

REPUBBLICA ITALIANA  
REGIONE SICILIANA



ASSESSORATO DELLA SALUTE  
DIPARTIMENTO ATTIVITA' SANITARIE E OSSERVATORIO EPIDEMIOLOGICO  
SERVIZIO 1 "PREVENZIONE SECONDARIA, MALATTIE PROFESSIONALI E  
SICUREZZA NEI LUOGHI DI LAVORO"

**Autorizzazione all'uso di una apparecchiatura a RMN di tipo A per uso diagnostico della ditta SIEMENS modello Magnetom SEMPRA da 1.5 T presso lo "Studio Rx S. Gentile & C. s.n.c." sito in Bagheria (PA) Via 1^ Traversa di Via La Masa n. 33/M**

IL DIRIGENTE GENERALE

- Visto** lo Statuto della Regione siciliana;
- Vista** la legge n. 833/78 di istituzione del Servizio Sanitario Nazionale;
- 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 8.8.1994, 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 e ss. mm. e ii. 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 Decreto Presidenziale 27 giugno 2019, n. 12 "Regolamento di attuazione del Titolo II della Legge Regionale 16 dicembre 2008, n. 19. Rimodulazione degli assetti organizzativi dei Dipartimenti regionali";
- Visto** il D.P.Reg. n. 2762 del 18 giugno 2020 con il quale, in esecuzione della Delibera di Giunta n. 254 del 14 giugno 2020, viene conferito l'incarico di Dirigente Generale del Dipartimento Attività Sanitarie e Osservatorio Epidemiologico alla Dott.ssa Maria Letizia Di Liberti;
- Visto** il D.M. Salute 10.08.2018 di Determinazione degli standard di sicurezza e impiego per le apparecchiature a RM;
- Visto** il DDG n. 1260 del 20.06.2019 con il quale è stato autorizzato il Legale Rappresentante dello "Studio Rx S. Gentile & C. s.n.c" di Bagheria (PA) alla sostituzione dell'apparecchiatura per RM Paramed modello MrJ da 0,22 T con l'apparecchiatura della ditta Siemens modello Semptra da 1,5 T,

da installare presso lo stesso “Studio Rx S. Gentile & C. s.n.c.” sito in Via 1^ Traversa di Via La Masa n. 33/M, - Bagheria (PA);

- Vista** la nota del 25.11.2019, acquisita al prot. 77084 del 02.12.2019, con la quale il Legale Rappresentante dello “Studio Rx S. Gentile & C. s.n.c.” di Bagheria (PA) ha comunicato, ai sensi del DPR 8.8.94 n. 542 e dell’art. 3 del D.A. 13.04.1999, l’avvenuta installazione per sostituzione di un’apparecchiatura a RM autorizzata con D.D.G. n. 1260 del 20.06.2019;
- Vista** la nota prot. 2302 del 22.01.2020 con la quale questo Dipartimento ha richiesto un sopralluogo al Dipartimento di Prevenzione della ASP di Palermo fine di verificare la conformità della predetta apparecchiatura alla normativa vigente in materia;
- Vista** la nota prot. 846 del 19.06.2020 acquisita al protocollo n. 22921 del 22.06.2020, con la quale il Dipartimento di Prevenzione dell’ASP di Palermo ha trasmesso l’esito del sopralluogo effettuato il 08.06.2020 presso lo Studio Rx “S. Gentile” & C. s.n.c. sito in Bagheria (PA) Via 1^ Traversa di Via La Masa n. 33/M, segnalando numerose criticità ostative al rilascio del parere favorevole di conformità dell’impianto alla vigente normativa;
- Vista** la nota prot. n. 25638 del 20.07.2020 con la quale questo Dipartimento, rilevato quanto segnalato dalla ASP competente e tenuto conto delle contestazioni effettuate, ha comunicato la chiusura del procedimento di autorizzazione all’uso dell’impianto specificando altresì che, risolte le criticità, dovrà essere trasmessa a questo Dipartimento una nuova richiesta di autorizzazione all’uso dell’apparecchiatura a RM;
- Vista** la nota del 7.9.2020 pervenuta con PEC del 10.9.2020 e acquisita al prot. n. 31485 con la quale il Legale Rappresentante dello “Studio Rx S. Gentile & C. s.n.c.” di Bagheria (PA) ha riproposto la comunicazione, ai sensi del DPR 8.8.94 n. 542 e dell’art. 3 del D.A. 13.04.1999, di avvenuta installazione per sostituzione di un’apparecchiatura a RM autorizzata con D.D.G. n. 1260 del 20.06.2019;
- Vista** la nota prot. 31579 del 11.9.2020 con la quale questo Dipartimento ha richiesto un nuovo sopralluogo al Dipartimento di Prevenzione della ASP di Palermo fine di verificare la conformità della predetta apparecchiatura alla normativa vigente in materia;
- Vista** la nota prot. 1234 del 13.10.2020 acquisita al protocollo n. 35969 del 19.10.2020, con la quale il Dipartimento di Prevenzione dell’ASP di Palermo ha comunicato che sulla base dei successivi accertamenti alle specifiche prescrizioni/disposizioni emesse a carico del Legale Rappresentante, volte al ripristino delle condizioni di sicurezza, e dalla disamina della “riproposizione della comunicazione di avvenuta installazione” trasmessa dal Legale Rappresentante dello “Studio Rx S. Gentile & C. s.n.c.” sito in Bagheria (PA) Via 1^ Traversa di Via La Masa n. 33/M, è stata accertata l’eliminazione delle criticità riscontrate, rilasciando parere favorevole di conformità dell’impianto alla vigente normativa;
- 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 dello “Studio Rx S. Gentile & C. s.n.c.” sito in Bagheria (PA) all’uso di una apparecchiatura a RMN di tipo A per uso diagnostico della ditta SIEMENS modello Magnetom SEMPRA da 1.5 T presso lo “Studio Rx S. Gentile & C. s.n.c.” sito in Bagheria (PA) Via 1^ Traversa di Via La Masa n. 33/M;

## 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 13.04.99 il Legale Rappresentante dello “Studio Rx S. Gentile & C. s.n.c.” di Bagheria (PA) è autorizzato all’uso di una apparecchiatura a RMN di gruppo A per uso diagnostico della ditta SIEMENS modello Magnetom SEMPRA da 1.5 T sita presso lo “Studio Rx S. Gentile & C. s.n.c.” in Via 1^ Traversa di Via La Masa n. 33/M, Bagheria (PA).
- Art. 2 Responsabile della gestione medica è il Dott. Pietro Notaro.
- Art. 3 Esperto Responsabile della sicurezza fisica è il dott. Pietro Guarino.
- Art. 4 È fatto obbligo al Legale Rappresentante dello “Studio Rx S. Gentile & C. s.n.c.” di Bagheria (PA) 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. 5 È fatto obbligo al Direttore del Dipartimento di Prevenzione dell'ASP di appartenenza di effettuare la vigilanza sul mantenimento dei requisiti di sicurezza, nonché acquisire le certificazioni necessarie al mantenimento dell'autorizzazione da parte del Presidio ove sono installate le apparecchiature a RM in questione.

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

Palermo, 23 ottobre 2020

Il Dirigente del Servizio  
(*Dott.ssa Gabriella Dardanoni*)

Il Dirigente Generale  
(*Dott.ssa. Maria Letizia Di Liberti*)