTO

il D.A. n. 384 del 4 marzo 2011 recante "Requisiti strutturali, tecnologici ed organizzativi minimi per l'esercizio delle attività sanitarie dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta associative";

VISTO

l'Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province Autonome di Trento e di Bolzano del 13 ottobre 2011 recante "Caratteristiche e funzioni delle Strutture Regionali di Coordinamento per le attività trasfusionali";

VISTO

il D.A. n. 1019 del 29 maggio 2012 recante "Caratteristiche e funzioni della Struttura Regionale di Coordinamento per le attività trasfusionali" e, in particolare, l'art. 3 dove si prevede che il Centro Regionale Sangue si avvale del contributo di un Comitato tecnico-scientifico, nominato dall'Assessore per la Salute, che garantisce un'adeguata partecipazione di professionisti della Medicina Trasfusionale e di rappresentanti delle Associazioni e delle Federazioni dei donatori di sangue;

CONSIDERATA

l'esigenza di dovere garantire anche in ambito regionale lo svolgimento delle attività di programmazione, coordinamento, controllo tecnico scientifico e monitoraggio in materia trasfusionale che assicuri il perseguimento degli obiettivi di sistema rendendo omogenei i livelli di qualità, sicurezza, standardizzazione e appropriatezza in medicina trasfusionale avvalendosi anche del contributo di un Comitato tecnico scientifico di supporto;

RITENUTO

di dovere provvedere, a tal fine, all'identificazione di un Coordinatore e dei componenti del Comitato tecnico scientifico di supporto per il raggiungimento delle finalità proprie del Centro Regionale Sangue:

DECRETA

Articolo 1

Per le motivazioni di cui in premessa, in conformità all'art. 6, comma 1, lett. c), della legge 21 ottobre 2005, n. 219 e in attuazione a quanto statuito dall'art. 3 del D.A. n. 1019 del 29 maggio 2012, il Centro Regionale Sangue, operante presso il Dipartimento Attività Sanitarie e Osservatorio Epidemiologico si avvale di un Comitato di supporto tecnico-scientifico costituito da professionisti di comprovata esperienza in materia trasfusionale, dai rappresentati regionali delle Associazioni e Federazione dei donatori volontari di Sangue aderenti al Coordinamento Interassociativo Volontari Italiani del Sangue (CIVIS) e dal delegato regionale della Società Italiana Medicina Trasfusionale e Immunoematologia.

Articolo 2

Il Comitato tecnico-scientifico di supporto, opera a titolo gratuito senza onere alcuno a carico del bilancio regionale e risulta così costituito:

- Dr. Pietro Bonomo, Direttore dell'Unità Operativa Complessa di Medicina Trasfusionale del Presidio Ospedaliero M.P. Arezzo dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Ragusa, che svolge le funzioni di Coordinatore;
- Dr. Rosalia Agliastro, Direttore dell'Unità Operativa Complessa di Medicina Trasfusionale dell'ARNAS Civico di Palermo, componente;
- Dr. Mario Lombardo, Direttore dell'Unità Operativa Complessa di Medicina Trasfusionale dell'Azienda Ospedaliera Cannizzaro di Catania, componente;
- Dr. Raimondo Marcenò, Direttore dell'Unità Operativa Complessa di Medicina Trasfusionale del Presidio Ospedaliero V. Cervello dell'Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti Villa Sofia Cervello di Palermo, componente;
- Dr. Francesco Paolo Maccarione, nella qualità di delegato regionale della Società Italiana di Medicina Trasfusionale ed Immunoematologia, componente;
- il rappresentante regionale dell'Associazione Donatori di Sangue AVIS, componente;
- il rappresentante regionale dell'Associazione Donatori di Sangue FIDAS, componente:
- il rappresentante regionale dell'Associazione Donatori di Sangue FRATRES, componente.

Articolo 3

Il Comitato svolge le attività di supporto tecnico-scientifico presso il Dipartimento per le Attività Sanitarie e Osservatorio Epidemiologico dell'Assessorato Regionale della Salute; il Centro Regionale Sangue del predetto Dipartimento regionale assicura le attività di supporto logistico e di segreteria atte a garantirne il funzionamento.

Articolo 4

Il Comitato è convocato su impulso del Responsabile del Centro Regionale Sangue ogniqualvolta si ritenga necessario acquisire una valutazione tecnico-scientifica e organizzativa di competenza. Delle sedute del Comitato viene redatto sintetico verbale. Il verbale è sottoscritto dal Responsabile del Centro Regionale Sangue, dal Coordinatore del Comitato e dai componenti partecipanti ai

Il Comitato tecnico-scientifico dura in carica tre anni dalla data di pubblicazione del presente decreto nella Gazzetta Ufficiale della Regione siciliana

Je Je

lavori.

3

Il presente decreto sarà trasmesso alla Gazzetta Ufficiale della Regione siciliana per la pubblicazione.

Palermo, - 2 LUG. 2012



L'Assessore Regionale per la Salute (Dr. Massimo Russo)

Il Dirigente Generale Dipartimento Attività Sanitarie e Osservatofio Epidemiologico (Dott.ssa Lucia Borsellino)

Il Dirigente Servizio 6 Trasfusionale (Dott. Attilio Mele)