

DIPARTIMENTO PROMOZIONE DELLA SALUTE , DEL BENESSERE SOCIALE E DELLO SPORT PER TUTTI

SEZIONE PROGRAMMAZIONE ASSISTENZA OSPEDALIERA E SPECIALISTICA E ACCREDITAMENTO

SERVIZIO ORGANIZZAZIONE ASSISTENZA OSPEDALIERA E SPECIALISTICA - CRAT



Trasmissione esclusivamente in modalità telematica ai sensi del d.lgs n. 82/2005 Sostituisce l'originale Destinatari:
Ai Direttori Generali Aziende Sanitarie Locali
BA – BR – BT – FG – LE – TA
LORO SEDI

Ai Direttori Generali A.O.U.

- Policlinico di Bari;
- OO.RR. di Foggia

LORO SEDI

Ai legali rappresentanti Enti Ecclesiastici privati

- "Panico" di Tricase (LE);
- "Miulli" di Acquaviva delle Fonti (BA) LORO SEDI

Al legale rappresentante dell' IRCCS privato "Casa Sollievo della Sofferenza" di S.G. Rotondo SEDE

Ai Responsabili dei Servizi Trasfusionali della Regione Puglia LORO SEDI

Al Responsabile della Banca SCO della Regione Puglia SEDE

p.c.

Alle Associazioni e Federazioni Donatori di sangue LORO SEDI

Oggetto: Accordo Stato Regioni del 20 ottobre 2015 "Indicazioni 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 plasma derivati prodotti in convenzione, nonché azioni di incentivazione dell'interscambio tra le aziende sanitarie all'interno della regione e tra le Regioni".

Si trasmette in allegato il testo dell'Accordo Stato Regioni del 20 ottobre 2015 (rep. Atti n°168/CSR) concernente "Indicazioni in merito al prezzo unitario di cessione, tra Aziende Sanitarie e tra Regioni e Province autonome, delle unità di sangue, dei suoi

www.regione.puglia.it

Servizio Organizzazione Assistenza Ospedaliera e Specialistica – Coordinamento Regionale Attività Trasfusionali (CRAT)
Via Gentile n.52 – 70126 Bari – Tel: 0805403034 – Fax: 0805403153 mail: crat@regione.puglia.it



DIPARTIMENTO PROMOZIONE DELLA SALUTE , DEL BENESSERE SOCIALE E DELLO SPORT PER TUTTI

SEZIONE PROGRAMMAZIONE ASSISTENZA OSPEDALIERA E SPECIALISTICA E ACCREDITAMENTO

SERVIZIO ORGANIZZAZIONE ASSISTENZA OSPEDALIERA E SPECIALISTICA - CRAT

componenti e dei farmaci plasma derivati prodotti in convenzione, nonché azioni di incentivazione dell'interscambio tra le aziende sanitarie all'interno della regione e tra le Regioni" in attuazione degli articoli 12, comma 4 e 14, comma 3 della legge 21 ottobre 2005 n° 219.

Atteso che la Regione sta predisponendo il provvedimento di recepimento del predetto Accordo Stato Regioni, si coglie l'occasione per precisare che l'applicazione delle tariffe avverrà con decorrenza dal 1 luglio 2016.

IL RESPONSABILE AP (Antonella Caroli)

IL RESPONSABILE TECNICO CRAT (dott. Michele SCELSI)

IL DIRIGENTE DELLA SEZIONE (dott. Gidvanni CAMPOBASSO)

www.regione.puglia.it



Accordo, ai sensi degli articoli 2, comma1, lett. b) e 4 del decreto legislativo 28 agosto 1997, n. 281, tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano concernente "Indicazioni 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" in attuazione degli articoli 12, comma 4 e 14, comma 3 della legge 21 ottobre 2005, n. 219.

Rep. Attin. 168/CSR del zoottobre 2015

LA CONFERENZA PERMANENTE PER I RAPPORTI TRA LO STATO, LE REGIONI E LE PROVINCE AUTONOME DI TRENTO E BOLZANO

Nella odierna seduta del 20 ottobre 2015:

VISTI gli articoli 2 e 4 del decreto legislativo 28 agosto 1997, n. 281, che affidano a questa Conferenza il compito di promuovere e sancire accordi tra Governo e Regioni, in attuazione al principio di leale collaborazione al fine di coordinare l'esercizio delle rispettive competenze e svolgere attività di interesse comune;

VISTA la legge 21 ottobre 2005, n. 219, recante "Nuova disciplina delle attività trasfusionali e della produzione nazionale degli emoderivati" e successive modificazioni ed integrazioni, e in particolare:

l'articolo 12, comma 4, che prevede alla lettera e), tra le funzioni di coordinamento e controllo tecnico scientifico che il Centro nazionale sangue (CNS) svolge d' intesa con la Consulta tecnica permanente per il Sistema trasfusionale, quella di fornire al Ministro della salute ed alle Regioni indicazioni in merito al prezzo unitario di cessione tra le Aziende sanitarie e tra Regioni delle unità di sangue, dei suoi componenti e dei farmaci plasmaderivati prodotti in convenzione;

l'articolo 14, che, nell'individuare specifici meccanismi di programmazione, organizzazione e finanziamento del sistema trasfusionale nazionale, tra cui anche il programma di autosufficienza nazionale del sangue e dei suoi prodotti, prevede al comma 3, che questa Conferenza permanente determina, tenuto conto delle indicazioni del Centro nazionale sangue, il prezzo unitario di cessione delle unità di sangue e dei suoi componenti uniforme su tutto il territorio nazionale, nonché le azioni di incentivazione dell'interscambio tra le aziende sanitarie all'interno della Regione e tra le Regioni, secondo principi che garantiscono un'adeguata copertura dei costi di produzione e trasferimento del sangue e dei suoi prodotti, in coerenza con gli indirizzi adottati in sede di programmazione sanitaria nazionale;





VISTO il decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, recante "Attuazione della direttiva 2001/83/CE relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano, nonché della direttiva 2003/94/CE;

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

VISTI gli Accordi tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano perfezionati in questa Conferenza, in particolare:

 l' Accordo del 20 marzo 2008 sui principi generali ed i criteri per la regolamentazione dei rapporti tra le Regioni e le Province autonome e le Associazioni e Federazioni di donatori di sangue (Rep. Atti n. 115/2008);

 l' Accordo del 16 dicembre 2010 sui requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici delle attività dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti e sul modello per le visite di verifica (Rep. Atti n.242/2010);

- l'Accordo del 13 ottobre 2011 sulle caratteristiche e funzioni delle Strutture regionali di coordinamento (SRC) per le attività trasfusionali (Rep. Atti n. 206/2011):

 l'Accordo del 25 luglio 2012 sulle linee guida per l'accreditamento dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta sangue e degli emocomponenti (Rep. Atti n. 149/2012);

VISTA la legge 5 maggio 2009, n. 42, recante "Delega al Governo in materia di federalismo fiscale, in attuazione dell'articolo 119 della Costituzione" ed il successivo decreto legislativo 6 maggio 2011, n. 68, recante "Disposizioni in materia di autonomia di entrata delle Regioni a statuto ordinario e delle Province autonome, nonché di determinazione dei costi e dei fabbisogni standard nel settore sanitario" che ha introdotto importanti novità in materia di costi e di programmazione del fabbisogno nell'ambito del SSN;

CONSIDERATO che l'evoluzione del sistema trasfusionale nazionale conseguente agli interventi legislativi, nazionali e di derivazione europea, nonché gli interventi normativi in materia di federalismo fiscale, con l'introduzione di importanti novità in materia di costi e di programmazione del fabbisogno nell'ambito del SSN, rendono necessario ed urgente, stante anche il tempo trascorso dall'ultimo aggiornamento avvenuto nel 2003, l'adeguamento e la contestuale revisione delle tariffe di scambio degli emocomponenti nonché la definizione ex novo delle tariffe dei medicinali plasmaderivati, prodotti in convenzione con modalità di "contolavorazione" a partire dal plasma raccolto dalle Strutture trasfusionali italiane, mai incluse nei precedenti provvedimenti;

CONSIDERATO che, ai sensi dell'articolo 12, comma 4, lettera e), della Legge 21 ottobre 2005, n. 219, il CNS, di intesa con la Consulta Tecnica per il Sistema trasfusionale, è tenuto a fornire al Ministero della salute e alle Regioni indicazioni per la definizione del prezzo unitario di cessione tra



Aziende sanitarie e tra Regioni delle unità di sangue, dei suoi componenti e dei farmaci plasmaderivati prodotti in convenzione;

CONSIDERATO che le indicazioni fornite dal CNS sono state elaborate sulla base di un progetto per l'analisi dei costi degli emocomponenti e dei plasmaderivati (in collaborazione con l'Alta Scuola di Economia e Management dei sistemi sanitari dell'Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma, e con la partecipazione anche di rappresentanti delle Strutture regionali di coordinamento per le attività trasfusionali e delle Associazioni e Federazioni di donatori volontari di sangue), finalizzato a definire un costo medio standard di produzione quale base per la definizione di tariffe di cessione nazionali coerenti con l'evoluzione della rete trasfusionale nazionale e che garantiscano l'equilibrio del sistema, con lo scopo sia di conformare i contenuti alle disposizioni normative in materia di costi e tariffe nella Pubblica Amministrazione sia di fornire una rappresentazione il più possibile aderente alla realtà del sistema, privilegiando la sostenibilità dello stesso;

VISTA la nota del 9 settembre 2015, con la quale il Ministero della salute ha trasmesso il testo di Accordo, diramato dall'Ufficio di Segreteria di questa Conferenza con richiesta di assenso;

VISTA la nota del 15 settembre 2015, con la quale l'Ufficio di Segreteria di questa Conferenza, a seguito di richiesta della Regione Coordinatrice della Commissione salute, ha convocato una riunione tecnica per l'esame del documento in epigrafe e che nel corso di detta riunione, tenutasi l'8 ottobre 2015, le Regioni hanno formulato osservazioni al testo condivise con i rappresentanti del Ministero della salute:

VISTA la nota del 13 ottobre 2015, diramata il 14 ottobre dall'Ufficio di Segreteria di questa Conferenza con richiesta di assenso tecnico, con la quale il Ministero della salute ha trasmesso la versione definitiva del testo, contenente le modifiche concordate nella riunione tecnica;

ACQUISITO, nel corso dell'odierna seduta, il positivo avviso del Governo, delle Regioni e delle Province autonome di Trento e di Bolzano;

SANCISCE ACCORDO

tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano nei seguenti termini:

SI CONVIENE





- Sono approvati prezzi unitari di cessione del sangue e degli emocomponenti (tariffe) tra le strutture sanitarie pubbliche e private e tra Regioni e Province autonome, e i prezzi unitari di cessione dei medicinali plasmaderivati prodotti da plasma nazionale in convenzione (conto lavorazione), come riportati rispettivamente negli allegati 1 e 2, parti integranti del presente accordo.
- 2. Gli emocomponenti di cui all'allegato 1 del presente accordo devono essere conformi ai requisiti di qualità e sicurezza disposti dalla normativa vigente.
- 3. Le tariffe individuate sono uniche a livello nazionale e sono utilizzate per gli scambi tra le Regioni e Province autonome e le strutture sanitarie pubbliche e private, accreditate e non accreditate. Le Regioni possono prevedere tariffe inferiori, a fronte di specifica contabilità analitica di determinazione dei costi, limitatamente agli scambi intraregionali tra strutturesanitarie pubbliche, fatte salve altre modalità intraregionali di finanziamento della produzione trasfusionale e di gestione delle compensazioni tra strutture sanitarie pubbliche.
- 4. Nella tariffa di scambio degli emocomponenti non è compreso il costo per la "movimentazione" degli stessi. I costi connessi con la movimentazione degli emocomponenti sono a carico della struttura acquirente.
- 5. Ai fini del perseguimento dell'autosufficienza nazionale e della valorizzazione del dono del sangue e dei suoi prodotti, quale patrimonio strategico a valenza sovraziendale e sovraregionale, le Regioni e Province autonome acquisiscono in via prioritaria i prodotti medicinali (finiti e semilavorati intermedi) derivati dalla lavorazione del plasma nazionale in base alle convenzioni, ove equivalenti agli analoghi emoderivati commerciali, individuando anche le adeguate forme di dispensazione diretta.
- 6. La programmazione della produzione di plasma da inviare alla lavorazione industriale viene condivisa con le Associazioni e Federazioni dei donatori di sangue, sia a livello regionale sia nazionale.
- 7. Il plasma destinato alla lavorazione industriale e i medicinali emoderivati possono essere oggetto di scambio interregionale sulla base delle tariffe individuate nel presente accordo.
- 8. Al fine di facilitare lo scambio tra le Regioni e Province autonome di prodotti intermedi e semilavorati, entro 30 giorni dalla definizione del presente accordo, si costituisce, con il coordinamento del CNS, un gruppo di lavoro con la partecipazione di rappresentanti del Ministero e delle Regioni e Province autonome, con lo scopo di elaborare, sulla base di una analisi dei costi, una proposta di indicazioni per la tariffa di scambio di prodotti intermedi e semilavorati, che a conclusione dei lavori, sarà resa nota dal CNS con apposito atto.
- 9. Ai fini della gestione economico-finanziaria, le Regioni e Province autonome, avvalendosi del sistema informativo dei servizi trasfusionali (SISTRA), gestiscono gli scambi interregionali dei medicinali derivati da plasma nazionale attraverso il meccanismo della compensazione interregionale della mobilità sanitaria, con cui vengono già gestiti gli scambi interregionali degli emocomponenti.
- 10. Il monitoraggio della disponibilità e della movimentazione di plasma destinato alla lavorazione, di intermedi e di medicinali emoderivati, è effettuata nell'ambito del SISTRA, mediante apposita sezione.
- 11. Al fine di ottimizzare i risultati del sistema di produzione di emoderivati da plasma nazionale, conseguendo i previsti livelli qualitativi e perseguendo l'economicità e l'appropriatezza della





gestione dei medicinali plasmaderivati, le Regioni e le Province autonome,attraverso il coinvolgimento e supporto delle Strutture regionali di coordinamento (SRC), aderiscono ad aggregazioni interregionali, attraverso specifici accordi, per il conferimento del plasma alla lavorazione industriale, con riferimento a masse critiche ottimali di plasma da lavorare ed alla opportunità di ottimizzare gli scambi interregionali di prodotti finiti o semilavorati all'interno delle singole aggregazioni e tra le stesse.

12. Le Regioni e Province autonome, con il supporto delle SRC, si impegnano a promuovere l'indizione di procedure di gara interregionali per l'affidamento del servizio di trasformazione industriale del plasma per la produzione di medicinali emoderivati, tenendo conto anche dell'esigenza di garantire i collegamenti con SISTRA per l'alimentazione dei relativi flussi informativi.

13. Le Regioni e Province autonome recepiscono il presente accordo entro sei mesi, provvedendo contestualmente a definire le azioni e le misure da porre in atto ai fini dell'attuazione del medesimo. L'applicazione delle tariffe decorre dal 1 luglio 2016.

14. In fase di prima applicazione, il presente accordo è sottoposto a monitoraggio da parte delle Regioni e Province autonome, attraverso le SRC e con il coordinamento del CNS,ogni sei mesi, al termine dei quali si propone l'eventuale aggiornamento dello stesso, ivi inclusa l'indicazione di modalità e criteri che ne consentano la pronta revisione in rapporto ai cambiamenti risultanti dall'evoluzione del sistema, con particolare riferimento agli esiti derivanti dalla stipula delle nuove convenzioni con le Aziende di produzione di emoderivati autorizzate ai sensi del decreto 5 dicembre 2014.

15. Per l'attuazione di quanto previsto nel presente atto si provvede nei limiti delle risorse umane, strumentali e finanziarie disponibili a legislazione vigente e comunque senza nuovi o maggiori oneri a carico della finanza pubblica.

> IL SEGRETARIO Antonio Naddeo

IL PRESIDENTE Gianglaudio Bressa



ALLEGATO 1

Prezzounitariodicessione delsanguee degliemocomponentitrastrutturesanitariepubblichee private e traRegioni e Province autonome

| Emocomponenti(unità)* | Tariffa(€) |
|---|------------|
| Concentratoeritrocitarioprivatodelbuffy-coate risospesoin soluzioneadditiva | 136 |
| Concentratoeritrocitarioleucodepletomediantefiltrazioneinlinea | 181 |
| Concentratoeritrocitarioleucodepletodaaferesi | 187 |
| Plasmafrescocongelatoaduso trasfusionale da frazionamento delsangueintero | 21 |
| Plasmafrescocongelatoentro24oredalprelievodalqualepossonoessererecuperateleproteinelabili, | 21 |
| dafrazionamento delsangueintero | |
| Plasmafrescocongelatoentro72oredalprelievodalqualepossonoessererecuperateleproteinenonlab | 17 |
| ili,dafrazionamentodelsangueintero | |
| Plasma da aferesi | 172 |
| Plasma da prelievomulticomponente | 54 |
| Singolaunità dibuffy-coat | 7 |
| Concentratopiastrinicodasingolobuffy-coat | 19 |
| Concentratopiastrinicodapooldibuffy-coatprodottocon metodicamanuale | 97 |
| Concentratopiastrinicodapooldibuffy-coatprodottocon metodicaautomatizzata | 207 |
| Concentratopiastrinicodaaferesileucodepletoinlinea | 418 |
| Concentratopiastrinicodaprelievomulticomponenteleucodepletoinlinea | 256 |
| Concentratogranulocitarioda aferesi | 547 |
| Linfocitidaaferesi | 478 |
| Concentratodicellulestaminalidaaferesi(compresalacontadellecelluleCD34+) | 668 |
| Concentratodicellulestaminalidacordoneombelicale | 17.000 |
| Crioprecipitato | 75 |
| Proceduradiautotrasfusionemediantepredeposito e persingolaunità | 74 |
| Concentrato piastrinicoperuso nontrasfusionaleottenutodasangueintero-autologos | 122 |
| Concentrato piastrinicoperuso nontrasfusionaleottenutodasangueintero-allogenicos | 164 |
| Concentrato piastrinicoperuso nontrasfusionaleottenutodaaferesi-autologo§ | 416 |
| Concentrato piastrinicoperuso nontrasfusionaleottenutodaaferesi-allogenico§ | 458 |
| Concentratopiastrinicoperusonontrasfusionaleottenutodaprelievovenosoperifericomediante dispositivomedicodedicato— autologo [§] | 238 |
| Concentratopiastrinicoperusonontrasfusionaleottenutodasanguecordonale-allogenico§ | 164 |
| Allestimentogelpiastrinico(esclusoutilizzo dibatroxobina) | 21 |
| Colladifibrina da prelievovenosoperiferico-autologo | 88 |
| Colladifibrina daunità disangueintero autologo | 126 |
| Colladifibrina daunità disangueinteroallogenico | 169 |
| Colladifibrina da dispositivomedicodedicato-autologo | 510 |
| Colladifibrina daunità di sangue interotrattata con dispositivo medico dedicato - allogenico | 549 |
| Collirio dasieroautologo | 152* |
| Concentratopiastrinicocollirio | 202 |
| *comprensivo di esamidiqualificazionebiologica | _ |
| §latariffafariferimentoalprodottomadre,allapreparazionedelledositerapeuticheealcongelament | _ |
| 0. | |
| #tariffa per dose terapeutica per almeno 30 giorni di trattamento | _ |



| Y | Tariffa(€) |
|--|----------------|
| Lavorazioni | 20 |
| Cessionediconcentratieritrocitaridi gruppo 0 Rhnegativoperscorteedemergenze | |
| i di di filmazione nonin lineanost storage ⁰ | 21 (EC) |
| Leucodeplezionemediantefiltrazione nonin lineapost storage° | 32 (Piastrine) |
| Leucodeplezionemediantefiltrazionenonin lineaallettodelpaziente° | 16 (EC) |
| Leucodepiezionemedianternu azionenorini inicalinatione del participatione del participati | 23 (Piastrine) |
| · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | 27 |
| Lavaggiocellulemanuale | 92 |
| Lavaggiocellule conseparatore | 19 |
| Irradiazione | 246 |
| Proceduracompleta congelamento/scongelamentocellule(eritrocitio piastrine) | 510 |
| Criopreservazione cellulestaminalida ateresi | 148 |
| Proceduracompletacongelamento/scongelamentocellulestaminalidaareresi(conri | 140 |
| mozionemanualesoluzionecrionreservante) | (0 |
| Inattivazioneviraledelplasma(unitàdascomposizionesangueinteroodaaferesi) | 60 |
| | 60 |
| Inattivazioneviraledellepiastrine(dapooldibuffy-coato daaferesi) | |
| ° fattesalvesuccessivedisposizioninor mative | |

ALLEGATO 2

 $\label{lem:prezzounitariodicessioned} Prezzounitario dicessione de imedicinal i plas ma derivati prodotti da plas ma nazionale in convenzione/conto la vorazione$

| Prodotto | Unitàdimisura | TariffeperGrammo/UI * |
|----------------------------|---------------|-----------------------|
| Albumina | Grammi | € 1,9 |
| Immunoglobulinapolivalente | Grammi | € 35,00 |
| FattoreVIII | UI | € 0,23 |
| FattorelX | UI | € 0,23 |
| ComplessoProtrombinico | UI | € 0,24 |
| Antitrombina | UI | € 0,225 |

