

REGIONE SICILIA
Azienda Ospedaliera
di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione

"GARIBALDI"
Catania

DELIBERAZIONE N. 1180 del 15 SET. 2022

Oggetto: AGGIORNAMENTO Convenzione tra l'ARNAS Garibaldi di Catania e il "Cenacolo Cristo Re" S.R.L. - Casa di cura Riabilitativa " Mons. Giosuè Calaciura" - aggiornata 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° 134 del 07/09/2022

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. _____ ha adottato la seguente deliberazione

Dott.ssa Maria Antonietta Li Calzi

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. DIRSIMT 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 la Casa di Cura “ Cenacolo Cristo Re”.
- 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 pec del 05.09.2022 prot. n. 00156960 il Legale Rappresentante della Casa di Cura Riabilitativa “Cenacolo Cristo Re” S.R.L. “ Mons. Giosuè Calaciura” ha trasmesso l’accettazione all’aggiornamento al tariffario ai sensi del Decreto Assessoriale n. 397/22 della convenzione vigente autorizzata con verbale di deliberazione n. 1051 del 16.09.2021.

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 25.052017, ai sensi del Decreto 17.05.2018, pubblicato nella GURS n. 24 del 01.06., parte I;
- disporre l’aggiornamento del rapporto convenzionale vigente in base al tariffario previsto dal sopra indicato decreto assessoriale n. 397/22, previa accettazione del “Cenacolo Cristo Re” S.R.L. – Casa di cura Riabilitativa “ Mons. Giosuè Calaciura” giusta nota prot. n. 00156960 del 05.09.2022 .

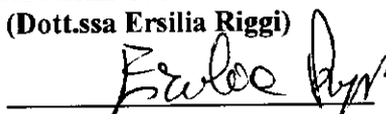
Attestata la legittimità formale e sostanziale dell’odierna proposta e la sua conformità alla normativa disciplinante la materia trattata ivi compreso il rispetto della disciplina di cui alla L.190/2012.

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., parte I;
- disporre l’aggiornamento del rapporto convenzionale vigente in base al tariffario previsto da sopra indicato decreto assessoriale n. 397/22, dopo avere acquisito l’accettazione del “Cenacolo Cristo Re” S.R.L. – Casa di cura Riabilitativa “ Mons. Giosuè Calaciura”;
- 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.

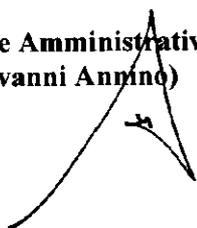
Sentito il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario aziendale

DELIBERA

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

- 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., parte I;
- 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., parte I;
- disporre l’aggiornamento del rapporto convenzionale vigente in base al tariffario previsto da sopra indicato decreto assessoriale n. 397/22, previa accettazione del “Cenacolo Cristo Re” S.R.L. – Casa di cura Riabilitativa “ Mons. Giosuè Calaciura” giusta nota prot. n. 00156960 del 05.09.2022 .
- munire la presente della clausola d’immediata esecuzione.

Il Direttore Amministrativo
(dott. Giovanni Annino)



Il Direttore Sanitario
(dr. Giuseppe Giammanco)



Il Direttore Generale
(dott. Fabrizio De Nicola)



Il Segretario

Dr.ssa Maria Antonietta Li Calò


_____ copia della presente deliberazione è stata pubblicata all'Albo dell'Azienda il giorno _____ _____ e ritirata il giorno _____ <div style="text-align: right; margin-top: 10px;">L'addetto alla pubblicazione _____</div>
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. Catania _____ <div style="text-align: right; margin-top: 20px;">Il Direttore Amministrativo _____</div>
Inviata all'Assessorato Regionale della Salute il _____ Prot. n. _____
Notificata al Collegio Sindacale il _____ Prot. n. _____

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'ARNAS Garibaldi **CATANIA**.. (indicare sede) nella persona del^{LEGALE RAPPRESENTANTE}(indicare ruolo), sede del Servizio Trasfusionale, di qui innanzi "Azienda fornitrice"

E

l'Azienda Sanitaria/Ente/Struttura/Casa di Cura. **COMPAGNIE POLA RIURA** (indicare denominazione) nella persona del^{LEGALE RAPPRESENTANTE}(indicare ruolo), 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) emocomponenti per uso non 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 (consulenze specialistiche, esami immunematologici);
 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 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 l'Azienda fornitrice

IL DIRETTORE GENERALE

~~Dott. Fabrizio De Nicola~~

Per la Struttura sanitaria ricevente

ALLEGATI

- Repertorio di prestazioni e prodotti erogati dall'Azienda fornitrice e relative modalità di erogazione degli stessi
- Tariffe di cessione
- 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 (€) †
99755	Concentrato sierocitrico liofilizzato mediante filtrazione in linea	155,30
99759	Concentrato sierocitrico liofilizzato da sfarati	159,15
99739	Plasma fresco da ricomposizione del sangue intero congelato per uso clinico	23,23
99760	Plasma fresco da ricomposizione del sangue intero congelato entro 14h dal prelievo per frazionamento industriale	23,23
99761	Plasma fresco da ricomposizione del sangue intero congelato entro 7h dal prelievo per frazionamento industriale	18,56
99738	Plasma da sfarati	141,17
99741	Plasma da prelievo multicomponente	59,15
99762	Singola unità di buffy-coat	1,00
99763	Concentrato piastrinico da singolo buffy-coat	20,06
99764	Concentrato piastrinico da pool di buffy-coat: prodotto con metodo manuale (5 unità di BC)	100,00
99765	Concentrato piastrinico da pool di buffy-coat prodotto con macchina automatizzata	107,00
99766	Concentrato piastrinico da sfarati liofilizzato in linea	415,00
99767	Concentrato piastrinico da prelievo multicomponente liofilizzato in linea	256,00
99746	Concentrato granulocitario da sfarati	247,00
99758	Leucociti da sfarati	278,00
99722	Concentrato di cellule staminali da sfarati (compresa la conta delle cellule CD34+) <i>valutare costi aggiuntivi di caratterizzazione (test di verifica monoclonale)</i>	668,00
	Concentrato di cellule staminali da cordone ombelicale <i>vedi capitolo 18A50R</i>	17.000,00
	Concentrato di cellule staminali da cordone ombelicale ad uso autologo-allogenico dedicato <i>raccolta, manipolazione, caratterizzazione e qualificazione, congelamento, stoccaggio (1 anno), distribuzione (escluso il trasporto al CL)</i>	2.800,00
99717	Crioprecipitato	73,00
99733	Procedura di autotrasfusione mediante predonatore per singola unità	74,00
99771	Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da sangue intero-autologo ‡	112,00
99772	Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da sangue intero-allogenico §	164,00
99773	Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da sfarati-autologe ‡	414,00
99774	Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da sfarati-allogenico §	458,00
99775	Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da prelievo venoso periferico mediante dispositivo medico dedicato-autologe ‡	238,00
99776	Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da sangue condensato-allopane ‡	164,00
99777	Alimentazione gel. piastrinica (archivio sistema di basso plasma)	21,00
99778	Colla di fibrina da prelievo venoso periferico-autologe	35,00
99779	Colla di fibrina da unità di sangue intero-autologo	126,00
99780	Colla di fibrina da unità di sangue intero-allogenico	169,00
99781	Colla di fibrina da dispositivo medico dedicato-autologe	310,00
99782	Colla di fibrina da unità di sangue intero trattata con dispositivo medico dedicato-allopane	149,00
99783	Celibrin da usi autologe	122,00
99784	Lisate piastrinico	202,00

Legenda

- * Comprensivo di esami di qualificazione biologica
- ‡ La tariffa da riferirsi al prodotto madre, alla preparazione delle dosi terapeutiche e al congelamento
- § Tariffa per dose terapeutica per almeno 30 giorni di trattamento

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	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 pre-trasfusionali.

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.I. congelato per uso clinico	€ 23,23
*	E (EC) 99760	Plasma fresco da scomposizione del S.I. congelato entro 24 ore dal prelievo per frazionamento industriale	€ 23,23
*	F (EC) 99761	Plasma fresco da scomposizione del S.I. congelato entro 72 ore dal prelievo 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
*	M (EC) 99764	Concentrato piastrinico da pool di buffy-coat prodotto con metodica manuale (5 unità di BC)	€ 100,00
*	N (EC) 99765	Concentrato piastrinico da pool di buffy-coat prodotto con metodica 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
*	R (EC) 994775	Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da prelievo venoso periferico mediante dispositivo medico dedicato - autologo	€ 238,00
*	S (EC) 99774	Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da aferesi allogenico	€ 458,00
*	T (EC) 99783	Collirio da siero autologo	€ 152,00
*	U (EC) 99772	Concentrato piastrinico per uso non trasfusionale ottenuto da sangue intero allogenico	€ 164,00
*	L1	Lavaggio cellule manuale (emazie, concentrati piastrinici)	€ 20,00