

REPUBBLICA ITALIANA  
REGIONE SICILIANA



ASSESSORATO DELLA SALUTE  
DIPARTIMENTO ATTIVITA' SANITARIE E OSSERVATORIO EPIDEMIOLOGICO  
SERVIZIO 1 "ACCREDITAMENTO ISTITUZIONALE"

**Autorizzazione alla sostituzione di una apparecchiatura a RM di tipo A per uso diagnostico da 0,35 T, marca Neusof Medical Sistem installata presso il presidio sanitario "Multimedica Trapanese srl" Trapani, con altra apparecchiatura marca Philips, modello Achieva da 1,5 T.**

Il Dirigente Generale

- Visto** lo Statuto della Regione siciliana;
- Vista** la legge n. 833/78 di istituzione del Servizio Sanitario Nazionale;
- Vista** la L.R. 8 novembre 1988, n. 39;
- 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 08.08. 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 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 D.P.R.S. del 14 giugno 2016, n. 12, Regolamento di attuazione del Titolo II della L.R. 16 dicembre 2008, n. 19. Rimodulazione degli assetti organizzativi dei Dipartimenti regionali di cui all'art. 49, comma 1, della legge regionale 7 maggio 2015, n. 9. Modifica del decreto del Presidente della Regione 18 gennaio 2013, n. 6 e successive modifiche e integrazioni.
- Visto** il D. M. Salute 10.08.2018 di Determinazione degli standard di sicurezza e impiego per le apparecchiature a RM;
- Visto** il D.D. 1352 del 12.7.2013 con il quale è stato autorizzato l'uso dell'apparecchiatura a RM di tipo A per uso diagnostico da 0,35 T, marca Neusof Medical Sistem, presso il presidio sanitario Multimedica Trapanese srl" sito in Trapani via Scopello 17;
- Vista** la nota del 21.7.2018, acquisita al numero di protocollo 57252 del 25.7.2018, con la quale il Legale rappresentante del presidio sanitario "Multimedica Trapanese srl", sito in Trapani via Scopello 17, inoltra la richiesta di autorizzazione alla sostituzione dell'apparecchiatura a RMN di tipo A per uso diagnostico da 0,35 T marca Neusof Medical Sistem con altra apparecchiatura marca Philips, modello Achieva da 1,5 T.

- Vista** la dichiarazione di accettazione dell'incarico e di non incompatibilità, nonché i titoli accademici e l'esperienza nel settore delle RMN dichiarati nel curriculum dal dott. Giuseppe Venza, già responsabile dell'apparecchiatura autorizzata all'uso con DD n. 1352 del 12.7.2013, indicato quale responsabile della Gestione Medica
- Vista** la dichiarazione di accettazione dell'incarico e di non incompatibilità, nonché i titoli accademici e l'esperienza nel settore delle RMN dichiarati nel curriculum dall'ing. Pietro Guarino, già responsabile dell'apparecchiatura autorizzata all'uso con DD n. 1352 del 12.7.2013, indicato quale esperto responsabile della sicurezza fisica;
- 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 del presidio sanitario "Multimedica Trapanese srl", sito in Trapani via Scopello 17, alla sostituzione dell'apparecchiatura a RMN di tipo A per uso diagnostico da 0,35 T marca Neusof Medical Sistem con altra apparecchiatura marca Philips, modello Achieva da 1,5 T.
- Visto** il D.D.G. 20 dicembre 2016 n. 8293 con il quale è stato approvato il contratto individuale di Dirigente preposto al Servizio 1 "Accreditamento Istituzionale", stipulato il 13 dicembre 2016 tra il Dirigente Generale del Dipartimento per le Attività Sanitarie e Osservatorio Epidemiologico e il Dott. Antonio Colucci
- Visto** il D.P.R.S. 16 febbraio 2018 n. 712 con il quale alla Dott.ssa Maria Letizia Di Liberti è stato conferito l'incarico di Dirigente Generale del Dipartimento per le Attività Sanitarie e Osservatorio Epidemiologico;

#### 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, si autorizza il Legale rappresentante del presidio sanitario "Multimedica Trapanese srl", sito in Trapani via Scopello 17, alla sostituzione dell'apparecchiatura a RMN di tipo A per uso diagnostico da 0,35 T marca Neusof Medical Sistem con l'apparecchiatura marca Philips, modello Achieva da 1,5 T.
- Art. 2 Responsabile della gestione medica è dott. dott. Giuseppe Venza.
- Art. 3 Esperto responsabile della sicurezza fisica è l'ing. Pietro Guarino.
- Art. 4 L'installazione dell'apparecchiatura a RMN dovrà avvenire nei termini previsti dall'art. 3, comma 2 del D.A. 13 aprile 1999;
- Art. 5 È fatto obbligo al Legale Rappresentante del" presidio sanitario "Multimedica Trapanese srl", Trapani, 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. 6 Al fine del rilascio della definitiva autorizzazione all'uso ed esercizio dell'impianto a RM oggetto della presente autorizzazione il Legale Rappresentante del presidio sanitario "Multimedica Trapanese srl" dovrà produrre la dichiarazione di avvenuta installazione ai sensi del D.A. Sanità 13 aprile 1999, n. 28668.

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

13 febbraio 2019

F.to

Il Dirigente Generale DASOE  
(dott.ssa Maria Letizia Di Liberti)

Il Dirigente Responsabile del Servizio 1  
(dott. Antonio Colucci)