

REGIONE SICILIA
Azienda Ospedaliera
di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione

"GARIBALDI"
Catania

DELIBERAZIONE N. 1161 del 14 SET. 2022

Oggetto: RINNOVO Convenzioni tra PARNAS Garibaldi di Catania e il "Centro Clinico e Diagnostico G.B. Morgagni" S.R.L. - Presidio Polispecialistico di Catania e Presidio Centro Cuore di Pedara - aggiornate al Decreto Assessoriale della Regione Sicilia n. 397 del 23.05.2022- Prezzo unitario di cessione delle unità di sangue, dei suoi componenti e dei farmaci plasma derivati

Proposta N° 142 del 13/09/2022

SETTORE PROPONENTE
SETTORE AFFARI GENERALI

Istruttore e Responsabile del Procedimento
Ex art. 4-6 L.n. 241/90
(Dott.ssa Maria Carmen Agnello)

Maria Carmen Agnello

Il Capo Settore U.O.C. Affari Generali

(Dott.ssa Ersilia Riggi)

Ersilia Riggi

Registrazione Contabile

Budget Anno 2022/2023 Conto _____ Importo € _____ Aut. _____
Budget Anno _____ Conto _____ Importo _____ Aut. _____

NULLA OSTA, in quanto conforme alle norme di contabilità

Il Dirigente Responsabile
Settore Economico Finanziario e Patrimoniale
(dott. Giovanni Luca Roccella)

Nei locali della sede legale dell'Azienda, Piazza S. Maria di Gesù n. 5, Catania,
il Direttore Generale, dott. Fabrizio De Nicola,
nominato con Decreto del Presidente della Regione Siciliana n. 196 del 04.04.2019

con l'assistenza del Segretario, ~~dott. Dott.ssa Maria Antonietta Li Calzi~~ ha adottato la seguente deliberazione

Il Capo Settore della U.O.C.AFFARI GENERALI

Visti

- Decreto Ministeriale del 02.11.2015 (G.U. S.G. n. 300 del 28.12.2015) , recante “ Disposizioni relative ai requisiti di qualità e sicurezza del sangue e degli emocomponenti”:
- Accordo tra Stato e Regioni del 25 maggio 2017 (Rep. Atti n. 85/CSR del 25.05.2005 n. 219), concernente lo “ *Schema Tipo di convenzione tra le strutture pubbliche provviste di servizi trasfusionali e quelle pubbliche e private accreditate e non accreditate, prive di servizio trasfusionale, per la fornitura di sangue e suoi prodotti e di medicina trasfusionale*”;
- Decreto Assessoriale della Salute del 17.05.2018 (GURS n. del 01.06.2018) ad oggetto il “*Recepimento dell’Accordo, ai sensi dell’articolo 6, comma 1, lettera a), della legge 21 ottobre 2005, n. 219*”, tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano del 25 maggio 2017 (Atti n. 85/CSR), concernente “*Schema tipo di convenzione tra le strutture pubbliche provviste di servizi trasfusionali e quelle pubbliche e private accreditate e non, prive di servizio trasfusionale, per la fornitura di sangue e dei suoi prodotti e di prestazioni di medicina trasfusionale*”.
- Circolare del Ministero della Salute del 08.03.2018 ad oggetto “*chiarimenti relativi all’Accordo tra Stato e Regioni del 25 maggio 2017*”.

-

Premesso che:

- Con pec del 17.06.2022, registrata con prot. n. 11320 del 21.06/2022, il Dipartimento delle Attività Sanitarie e Osservatorio Epidemiologico dell’Assessorato della Salute della Regione Sicilia ha trasmesso la nota prot. n. Dasoe/6/ 2258; del 17.06.2022 ad Oggetto la “*Notifica dei Decreti Assessoriali del 23.05.2022 n. 397 e n. 398, pubblicati in GURS n. 27 del 10.06.2022*”;
- Con verbale di deliberazione n. 1978 del 22.05.2022 l’ARNAS Garibaldi di Catania ha preso atto del Decreto Assessoriale della Regione Sicilia n. 397 del 23.05.2022- Prezzo unitario di cessione delle unità di sangue, dei suoi componenti e dei farmaci plasma derivati.

Rilevato che:

- Con nota prot. DIRSIMIT 119/2022 del 29.06.2022 il Direttore dell’U.O.C. di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale del P.O. Centro ha richiesto il rinnovo delle convenzioni con il Centro Clinico e Diagnostico – Presidio Polispecialistico di Catania e Presidio Centro Cuore di Pedara.
- Con nota prot. n. 1359 del 06.07.2022 il Direttore Sanitario Aziendale ha espresso parere favorevole in riferimento alla richiesta di rinnovo delle convenzioni ad oggetto la fornitura di emocomponenti e prestazioni di medicina trasfusionale con la Casa di Cura sopra indicata, giusta nota prot. n. 2923 del 01.07.2022/ Aff. Gen.;
- Con nota prot. n. 0016364 del 13.09.2022, gli Affari Generali del “Centro Clinico e Diagnostico G.B. Morgagni” S.R.L. ha trasmesso le convenzioni firmate dal Rappresentante Legale afferenti ai Presidi Polispecialistico di Catania e Centro Cuore di Pedara, in base allo schema tipo di convenzione dell’ASR del 25.05.2017, ai sensi del Decreto 17.05.2018, pubblicato nella GURS n. 24 del 01.06.2018, parte I.

Considerato che il decreto ass. n. 397/22:

- ha recepito l'Accordo Stato Regioni del 17.06.2021 – Rep. Atti n. 90/CSR, giusto art. 1;
- ha approvato “i prezzi unitari di cessione del sangue e degli emocomponenti (tariffe)tra le strutture sanitarie pubbliche e private (...)” e “i prezzi unitari di cessione dei medicinali plasma derivati prodotti da plasma nazionale in convenzione” come riportati dagli allegati n. 1 e 2, giusto art. 2;
- ha previsto tariffe uniche a livello nazionale da utilizzare per gli scambi tra le “*strutture pubbliche e private accreditate e non accreditate*”, come da art. 4;
- ha previsto l'applicazione dei prezzi unitari di cessione a decorre “*dal 1 gennaio 2022 con eventuale integrazione tariffaria per le cessioni già avvenute a decorrere da tale data*” giusto art. 12.

Ritenuto pertanto potersi:

- prendere atto che permane la vigenza dello schema tipo di convenzione dell'ASR del 25.05.2017, ai sensi del Decreto 17.05.2018, pubblicato nella GURS n. 24 del 01.06.2018, parte I;
- disporre il rinnovo dei rapporti convenzionali al momento scaduti in base al tariffario previsto da sopra indicato d.ass. n. 397/22, a seguito dell'acquisizione nota prot. n. 16364 del 13.09.2022 del “Centro Clinico e Diagnostico G.B.Morgagni” S.R.L., di trasmissione delle convenzioni firmate digitalmente dal Rappresentante Legale, afferenti ai Presidi Polispecialistico di Catania e Centro Cuore di Pedara.

Allegato parte integrante e sostanziale:

Convenzioni tra ARNAS Garibaldi e “Centro Clinico e Diagnostico G.B.Morgagni” S.R.L.– Presidio Polispecialistico di Catania e Presidio Centro Cuore di Pedara

Attestata la legittimità formale e sostanziale dell'odierna proposta e la sua conformità alla normativa disciplinante la materia trattata ivi compreso il rispetto della disciplina di cui alla L.190/2012.

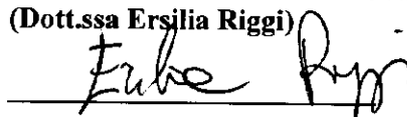
Propone

Per le motivazioni descritte in narrativa, che qui s'intendono integralmente riportate e trascritte:

- prendere atto del Decreto Assessoriale della Regione Sicilia n. 397 del 23.05.2022 di “Recepimento dell'Accordo, ai sensi degli articoli 2 comma 1, lett. b) e 4 del decreto legislativo 28 agosto 1997, n. 281, tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano - Rep. Atti n. 90/CSR del 17 giugno 2021- concernente “l'Aggiornamento dell'Accordo Stato Regioni del 20 ottobre 2015 (Rep atti 168/CSR) in merito al prezzo unitario di cessione, tra Aziende sanitarie e tra Regioni e Province autonome, delle unità di sangue, dei suoi componenti e dei farmaci plasmaderivati prodotti in convenzione, nonché azioni di incentivazione dell'interscambio tra le aziende sanitarie all'interno della regione e tra le regioni”;
- prendere atto che permane la vigenza dello schema tipo di convenzione dell'ASR del 25.052017, ai sensi del Decreto 17.05.2018, pubblicato nella GURS n. 24 del 01.06.2018, parte I;

- disporre il rinnovo dei rapporti convenzionali al momento scaduti in base al tariffario previsto da sopra indicato decreto assessoriale n. 397/22, previa acquisizione della disponibilità espressa dal “Centro Clinico e Diagnostico G.B.Morgagni” S.R.L., giusta nota prot. n. 16364 del 13.09.2022, afferente ai Presidi Polispecialistico di Catania e Centro Cuore di Pedara.
- munire la presente della clausola d’immediata esecuzione.

Il Capo Settore della U.O.C. Affari Generali
(Dott.ssa Ersilia Riggi)



IL DIRETTORE GENERALE

Preso atto della attestazione di legittimità e di conformità alla normativa disciplinante la materia espressa dal dirigente che propone la presente deliberazione.

Sentito il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario aziendale

DELIBERA

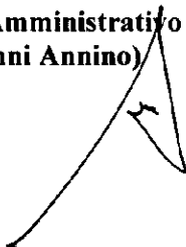
di approvare la superiore proposta per come formulata dal Dirigente Responsabile della Struttura proponente e pertanto dispone di:

1. prendere atto del Decreto Assessoriale della Regione Sicilia n. 397 del 23.05.2022 di “Recepimento dell’Accordo, ai sensi degli articoli 2 comma 1, lett. b) e 4 del decreto legislativo 28 agosto 1997, n. 281, tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano - Rep. Atti n. 90/CSR del 17 giugno 2021- concernente “l’Aggiornamento dell’Accordo Stato Regioni del 20 ottobre 2015 (Rep atti 168/CSR) in merito al prezzo unitario di cessione, tra Aziende sanitarie e tra Regioni e Province autonome, delle unità di sangue, dei suoi componenti e dei farmaci plasmaderivati prodotti in convenzione, nonché azioni di incentivazione dell’interscambio tra le aziende sanitarie all’interno della regione e tra le regioni”;
2. prendere atto che permane la vigenza dello schema tipo di convenzione dell’ASR del 25.05.2017, ai sensi del Decreto 17.05.2018, pubblicato nella GURS n. 24 del 01.06.2018, parte I;
3. disporre il rinnovo dei rapporti convenzionali al momento scaduti in base al tariffario previsto da sopra indicato decreto assessoriale n. 397/22, previa acquisizione della disponibilità espressa dal “Centro Clinico e Diagnostico G.B. Morgagni” S.R.L., giusta nota prot. n. 16364 del 13.09.2022, afferente ai Presidi Polispecialistico di Catania e Centro Cuore di Pedara.

Allegato parte integrante e sostanziale:

Convenzione fornitura emocomponenti tra ARNAS Garibaldi di Catania e “Centro Clinico e Diagnostico G.B.Morgagni” S.R.L.– Presidio Polispecialistico di Catania e Presidio Centro Cuore di Pedara.

**Il Direttore Amministrativo
(dott. Giovanni Annino)**



**Il Direttore Sanitario
(dr. Giuseppe Giammanco)**



**Il Direttore Generale
(dott. Fabrizio De Nicola)**



Il Segretario

Dott.ssa Maria Antonietta Li Calzi


<p>_____ copia della presente deliberazione è stata pubblicata all'Albo dell'Azienda il giorno _____ e ritirata il giorno _____</p> <p style="text-align: right;">L'addetto alla pubblicazione _____</p> <p>Si attesta che la presente deliberazione è stata pubblicata all'Albo dell'Azienda dal _____ al _____ - ai sensi dell'art.65 l.r. n.25/93, così come sostituito dall'art.53 l.r. n.30/93-e contro la stessa non è stata prodotta opposizione.</p> <p>Catania _____</p> <p style="text-align: right;">Il Direttore Amministrativo _____</p>
<p>Inviata all'Assessorato Regionale della Salute il _____ Prot. n. _____</p>
<p>Notificata al Collegio Sindacale il _____ Prot. n. _____</p>

La presente deliberazione è esecutiva:

- immediatamente
- perché sono decorsi 10 giorni dalla data di pubblicazione
- a seguito del controllo preventivo effettuato dall'Assessorato Regionale per la Sanità:
 - a. nota di approvazione prot. n. _____ del _____
 - b. per decorrenza del termine

IL FUNZIONARIO RESPONSABILE

CONVENZIONE

ai sensi dell'accordo Stato-Regioni 25 maggio 2017 – Rep. Atti n. 85/CSR
e come definito dall'ALLEGATO A
D.A. n. 869 del 17/05/2018 Regione Sicilia

TRA

L'Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione, Piazza Santa Maria del Gesù n.5 Catania, nella persona del Direttore Generale Dott. Fabrizio De Nicola, sede del Servizio Trasfusionale, di qui innanzi "Azienda fornitrice"

E

Il "Centro Clinico e Diagnostico G.B. Morgagni" S.r.l. con sede legale in Catania, Via del Bosco, 105, Presidio Polispecialistico di Catania, con sede in Via del Bosco, 105 - 95125 Catania, nella persona del Direttore Generale Dott. Salvatore Paolo Cantaro, priva di Servizio Trasfusionale, dotata di frigoemoteca a temperatura controllata, di qui innanzi "Struttura sanitaria ricevente"

SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE:

ARTICOLO 1

(Oggetto)

1. Oggetto della convenzione è la fornitura di (specificare):
 - a) emocomponenti per uso trasfusionale;
 - b) prestazioni di medicina trasfusionale;
 - c) prestazioni di medicina trasfusionale
2. Il Direttore sanitario della Struttura sanitaria ricevente è responsabile delle attività trasfusionali e nomina, tra i medici operanti nella struttura, il referente per lo svolgimento delle attività di cui alla presente convenzione. Il referente della Struttura sanitaria ricevente partecipa al Comitato del buon uso del sangue dell'azienda fornitrice.

ARTICOLO 2

(Obblighi delle parti)

1. L'Azienda fornitrice rende disponibile la normativa vigente di riferimento e i relativi aggiornamenti e si impegna a:
 - a. garantire la disponibilità delle attività trasfusionali 24 su 24 ore, sette giorni su sette;
 - b. definire tipologie di prodotti e prestazioni e modalità di erogazione degli stessi come risultano dal repertorio allegato alla presente convenzione;
 - c. fornire, in applicazione della normativa vigente, le procedure relative a:
 1. richiesta di emocomponenti, ivi compresa la richiesta urgente e urgentissima;
 2. richiesta di prestazioni di medicina trasfusionale (esami immunoematologici)
 3. modalità di assegnazione e consegna degli emocomponenti;
 4. modalità di restituzione degli emocomponenti non utilizzati;
 5. confezionamento e trasporto di sangue, di emocomponenti e dei campioni di sangue che necessitano di trasporto a temperatura controllata;
 6. garanzia della sicurezza della trasfusione con particolare riferimento a prelievi per indagini pretrasfusionali, richiesta, assegnazione, consegna, trasporto e tracciabilità degli emocomponenti;
 7. conservazione degli emocomponenti;
 8. gestione delle tecnologie strumentali ed informatiche.
2. La Struttura sanitaria ricevente, preso atto della normativa vigente di riferimento e dei relativi aggiornamenti, si impegna a:

- a. riconoscere l'esclusività della fornitura;
- b. non porre a carico in alcun modo al paziente, né direttamente né indirettamente, il costo degli emocomponenti ad uso trasfusionale, degli emocomponenti ad uso non trasfusionale. Tali costi sono da addebitarsi all'azienda sanitaria di residenza del paziente nei casi di convezioni stipulate tra le Aziende sanitarie sedi di Servizi Trasfusionali e strutture private non accreditate.
- c. comunicare all'Azienda fornitrice il nominativo del medico referente delle attività trasfusionali in convenzione;
- d. restituire i prodotti non utilizzati secondo le modalità e i tempi indicati dal Servizio Trasfusionale di riferimento di cui al comma 1, lettera c), punto 4;
- e. garantire la tracciabilità dei prodotti ricevuti;
- f. garantire l'osservanza delle procedure per la sicurezza trasfusionale previste dalle vigenti disposizioni;
- g. far pervenire sistematicamente al Servizio Trasfusionale la dichiarazione di avvenuta trasfusione/applicazione e la notifica di reazioni ed eventi avversi, secondo le indicazioni fornite dal medesimo.

ARTICOLO 3

(Fornitura di emocomponenti ad uso trasfusionale e attività correlate)

1. La fornitura di emocomponenti ad uso trasfusionale prevede quanto segue:

a) Consulenza di medicina trasfusionale

La richiesta di emocomponenti ad uso trasfusionale è seguita da una consulenza di medicina trasfusionale fornita dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

b) Sicurezza della trasfusione

La Struttura sanitaria ricevente applica le procedure per garantire la sicurezza del paziente candidato alla trasfusione fornite dal Servizio Trasfusionale e condivise nell'ambito del Comitato ospedaliero di buon uso del sangue.

c) Prelievi ematici per indagini immunematologiche e pretrasfusionali

La raccolta e l'invio dei prelievi ematici avvengono in conformità alla normativa vigente e secondo le disposizioni fornite dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

d) Richiesta trasfusionale

La richiesta trasfusionale avviene in conformità alla normativa vigente, secondo le modalità di compilazione e trasmissione del modulo di richiesta forniti dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

e) Indagini pretrasfusionali

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice garantisce l'esecuzione delle indagini pretrasfusionali in conformità alla normativa vigente

f) Assegnazione e consegna

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice, conformemente alla normativa vigente, stabilisce e fornisce i criteri di assegnazione e le modalità di consegna degli emocomponenti.

g) Modalità di confezionamento e trasporto

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice, conformemente alla normativa vigente, definisce le modalità di confezionamento e di trasporto.

Il trasporto deve avvenire in condizioni che consentano di mantenere l'integrità e le caratteristiche biologiche dei prodotti.

Le procedure di trasporto devono essere convalidate e periodicamente riconvalidate in conformità alla normativa vigente da parte del responsabile del trasporto.

h) Modalità di conservazione

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità di conservazione dei prodotti presso la Struttura sanitaria ricevente, al fine di garantire il mantenimento delle caratteristiche biologiche e funzionali degli stessi, in conformità alla normativa vigente.

i) Avvenuta trasfusione

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità con cui la Struttura sanitaria ricevente deve dare sistematica comunicazione dell'avvenuta trasfusione.

l) Gestione delle unità non utilizzate

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità di gestione e i tempi di restituzione delle unità non utilizzate, in conformità alla normativa vigente.

k) Gestione delle reazioni ed eventi avversi

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità con cui la Struttura sanitaria ricevente notifica le eventuali reazioni ed eventi avversi secondo la normativa vigente.

l) Gestione delle unità autologhe

1. Il paziente candidato al predeposito viene inviato dalla Struttura sanitaria ricevente al Servizio trasfusionale dell'Azienda fornitrice per la verifica dell'applicabilità di un programma di predeposito per autotrasfusione sulla base delle indicazioni e controindicazioni previste dalle vigenti disposizioni.
2. Qualora il paziente debba effettuare il predeposito presso un Servizio Trasfusionale di una Azienda sanitaria diversa da quella fornitrice, ferma restando la verifica di cui al punto 1, devono essere definite le modalità operative riguardanti le procedure di prelievo, trasporto e consegna al Servizio trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

ARTICOLO 4

(Emodiluzione e recupero peri-operatorio)

Le attività inerenti alla emodiluzione pre-operatoria e al recupero intra e peri-operatorio avvengono in conformità alla normativa vigente.

ARTICOLO 5

(Fornitura di emocomponenti ad uso non trasfusionale)

1. La produzione, identificazione e tracciabilità, appropriatezza, assegnazione, consegna ed emovigilanza degli emocomponenti da utilizzare per uso non trasfusionale, avvengono in conformità alla normativa vigente.
2. Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice e la Struttura sanitaria ricevente definiscono tipologia di prodotti e prestazioni e modalità di erogazione degli stessi.

ARTICOLO 6

(Fornitura di prestazioni di medicina trasfusionale)

1. Le prestazioni di medicina trasfusionale e le modalità di erogazione delle stesse da parte dell'Azienda fornitrice sono specificamente declinate tra le parti e allegate alla presente convenzione.

ARTICOLO 7

(Informativa e consenso al trattamento dei dati personali e consenso informato)

1. Per l'informativa, il consenso al trattamento dei dati personali e il consenso informato alla trasfusione e all'applicazione degli emocomponenti ad uso non trasfusionale si seguono le indicazioni previste dalla normativa vigente in materia trasfusionale.

ARTICOLO 8
(Tracciabilità)

1. La Struttura sanitaria ricevente garantisce la tracciabilità secondo le modalità, anche informatiche, previste dalla normativa vigente.
2. Qualora siano adottate le modalità informatiche, le stesse rispondono ai requisiti minimi di funzionalità e di sicurezza previste dalle vigenti disposizioni

ARTICOLO 9
(Rapporti economici)

1. Per i prodotti (emocomponenti ad uso trasfusionale e ad uso non trasfusionale) si applicano le tariffe previste dalla vigente normativa nazionale in materia.
2. Per le prestazioni specialistiche oggetto della presente convenzione si applicano le tariffe previste dalla vigente normativa nazionale in materia.
3. I costi di trasporto sono a carico della Struttura sanitaria ricevente.
4. I pagamenti a favore delle Aziende fornitrici sono effettuati entro i limiti stabiliti dal Decreto legislativo del 9 ottobre 2002, n. 231 e successive modificazioni e integrazioni.

ARTICOLO 10
(Durata)

1. La presente convenzione ha validità di tre anni dalla sottoscrizione. Sei mesi prima del termine della scadenza, le parti ne definiscono il rinnovo, sulla base della programmazione regionale.
2. Il recesso è esercitato secondo la normativa vigente.
3. Copia della presente convenzione viene trasmessa alla Struttura Regionale di Coordinamento per le attività trasfusionali.

ARTICOLO 11

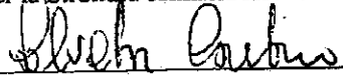
(Foro competente)

1. Per tutte le eventuali controversie sull'interpretazione ed esercitazione della presente convenzione sarà competente in via esclusiva il Foro di Catania

.....li.....

Per l'Azienda fornitrice

Per la Struttura sanitaria ricevente



C.C.D.G.B. MORGAGNI s.r.l.
DIRETTORE GENERALE

Dott. Salvatore Paolo Cantaro

ALLEGATI

- o Repertorio di prestazioni e prodotti erogati dall'Azienda fornitrice e relative modalità di erogazione degli stessi
- o Tariffe di cessione
- o Modulo report mensile

Allegato 1: Repertorio di prestazioni e prodotti erogati dall'ARNAS e relative modalità di erogazione degli stessi

Emocomponenti

Il SIMT produce e/o mette a disposizione i seguenti emocomponenti e lavorazioni:

Codice	Prodotto (unità) *	Tariffa (€)
99735	Concentrato acriocritico leucodepleto mediante filtrazione in linea	155,50
99739	Concentrato acriocritico leucodepleto da affetti	159,15
99739	Plasma fresco da ricomposizione del sangue intero congelato per uso clinico	23,25
99740	Plasma fresco da ricomposizione del sangue intero congelato entro 24h dal prelievo per trapianto organi industriali	21,25
99741	Plasma fresco da ricomposizione del sangue intero congelato entro 72h dal prelievo per trapianto organi industriali	18,58
99738	Plasma da affetti	341,17
99742	Plasma da plasmao multicomponente	49,15
99762	Singola unità di buffy coat	1,00
99763	Concentrato plasmatico da singolo buffy coat	29,00
99764	Concentrato plasmatico da pool di buffy coat prodotto con procedura manuale (5 unità di BC)	100,00
99765	Concentrato plasmatico da pool di buffy coat prodotto con procedura automatizzata	107,00
99766	Concentrato plasmatico da affetti leucodepleto in linea	418,00
99767	Concentrato plasmatico da plasmao multicomponente leucodepleto in linea	256,00
99746	Concentrato granulocitario da affetti	547,00
99768	Linfociti da affetti	473,00
99722	Concentrato di cellule staminali da affetti (compresa la conta delle cellule CD34+) adattare con aggiuntivo di caratterizzazione (non di routine, eventuale)	665,00
	Concentrato di cellule staminali da cordone ombelicale (vedi tariffe HEMOR)	17.600,00
	Concentrato di cellule staminali da cordone ombelicale ad uso autologo hematologico dedicato (raccolta, manipolazione, caratterizzazione e qualificazione, congelamento, stoccaggio (1 anno), diluizione (escluso il trasporto all'CC))	2.800,00
99717	Crioconservatore	75,00

99733	Procedura di autocorrezione mediante predeposito a per singola unità	75,00
99771	Concentrato plasmatico per uso non trasfusionale ottenuto da sangue intero autologo §	122,00
99772	Concentrato plasmatico per uso non trasfusionale ottenuto da sangue intero allogeneico §	164,00
99773	Concentrato plasmatico per uso non trasfusionale ottenuto da affetti autologo §	415,00
99774	Concentrato plasmatico per uso non trasfusionale ottenuto da affetti allogeneico §	458,00
99775	Concentrato plasmatico per uso non trasfusionale ottenuto da plasmao vuoto purificato mediante dispositivo medico dedicato autologo §	226,00
99776	Concentrato plasmatico per uso non trasfusionale ottenuto da sangue congelato allogeneico §	164,00
99777	Allevamento per plasmao (escluso utilizzo di derivato) €	21,00
99778	Cella di fibrosa da prelievo (vacuo pastorizzato autologo)	58,00
99779	Cella di fibrosa da unità di sangue intero autologo	126,00
99780	Cella di fibrosa da unità di sangue intero allogeneico	169,00
99761	Cella di fibrosa da dispositivo medico dedicato autologo	238,00
99782	Cella di fibrosa da unità di sangue intero trattata con dispositivo medico dedicato allogeneico	249,00
99783	Cella di fibre di vetro autologhe	152,00
99784	Livello plasmatico	202,00

Legenda

* Componente di esami di qualitativa biologica

§ La unità di riferimento al prodotto risulta alla preparazione della dose terapeutica o al congelamento

€ Tariffa per dose terapeutica per almeno 30 giorni di conservazione

Le caratteristiche dei singoli emocomponenti sono dettagliate nel D.M. 02/11/2015 e ss.mm.ii., che il SIMT si impegna a fornire alla CC.

Prestazioni

L'ARNAS garantisce l'esecuzione delle seguenti prestazioni

99.71	Plasmaferesi terapeutica
99.73	Eritroaferesi terapeutica
90.49.2	Identificazione anticorpi irregolari
90.49.3	Test di Coombs indiretto
90.58.2	Test di Coombs diretto
90.63.2	Fattore eritrocitario non Rh
90.64.4	Fenotipo Rh
90.65.3	Gruppo sanguigno
90.65.4	Gruppo sanguigno (controllo)
90.73.2	Prove di compatibilità
90654/90493	Type and screen
8901IE	Appropriatezza Trasfusionale

Modalità di erogazione

1. Assegnazione di sangue ed emocomponenti

Il SIMT s'impegna a fornire agli assistiti della CC gli emocomponenti, omologhi e autologhi, di qualità conforme ai requisiti di legge (D.M. 02/11/2015 e ss.mm.ii.). Su richiesta motivata da parte del medico richiedente di CC o in base alla consulenza di Medicina Trasfusionale dei medici del SIMT, gli emocomponenti possono essere distribuiti previa lavorazione aggiuntiva (irradiazione, inattivazione, lavaggio). Il personale della CC si impegna ad adottare le modalità operative e l'osservazione delle procedure per la sicurezza trasfusionale, compresa la modulistica, ed a seguire le indicazioni trasfusionali del SIMT che si impegna ad inviarle ad ogni nuova revisione al Direttore Sanitario della CC. Il SIMT rende disponibile almeno 1 unità di emazie concentrate di gruppo O Rh

negativo o positivo per le emergenze, da conservarsi presso la frigoemoteca della CC. A questo proposito la CC si impegna a dotarsi e a mantenere in piena efficienza una frigoemoteca dedicata in via esclusiva alla conservazione delle unità di sangue e di emocomponenti eritrocitari. La scelta della frigoemoteca va effettuata sulla base di specifiche tecniche fornite dal SIMT. La responsabilità della gestione della frigoemoteca è affidata al direttore sanitario della CC ed al referente trasfusionale designato.

2. Test immunoematologici e pre-trasfusionali ed altri esami di laboratorio

Il SIMT si impegna ad eseguire sui campioni di sangue prelevati a cura

del personale sanitario della CC ai propri assistiti i test immunoematologici e pretrasfusionali.

3. Consulenza di medicina trasfusionale

Prima di ogni richiesta trasfusionale va attivata la consulenza di Medicina Trasfusionale. Essa può essere eseguita ordinariamente per via telefonica, con chiamata da parte del medico della CC al medico del SIMT.

4. Richieste trasfusionali

Le richieste trasfusionali devono essere redatte dal medico su apposito modulo fornito dal SIMT, compilato in ogni sua parte e devono essere conformi alle norme in vigore. La CC si impegna ad adottare il sistema di sicurezza trasfusionale dell'ARNAS in uso.

5. Modalità di assegnazione e restituzione

Il SIMT mette a disposizione della CC il proprio servizio 24 ore su 24 nella propria sede. Le unità non utilizzate dovranno essere rese tempestivamente al SIMT accompagnate dalla modulistica di restituzione da esso fornita.

6. Modalità di trasporto

Il trasporto degli emocomponenti e dei campioni di sangue dei pazienti, sarà a carico ed effettuato dal personale della CC in contenitori a temperatura controllata sulla base di specifiche tecniche fornite dal SIMT.

Allegato 2: Tariffe di cessione/prestazioni

Le tariffe sono definite da:

Decreto Assessorato della Salute Regione Sicilia n. 397 del 23 Maggio 2022;

Allegato A DA 924 14-5-2013 tariffe prest Regione Sicilia;

Allegato A DA 799 del 7/5/2015 Catalogo Unico Regionale Sicilia;

Per la fornitura di Plasma di Grado Farmaceutico si fa riferimento Deliberazione 570
28/4/2022 ARNAS Garibaldi

**UOC MEDICINA TRASFUSIONALE
CESSIONE EMOCOMPONENTI/PRESTAZIONI**

CEDUTO A:			
ANNO:			
MESE:			
CODICE		Tariffa	
****	A (EC)	OCTAPLAS 200 CC Plasma di grado farmaceutico	€ 76,78
*	B (EC)- 99758	Concentrato eritrocitario leucodepleto mediante filtrazione in linea	€ 188,50
*	C (EC) - 99759	Concentrato eritrocitario leucodepleto da aferesi	€ 189,18
*	D (EC) 99739	Plasma fresco da scomposizione del S.l. congelato per uso clinico	€ 23,23
		Plasma fresco da scomposizione del S.l. congelato entro 24 ore dal prelievo	
*	E (EC) 99760	per frazionamento industriale	€ 23,23
		Plasma fresco da scomposizione del S.l. congelato entro 72 ore dal prelievo	
*	F (EC) 99761	per frazionamento industriale	€ 18,58
*	G (EC) 99738	Plasma da aferesi	€ 141,17
*	H (EC) 99745	Plasma da prelievo multicomponente	€ 89,18
*	I (EC) 99762	Singola unità di buffy-coat	€ 8,00
*	L (EC) 99763	Concentrato piastrinico da singolo buffy-coat	€ 20,00
		Concentrato piastrinico da pool di buffy-coat prodotto con metodica manuale	
*	M (EC) 99764	(5 unità di BC)	€ 100,00
		Concentrato piastrinico da pool di buffy-coat prodotto con metodica	
*	N (EC) 99765	automatizzata	€ 207,00
*	O (EC) 99766	Concentrato piastrinico da aferesi leucodepleto in linea	€ 418,00
*	P (EC) 99767	Concentrato piastrinico da prelievo multicomponente leucodepleto in linea	€ 256,00
*	Q (EC) 99733	Procedura di autotrasfusione mediante predeposito e per singola unità	€ 74,00
		Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da prelievo venoso	
*	R (EC) 994775	periferico mediante dispositivo medico dedicato - autologo	€ 238,00
		Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da aferesi	
*	S (EC) 99774	allogenico	€ 458,00
*	T (EC) 99783	Collirio da siero autologo	€ 152,00
		Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da sangue intero	
*	U (EC) 99772	allogenico	€ 164,00
*	L1	Lavaggio cellule manuale (emazie, concentrati piastrinici)	€ 20,00

**UOC MEDICINA TRASFUSIONALE
CESSIONE EMOCOMPONENTI/PRESTAZIONI**

*	L2	Inattivazione virale del plasma (da S.I. o aferesi) o piastrine (da pool di bc o aferesi)	€ 98,00
*	L3	Irradiazione	€ 19,00
**	99.71	Plasmaferesi terapeutica	€ 438,99
**	99.73	Eritroaferesi terapeutica	€ 373,40
**	90.49.2	Identificazione anticorpi irregolari	€ 24,27
**	90.49.3	Test di Coombs indiretto	€ 8,37
**	90.58.2	Test di Coombs diretto	€ 6,87
**	90.63.2	Fattore eritrocitario non Rh	€ 6,71
**	90.64.4	Fenotipo Rh	€ 10,59
**	90.65.3	Gruppo sanguigno	€ 7,75
**	90.65.4	Gruppo sanguigno (controllo)	€ 5,16
**	90.73.2	Prove di compatibilità	€ 8,47
**	90654/90493	Type and screen	€ 13,53
***	8901IE	Appropriatezza Trasfusionale	€ 12,91
	TOTALE		
	*: D.A. 397 del 23/5/2022 Suppl. GURS n.27 del 10/6/2022		
	**: Allegato A DA 924 14-5-2013 tariffe prest Regione Sicilia		
	***: Allegato A DA 799 del 7/5/2015 Catalogo Unico Regionale		
	****: Emoderivati deliberazione 570 28/4/2022 ARNAS Garibaldi		

CONVENZIONE

ai sensi dell'accordo Stato-Regioni 25 maggio 2017 – Rep. Atti n. 85/CSR
e come definito dall'ALLEGATO A
D.A. n. 869 del 17/05/2018 Regione Sicilia

TRA

L'Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione, Piazza Santa Maria del Gesù n.5 Catania, nella persona del Direttore Generale Dott. Fabrizio De Nicola, sede del Servizio Trasfusionale, di qui innanzi "Azienda fornitrice"

E

Il "Centro Clinico e Diagnostico G.B. Morgagni" S.r.l. con sede legale in Catania, Via del Bosco, 105, Presidio Centro Cuore di Pedara, con sede in Via della Resistenza, 31- 95030 Pedara (CT), nella persona del Direttore Generale Dott. Salvatore Paolo Cantaro, priva di Servizio Trasfusionale, dotata di frigoemoteca a temperatura controllata, di qui innanzi "Struttura sanitaria ricevente"

SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE:

ARTICOLO 1

(Oggetto)

1. Oggetto della convenzione è la fornitura di (specificare):
 - a) emocomponenti per uso trasfusionale;
 - b) prestazioni di medicina trasfusionale;
 - c) prestazioni di medicina trasfusionale
2. Il Direttore sanitario della Struttura sanitaria ricevente è responsabile delle attività trasfusionali e nomina, tra i medici operanti nella struttura, il referente per lo svolgimento delle attività di cui alla presente convenzione. Il referente della Struttura sanitaria ricevente partecipa al Comitato del buon uso del sangue dell'azienda fornitrice.

ARTICOLO 2

(Obblighi delle parti)

1. L'Azienda fornitrice rende disponibile la normativa vigente di riferimento e i relativi aggiornamenti e si impegna a:
 - a. garantire la disponibilità delle attività trasfusionali 24 su 24 ore, sette giorni su sette;
 - b. definire tipologie di prodotti e prestazioni e modalità di erogazione degli stessi come risultano dal repertorio allegato alla presente convenzione;
 - c. fornire, in applicazione della normativa vigente, le procedure relative a:
 1. richiesta di emocomponenti, ivi compresa la richiesta urgente e urgentissima;
 2. richiesta di prestazioni di medicina trasfusionale (esami immunoematologici)
 3. modalità di assegnazione e consegna degli emocomponenti;
 4. modalità di restituzione degli emocomponenti non utilizzati;
 5. confezionamento e trasporto di sangue, di emocomponenti e dei campioni di sangue che necessitano di trasporto a temperatura controllata;
 6. garanzia della sicurezza della trasfusione con particolare riferimento a prelievi per indagini pretrasfusionali, richiesta, assegnazione, consegna, trasporto e tracciabilità degli emocomponenti;
 7. conservazione degli emocomponenti;
 8. gestione delle tecnologie strumentali ed informatiche.
2. La Struttura sanitaria ricevente, preso atto della normativa vigente di riferimento e dei relativi aggiornamenti, si impegna a:

- a. riconoscere l'esclusività della fornitura;
- b. non porre a carico in alcun modo al paziente, né direttamente né indirettamente, il costo degli emocomponenti ad uso trasfusionale, degli emocomponenti ad uso non trasfusionale. Tali costi sono da addebitarsi all'azienda sanitaria di residenza del paziente nei casi di convenzioni stipulate tra le Aziende sanitarie sedi di Servizi Trasfusionali e strutture private non accreditate.
- c. comunicare all'Azienda fornitrice il nominativo del medico referente delle attività trasfusionali in convenzione;
- d. restituire i prodotti non utilizzati secondo le modalità e i tempi indicati dal Servizio Trasfusionale di riferimento di cui al comma 1, lettera c), punto 4;
- e. garantire la tracciabilità dei prodotti ricevuti;
- f. garantire l'osservanza delle procedure per la sicurezza trasfusionale previste dalle vigenti disposizioni;
- g. far pervenire sistematicamente al Servizio Trasfusionale la dichiarazione di avvenuta trasfusione/applicazione e la notifica di reazioni ed eventi avversi, secondo le indicazioni fornite dal medesimo.

ARTICOLO 3

(Fornitura di emocomponenti ad uso trasfusionale e attività correlate)

1. La fornitura di emocomponenti ad uso trasfusionale prevede quanto segue:

a) Consulenza di medicina trasfusionale

La richiesta di emocomponenti ad uso trasfusionale è seguita da una consulenza di medicina trasfusionale fornita dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

b) Sicurezza della trasfusione

La Struttura sanitaria ricevente applica le procedure per garantire la sicurezza del paziente candidato alla trasfusione fornite dal Servizio Trasfusionale e condivise nell'ambito del Comitato ospedaliero di buon uso del sangue.

c) Prelievi ematici per indagini immunoematologiche e pretrasfusionali

La raccolta e l'invio dei prelievi ematici avvengono in conformità alla normativa vigente e secondo le disposizioni fornite dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

d) Richiesta trasfusionale

La richiesta trasfusionale avviene in conformità alla normativa vigente, secondo le modalità di compilazione e trasmissione del modulo di richiesta forniti dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

e) Indagini pretrasfusionali

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice garantisce l'esecuzione delle indagini pretrasfusionali in conformità alla normativa vigente

f) Assegnazione e consegna

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice, conformemente alla normativa vigente, stabilisce e fornisce i criteri di assegnazione e le modalità di consegna degli emocomponenti.

g) Modalità di confezionamento e trasporto

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice, conformemente alla normativa vigente, definisce le modalità di confezionamento e di trasporto. Il trasporto deve avvenire in condizioni che consentano di mantenere l'integrità e le caratteristiche biologiche dei prodotti.

Le procedure di trasporto devono essere convalidate e periodicamente riconvalidate in conformità alla normativa vigente da parte del responsabile del trasporto.

h) Modalità di conservazione

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità di conservazione dei prodotti presso la Struttura sanitaria ricevente, al fine di garantire il mantenimento delle caratteristiche biologiche e funzionali degli stessi, in conformità alla normativa vigente.

i) Avvenuta trasfusione

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità con cui la Struttura sanitaria ricevente deve dare sistematica comunicazione dell'avvenuta trasfusione.

j) Gestione delle unità non utilizzate

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità di gestione e i tempi di restituzione delle unità non utilizzate, in conformità alla normativa vigente.

k) Gestione delle reazioni ed eventi avversi

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità con cui la Struttura sanitaria ricevente notifica le eventuali reazioni ed eventi avversi secondo la normativa vigente.

l) Gestione delle unità autologhe

1. Il paziente candidato al predeposito viene inviato dalla Struttura sanitaria ricevente al Servizio trasfusionale dell'Azienda fornitrice per la verifica dell'applicabilità di un programma di predeposito per autotrasfusione sulla base delle indicazioni e controindicazioni previste dalle vigenti disposizioni.
2. Qualora il paziente debba effettuare il predeposito presso un Servizio Trasfusionale di una Azienda sanitaria diversa da quella fornitrice, ferma restando la verifica di cui al punto 1, devono essere definite le modalità operative riguardanti le procedure di prelievo, trasporto e consegna al Servizio trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

ARTICOLO 4

(Emodiluzione e recupero peri-operatorio)

Le attività inerenti alla emodiluzione pre-operatoria e al recupero intra e peri-operatorio avvengono in conformità alla normativa vigente.

ARTICOLO 5

(Fornitura di emocomponenti ad uso non trasfusionale)

1. La produzione, identificazione e tracciabilità, appropriatezza, assegnazione, consegna ed emovigilanza degli emocomponenti da utilizzare per uso non trasfusionale, avvengono in conformità alla normativa vigente.
2. Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice e la Struttura sanitaria ricevente definiscono tipologia di prodotti e prestazioni e modalità di erogazione degli stessi.

ARTICOLO 6

(Fornitura di prestazioni di medicina trasfusionale)

1. Le prestazioni di medicina trasfusionale e le modalità di erogazione delle stesse da parte dell'Azienda fornitrice sono specificamente declinate tra le parti e allegate alla presente convenzione.

ARTICOLO 7

(Informativa e consenso al trattamento dei dati personali e consenso informato)

1. Per l'informativa, il consenso al trattamento dei dati personali e il consenso informato alla trasfusione e all'applicazione degli emocomponenti ad uso non trasfusionale si seguono le indicazioni previste dalla normativa vigente in materia trasfusionale.

ARTICOLO 8
(Tracciabilità)

1. La Struttura sanitaria ricevente garantisce la tracciabilità secondo le modalità, anche informatiche, previste dalla normativa vigente.
2. Qualora siano adottate le modalità informatiche, le stesse rispondono ai requisiti minimi di funzionalità e di sicurezza previste dalle vigenti disposizioni

ARTICOLO 9
(Rapporti economici)

1. Per i prodotti (emocomponenti ad uso trasfusionale e ad uso non trasfusionale) si applicano le tariffe previste dalla vigente normativa nazionale in materia.
2. Per le prestazioni specialistiche oggetto della presente convenzione si applicano le tariffe previste dalla vigente normativa nazionale in materia.
3. I costi di trasporto sono a carico della Struttura sanitaria ricevente.
4. I pagamenti a favore delle Aziende fornitrici sono effettuati entro i limiti stabiliti dal Decreto legislativo del 9 ottobre 2002, n. 231 e successive modificazioni e integrazioni.

ARTICOLO 10
(Durata)

1. La presente convenzione ha validità di tre anni dalla sottoscrizione. Sei mesi prima del termine della scadenza, le parti ne definiscono il rinnovo, sulla base della programmazione regionale.
2. Il recesso è esercitato secondo la normativa vigente.
3. Copia della presente convenzione viene trasmessa alla Struttura Regionale di Coordinamento per le attività trasfusionali.

ARTICOLO 11
(Foro competente)

1. Per tutte le eventuali controversie sull'interpretazione ed esercitazione della presente convenzione sarà competente in via esclusiva il Foro di Catania

.....li.....

Per il ~~DIRITTO FORNITORE~~
DIRETTORE GENERALE
Dott. Fabrizio De Nicola

Per la Struttura sanitaria ricevente
Salvatore Paolo Cantaro
C.C.D.G.B. MORGAGNI s.r.l.
DIRETTORE GENERALE
Dott. Salvatore Paolo Cantaro

ALLEGATI

- o Repertorio di prestazioni e prodotti erogati dall'Azienda fornitrice e relative modalità di erogazione degli stessi
- o Tariffe di cessione
- o Modulo report mensile

Allegato I: Repertorio di prestazioni e prodotti erogati dall'ARNAS e relative modalità di erogazione degli stessi

Emocomponenti

Il SIMT produce e/o mette a disposizione i seguenti emocomponenti e lavorazioni:

Codice	Prodotto (unità) *	Tariffa (€)
99738	Concentrato eritrocitario leucodepleto mediante filtrazione in linea	168,00
99739	Concentrato eritrocitario leucodepleto da azevici	159,13
99739	Plasma fresco da ricomposizione del sangue intero congelato per uso clinico	23,23
99760	Plasma fresco da ricomposizione del sangue intero congelato entro 72h dal prelievo per frazionamento industriale	23,23
99761	Plasma fresco da ricomposizione del sangue intero congelato entro 72h dal prelievo per frazionamento in famiglia	18,58
99738	Plasma da azevici	341,17
99741	Plasma da prelievo multicomponente	19,19
99762	Singola unità di buffy-coat	3,00
99763	Concentrato piastrinico da singolo buffy-coat	30,00
99764	Concentrato piastrinico da pool di buffy-coat prodotto con macchina manuale (5 unità di BC)	100,00
99765	Concentrato piastrinico da pool di buffy-coat prodotto con macchina automatica	107,00
99766	Concentrato piastrinico da azevici leucodepleto in linea	618,00
99767	Concentrato piastrinico da prelievo multicomponente leucodepleto in linea	256,00
99746	Concentrato granulocitario da azevici	547,00
99768	Leucociti da azevici	478,00
99722	Concentrato di cellule staminali da azevici (compresa la conta delle cellule CD34 ⁺) valutare costi aggiuntivi di caratterizzazione PCR di routine, etichettatura)	665,00
	Concentrato di cellule staminali da cordone ombelicale (vedi capitolo HSDR)	17.800,00
	Concentrato di cellule staminali da cordone ombelicale ad uso autologo-allogeneico dedicato raccolta, manipolazione, caratterizzazione e qualificazione complessive, marcatura (è inclusa) di un'etichetta (escluso il trasporto ad CC)	2.880,49
99717	Citocromopiano	15,00
99733	Procedura di immunofusione mediante predeposito e per singola unità	74,00
99771	Concentrato piastrinico per uso non tradizionale ottenuto da sangue intero-autologo §	123,00
99772	Concentrato piastrinico per uso non tradizionale ottenuto da sangue intero-allogeneico §	165,00
99773	Concentrato piastrinico per uso non tradizionale ottenuto da azevici-autologo §	414,00
99774	Concentrato piastrinico per uso non tradizionale ottenuto da azevici-allogeneico §	458,00
99775	Concentrato piastrinico per uso non tradizionale ottenuto da prelievo venoso periferico mediante dispositivo medico dedicato-autologo §	326,00
99776	Concentrato piastrinico per uso non tradizionale ottenuto da sangue cordone-allelogeneico §	164,00
99777	Allungamento del piastrinico (escluso volume di conservazione)	31,00
99778	Cella di stroma da prelievo venoso periferico-autologo	58,00
99779	Cella di stroma da unità di sangue intero-autologo	126,00
99780	Cella di stroma da unità di sangue intero-allogeneico	168,00
99781	Cella di stroma da dispositivo medico dedicato-autologo	110,00
99782	Cella di stroma da unità di sangue intero-trasusa con dispositivo medico dedicato-allelogeneico	143,00
99783	Cellule da stroma autologhe	152,00
99784	Liscio piastrinico	202,00

Legenda

* Componenti e azioni di qualificazione biologica

§ La tariffa comprende il prodotto finito, alla preparazione della dose impiegabile o al congelamento

¶ Tariffa per dose impiegabile per almeno 30 giorni di conservazione

Le caratteristiche dei singoli emocomponenti sono dettagliate nel D.M. 02/11/2015 e ss.mm.ii., che il SIMT si impegna a fornire alla CC.

Prestazioni

L'ARNAS garantisce l'esecuzione delle seguenti prestazioni

99.71	Plasmaferesi terapeutica
99.73	Eritroferesi terapeutica
90.49.2	Identificazione anticorpi irregolari
90.49.3	Test di Coombs indiretto
90.58.2	Test di Coombs diretto
90.63.2	Fattore eritrocitario non Rh
90.64.4	Fenotipo Rh
90.65.3	Gruppo sanguigno

90.65.4 Gruppo sanguigno (controllo)

90.73.2 Prove di compatibilità

90654/90493 Type and screen

8901IE Appropriatazza Trasfusionale

Modalità di erogazione

1. Assegnazione di sangue ed emocomponenti

Il SIMT s'impegna a fornire agli assistiti della CC gli emocomponenti, omologhi e autologhi, di qualità conforme ai requisiti di legge (D.M. 02/11/2015 e ss.mm.ii.). Su richiesta motivata da parte del medico richiedente di CC o in base alla consulenza di Medicina Trasfusionale dei medici del SIMT, gli emocomponenti possono essere distribuiti previa lavorazione aggiuntiva (irradiazione, inattivazione, lavaggio). Il personale della CC si impegna ad adottare le modalità operative e l'osservazione delle procedure per la sicurezza trasfusionale, compresa la modulistica, ed a seguire le indicazioni trasfusionali del SIMT che si impegna ad inviarle ad ogni nuova revisione al Direttore Sanitario della CC. Il SIMT rende disponibile almeno 1 unità di emazie concentrate di gruppo O Rh

negativo o positivo per le emergenze, da conservarsi presso la frigoemoteca della CC. A questo proposito la CC si impegna a dotarsi e a mantenere in piena efficienza una frigoemoteca dedicata in via esclusiva alla conservazione delle unità di sangue e di emocomponenti eritrocitari. La scelta della frigoemoteca va effettuata sulla base di specifiche tecniche fornite dal SIMT. La responsabilità della gestione della frigoemoteca è affidata al direttore sanitario della CC ed al referente trasfusionale designato.

2. Test immunoematologici e pre-trasfusionali ed altri esami di laboratorio

Il SIMT si impegna ad eseguire sui campioni di sangue prelevati a cura

del personale sanitario della CC ai propri assistiti i test immunoematologici e pretrasfusionali.

3. Consulenza di medicina trasfusionale

Prima di ogni richiesta trasfusionale va attivata la consulenza di Medicina Trasfusionale. Essa può essere eseguita ordinariamente per via telefonica, con chiamata da parte del medico della CC al medico del SIMT.

4. Richieste trasfusionali

Le richieste trasfusionali devono essere redatte dal medico su apposito modulo fornito dal SIMT, compilato in ogni sua parte e devono essere conformi alle norme in vigore. La CC si impegna ad adottare il sistema di sicurezza trasfusionale dell'ARNAS in uso.

5. Modalità di assegnazione e restituzione

Il SIMT mette a disposizione della CC il proprio servizio 24 ore su 24 nella propria sede. Le unità non utilizzate dovranno essere rese tempestivamente al SIMT accompagnate dalla modulistica di restituzione da esso fornita.

6. Modalità di trasporto

Il trasporto degli emocomponenti e dei campioni di sangue dei pazienti, sarà a carico ed effettuato dal personale della CC in contenitori a temperatura controllata sulla base di specifiche tecniche fornite dal SIMT.

Allegato 2: Tariffe di cessione/prestazioni

Le tariffe sono definite da:

Decreto Assessorato della Salute Regione Sicilia n. 397 del 23 Maggio 2022;

Allegato A DA 924 14-5-2013 tariffe prest Regione Sicilia;

Allegato A DA 799 del 7/5/2015 Catalogo Unico Regionale Sicilia;

Per la fornitura di Plasma di Grado Farmaceutico si fa riferimento Deliberazione 570
28/4/2022 ARNAS Garibaldi

UOC MEDICINA TRASFUSIONALE
 CESSIONE EMOCOMPONENTI/PRESTAZIONI

CEDUTO A:			
ANNO:			
MESE:			
CODICE		Tariffa	
****		€ 76,78	
A (EC)	OCTAPLAS 200 CC Plasma di grado farmaceutico	€ 188,50	
* B (EC)- 99758	Concentrato eritrocitario leucodepleto mediante filtrazione in linea	€ 189,18	
* C (EC) - 99759	Concentrato eritrocitario leucodepleto da aferesi	€ 23,23	
* D (EC) 99739	Plasma fresco da scomposizione del S.I. congelato per uso clinico		
	Plasma fresco da scomposizione del S.I. congelato entro 24 ore dal prelievo	€ 23,23	
* E (EC) 99760	per frazionamento industriale		
	Plasma fresco da scomposizione del S.I. congelato entro 72 ore dal prelievo	€ 18,58	
* F (EC) 99761	per frazionamento industriale	€ 141,17	
* G (EC) 99738	Plasma da aferesi	€ 89,18	
* H (EC) 99745	Plasma da prelievo multicomponente	€ 8,00	
* I (EC) 99762	Singola unità di buffy-coat	€ 20,00	
* L (EC) 99763	Concentrato piastrinico da singolo buffy-coat		
	Concentrato piastrinico da pool di buffy-coat prodotto con metodica manuale	€ 100,00	
* M (EC) 99764	(5 unità di 8C)		
	Concentrato piastrinico da pool di buffy-coat prodotto con metodica	€ 207,00	
* N (EC) 99765	automatizzata	€ 418,00	
* O (EC) 99766	Concentrato piastrinico da aferesi leucodepleto in linea		
	Concentrato piastrinico da prelievo multicomponente leucodepleto in linea	€ 256,00	
* P (EC) 99767	Procedura di autotrasfusione mediante predeposito e per singola unità	€ 74,00	
* Q (EC) 99733	Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da prelievo venoso		
	periferico mediante dispositivo medico dedicato - autologo	€ 238,00	
* R (EC) 994775	Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da aferesi		
	allogenico	€ 458,00	
* S (EC) 99774	Collirio da siero autologo	€ 152,00	
* T (EC) 99783	Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da sangue intero		
	allogenico	€ 164,00	
* U (EC) 99772	Lavaggio cellule manuale (emazie, concentrati piastrinici)	€ 20,00	
* L1			

UOC MEDICINA TRASFUSIONALE
CESSIONE EMOCOMPONENTI/PRESTAZIONI

*	L2	Inattivazione virale del plasma (da S.I. o aferesi) o piastrine (da pool di bc o aferesi)	€ 98,00
*	L3	Irradiazione	€ 19,00
**	99.71	Plasmaferesi terapeutica	€ 438,99
**	99.73	Eritroaferesi terapeutica	€ 373,40
**	90.49.2	Identificazione anticorpi irregolari	€ 24,27
**	90.49.3	Test di Coombs indiretto	€ 8,37
**	90.58.2	Test di Coombs diretto	€ 6,87
**	90.63.2	Fattore eritrocitario non Rh	€ 6,71
**	90.64.4	Fenotipo Rh	€ 10,59
**	90.65.3	Gruppo sanguigno	€ 7,75
**	90.65.4	Gruppo sanguigno (controllo)	€ 5,16
**	90.73.2	Prove di compatibilità	€ 8,47
**	90654/90493	Type and screen	€ 13,53
***	89011E	Appropriatezza Trasfusionale	€ 12,91
	TOTALE		
*: D.A. 397 del 23/5/2022 Suppl. GURS n.27 del 10/6/2022			
***: Allegato A DA 924 14-5-2013 tariffe prest Regione Sicilia			
****: Allegato A DA 799 del 7/5/2015 Catalogo Unico Regionale			
*****: Emoderivati deliberazione 570 28/4/2022 ARNAS Garibaldi			