

Servizio Sanitario Nazionale - Regione Veneto

AZIENDA ULSS N. 8 BERICA

Viale F. Rodolfi n. 37 – 36100 VICENZA

REGIONE DEL VENETO



DELIBERAZIONE

n. 1995

del 12-11-2021

O G G E T T O

Convenzione per la delega alla produzione e all'utilizzo di emocomponenti ad uso non trasfusionale di tipo autologo tra l'Azienda ULSS 8 Berica e il Poliambulatorio Specialistico G&M S.r.l. con sede legale a Vicenza, Via Zamenhof n. 829.

Durata dal 1[^]/06/2021 al 31/12/2022.

Proponente: Direzione Amministrativa di Ospedale - (DAO)

Anno Proposta: 2021

Numero Proposta: 2248

Il Direttore della U.O.C. Direzione Amministrativa di Ospedale riferisce che:

“Con nota agli atti, il legale rappresentante della Struttura sanitaria privata Poliambulatorio Specialistico G&M S.r.l., con sede legale in Vicenza, Via Zamenhof n. 829, codice fiscale e P.IVA 03258210248, titolare di autorizzazione all’esercizio per attività sanitaria e non accreditata, nemmeno parzialmente, con il Servizio Sanitario Nazionale e Regionale, ha chiesto il rinnovo della convenzione per l’effettuazione della procedura di raccolta, preparazione ed utilizzo di emocomponente ad uso non trasfusionale di tipo autologo (cd. PRP) per le indicazioni cliniche autorizzate e nelle modalità previste dalla normativa vigente.

Di seguito, e in sintesi, il quadro normativo di riferimento:

- ✓ Legge 21/10/2005, n. 219 *“Nuova disciplina delle attività trasfusionali e della produzione nazionale degli emoderivati”* e al D.Lgs. 20 dicembre 2007 n. 261 avente per oggetto *“Revisione del decreto legislativo 19 agosto 2005 n. 191, recante attuazione della direttiva 2002/98/CE che stabilisce norme di qualità e sicurezza per la raccolta, il controllo, la lavorazione, la conservazione e la distribuzione del sangue umano e dei suoi componenti”*
- ✓ D.P.C.M. 12 gennaio 2017 di approvazione dei Nuovi Livelli Essenziali di Assistenza;
- ✓ D.M. 2/11/2015 *“Disposizioni relative ai requisiti di qualità e sicurezza del sangue e degli emocomponenti”*;
- ✓ D.G.R.V. 546 del 26/04/2016 di recepimento dell’Accordo Stato regioni n. 168/CSR del 20/10/2015 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.
- ✓ D.G.R.V. 1741 del 7/11/2017 di recepimento dell’Accordo Stato Regioni n. 85/CSR del 25/5/2017 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 prestazioni di medicina trasfusionale”*.
- ✓ D.M. del 1/08/2019 di istituzione, da parte del Centro Nazionale Sangue di un apposito gruppo tecnico multidisciplinare con il compito di verificare il grado di appropriatezza delle indicazioni terapeutiche già note e di quelle nuove;
- ✓ Indicazioni terapeutiche EUNT del 1° ottobre 2019 di classificazione delle indicazioni cliniche per l’impiego degli emocomponenti di tipo autologo e per uso non trasfusionale con grado di raccomandazione forte (1B), debole (2B) e molto debole (2C);

In base alla normativa vigente gli emocomponenti a uso non trasfusionale, ottenuti da un prelievo di sangue dello stesso paziente al di sotto di 60 ml, possono essere preparati presso strutture private, accreditate e non accreditate, nell’ambito di una specifica convenzione tra la struttura sanitaria interessata e l’Azienda sanitaria sede del ST territorialmente competente, con conferma del ruolo di monitoraggio, verifica e controllo della qualità delle prestazioni erogate.

In risposta al quesito proposto dalla scrivente Direzione da ultimo con nota prot. 72425 del 29/07/2020, il CRAT (Centro Regionale Attività Trasfusionali) ha chiarito che:

- le tariffe previste dall'Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano, rep. Atti 168/CSR del 20/10/2015, si riferiscono espressamente alle tariffe di quanto prodotto dai Servizi Trasfusionali e ceduto alle Aziende Sanitarie pubbliche, private accreditate e non accreditate;
- la rimborsabilità delle prestazioni 99.07.2 "Somministrazione terapeutica non trasfusionale di emocomponente. Applicazione su superficie cutanea o mucosa" e 99.07.03 "Somministrazione terapeutica non trasfusionale di emocomponente. Infiltrazione tessutale, intra-articolare o in sede chirurgica", previste dal nuovo DPC 12 gennaio 2017, è subordinata all'approvazione del tariffario nazionale per le prestazioni di specialistica ambulatoriale;
- .- le prestazioni garantite dal SSN e, dunque, comprese nei livelli essenziali di assistenza (LEA) possono essere erogate da strutture sanitarie pubbliche e private purché accreditate con lo stesso SSN; non è prevista la rimborsabilità a carico del Servizio Sanitario Regionale per gli emocomponenti autologhi al di sotto dei 60ml prodotti presso strutture private non accreditate;
- in caso di produzione di emocomponenti per uso non trasfusionale con modalità diverse da quelle da quelle previste dalla normativa vigente e per indicazioni cliniche non ancora consolidate, la struttura utilizzatrice propone e concorda con il SIT competente per territorio protocolli condotti secondo le buone pratiche cliniche.

Si precisa che la struttura sanitaria privata sosterrà gli oneri relativi all'attività di verifica e controllo svolta dal Servizio Trasfusionale di riferimento dell'Azienda U.L.SS., come quantificati dalla normativa vigente (D.G.R.V. 546/2016) e consistenti in € 500,00 per la stipula della convenzione, € 250,00 per l'attività di controllo per ogni visita ispettiva effettuata ed € 100,00 per ogni eventuale consulenza.

Per la stipula della convenzione con la Struttura di cui sopra si stimano ricavi complessivi pari a € 1.000,00 di cui € 500,00 per la stipula convenzione ed € 500,00 (€ 250,00 a visita ispettiva) per le attività di controllo e vigilanza che andranno spesi per la remunerazione del personale medico del Servizio Trasfusionale aziendale U.L.SS. che svolgerà l'attività in regime di attività aziendale a pagamento ex art. 117 comma 7 del C.C.N.L. Area Sanità del 19/12/2019.

In ragione di quanto esposto, si propone di approvare la stipula della convenzione in argomento tra l'Azienda U.L.SS. n. 8 "Berica" e la Struttura sanitaria privata Poliambulatorio Specialistico G&M S.r.l., con sede legale in Vicenza, Via Zamenhof n. 829, per il periodo decorrente dal 1[^]/06/2021 e fino al 31/12/2022 così come precisato nel disciplinare allegato al presente provvedimento quale sua parte integrante e sostanziale".

Il medesimo Direttore ha attestato l'avvenuta regolare istruttoria della pratica anche in relazione alla sua compatibilità con la vigente legislazione regionale e statale in materia;

I Direttori Amministrativo, Sanitario e dei Servizi Socio-Sanitari hanno espresso il parere favorevole per quanto di rispettiva competenza.

Sulla base di quanto sopra

IL DIRETTORE GENERALE

DELIBERA

1. di approvare, per quanto in premessa esposto e qui integralmente richiamato, la stipula della convenzione per la delega alla produzione e all'utilizzo di emocomponenti ad uso non trasfusionale di tipo autologo, alle condizioni precisate nel disciplinare allegato alla presente deliberazione, quale sua parte integrante e sostanziale con la Struttura sanitaria privata Poliambulatorio Specialistico G&M S.r.l., con sede legale in Vicenza, Via Zamenhof n. 829;
2. di dare atto che i ricavi presunti per la stipula della convenzione e per l'attività di controllo e consulenza, sono stimati in complessivi € 1.000,00= che troveranno riferimento nel bilancio sanitario anni 2021 e 2022 nel conto di ricavo 51.07.000100 e saranno così suddivisi:

anno 2021	€	750,00=
anno 2022	€	250,00=

3. di autorizzare il personale medico del Servizio Trasfusionale aziendale a svolgere l'attività di controllo e vigilanza in regime di attività aziendale a pagamento ex art. 117 comma 7 del C.C.N.L. Area Sanità del 19/12/2019, che verrà effettuata al di fuori dell'orario istituzionale contrattualmente dovuto, secondo criteri di rotazione e fungibilità;
4. di incaricare la U.O.C. Direzione Amministrativa di Ospedale di adempiere per ogni atto consequenziale inerente le convenzioni sub punto n.1 nonché l'U.O.C. Gestione Risorse Umane per l'inserimento dei compensi nelle relative voci stipendiali dei dirigenti medici del Servizio Trasfusionale aziendale quali consulenti coinvolti nelle attività di controllo e vigilanza;
5. di notificare il presente provvedimento al Coordinamento Regionale per le Attività Trasfusionali del Veneto (C.R.A.T.);
6. di pubblicare la presente all'Albo dell'Ente e nel sito internet aziendale alla pagina "Amministrazione Trasparente" ai sensi del D. Lgs. 14 marzo 2013 n. 33.

Parere favorevole, per quanto di competenza:

Il Direttore Amministrativo
(App.to dr. Fabrizio Garbin)

Il Direttore Sanitario
(App.to dr. Salvatore Barra)

Il Direttore dei Servizi Socio-Sanitari
(App.to dr. Giampaolo Stopazzolo)

IL DIRETTORE GENERALE
(F.to digitalmente Maria Giuseppina Bonavina)

Il presente atto è eseguibile dalla data di adozione.

Il presente atto è **proposto per la pubblicazione** in data 13-11-2021 all'Albo on-line dell'Azienda con le seguenti modalità:

Oggetto e contenuto

Copia del presente atto viene inviato in data 13-11-2021 al Collegio Sindacale (ex art. 10, comma 5, L.R. 14.9.1994, n. 56).

IL RESPONSABILE PER LA GESTIONE ATTI
DELL'UOC AFFARI GENERALI

CONVENZIONE PER LA DELEGA ALLA PRODUZIONE E

ALL'UTILIZZO DI EMOCOMPONENTI AD USO NON TRASFUSIONALE

DI TIPO AUTOLOGO

TRA

l'Azienda U.L.SS. n. 8 "Berica", di seguito denominata anche "Azienda fornitrice", con sede e domicilio fiscale in Vicenza, Via Rodolfi, 37 - codice fiscale e partita IVA n. 02441500242, rappresentata dal Direttore Generale dr.ssa Maria Giuseppina Bonavina, (nata a Palmi (RC) il 19/05/1957 Cod. Fisc. BNVMG557E59G288F),

E

Poliambulatorio Specialistico G&M S.r.l. di seguito denominata anche "Struttura", con sede legale in Vicenza, via Zamenhof n. 829 - codice fiscale e partita IVA n. 03258210248, rappresentata dal Sig. Massimiliano Capasso,

PREMESSO CHE:

– la raccolta, la produzione e l'utilizzo di emocomponenti ad uso non trasfusionale rientrano nella normativa nazionale di riferimento: Legge 21/10/2005, n. 219, D.P.C.M. 12 gennaio 2017 e D.M. 01/08/2019;

– con il Decreto del Ministro della Salute 2/11/2015 "*Disposizioni relative ai requisiti di qualità e sicurezza del sangue e degli emocomponenti*", Allegato X° punto E si stabilisce che la produzione di emocomponenti autologhi per uso non trasfusionale al di fuori dei Servizi Trasfusionali può essere effettuata in strutture sanitarie pubbliche, prive di Servizio Trasfusionale, e private, accreditate o non accreditate, nell'ambito della convenzione con l'Azienda sanitaria nel cui territorio opera il Servizio Trasfusionale di riferimento;

– con la D.G.R.V. n. 546 del 26/4/2016 sono stati autorizzati la produzione e

l'utilizzo degli emocomponenti autologhi per uso non trasfusionale presso strutture regionali pubbliche, prive di Servizio Trasfusionale, e private, accreditate e non accreditate, limitatamente al prodotto concentrato piastrinico ottenuto da prelievo venoso periferico mediante dispositivo medico dedicato – autologo;

– con D.G.R.V. n. 1741 del 7/11/2017 è stato recepito l'Accordo tra Governo, Regioni e Province Autonome n. 85/CSR del 25/5/2017 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 prestazioni di medicina trasfusionale ”*;

– con D.M. del 1° agosto 2019, il Centro Nazionale Sangue è stato incaricato di istituire un apposito gruppo tecnico multidisciplinare con il compito di verificare il grado di appropriatezza delle indicazioni terapeutiche già note e di quelle nuove.

– con le indicazioni terapeutiche del 1° ottobre 2019, il Gruppo di Lavoro incaricato dal Centro Nazionale Sangue ha classificato le indicazioni cliniche per l'impiego degli emocomponenti di tipo autologo e per uso non trasfusionale individuando indicazioni cliniche con grado di raccomandazione forte (1B), debole (2B) e molto debole (2C) (All. 1);

– in sintesi e in base alla normativa vigente gli emocomponenti a uso non trasfusionale, ottenuti da un prelievo di sangue dello stesso paziente al di sotto di 60 ml, possono essere preparati presso strutture private, accreditate e non accreditate, nell'ambito di una specifica convenzione tra la struttura sanitaria interessata e l'Azienda sanitaria sede del ST territorialmente competente, con conferma del ruolo di monitoraggio, verifica e controllo della qualità delle prestazioni erogate;

– le tariffe previste dall’Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano, rep. Atti 168/CSR del 20/10/2015, si riferiscono espressamente alle tariffe di quanto prodotto dai Servizi Trasfusionali e ceduto alle Aziende Sanitarie pubbliche, private accreditate e non accreditate;

– la rimborsabilità delle prestazioni 99.07.2 “Somministrazione terapeutica non trasfusionale di emocomponente. Applicazione su superficie cutanea o mucosa” e 99.07.03 “Somministrazione terapeutica non trasfusionale di emocomponente. Infiltrazione tessutale, intra-articolare o in sede chirurgica”, previste dal nuovo DPC 12 gennaio 2017, è subordinata all’approvazione del tariffario nazionale per le prestazioni di specialistica ambulatoriale;

– le prestazioni garantite dal SSN e, dunque, comprese nei livelli essenziali di assistenza (LEA) possono essere erogate da strutture sanitarie pubbliche e private purché accreditate con lo stesso SSN;

– non è prevista la rimborsabilità a carico del Servizio Sanitario Regionale per gli emocomponenti autologhi al di sotto dei 60ml prodotti presso strutture private non accreditate;

– in caso di produzione di emocomponenti per uso non trasfusionale con modalità diverse da quelle da quelle previste dalla normativa vigente e per indicazioni cliniche non ancora consolidate, la struttura utilizzatrice propone e concorda con il SIT competente per territorio protocolli condotti secondo le buone pratiche cliniche.

– la Struttura sanitaria ha chiesto all’Azienda fornitrice di stipulare una convenzione che consenta l’effettuazione della procedura di raccolta, preparazione ed utilizzo di emocomponente ad uso non trasfusionale di tipo autologo nelle

modalità previste dalla normativa vigente;

TUTTO CIO' PREMESSO

SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE:

Art. 1 – Oggetto

Oggetto della convenzione è:

- a) la concessione di delega a produrre ed utilizzare emocomponenti ad uso topico di origine autologa nei limiti e secondo le modalità indicati nella convenzione stessa;
- b) la fornitura di attività di controllo sulla preparazione ed applicazione di emocomponenti per uso non trasfusionale di tipo autologo prodotti al di fuori dei servizi trasfusionali, ai sensi della normativa vigente.

Il Direttore Sanitario della Struttura sanitaria è responsabile delle attività trasfusionali e nomina, fra i medici operanti nella Struttura, il referente per lo svolgimento delle attività di cui alla presente convenzione.

Art. 2 – Obblighi delle Parti

L'Azienda U.L.SS. rende disponibili la normativa vigente di riferimento e i relativi aggiornamenti e si impegna a:

- a) effettuare periodicamente, almeno una volta all'anno, di norma con preavviso, le visite ispettive presso la Struttura per verificare il rispetto di quanto concordato, incluse le indicazioni cliniche esclusive per l'attività in parola, la tracciabilità delle prestazioni effettuate, nonché la corretta applicazione delle normative vigenti in materia di attività trasfusionale.
- b) verbalizzare l'esito di ogni visita ed eventuali azioni preventive/correttive richieste alla Struttura sono oggetto di ulteriore verifica prima della successiva visita ispettiva.

c) effettuare sugli emocomponenti per uso non trasfusionale di tipo autologo prodotti tutti i necessari controlli di qualità, secondo le modalità e le tempistiche stabilite dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice in coerenza alla normativa nazionale. Si avvarrà per tali controlli di un Laboratorio certificato e comunque concordato con l'Azienda fornitrice.

La Struttura sanitaria, preso atto della normativa vigente di riferimento e dei relativi aggiornamenti, si impegna a:

a) non porre a carico del paziente, in alcun modo, né direttamente né indirettamente, il costo degli emocomponenti ad uso non trasfusionale, inclusi quelli autologhi prodotti al di fuori dei servizi trasfusionali per indicazioni terapeutiche appropriate, elaborate dal CNS ed aggiornate attraverso il previsto gruppo multidisciplinare;

b) comunicare all'Azienda U.L.SS. il nominativo del medico referente dell'attività trasfusionale in convenzione;

c) garantire l'osservanza delle procedure per la sicurezza trasfusionale previste dalle vigenti disposizioni;

d) far pervenire sistematicamente al Servizio Trasfusionale dell'Azienda U.L.SS. la dichiarazione di avvenuta applicazione e la notifica di reazioni ed eventi avversi, secondo le indicazioni fornite dal medesimo;

e) adottare protocolli operativi, sotto la supervisione del Servizio Trasfusionale dell'Azienda U.L.SS., atti a garantire il rispetto degli standard qualitativi previsti dalla normativa vigente, con specifico riferimento alle indicazioni all'utilizzo, alle modalità di ottenimento del consenso informato, alle fasi del processo di produzione ed alla qualificazione della strumentazione utilizzata;

	f) conservare le schede di avvenuta prestazione che saranno verificate in occasione delle visite ispettive; in caso di cessata attività la Struttura sanitaria ricevente dovrà trasferire la documentazione al Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice;	
	g) segnalare al Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice eventuali problemi tecnici o malfunzionamenti delle apparecchiature utilizzate nella preparazione degli emocomponenti ad uso non trasfusionale;	
	h) utilizzare per la produzione e l'applicazione degli emocomponenti per uso non trasfusionale dispositivi medici autorizzati per l'uso specifico secondo il D.L. 24 febbraio 1997, n. 46 (classe IIa o superiore);	
	i) garantire l'osservanza delle procedure per la sicurezza trasfusionale previste dalle vigenti disposizioni;	
	Art. 3 - Fornitura di emocomponenti ad uso non trasfusionale	
	La produzione, identificazione e tracciabilità, appropriatezza, assegnazione, consegna ed emovigilanza degli emocomponenti, da utilizzare per uso non trasfusionale, avvengono in conformità alla normativa vigente.	
	Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda e la Struttura sanitaria definiscono tipologia di prodotti e prestazioni e modalità di erogazione degli stessi.	
	Art. 4 – Produzione e applicazione di emocomponenti autologhi per uso non trasfusionale al di fuori dei Servizi trasfusionale	
	La Struttura sanitaria può produrre gli emocomponenti autologhi per uso non trasfusionale, derivati da un prelievo di sangue periferico non superiore a 60 ml per singola procedura e direttamente applicati dopo la preparazione, nel rispetto della normativa vigente.	
	Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda e la Struttura sanitaria definiscono le attività,	

prestazioni e modalità di erogazione delle stesse.

Il Servizio trasfusionale dell'Azienda U.L.SS.:

- in base agli ambiti di applicazione clinica appropriati stabiliti dal CNS e aggiornati dal gruppo multidisciplinare di cui al decreto 2/11/2015, da ultimo con indicazioni terapeutiche del 1° ottobre 2019, definisce i protocolli operativi relativi alle modalità di produzione e applicazione in conformità alla normativa vigente;
- svolge funzione di controllo e monitoraggio delle attività relative alla preparazione ed applicazione degli emocomponenti autologhi per uso non trasfusionale, definendo le modalità per l'addestramento e la formazione del referente responsabile e dei sanitari coinvolti, l'identificazione degli operatori responsabili della preparazione e dell'applicazione terapeutica, la registrazione dei prodotti e dei pazienti per i quali sono impiegati, la notifica degli eventi/reazioni avverse, lo svolgimento di periodiche attività di verifica.

Art. 5 – Informativa e consenso al trattamento dei dati personali e consenso informato

Con riferimento al D.Lgs n. 196/2003 recante “Codice in materia di protezione dei dati personali” e al nuovo Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento e alla libera circolazione dei dati personali, destinato alla diretta applicazione in tutti gli Stati membri dell'Unione Europea a decorrere dal 25 maggio 2018, il titolare del trattamento dei dati relativi alla presente convenzione è la Struttura sanitaria.

La Struttura sanitaria nomina l'Azienda Responsabile esterno del trattamento dei

	dati personali, anche sensibili, raccolti nell'espletamento delle attività prestate ai	
	sensi della presente convenzione, nei limiti strettamente necessari allo svolgimento	
	delle attività oggetto del presente accordo, entro comunque i fini istituzionali della	
	Struttura sanitaria ricevente e nel rispetto della precitata normativa in materia.	
	L'Azienda, nella qualità sopra descritta, si impegna, in particolare, ad operare nel	
	continuativo rispetto dei principi posti dall'art. 11 del D.Lgs. 196/2003 e s.m.i. in	
	merito all'esigenza di correttezza, liceità, esattezza, pertinenza e completezza del	
	trattamento medesimo; a mantenere la più completa riservatezza sui dati trattati e	
	sulla tipologia di trattamento effettuata; a conservare i dati per un periodo non	
	superiore a quello necessario per gli scopi del trattamento.	
	Restano in capo al Titolare del Trattamento dei dati personali cioè la Struttura	
	sanitaria gli obblighi di informazione ed acquisizione del consenso verificando	
	scrupolosamente le singole fattispecie in modo da garantire la regolare esecuzione	
	delle procedure previste dagli articoli di legge che regolamentano tali obblighi e,	
	infine, garantire agli interessati l'effettivo esercizio dei diritti previsti dal Titolo II	
	del D.Lgs. 196/2003.	
	Per tutto quanto non espressamente previsto, si rinvia alle disposizioni generali	
	vigenti in materia di protezione dei dati personali.	
	Per l'informativa e il consenso informato all'applicazione degli emocomponenti si	
	seguono le indicazioni previste dalla normativa vigente in materia trasfusionale.	
	Art. 6 – Tracciabilità	
	La Struttura sanitaria garantisce la tracciabilità secondo le modalità, anche	
	informatiche, previste dalla normativa vigente.	
	Qualora siano adottate le modalità informatiche, le stesse rispondono ai requisiti	
	minimi di funzionalità e di sicurezza previsti dalla vigenti disposizioni.	

Art. 7 – Responsabilità

La responsabilità di eventuali danni a pazienti, conseguenti al mancato rispetto della normativa vigente e di eventuali ulteriori disposizioni del Servizio Trasfusionale dell’Azienda è esclusivamente a carico della Struttura sanitaria.

L’Azienda resterà in ogni caso estranea a qualsivoglia controversia tra la Struttura sanitaria ed il paziente e comunque verrà tenuta dalla medesima Struttura sanitaria manlevata da qualsiasi domanda e/o conseguenza promossa da soggetti terzi nei suoi confronti.

Art. 8 – Rapporti economici

La Struttura sanitaria corrisponderà all’Azienda una somma pari a € 500,00 per la durata della convenzione, comprensiva della prima verifica documentale, del controllo della stessa, della preliminare visita ispettiva e della prima formazione.

Ai sensi della D.G.R.V. n. 546/2016 l’eventuale rinnovo è oggetto di apposita nuova convenzione: pertanto, la predetta somma di € 500,00 è dovuta dalla Struttura sanitaria anche nel caso di rinnovo.

La Struttura sanitaria corrisponderà all’Azienda fornitrice per le attività di controllo e vigilanza di cui all’art. 2, una somma pari a € 250,00, per ogni visita ispettiva effettuata ed una somma pari a € 100,00 per ogni consulenza eventualmente richiesta dalla struttura su casi specifici.

Art. 9 - Modalità di pagamento

Ogni pagamento dovrà essere effettuato dalla Struttura sanitaria entro la scadenza indicata sulle fatture emesse dall’Azienda fornitrice mediante c/c bancario c/o Unicredit Banca S.p.A, codice IBAN: IT/24/F/02008/11820/000003495321.

Art. 10 – Durata e recesso

La presente convenzione ha validità dal 1/06/2021 al 31/12/2022, salvo recesso

	anticipato di una delle parti da comunicarsi a mezzo raccomandata A.R. o posta certificata PEC con preavviso di almeno 30 giorni.	
	Sei mesi prima del termine della scadenza, le Parti ne definiscono il rinnovo, sulla base della programmazione regionale.	
	Copia della presente convenzione viene trasmessa alla Struttura Regionale di Coordinamento per le attività trasfusionali.	
	La presente convenzione può essere, inoltre, disdetta dall'Azienda a seguito dell'accertamento della mancanza di requisiti che renda inidonea la Struttura sanitaria allo svolgimento dell'attività secondo quanto definito dalla presente convenzione.	
	Art. 11 -Foro Competente	
	Le Parti concordano nel definire amichevolmente qualsiasi vertenza che possa scaturire dall'esecuzione della presente convenzione.	
	In caso contrario per qualunque controversia derivante dalla presente convenzione è esclusivamente competente il Foro di Vicenza.	
	Art. 12 – Registrazione ed imposta di bollo	
	La presente convenzione:	
	- è soggetta ad imposta di bollo a carico della Struttura sanitaria, ai sensi dell'art. 2, allegato A del D.P.R. del 26 ottobre 1972 n. 642;	
	- è esente da I.V.A., ai sensi dell'art. 10, 1° comma, n. 19 del D.P.R. 26 ottobre 1972 n. 633 e successive modificazioni e integrazioni;	
	- è soggetta a registrazione solo in caso d'uso, ai sensi dell'art. 5°, 2° comma del D.P.R. 26 aprile 1986 n. 131 ed in tal caso le spese di registrazione sono a carico della parte richiedente.	
	- è sottoscritta con firma digitale ai sensi dell'art. 15 comma 2 bis della Legge	

241/1990 e s.m.i.

Art. 13 - Disposizioni finali

1. Per quanto non espressamente previsto nella presente convenzione si richiamano le vigenti norme di legge e del codice civile nonché le norme regolamentari aziendali in materia.

Letto, confermato e sottoscritto.

Lì _____

Per Poliambulatorio Specialistico G&M

Per l'Azienda U.L.SS. n. 8 "Berica"

Il Legale Rappresentante

Il Direttore Generale

(Massimiliano Capasso)

(Maria Giuseppina Bonavina)

Si approva specificatamente ai sensi e per gli effetti di cui agli artt. 1341 e 1342 del codice civile l'art. 7 "Responsabilità".

Letto, approvato e sottoscritto.

Lì _____,

Per Poliambulatorio Specialistico G&M

Per l'Azienda U.L.SS. n. 8 "Berica"

Il Legale Rappresentante

Il Direttore Generale

(Massimiliano Capasso)

(Maria Giuseppina Bonavina)