



GIUNTA REGIONALE

Seduta in data Deliberazione N.

Negli uffici della Regione Abruzzo, si è riunita la Giunta Regionale presieduta dal Sig. Presidente

con l'intervento dei componenti:

	P	A
1. IMPRUDENTE Emanuele	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2. CAMPITELLI Nicola	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3. D'AMARIO Daniele	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4. LIRIS Guido Quintino	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
5. QUARESIMALE Pietro	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
6. VERI' Nicoletta	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Svolge le funzioni di Segretario

OGGETTO

Recepimento e attuazione dell'Accordo, ai sensi dell'articolo 2, comma 1-bis del decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 208, così come aggiunto dall'articolo 1, comma 1, lett. b), del decreto legislativo 19 marzo 2018, n. 19, tra il Governo, le Regioni e Province autonome di Trento e Bolzano, concernente "Aggiornamento e revisione dell'Accordo Stato-Regioni 16 dicembre 2010 (rep. atti n. 2421CSR) sui requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti e sul modello per le visite di verifica". (Rep. atti 29/CSR del 25 marzo 2021).

LA GIUNTA REGIONALE

VISTI:

- la legge 21 ottobre 2005 n.219, "Nuova disciplina delle attività trasfusionali e della produzione nazionale degli emoderivati" e s.m.i., ed in particolare l'articolo 19 e l'articolo 20;
- il 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"
- il decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 207, recante: "Attuazione della direttiva 2005/61/CE, che applica la direttiva 2002/98/CE per quanto riguarda la prescrizione in tema di rintracciabilità del sangue e degli emocomponenti destinati a trasfusioni e la notifica di effetti indesiderati ed incidenti gravi" e s.m.i.;
- il decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 208, recante: "Attuazione della direttiva 2005/62/CE che applica la direttiva 2002/98/CE per quanto riguarda le norme e le specifiche comunitarie relative ad un sistema di qualità per i servizi trasfusionali",

- 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" ed in particolare l'art. 5;
- l'Accordo tra il Governo e le Regioni e Province autonome di Trento e Bolzano 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, sancito dalla Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano il 16 dicembre 2010 (Rep. atti n. 242/CSR);
- il decreto del Ministro della salute 26 maggio 2011, recante "Istituzione di un elenco nazionale di valutatori per il sistema trasfusionale per lo svolgimento di visite di verifica presso i servizi trasfusionali e le unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti" pubblicato nella Gazzetta Ufficiale del 14 luglio 2011, n 162;
- l'Accordo tra il Governo e le Regioni e Province autonome di Trento e Bolzano sul documento recante: "Linee guida per l'accreditamento dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti", sancito dalla Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano il 25 luglio 2012 (Rep. atti n. 149/CSR);
- il decreto del Ministro della salute 2 novembre 2015, recante: "Disposizioni relative ai requisiti di qualità e sicurezza del sangue e degli emocomponenti", pubblicato nel S.O. alla Gazzetta Ufficiale del 28 dicembre 2015, n.300, e s.m.i.;
- la direttiva (UE) 2016/1214 della Commissione del 25 luglio 2016, che modifica l'articolo 2, paragrafo 2 della direttiva 2005/62/CE, stabilendo che "Gli Stati membri provvedono a che, al fine di attuare le norme e le specifiche di cui all'allegato della presente direttiva, siano emanate linee direttrici di buone prassi disponibili e utilizzate da tutti i servizi trasfusionali nel loro sistema di qualità, e a che tali linee direttrici tengano pienamente conto, ove pertinente per i servizi trasfusionali, dei principi e orientamenti dettagliati delle buone prassi di fabbricazione di cui all'articolo 47, primo comma, della direttiva 2001/83/CE. In tale intento, gli Stati membri tengono conto delle linee direttrici di buone prassi elaborate congiuntamente dalla Commissione e dalla Direzione europea per la qualità dei medicinali e dell'assistenza sanitaria del Consiglio d'Europa e pubblicate dal Consiglio d'Europa".
- le Linee direttrici di buone prassi (Good Practice Guidelines - GPGs), elaborate congiuntamente dalla Commissione europea e dalla Direzione europea per la qualità dei medicinali e dell'assistenza sanitaria (EDQM) del Consiglio d'Europa nel novembre 2016 e pubblicate dal Consiglio d'Europa nella Guida alla preparazione, uso e garanzia di qualità degli emocomponenti - 19a edizione 2017, Appendice della raccomandazione n. R (95) 15;
- il decreto legislativo 19 marzo 2018, n. 19, recante: "Attuazione della direttiva (UE) 2016/1214 della Commissione del 25 luglio 2016, recante modifica della direttiva 2005/62/CE per quanto riguarda le norme e le specifiche del sistema di qualità per i servizi trasfusionali" ed in particolare l'articolo 1, comma 1, lettera b), che prevede che l'adeguamento dei requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici delle attività svolte dai servizi trasfusionali e dalle unità di raccolta, sulla scorta delle linee direttrici di buone prassi, avvenga con Accordo tra Governo, Regioni e Province autonome di Trento e di Bolzano, di cui all'articolo 19, comma 1, della legge 21 ottobre 2005, n.219;
- l'Accordo tra il Governo, le Regioni e Province autonome di Trento e Bolzano, concernente "Aggiornamento e revisione dell'Accordo Stato-Regioni 16 dicembre 2010 (rep. atti n. 242/CSR) sui requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti e sul modello per le visite di verifica". (Rep. atti 29/CSR del 25 marzo 2021).

VISTI ALTRESI':

- il decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 191, recante "Attuazione della direttiva 2004/23/CE sulla definizione di norme di qualità e di sicurezza per la donazione, l'approvvigionamento, il

controllo, la lavorazione, la conservazione, lo stoccaggio e la distribuzione di tessuti e cellule umani”;

- l’Accordo Stato/Regioni n. 184/CSR del 29/10/2009 ai sensi dell’articolo 6, comma 1, del decreto legislativo 6 novembre 2007, n.191 “Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici minimi per l’esercizio delle attività sanitarie delle banche di sangue da cordone ombelicale”.
- il decreto legislativo 25 gennaio 2010, n. 16, recante "Attuazione delle direttive 2006/17/CE e 2006/86/CE, che attuano la direttiva 2004/23/CE per quanto riguarda le prescrizioni tecniche per la donazione, l'approvvigionamento e il controllo di tessuti e cellule umani, nonché per quanto riguarda le prescrizioni in tema di rintracciabilità, la notifica di reazioni ed eventi avversi gravi e determinate prescrizioni tecniche per la codifica, la lavorazione, la conservazione, lo stoccaggio e la distribuzione di tessuti e cellule umani" e s.m.i.;
- l’Accordo Stato/Regioni Rep. Atti n. 57/CSR del 29 aprile 2010 per la “Definizione dei poli di funzionamento del Registro nazionale italiano Donatori di Midollo Osseo, sportello unico per la ricerca e reperimento di cellule staminali emopoietiche da donatore non consanguineo”;
- l'Accordo Stato/Regioni Rep. Atti n. 75/CSR del 20 aprile 2011 tra il Governo e le Regioni e Province Autonome di Trento e Bolzano sul documento recante "Linee guida per l'accreditamento delle Banche di sangue da cordone ombelicale";
- il decreto del Ministro della Salute 12 aprile 2012, recante "Schema tipo di convenzione tra le Regioni e le Province Autonome e le aziende produttrici di medicinali emoderivati per la lavorazione del plasma raccolto sul territorio nazionale" pubblicato nella Gazzetta Ufficiale del 26 giugno 2012, n. 147;
- il decreto del Ministro della Salute 5 dicembre 2014, recante "Individuazione dei centri e aziende di frazionamento e di produzione di emoderivati autorizzati alla stipula delle convenzioni con le Regioni e le Province autonome per la lavorazione del plasma raccolto sul territorio nazionale", pubblicato nella Gazzetta Ufficiale del 7 aprile 2015, n. 80;
- il decreto del Ministro della Salute 2 dicembre 2016 e s.m.i., recante "Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti", in particolare l'articolo 11;
- l’Accordo Rep. Atti n. 49/CSR del 5 maggio 2021, ai sensi dell’articolo 4, comma 1, del decreto legislativo 28 agosto 1997, n. 281, sul documento recante “Revisione dell’Accordo Stato Regioni 10 luglio 2003 (Rep. Atti 1770/CSR), in attuazione dell’articolo 6, comma 1, del decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 191, per la definizione dei requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici e delle linee guida di accreditamento delle strutture afferenti al programma di trapianto di cellule staminali emopoietiche (CSE)”.

RICHIAMATI:

- la L.R. 31 luglio 2007, n. 32, recante "Norme generali in materia di autorizzazione, accreditamento istituzionale e accordi contrattuali delle strutture sanitarie e sociosanitarie pubbliche e private" ss.mm.ii.;
- la LR n. 64 del 18 dicembre 2012 recante “Disposizioni per l’adempimento degli obblighi derivanti dall’appartenenza dell’Italia all’Unione Europea. Attuazione delle direttive 2006/54/CE, 2008/62/CE, 2009/145/CE, 2007/47/CE, 2008/119/CE, 2008/120/CE, 2009/54/CE, 2004/23/CE, 2006/17/CE, 2006/86/CE, 2001/83/CE, 2002/98/CE, 2003/63/CE, 2003/94/CE, 2010/84/UE, 2006/123/CE E DEI REGOLAMENTI (CE) 1071/2009 E 1857/2006. (Legge europea regionale 2012)”, che all’art. 88 definisce norme per l’autorizzazione, l’accreditamento e per le verifiche ispettive delle strutture trasfusionali e in particolare al comma 2 stabilisce che “Il rilascio dell’autorizzazione e l’accreditamento delle strutture trasfusionali, nel rispetto di quanto stabilito dall’articolo 4 del d.lgs. 261/2007, sono disposti con il medesimo provvedimento in esito a verifiche contestuali di tutti i requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici previsti dalla normativa vigente, statale e regionale”.
- Il Decreto del Commissario “ad acta” n. 4 del 28 gennaio 2013 recante “Accordo n. 206/CSR del 13 ottobre 2011 sancito dalla Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le

Province autonome di Trento e Bolzano, ai sensi dell'articolo 6, comma 1, lettera c) della legge 21 ottobre 2005, n. 219, sul documento relativo a "Caratteristiche e funzioni delle Strutture regionali di coordinamento (SRC) per le attività trasfusionali" - ISTITUZIONE DEL CENTRO REGIONALE SANGUE".

- Il Decreto del Commissario "ad acta" n. 73 del 7 ottobre 2013, recante "Approvazione del Manuale per l'autorizzazione/accreditamento delle strutture trasfusionali, delle unità di raccolta fisse e mobili gestite dalle Organizzazioni di Donatori e relative Procedure. Modifica Deliberazione di Giunta Regionale n°591/P del 01.07.2008: sostituzione Allegato n.3) ed Allegato n.4)".
- Il Decreto del Commissario "ad acta" n. 96 del 28 novembre 2013 recante "Riorganizzazione e razionalizzazione della rete regionale dei Servizi trasfusionali".
- Il Decreto del Commissario "ad acta" n. 122 del 15 ottobre 2014 avente all'oggetto "Decreto Commissariale n.73/2013 recante "Approvazione del Manuale per l'autorizzazione-accreditamento delle strutture trasfusionali, delle unità di raccolta fisse e mobili gestite dalle Organizzazioni di Donatori e relative Procedure. Rettifica dell'Allegato 2";

RICHIAMATE altresì:

- La Legge Regionale n.19 del 23.07.2018, che integra e modifica la L.R. 31 luglio 2007, n. 32, con la quale la Regione Abruzzo ha istituito presso l'Agenzia Sanitaria Regionale l'Organismo Tecnicamente Accreditante (di seguito O.T.A.).
- La D.G.R. n. 596 del 7 agosto 2018 recante "L.R. 23 luglio 2018, n. 19, recante "Disposizioni di carattere urgente" – Disciplina per il funzionamento dell'Organismo Tecnicamente Accreditante".

PRECISATO che:

- L'allegato A del citato Accordo Stato/Regioni del 25 marzo 2021 (rep. atti 29/CSR) recante "Requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici delle attività sanitarie dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti", sostituisce integralmente l'Allegato A dell'Accordo Stato/Regioni 16 dicembre 2010;
- L'allegato B dell'Accordo Stato/Regioni 16 dicembre 2010 (Rep. atti n. 242|CSR) recante "Modello per le visite di verifica dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta", resta altresì in vigore non essendo stato oggetto di modifica da parte del citato Accordo Rep. Atti 29/CSR del 25 marzo 2021;

CONSIDERATO che le Regioni e Province Autonome devono recepire il citato Accordo Rep. Atti 29/CSR del 25 marzo 2021 entro sei mesi dalla sua definizione e darne successiva attuazione entro dodici mesi dal suo recepimento, tenuto conto della propria organizzazione territoriale;

RITENUTO di dover recepire l'Accordo Stato/Regioni Rep. atti 29/CSR del 25 marzo 2021, concernente "Aggiornamento e revisione dell'Accordo Stato-Regioni 16 dicembre 2010 (rep. atti n. 242/CSR) sui requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti e sul modello per le visite di verifica". (**Allegato A- parte integrale e sostanziale del presente atto**);

PRESO ATTO che l'Agenzia Sanitaria Regionale, con nota prot. n° 192 del 02.03.2022 (Allegato B) – acquisita agli atti del Dipartimento Sanità in pari data con prot. RA/0080512/22 - ha trasmesso la documentazione relativa al nuovo Manuale di autorizzazione- accreditamento dei Servizi Trasfusionali in attuazione dell'Accordo Stato-Regioni del 25 marzo 2021 (rep. atti 29/CSR)", definito in collaborazione con il Centro Regionale Sangue, unitamente alle relative procedure (**allegato 1 – parte integrante e sostanziale dell'allegato B e del presente atto**);

PRECISATO che il predetto allegato 1 - denominato "MANUALE PER L'AUTORIZZAZIONE E ACCREDITAMENTO DELLE STRUTTURE TRASFUSIONALI E DELLE UNITÀ DI RACCOLTA FISSE E

MOBILI GESTITE DALLE ORGANIZZAZIONI DI DONATORI DI SANGUE. (AGGIORNATO AI SENSI DELL'ACCORDO STATO-REGIONI REP. ATTI 29/CSR DEL 25 MARZO 2021)" - contiene quali parti integranti:

- il capitolo 1 relativo alle "PROCEDURE PER L'AUTORIZZAZIONE E ACCREDITAMENTO DELLE STRUTTURE TRASFUSIONALI E DELLE UNITÀ DI RACCOLTA FISSE E MOBILI GESTITE DALLE ORGANIZZAZIONI DI DONATORI DI SANGUE;
- il capitolo 2 relativo alla "CHECK LIST PER LA VERIFICA DEI REQUISITI STRUTTURALI, TECNOLOGICI E ORGANIZZATIVI";

RITENUTO di approvare il Documento tecnico di cui all'allegato B, in sostituzione dei Manuali e delle Procedure di cui al Decreto del Commissario "ad acta" n. 73 del 7 ottobre 2013 e al Decreto del Commissario "ad acta" n. 122 del 15 ottobre 2014;

DATO ATTO che il citato Accordo Stato-Regioni Rep. Atti n. 29/CSR del 25 marzo 2021 stabilisce che all'attuazione di quanto previsto nell'Accordo stesso 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;

VISTA la L.R. n.77/1999 e s.m.d.;

RICHIAMATA la Determina DPF/27 del 27.11.2020 recante "DGR n. 150 dell'11.03.2020: Assegnazione temporanea di competenze" con la quale al punto 1) della predetta Determinazione è stato disposto di assegnare al Servizio Assistenza Farmaceutica nelle more di una specifica proposta di modifica della DGR 150/2020 volta ad una maggiore efficiente modulazione delle competenze attribuite ai servizi dipartimentali, alcune funzioni ascritte - ex DGR 150/2020 - al Servizio "Programmazione socio-sanitaria" tra cui la predisposizione degli atti di programmazione e organizzazione delle attività trasfusionali e dei relativi atti di finanziamento;

DATO ATTO:

- della sottoscrizione del provvedimento resa dal Dirigente del Servizio Assistenza Farmaceutica DPF003 per la regolarità tecnico amministrativa dello stesso;
- che il Direttore del Dipartimento Sanità, apponendo la sua firma sul presente provvedimento, sulla base della istruttoria effettuata dal Dirigente del Servizio Assistenza Farmaceutica DPF003, attesta la regolarità tecnico amministrativa e la legittimità del provvedimento nonché la conformità agli indirizzi, funzioni ed obiettivi assegnati al Dipartimento medesimo;

CONSIDERATO che le motivazioni sopra addotte a sostegno del presente atto indicano l'urgenza e l'indifferibilità della emanazione dello stesso, tale da procrastinarne la trasmissione al Tavolo di Monitoraggio del Piano di Risanamento del Servizio Sanitario Regionale per la dovuta valutazione, ordinariamente preventiva;

A VOTI UNANIMI, espressi nelle forme di legge

DELIBERA

per le motivazioni specificate in premessa, che qui si intendono integralmente trascritte e approvate

1. di prendere atto e recepire l'Accordo Stato/Regioni Rep. atti 29/CSR del 25 marzo 2021, concernente "Aggiornamento e revisione dell'Accordo Stato-Regioni 16 dicembre 2010 (rep. atti n. 242/CSR) sui requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti e sul modello per le visite di verifica". (**Allegato A- parte integrale e sostanziale del presente atto**);
2. di prendere atto della nota prot. n° 192 del 02.03.2022 (Allegato B - parte integrale e sostanziale del presente atto), con cui l'Agenzia Sanitaria Regionale ha trasmesso al Dipartimento Sanità la documentazione relativa al nuovo Manuale di autorizzazione- accreditamento dei Servizi

Trasfusionali in attuazione dell'Accordo Stato-Regioni del 25 marzo 2021 (rep. atti 29/CSR)", definito in collaborazione con il Centro Regionale Sangue, unitamente alle relative procedure **(allegato 1 – parte integrante e sostanziale dell'allegato B e del presente atto)**;

3. di approvare il documento tecnico di cui all'allegato 1 dell'allegato B, denominato "Manuale per l'autorizzazione-accreditamento delle strutture trasfusionali e delle Unità di raccolta fisse e mobili gestite dalle Organizzazioni di Donatori di sangue - aggiornamento ai sensi dell'Accordo Stato-Regioni del 25 marzo 2021 (rep. atti 29/CSR)";
4. di precisare che l'allegato 1 di cui al punto precedente - denominato "MANUALE PER L'AUTORIZZAZIONE E ACCREDITAMENTO DELLE STRUTTURE TRASFUSIONALI E DELLE UNITÀ DI RACCOLTA FISSE E MOBILI GESTITE DALLE ORGANIZZAZIONI DI DONATORI DI SANGUE. (AGGIORNATO AI SENSI DELL'ACCORDO STATO-REGIONI REP. ATTI 29/CSR DEL 25 MARZO 2021)" - contiene quali parti integranti:
 - il capitolo 1 relativo alle "PROCEDURE PER L'AUTORIZZAZIONE E ACCREDITAMENTO DELLE STRUTTURE TRASFUSIONALI E DELLE UNITÀ DI RACCOLTA FISSE E MOBILI GESTITE DALLE ORGANIZZAZIONI DI DONATORI DI SANGUE;
 - il capitolo 2 relativo alla "CHECK LIST PER LA VERIFICA DEI REQUISITI STRUTTURALI, TECNOLOGICI E ORGANIZZATIVI";
5. di precisare che l'allegato 1 di cui al precedente punto 3) sostituisce integralmente il Manuale di cui al Decreto del Commissario "ad acta" n. 73 del 7 ottobre 2013, così come rettificato con il Decreto del Commissario "ad acta" n. 122 del 15 ottobre 2014;
6. di prendere atto che resta in vigore l'Allegato B dell'Accordo Stato/Regioni 16 dicembre 2010 recante "Modello per le visite di verifica dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta", non essendo stato oggetto di modifica da parte del citato Accordo Rep. Atti 29/CSR del 25 marzo 2021;
7. di precisare che il presente provvedimento deve essere attuato entro il 31.12.2022;
8. di stabilire pertanto che le Aziende Sanitarie della Regione e le Organizzazioni di donatori di sangue che gestiscono le Unità di Raccolta sono tenute entro i termini previsti al precedente punto 7) ad adeguare le proprie strutture trasfusionali ai nuovi requisiti per l'autorizzazione/accreditamento, tenuto conto delle indicazioni contenute nel Manuale di cui al precedente punto 4);
9. Di dare mandato al competente Servizio del Dipartimento Regionale Sanità e all'Organismo Tecnicamente Accreditante, di espletare tutte le procedure atte a completare il procedimento istruttorio per il rilascio del provvedimento unico di autorizzazione/accreditamento dei Servizi trasfusionali e delle Unità di Raccolta fisse e mobili a gestione associativa entro i termini previsti dal presente provvedimento;
10. di precisare che l'attuazione dell'Accordo Stato/Regioni Rep. atti 29/CSR del 25 marzo 2021 è monitorata attraverso il Comitato permanente per la verifica dell'erogazione dei Livelli essenziali di assistenza di cui all'Intesa Stato Regioni del 23 marzo 2005;
11. di trasmettere copia del presente atto al Direttore del Centro Regionale Sangue di cui al Decreto del Commissario ad Acta n. 04/2013 e ai Direttori Generali delle AASSLL per opportuna conoscenza e per gli adempimenti di competenza, nonché ai Responsabili dei Servizi Trasfusionali Regionali e al Direttore del Centro Nazionale Sangue;
12. di trasmettere il presente atto al Tavolo di monitoraggio del Piano di Risanamento del Sistema Sanitario Regionale, costituito dal Ministero della Salute e dal Ministero dell'Economia e delle Finanze, per la dovuta validazione;
13. di dare atto che il presente provvedimento non è soggetto a pubblicazione ai sensi degli artt. 23, 26 e 27 del decreto legislativo 14 marzo 2013, n. 33 e ss.mm.ii.;
14. di pubblicare il presente provvedimento sul Bollettino Ufficiale della Regione Abruzzo.

DIPARTIMENTO SANITA'

SERVIZIO: ASSISTENZA FARMACEUTICA

L' Estensore

Dott. ssa Stefania Melena
Firmato Digitalmente

Il Dirigente del Servizio

Dott. ssa Stefania Melena
Firmato Digitalmente

Il Direttore Regionale

Dott. Claudio D'Amario
Firmato Digitalmente

Il Componente la Giunta regionale

Dott.ssa Nicoletta Veri
Firmato Digitalmente

Approvato e sottoscritto:

Il Presidente della Giunta

(firma)

Il Segretario della Giunta

(firma)
