



DPF DIPARTIMENTO SANITA' PESCARA
DPF027 SERVIZIO Assistenza Ospedaliera e Medicina Convenzionata
DPF027002 Ufficio Servizi Emergenza - Urgenza e Reti
DPF018 SERVIZIO ACCREDITAMENTO E ACCORDI CONTRATTUALI
DPF018001 Ufficio Autorizzazione, Accreditamento Istituzionale

DGR n. 524 del 14/08/2026

OGGETTO: RECEPIMENTO E ATTUAZIONE DELL'ACCORDO, AI SENSI DELL'ARTICOLO 2, COMMA 4, DEL DECRETO DEL MINISTRO DELLA SALUTE 5 NOVEMBRE 2021, TRA IL GOVERNO, LE REGIONI E LE PROVINCE AUTONOME DI TRENTO E DI BOLZANO, CONCERNENTE L'AGGIORNAMENTO E LA REVISIONE DELL'ALLEGATO B DELL'ACCORDO STATO-REGIONI 16 DICEMBRE 2010 (REP. ATTI N. 242/CSR) RELATIVO AL MODELLO PER LE VISITE DI VERIFICA DEI REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI, STRUTTURALI E TECNOLOGICI DEI SERVIZI TRASFUSIONALI E DELLE UNITÀ DI RACCOLTA DEL SANGUE E DEGLI EMOCOMPONENTI (REP. ATTI N. 197/CSR DEL 6 SETTEMBRE 2023) - MODIFICA DELLA DGR N. 207 DEL 22/04/2022



DPA DIPARTIMENTO PRESIDENZA PROGRAMMAZIONE TURISMO
DPA016 Servizio Assistenza Atti del Presidente e della Giunta Regionale

Riunione di Giunta del:	14/08/2026	
Presidente:	MARCO MARSILIO	
Componenti della Giunta:	EMANUELE IMPRUDENTE	ASSENTE
	MARCO MARSILIO	PRESENTE
	MARIO QUAGLIERI	ASSENTE
	NICOLETTA VERÌ	PRESENTE
	ROBERTO SANTANGELO	PRESENTE
	TIZIANA MAGNACCA	PRESENTE
	UMBERTO D'ANNUNTIIS	PRESENTE



DPF DIPARTIMENTO SANITA' PESCARA
DPF027 SERVIZIO Assistenza Ospedaliera e Medicina Convenzionata
DPF027002 Ufficio Servizi Emergenza - Urgenza e Reti
DPF018 SERVIZIO ACCREDITAMENTO E ACCORDI CONTRATTUALI
DPF018001 Ufficio Autorizzazione, Accredimento Istituzionale

OGGETTO: Recepimento e attuazione dell'Accordo, ai sensi dell'articolo 2, comma 4, del decreto del Ministro della salute 5 novembre 2021, tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano, concernente l'aggiornamento e la revisione dell'allegato B dell'Accordo Stato-Regioni 16 dicembre 2010 (Rep. atti n. 242/CSR) relativo al modello per le visite di verifica dei requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti (Rep. Atti n. 197/CSR del 6 settembre 2023) - Modifica della DGR n. 207 del 22/04/2022

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 D. Lgs. 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 D. Lgs. 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 D. Lgs. 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 D. Lgs. 20 dicembre 2007, n. 261, recante "Revisione del D. Lgs. 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 Stato Regioni del 13 ottobre 2011: "Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano sul documento relativo a "Caratteristiche e funzioni delle Strutture regionali di coordinamento (SRC) per le attività trasfusionali" (Rep atti n. 206/CSR);

- 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 D. Lgs. 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;

VISTI altresì:

- il D. Lgs. 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 D. Lgs. 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 D. Lgs. 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;

RICHIAMATA la DGR 139 del 20 marzo 2026, che ha recepito l'Accordo Rep. Atti n. 49/CSR del 5 maggio 2021, ai sensi dell'articolo 4, comma 1, del D. Lgs. 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 D. Lgs. 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)";

VISTA

- 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";

DATO ATTO

- del 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";
- del Decreto del Commissario ad acta n. 96 del 28 novembre 2013 recante "Riorganizzazione e razionalizzazione della rete regionale dei Servizi trasfusionali";

RICHIAMATA la DGR n. 207 del 22 aprile 2022 che ha recepito 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);

VISTO il testo del successivo Accordo Stato Regioni (Rep. Atti n. 197/CSR del 6 settembre 2023) nel quale Stato e Regioni convengono che l'Allegato B all'Accordo Stato Regioni Rep. atti n.242/CSR del 16 dicembre 2010 sia sostituito con il Documento recante «Modalità per la gestione delle attività correlate

all'autorizzazione e all'accreditamento e per l'organizzazione delle visite di verifica dei Servizi trasfusionali e delle Unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti, ai sensi degli articoli 3, 4 e 5 del decreto legislativo 20 dicembre 2007, n. 261 e dell'articolo 12, commi 4-bis e 4-ter della legge 21 ottobre 2005, n. 219 e del decreto del Ministro della salute 5 novembre 2021», Allegato B del citato Accordo Rep. Atti 197/CSR;

ATTESO CHE in particolare, il suddetto Accordo (che si recepisce con il presente atto come Allegato A, che dello stesso forma parte integrante e sostanziale) fornisce aggiornamenti in merito a organizzazione e l'effettuazione delle visite di verifica per l'accertamento della conformità dei Servizi trasfusionali e delle Unità di raccolta ai requisiti previsti dall'allegato A dell'accordo Stato-Regioni del 25 marzo 2021 (Rep. atti n. 29/CSR) e in particolare che le stesse siano effettuate con cadenza biennale nell'ambito del sistema nazionale di verifica, controllo e certificazione di conformità delle attività e dei prodotti dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta, istituito ai sensi dell'articolo 12, comma 4-ter della legge 21 ottobre 2005, n. 219 e di cui sono parte integrante, unitamente al Centro Nazionale Sangue (CNS) e alla Commissione tecnica nazionale (CTN);

RICHIAMATA la DGR 223 del 17.04.2025 "Parziale revisione dell'assetto organizzativo del Dipartimento Sanità";

PRESO ATTO che l'Agenzia Sanitaria Regionale, con nota n. 363/ASR dell'8.4.2026, acquisita agli atti del Dipartimento Sanità al prot. RA/140695/26, successivamente integrata con nota 592/ASR dell'11.5.2026, acquisita con prot. RA/193277/26, ha trasmesso il documento tecnico (Allegato 1, parte integrante e sostanziale del presente atto) definito di concerto con il Centro Regionale Sangue e contenente procedure, modulistica, istruzioni e relazioni tecniche ai procedimenti unici di rilascio/rinnovo biennale dei provvedimenti di autorizzazione-accreditamento dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti, in recepimento dell'Accordo Stato Regioni del 6 settembre 2023 - Rep. Atti n. 197/CSR ed in modifica della DGR 207/2022;

PRECISATO che il predetto Allegato 1 contempla le seguenti parti integranti e sostanziali:

- CAPITOLO 1 "Procedure per l'autorizzazione/accreditamento delle strutture trasfusionali e delle unità di raccolta fisse e mobili gestite dalle organizzazioni di donatori di sangue", contenente i seguenti sub-allegati:

- Domanda (Mod. Aut-Acc. Ist.);
- Istruzioni per la compilazione della domanda;
- Appendice 1 (Elenco delle attività dei Servizi trasfusionali e delle Unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti);
- Appendice 2 (Parte A - Elementi essenziali per la Relazione tecnica del Servizio Trasfusionale; Parte B - Elementi essenziali per la Relazione tecnica dell'Unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti);
- Appendice 3 (Elementi minimi da sviluppare nel report di verifica e criteri di classificazione delle non conformità);

- CAPITOLO 2 "Check list per la verifica dei requisiti strutturali, tecnologici e organizzativi" delle seguenti strutture afferenti alla rete trasfusionale: Servizio Trasfusionale (ST), Unità di Raccolta Fissa Associativa (UR-F), Unità di Raccolta Mobile Associativa (UR-M); Polo di Reclutamento (PR);

RITENUTO

- di dover prendere atto e recepire il testo dell'Accordo Stato-Regioni Rep. Atti n. 197/CSR del 6.9.2023 (Allegato A) e contestualmente approvare il menzionato documento tecnico rimesso dall'Agenzia Sanitaria Regionale (Allegato 1), in revisione dell'Allegato 1 alla DGR 207/2022;
- di precisare che le check list di cui alla DGR 207/2022 riguardanti strutture diverse da quelle contemplate nel Capitolo 2 di cui all'Allegato 1 restano in vigore nelle more di ulteriori provvedimenti di riordino nazionale

e regionale, non essendo oggetto di modifica da parte del citato Accordo Rep. Atti 197/CSR del 6 settembre 2023;

DATO ATTO che il presente provvedimento:

- non comporta oneri a carico del bilancio regionale;
- per propria natura non ha riflessi sulla materia degli aiuti di stato di cui agli articoli 107.1 e 108 del Trattato sul funzionamento dell'Unione Europea (TFUE), in quanto riguardante l'approvazione di atto di valenza meramente organizzativa di risorse umane e strumentali;

DATO ATTO che:

- la Dirigente del Servizio Assistenza Ospedaliera e Medicina Convenzionata, la Dirigente del Servizio Accreditamenti e Accordi Contrattuali e il Direttore del Dipartimento, ai sensi degli art. 23 e 24 della L.R. n.77/99 e ognuno per la parte di competenza, con la sottoscrizione del presente atto hanno espresso il proprio parere favorevole in ordine alla regolarità e legittimità del provvedimento;
- il Direttore del Dipartimento Sanità attesta, con la sottoscrizione del presente provvedimento, che lo stesso è conforme agli indirizzi, funzioni ed obiettivi assegnati al Dipartimento medesimo;

VISTA la L.R. n.77 del 14.09.1999 e successive modifiche ed integrazioni;

Con i voti espressi nei modi e nelle forme di legge

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 recepire** l'Accordo Stato/Regioni Rep. atti 197/CSR del 6 settembre 2023, concernente l'aggiornamento e la revisione dell'allegato B dell'Accordo Stato-Regioni 16 dicembre 2010 (Rep. atti n. 242/CSR) relativo al modello per le visite di verifica dei requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti (Allegato A - parte integrante e sostanziale del presente atto);
2. **di prendere atto ed approvare** il documento tecnico (Allegato 1, parte integrante e sostanziale del presente atto) definito dall'Agenzia Sanitaria Regionale di concerto con il Centro Regionale Sangue e contenente procedure, modulistica, istruzioni e relazioni tecniche ai procedimenti unici di rilascio e di rinnovo biennale dei provvedimenti di autorizzazione-accreditamento dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti, in recepimento dell'Accordo Stato Regioni del 6 settembre 2023 - Rep. Atti n. 197/CSR ed in modifica della DGR 207/2022;
3. **di precisare** che Allegato 1 contiene le seguenti parti integranti e sostanziali:
 - Capitolo 1 "Procedure per l'autorizzazione/ accreditamento delle strutture trasfusionali e delle unità di raccolta fisse e mobili gestite dalle organizzazioni di donatori di sangue", contenente i seguenti sub-allegati:
 - Domanda (Mod. Aut-Acc. Ist.);
 - Istruzioni per la compilazione della domanda;
 - Appendice 1 (Elenco delle attività dei Servizi trasfusionali e delle Unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti);
 - Appendice 2 (Parte A - Elementi essenziali per la Relazione tecnica del Servizio Trasfusionale; Parte B - Elementi essenziali per la Relazione tecnica dell'Unità di Raccolta del sangue e degli emocomponenti);
 - Appendice 3 (Elementi minimi da sviluppare nel report di verifica e criteri di classificazione delle non conformità);

- Capitolo 2 “Check list per la verifica dei requisiti strutturali, tecnologici e organizzativi” delle seguenti strutture: Servizio Trasfusionale (ST), Unità di Raccolta Fissa Associativa (UR-F), Unità di Raccolta Mobile Associativa (UR-M); Polo di Reclutamento (PR);

4. **di precisare** che le check list di cui alla DGR 207/2022 riguardanti strutture diverse da quelle contemplate nel Capitolo 2 di cui al punto precedente restano in vigore nelle more di ulteriori provvedimenti di riordino regionale, non essendo oggetto di modifica da parte del citato Accordo Rep. Atti 197/CSR del 6 settembre 2023;

5. **di stabilire** pertanto che i Servizi Trasfusionali ASL e le Organizzazioni di donatori di sangue che gestiscono le Unità di Raccolta sono tenute - a far data dall'approvazione del presente provvedimento - ad attenersi, per rilasci e rinnovi biennali di provvedimenti unici di autorizzazione-accreditamento, alle procedure approvate con il presente atto;

6. **di dare mandato**

- al Servizio del Dipartimento Sanità competente in materia di accreditamento e all'Organismo Tecnicamente Accreditante di svolgere le attività di competenza nel rispetto delle procedure approvate dalla presente deliberazione;

- al Servizio del Dipartimento Sanità competente in materia di accreditamento di rimettere i provvedimenti di rilascio, rinnovo e di integrazione dell'autorizzazione/accreditamento delle strutture trasfusionali e delle unità di raccolta fisse e mobili di cui al presente provvedimento al Servizio del Dipartimento Sanità competente in materia di medicina e sanità trasfusionale per le attività demandate dalla Giunta regionale;

9. **di trasmettere** copia del presente atto ai Servizi Regionali competenti in materia di governance, medicina e sanità trasfusionale e autorizzazione/accreditamento, al Direttore del Centro Regionale Sangue e ai Direttori Generali delle AASSLL per opportuna conoscenza e per gli adempimenti di competenza, nonché ai Responsabili dei Servizi Trasfusionali Regionali e alle Organizzazioni di donatori di sangue che gestiscono le Unità di Raccolta;

10. **di trasmettere** lo stesso ai Ministeri della Salute e dell'Economia e Finanze;

11. **di disporre** la pubblicazione del presente provvedimento nel Bollettino Ufficiale della Regione Abruzzo.



DPF DIPARTIMENTO SANITA' PESCARA
DPF027 SERVIZIO Assistenza Ospedaliera e Medicina Convenzionata
DPF027002 Ufficio Servizi Emergenza - Urgenza e Reti
DPF018 SERVIZIO ACCREDITAMENTO E ACCORDI CONTRATTUALI
DPF018001 Ufficio Autorizzazione, Accreditamento Istituzionale

RIEPILOGO FIRME PROPOSTA DI DELIBERA

ESTENSORE
Lorenzo Pingiotti
(Firmato elettronicamente)

RESPONSABILE UFFICIO DPF027002 Ufficio Servizi Emergenza - Urgenza e Reti
Lorenzo Pingiotti
(Firmato elettronicamente)

RESPONSABILE UFFICIO DPF018001 Ufficio Autorizzazione, Accreditamento Istituzionale
Vacante

DIRIGENTE
DPF027 SERVIZIO Assistenza Ospedaliera e Medicina Convenzionata
Barbara Morganti
(Firmato digitalmente)

DIRIGENTE
DPF018 SERVIZIO ACCREDITAMENTO E ACCORDI CONTRATTUALI
Rosaria Di Giuseppe
(Firmato digitalmente)

DIRETTORE
DPF DIPARTIMENTO SANITA' PESCARA
Camillo Odio
(Firmato digitalmente)

ASSESSORE
A05 Salute; Famiglia e Pari Opportunità.
Nicoletta Veri
(Firmato digitalmente)



RIEPILOGO ALLEGATI PARTE INTEGRANTE OMISSIS

Nome allegato: Allegato_A.pdf

Impronta A60BC2EB7C3D0F855629D01743EBEDE147768920B5407FE779DE20D6A15E7695

Nome allegato: Allegato1.pdf

Impronta 45D9E0CD316AD7C8AE58595BF64EFD862D4C028C703DDB02134BDF46338EE990



DPF DIPARTIMENTO SANITA' PESCARA

DPF027 SERVIZIO Assistenza Ospedaliera e Medicina Convenzionata

DPF027002 Ufficio Servizi Emergenza - Urgenza e Reti

DPF018 SERVIZIO ACCREDITAMENTO E ACCORDI CONTRATTUALI

DPF018001 Ufficio Autorizzazione, Accreditamento Istituzionale

Dopo il punto 6. del deliberato DELE "9. di trasmettere copia del presente atto ai Servizi Regionali competenti in materia di governance, medicina e sanità trasfusionale e autorizzazione/accreditamento, al Direttore al Centro Regionale Sangue e ai Direttori Generali delle AASSLL per opportuna conoscenza e per gli adempimenti di competenza, nonché ai Responsabili dei Servizi Trasfusionali Regionali e alle Organizzazioni di donatori di sangue che gestiscono le Unità di Raccolta; 10. di trasmettere lo stesso ai Ministeri della Salute e dell'Economia e Finanze; 11. di disporre la pubblicazione del presente provvedimento nel Bollettino Ufficiale della Regione Abruzzo." ADDE "7. di trasmettere copia del presente atto ai Servizi Regionali competenti in materia di governance, medicina e sanità trasfusionale e autorizzazione/accreditamento, al Direttore al Centro Regionale Sangue e ai Direttori Generali delle AASSLL per opportuna conoscenza e per gli adempimenti di competenza, nonché ai Responsabili dei Servizi Trasfusionali Regionali e alle Organizzazioni di donatori di sangue che gestiscono le Unità di Raccolta; 8. di trasmettere lo stesso ai Ministeri della Salute e dell'Economia e Finanze; 9. di disporre la pubblicazione del presente provvedimento nel Bollettino Ufficiale della Regione Abruzzo.". N. 2 postille approvate dalla Giunta regionale. Il Segretario della Giunta regionale Dott. Marco De Santis



RIEPILOGO FIRME DELIBERA

DPF DIPARTIMENTO SANITA' PESCARA
DPF027 SERVIZIO Assistenza Ospedaliera e Medicina Convenzionata
DPF027002 Ufficio Servizi Emergenza - Urgenza e Reti
DPF018 SERVIZIO ACCREDITAMENTO E ACCORDI CONTRATTUALI
DPF018001 Ufficio Autorizzazione, Accreditamento Istituzionale

(Firmato digitalmente da)

MARCO MARSILIO

PRESIDENTE

Data: 14/08/2026 19:40:48

Nr. di serie certificato: 86021729925138792345670003011584838031

(Firmato digitalmente da)

MARCO DE SANTIS

SEGRETARIO

Data: 14/08/2026 20:24:22

Nr. di serie certificato: 34886817878834751223301030909287079135