

INDICE

LEGISLAZIONE NAZIONALE.....	1
DECRETI REGIONE SICILIA	11
DIRETTIVE EUROPEE	15
LINEE GUIDA.....	17
CIRCOLARI	18

LEGISLAZIONE NAZIONALE

Decreto Ministeriale n.156 – 30/08/2023 “Regolamento recante la disciplina per l'attività di raccolta sangue e emocomponenti da parte di laureati in medicina e chirurgia abilitati”.

Decreto Ministeriale del 1 agosto 2023 “Programma di autosufficienza nazionale del sangue e dei suoi prodotti per l’anno 2023”.

Decreto Ministeriale n.560 – 29/05/2023 “Aggiornamento delle disposizioni in materia di autorizzazione e accreditamento delle strutture sanitarie pubbliche e private. Modifiche al decreto assessoriale 9 agosto 2022, n. 724”.

Presidenza del Consiglio dei Ministri - Rep. atti n.197/CSR del 6 settembre 2023

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.

Decreto Ministeriale 19 dicembre 2022 “Programmi finalizzati al raggiungimento dell’autosufficienza nella produzione di medicinali emoderivati prodotti da plasma nazionale e riparto delle risorse stanziato”.

ACCORDO STATO REGIONI - CSR-25.3.2021 Requisiti strutturali, tecnologici e organizzativi minimi per l'esercizio delle attività sanitarie dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti, ai sensi dell'art. 6, comma 1, lettera a) e dell'articolo 19, comma 1, della legge 21/10/2005, n. 219.

Decreto Ministeriale del 26 maggio 2022
Programma di autosufficienza nazionale del sangue e dei suoi prodotti per l’anno 2022

Decreto Ministeriale del 5 novembre 2021
Istituzione e modalità di funzionamento del sistema nazionale di verifica, controllo e certificazione di conformità delle attività e dei prodotti dei servizi trasfusionali.

Decreto Ministeriale del 27 luglio 2021
Programma di autosufficienza nazionale del sangue e dei suoi prodotti per l’anno 2021

Decreto Ministeriale 19 dicembre 2022
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.

Decreto Ministeriale 5 dicembre 2022
Modalità per la presentazione e valutazione delle istanze volte ad ottenere l’inserimento nell’elenco delle aziende di produzione di medicinali emoderivati autorizzate alla stipula delle convenzioni con le regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano per la lavorazione del plasma raccolto sul territorio nazionale.

Accordo Conferenza Stato-Regioni del 30 novembre 2022

Accordo, ai sensi dell'Allegato I, punto 3, del decreto legislativo n. 16 del 2010, tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano sul documento recante "Criteri per la selezione del donatore di cellule staminali emopoietiche".

Accordo Conferenza Stato-Regioni del 17 giugno 2021

Aggiornamento dell'Accordo Stato Regioni del 20 ottobre 2015 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.

Accordo Conferenza Stato-Regioni del 25 marzo 2021

Aggiornamento e revisione dell'Accordo Stato-Regioni 16 dicembre 2010 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

Decreto CNS del 5 novembre 2020

Aggiornamento dell'Elenco nazionale dei valutatori per il sistema trasfusionale

Aggiornamento Raccomandazione n. 5 Ministero della Salute del 09 gennaio 2020

Aggiornamento Raccomandazione per la prevenzione della reazione trasfusionale da incompatibilità ABO

DECRETO MINISTERO SALUTE 1 agosto 2019 (GU n. 226 del 26.09.2019)

Modifiche al decreto 2 novembre 2015, recante: «Disposizioni relative ai requisiti di qualità e sicurezza del sangue e degli emocomponenti »

DECRETO MINISTERO DELLA SALUTE 31 luglio 2019 (GU n. 233 del 04.10.19)

"Piano di autosufficienza nazionale del sangue e dei suoi prodotti per l'anno 2019"

DECRETO MINISTERO SALUTE 31 dicembre 2018 (G.U. n.62 del 14-03-2019)

"Schema-tipo di convenzione tra regioni, province autonome e Ministero della difesa, ai sensi dell'articolo 205, comma 4, del decreto legislativo 15 marzo 2010, n. 66.".

ACCORDO STATO REGIONI 13 dicembre 2018, n.226

"Schema-tipo per la stipula di convenzioni tra Regioni e Province autonome per la cessione di emocomponenti"

ACCORDO STATO REGIONI 13 dicembre 2018, n.225

"Schema-tipo per la stipula di convenzioni per la cessione del sangue e dei suoi prodotti per uso di laboratorio e per la produzione di dispositivi medico-diagnostici in vitro"

Decreto Ministeriale del 13 novembre 2018

Criteri e schema tipo per la stipula di convenzioni tra le regioni e province autonome e le associazioni e federazioni di donatori adulti di cellule staminali emopoietiche

DECRETO MINISTERO DELLA SALUTE 26 settembre 2018

Ricostituzione composizione del Comitato tecnico sanitario

DECRETO LEGISLATIVO 10 AGOSTO 2018, n. 101 (GU 04.09.18 n. 205)

Disposizioni per l'adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 27 aprile 2016, relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati e che abroga la direttiva 95/46/CE (regolamento generale sulla protezione dei dati).

DECRETO MINISTERO SALUTE dell'8 agosto 2018 (GU 09.10.2018 n. 235)

Programma Nazionale Autosufficienza 2018

DECRETO MINISTERO DELLA SALUTE, 24 aprile 2018 (GU 8 giugno 2018 n. 131)

Modifiche e integrazioni al decreto 02 dicembre 2016 concernente le disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti

ACCORDO STATO REGIONI 19 aprile 2018, n. 86

Rintracciabilità del sangue e degli emocomponenti destinati a trasfusione e notifica di effetti indesiderati ed incidenti gravi - Sistema di qualità' per i servizi trasfusionali

ACCORDO STATO REGIONI 19 aprile 2018, n. 85

Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e suoi prodotti

ACCORDO STATO REGIONI 19 aprile 2018, n. 87

Attività' trasfusionali e della protezione nazionale degli emoderivati

DECRETO MINISTERO DELLA SALUTE 23 Marzo 2018 (GU n.83 del 10 Aprile 2018)

Modifica al decreto 30 gennaio 1998 e successive modificazioni recante: Tabelle relative alle discipline equipollenti previste dalla normativa regolamentare per l'accesso al secondo livello dirigenziale per il personale del ruolo sanitario del Servizio sanitario nazionale

Decreto legislativo 19 Marzo 2018 n.19 (GU 20 marzo 2018, n.66)

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

DECRETO MINISTERO DELLA SALUTE 27 Febbraio 2018 (GU 20 marzo 2018, n. 66)

Istituzione del Sistema Nazionale Linee Guida (SNLG)

DECRETO MINISTERO DELLA SALUTE 18 gennaio 2018 (GU n.56 del 08-03-2018)

Definizione del materiale informativo-educativo destinato ai donatori di sangue in relazione al rischio di trasmissione dell'infezione da HIV e del questionario per la raccolta delle informazioni post donazione

ACCORDO STATO REGIONI 22 febbraio 2018

Intesa ai sensi dell'articolo 5 comma 3 della legge 08 marzo 2017 n.24 sullo schema di decreto ministeriale di istituzione, presso l'Istituto Superiore di Sanità del Sistema Nazionale Linee Guida (SNLG)

Legge n. 205 del 27 dicembre 2017

Estratto della Legge di Bilancio che istituisce la Rete nazionale della talassemia e delle emoglobinopatie (commi 437 e 438) e assegna nuovi compiti del Centro nazionale sangue (comma 439)

Accordo Stato-Regioni del 21 dicembre 2017

Revisione e aggiornamento della costituzione e del funzionamento del Comitato del Buon Uso del sangue

Legge 21 ottobre 2005 n. 219 con commenti

Testo vigente commentato

Decreto Ministero della Salute del 29 Settembre 2017 (GU n.248 del 23-10-2017)

'Istituzione dell'osservatorio nazionale delle buone pratiche sulla sicurezza nella sanità'

Conferenza Stato-Regioni seduta del 27 luglio 2017

Designazione, ai sensi dell'articolo 12, comma 2, della legge 21 ottobre 2005, n. 219, di tre responsabili delle strutture di coordinamento intraregionale e interregionale in seno al Comitato direttivo del Centro Nazionale Sangue

ACCORDO STATO REGIONI 6 luglio 2017 n. 113

"Programma annuale per l'autosufficienza nazionale del sangue e dei suoi prodotti per l'anno 2017".

Accordo Stato Regione 25/05/2017

"Accordo 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"

DECRETO DIRETTORE CNS 21 Marzo 2017

Decreto di aggiornamento dell'elenco nazionale dei Valutatori per il Sistema Trasfusionale

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 12 Gennaio 2017 (GU n.65 del 18 Marzo 2017 - Suppl. Ord. n. 15)

Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502

LEGGE 8 Marzo 2017 n.24 (GU 17 marzo 2017, n.64) - in vigore dal 1 aprile 2017

Disposizioni in materia di sicurezza delle cure e della persona assistita, nonché in materia di responsabilità professionale degli esercenti le professioni sanitarie

ACCORDO STATO REGIONI 2 febbraio 2017, n. 14
La Formazione Continua nel settore SALUTE

DECRETO 6 dicembre 2016 (GU 31 gennaio 2017, n. 25)
Aggiornamento delle tariffe vigenti e determinazione delle tariffe relative a prestazioni non ancora tariffate

DECRETO LEGISLATIVO 16 Dicembre 2016 n.256 (GU 13 gennaio 2017, n. 10)
Attuazione della direttiva 2015/565/UE che modifica la direttiva 2006/86/CE per quanto riguarda determinate prescrizioni tecniche relative alla codifica di tessuti e cellule umani (Vigente al 14 Gennaio 2017)

DECRETO 2 dicembre 2016 (GU 12 gennaio 2017, n. 9)
Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti

DECRETO 2 dicembre 2016 (GU 12 gennaio 2017, n. 9)
Programma Nazionale Plasma e Medicinali Plasmaderivati anni 2016 2020

ACCORDO STATO REGIONI 7 settembre 2016 , n. 157
Intesa sullo schema di decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri di aggiornamento dei Livelli Essenziali di Assistenza (LEA)

MINISTERO DELLA SALUTE DECRETO 28 Giugno 2016 (GU 9 agosto 2016, n. 185)
Programma di autosufficienza nazionale del sangue e dei suoi prodotti, per l'anno 2016

ACCORDO STATO REGIONI 7 LUGLIO 2016 n.121
Piano strategico nazionale per il supporto trasfusionale nelle maxi-emergenze

DECRETO MINISTERO DELLA SALUTE 28 giugno 2016 (GU N.172 25/07/2016)
Misure per lo sviluppo della produzione e dell'utilizzazione dei prodotti derivati dal sangue o dal plasma umani provenienti da donazioni volontarie e non remunerate

DECRETO DIRETTORE CNS 18 aprile 2016
Decreto di aggiornamento dell'elenco nazionale dei Valutatori per il Sistema Trasfusionale

ACCORDO STATO REGIONI 14 aprile 2016 n.61
Rinnovo ASR del 2008 stipula convenzioni tra Regioni e AAVV

COMUNICATO MINISTERO DELLA SALUTE (GU n. 19 del 25 gennaio 2016)
Comunicato di rettifica relativo al decreto 2 novembre 2015 (Allegato IV)

Decreto 18.11.2015 del Ministero della Salute: Modalità di erogazione del contributo in caso di inidoneità alla donazione

DECRETO MINISTERO DELLA SALUTE 2 novembre 2015 (GU 28/12/15, N. 300, Suppl.Ordinario 69)
"Disposizioni relative ai requisiti di qualità e sicurezza del sangue e degli emocomponenti" (Decreto Ex art. 21 Legge n. 219/2005)

ACCORDO STATO REGIONI del 20 ottobre 2015, n. 168
Indicazioni in merito al prezzo unitario di cessione delle unità di sangue, dei suoi componenti e dei farmaci emoderivati.

DECRETO MINISTERO SALUTE 20 maggio .2015 (Gazzetta Ufficiale n. 156 del 14 luglio 2015)
Programma di autosufficienza nazionale del sangue e dei suoi prodotti, per l'anno 2015.

DECRETO MINISTERO SALUTE n.70 del 02.04.2015 (Gazzetta Ufficiale n. 127 del 4 giugno 2015)
"Regolamento recante definizione degli standard qualitativi, strutturali, tecnologici e quantitativi relativi all'assistenza ospedaliera"

DECRETO LEGGE n. 192 (Milleproroghe) - Gazzetta Ufficiale 31 dicembre 2014
Art. 7 "proroga in materia sanitaria che posticipa al 30 giugno 2015 i termini per i requisiti minimi, strutturali e tecnologici dei SIMT e Udr"

Decreto Ministeriale 5 dicembre 2014 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.

DECRETO 24 settembre 2014 (GU n° 265 14 novembre 2014)
Programma di autosufficienza nazionale del sangue e dei suoi prodotti, per l'anno 2014.

ACCORDO STATO REGIONI 11 settembre 2014 n. 119

Schema di Decreto su "Programma di autosufficienza nazionale del sangue e dei suoi prodotti per l'anno 2014"

AIFA - Agenzia Italiana del Farmaco (Com. 17 Giugno 2014)

Aggiornamento delle istruzioni per la compilazione del MIF - EU Administrative procedure for official control authority batch release

MINISTERO DELLA SALUTE - DECRETO 22 Aprile 2014 (G.U n.137 del 16 Giugno 2014)

Disposizioni in materia di conservazione di cellule staminali da sangue del cordone ombelicale per uso autologo-dedicato

DECRETO MINISTERO SALUTE 29 ottobre 2013 (G.U. 13/12/2013, n. 292)

Programma di autosufficienza nazionale del sangue e dei suoi prodotti per l'anno 2013

ACCORDO STATO REGIONI del 14 novembre 2013 n. 161

Intesa sulla proposta Ministero della salute di ripartizione alle Regioni, per l'anno 2013, dei fondi di cui all'articolo 6, comma 1, della legge 21 ottobre 2005, n. 219.

Decreto Presidente Repubblica 28 marzo 2013 , n.44 (GU 27.04.13 n.98)

Regolamento recante il riordino degli organi collegiali ed altri organismi operanti presso il Ministero della salute, ai sensi dell'articolo 2, comma 4, della legge 4 novembre 2010, n. 183.

ACCORDO CONFERENZA STATO REGIONI 13 marzo 2013, n. 66

Accordo CRS sulla definizione percorsi regionali o interregionali di assistenza persone affette da Malattie Emorragiche Congenite (MEC).

DECRETO MINISTERO SALUTE 8 febbraio 2013 (GU 12/03/13 n. 60)

Modifiche DM 12/4/12 Disposizioni su importazione ed esportazione di sangue umano e dei suoi prodotti .

ACCORDO CONFERENZA STATO REGIONI 7 febbraio 2013, n. 37

Accordo CSR per la promozione ed attuazione di accordi di collaborazione per l'esportazione di prodotti plasmaderivati a fini umanitari

DM SALUTE 10 ottobre 2012 (G.U. 18/01/2013, n. 15)

Modalità per l'esportazione o l'importazione di tessuti, cellule e cellule riproduttive umani destinati ad applicazioni sull'uomo.

DM SALUTE 3 gennaio 2013 (G.U. n. 14 del 14/01/2013)

Importazione plasma e dei relativi intermedi provenienti da USA e Canada, destinazione alla produzione di medicinali da commercializzare esclusivamente in Paesi terzi

POSITION PAPER: Gestione della segnalazione di donatori con malattia di Creutzfeldt-Jakob

Documento rodoto congiuntamente da Agenzia Italiana del Farmaco, Istituto Superiore di Sanità e Centro Nazionale Sangue

DECRETO MINISTERO DELLA SALUTE 04 Settembre 2012 (GU n.241 del 15/10/2012)

Programma di autosufficienza nazionale del sangue e dei suoi prodotti per l'anno 2012

Accordo Stato-Regioni del 25.07.2012 n° 149

"Linee guida per l'accreditamento dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti"

Accordo Stato-Regioni del 25.07.2012 n° 146

"Programma annuale per l'autosufficienza nazionale del sangue e dei suoi prodotti per l'anno 2012"

DECRETI MINISTERO SALUTE 12 Aprile 2012 (GU 26.06.12 n.147) - DD.MM. 12 aprile 2012 sul plasma

DECRETO MINISTERIALE 3 febbraio 2012 (GU 18/04/2012)

Modifica All.2 - DM 03/03/2005 "Caratteristiche e modalità per la donazione del sangue e di emocomponenti"

DECRETO MINISTERO DELLA SALUTE 7 ottobre 2011 (GU n. 271 del 21.11.11)

Programma di autosufficienza nazionale del sangue e dei suoi prodotti, per l'anno 2011.

Accordo Stato-Regioni del 13.10.2011 n. 206

"Caratteristiche e funzioni delle Strutture regionali di coordinamento (SRC) per le attività trasfusionali"

Accordo Stato-Regioni del 13.10.2011 n. 198
"Rete Nazionale Trapianti"

Accordo Stato-Regioni del 22.09.2011 n. 187
Programma annuale per l'autosufficienza nazionale del sangue e dei suoi prodotti per l'anno 2011

Conferenza Stato Regioni 27 luglio 2011
Documento di consenso sulle politiche di offerta e le modalità di esecuzione del test HIV in Italia

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA 11 marzo 2011, n.108 (G.U. 162 del 14 Luglio 2011)
"Organizzazione del Ministero della salute"

Decreto Ministero Salute 26 maggio 2011 (G.U. n. 162, del 14.07.11)
Istituzione elenco nazionale valutatori per il sistema trasfusionale per le visite di verifica presso i SIMT e le UdR

Linee guida per gestire e comunicare gli Eventi Avversi in Sanità (Giugno 2011)
Ministero della Salute - Dipartimento Qualità

POSITION STATEMENT su raccolta e conservazione di sangue cordonale

Accordo Stato-Regioni 16 dicembre 2010 (GU n. 113 - 17.05.11)
Requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici della attività sanitarie dei SIMT e delle UdR

Accordo Stato-Regioni 20 aprile 2011 (GU n. 113, 17.05.11)
Linee guida per l'accreditamento delle Banche di sangue da cordone ombelicale

Linee Guida CNS 03 del 15 dicembre 2010 per la sicurezza trasfusionale: prevenzione della TRALI
Transfusion Related Acute Lung Injury/ Danno polmonare acuto da trasfusione

Legge 4 giugno 2010, n. 96 (G.U. n. 146 del 25 giugno 2010, Supplemento ordinario n. 138)
"Disposizioni per l'adempimento di obblighi derivanti dall'appartenenza dell'Italia alle Comunità Europee - Legge comunitaria 2009"

Accordo Stato-Regioni 29 aprile 2010
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.

Decreto 17 Novembre 2009
Programma per l'autosufficienza nazionale del sangue e dei suoi prodotti per l'anno 2009

Decreto 18 novembre 2009
Istituzione di una rete nazionale di banche per la conservazione di sangue da cordone ombelicale

Conferenza Stato-Regioni 29.10.09
Accordo Stato Regioni su requisiti SOT banche sangue da cordone ombelicale

Accordo Conferenza Stato Regioni del 29 ottobre 2009
"Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici minimi per l'esercizio delle attività sanitarie delle banche di sangue da cordone ombelicale"

Ordinanza Ministeriale 30 settembre 2009
Misure urgenti in materia di protezione del virus influenzale A(H1N1)

Ordinanza Ministeriale 26.02.2009
"Disposizioni in materia di conservazione di cellule staminali da sangue del cordone ombelicale"

Estratto - LEGGE 27 Febbraio 2009, n. 14 (G.U. 28/02/09, 49. suppl.)
Conversione in legge del DL 30/12/2008, n. 207

DECRETO 27 marzo 2008 (G.U. 20-5-2008 n. 117)

Modificazioni all'allegato 7 del decreto 3 marzo 2005, in materia di esami obbligatori ad ogni donazione di sangue e controlli periodici.

ORDINANZA MINISTERIALE 29 aprile 2008 (G.U. del 20.05.08 n. 117)

Proroga dell'ordinanza ministeriale 4 maggio 2007, recante: "Misure urgenti in materia di cellule staminali da cordone ombelicale"

RACCOMANDAZIONE MINISTERO DELLA SALUTE - Dipartimento Qualità (03.2008)

Raccomandazione per la prevenzione della reazione trasfusionale da incompatibilità ABO

DECRETO LEGISLATIVO del 20 dicembre 2007, n. 261 (G.U. 23.01.2008)

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

Comunicato Ministero Salute di rettifica titolo DM 21.12.2007

Decreto pubblicato sulla GU del 16.01.2008

DECRETO MINISTERIALE 21 dicembre 2007 (GU n. 13 del 16-1-2008)

Nuova disciplina delle attività trasfusionali e della produzione nazionale di emoderivati

DECRETO LEGISLATIVO 9 novembre 2007, 208

Attuazione della direttiva 2005/62/CE che applica la direttiva del 2002/98/CE per quanto riguarda le norme e le specifiche comunitarie relative ad un sistema di qualità per i servizi trasfusionali."

DECRETO LEGISLATIVO 9 novembre 2007, n. 207

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

DECRETO LEGISLATIVO 6 novembre 2007, n. 191

Attuazione della direttiva 2004/23/CE sulla definizione delle 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 umane

ACCORDO STATO REGIONI DEL 1^ AGOSTO 2007

'Riordino del sistema di Formazione continua in Medicina ECM'

DECRETO MINISTERIALE 26 Aprile 2007 (G.U. 25.06.07 n. 145)

ISTITUZIONE DEL CENTRO NAZIONALE SANGUE

DECRETO MINISTERIALE 18 Aprile 2007 (G.U. 19.06.2007)

Indicazioni sulle finalità statutarie delle associazioni e federazioni dei donatori volontari di sangue

Ordinanza del Ministero della Salute del 4 maggio 2007 (G.U. n.110 del 14/05/2007)

Misure urgenti in materia di cellule staminali da cordone ombelicale"

RACCOMANDAZIONE MINISTERO DELLA SALUTE - Dipartimento Qualità (05.03.2007)

Raccomandazione per la prevenzione della reazione trasfusionale da incompatibilità ABO

DECRETO MINISTERIALE 5 Dicembre 2006 (G.U. 09.03.2007 n. 57)

Modifica al DM 3 Marzo 2005, recante "Protocolli per l'accertamento della idoneità del donatore di sangue ed emocomponenti"

DECRETO MINISTERIALE 10 Novembre 2006 (G.U. 09.03.07 n. 57)

Disciplina delle modalità relative alla rappresentanza delle Associazioni e Federazioni dei donatori volontari del sangue, presso il Comitato Direttivo del CNS, ai sensi dell'art.12, comma 2, della Legge 21 ottobre 2005, n. 219"

ACCORDO STATO REGIONI DEL 1^ AGOSTO 2007

'Riordino del sistema di Formazione continua in Medicina ECM'

DECRETO MINISTERIALE 26 Aprile 2007 (G.U. 25.06.07 n. 145)

ISTITUZIONE DEL CENTRO NAZIONALE SANGUE

DECRETO MINISTERIALE 5 Dicembre 2006 (G.U. 09.03.2007 n. 57)

Modifica al DM 3 Marzo 2005, recante "Protocolli per l'accertamento della idoneità del donatore di sangue ed emocomponenti"

DECRETO MINISTERIALE 10 Novembre 2006 (G.U. 09.03.07 n. 57)

Disciplina delle modalità relative alla rappresentanza delle Associazioni e Federazioni dei donatori volontari del sangue, presso il Comitato Direttivo del CNS, ai sensi dell'art.12, comma 2, della Legge 21 ottobre 2005, n. 219"

Accordo Stato Regioni su 'sportello unico' cellule staminali

Accordo tra il Governo, le regioni e le Province Autonome in materia di ricerca e reperimento di cellule staminali emopoietiche presso i registri e banche italiane ed estere

DECRETO MIUR 1 Agosto 2005

Riassetto delle Scuole di specializzazione di area sanitaria

LEGGE N. 219 DEL 21 OTTOBRE 2005 (GU 27/10/2005 n. 251)

NUOVA DISCIPLINA DELLE ATTIVITA' TRASFUSIONALI E DELLA PRODUZIONE NAZIONALE DEGLI EMOderivATI

Ri-pubblicazione testo completo - DLgs 19/08/2005 n.191

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

DECRETO LEGISLATIVO 19 AGOSTO 2005 n. 191 (GU 22/09/05 n. 221)

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.

DECRETO MINISTERIALE 3 MARZO 2005 (GU 13/04/05 n. 85)

Protocolli per l'accertamento della idoneità del donatore di sangue ed emocomponenti

DECRETO MINISTERIALE 3 MARZO 2005 (GU 13/04/05 n. 85)

Caratteristiche e modalità per la donazione del sangue e di emocomponenti

Accordo tra il Ministero della Salute, le regioni e le province autonome di Trento e Bolzano (G.U. 21/10/2004 n. 248)

"LINEE GUIDA SULLE MODALITA' DI DISCIPLINA DELLE ATTIVITA' DI REPERIMENTO, TRATTAMENTO, CONSERVAZIONE E DISTRIBUZIONE DI CELLULE E TESSUTI UMANI A SCOPO DI TRAPIANTO"

LEGGE N. 219 DEL 21 OTTOBRE 2005 (GU 27/10/2005 n. 251)

NUOVA DISCIPLINA DELLE ATTIVITA' TRASFUSIONALI E DELLA PRODUZIONE NAZIONALE DEGLI EMOderivATI

Ripubblicazione testo completo - DLgs 19/08/2005 n.191

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

DECRETO LEGISLATIVO 19 AGOSTO 2005 n. 191 (GU 22/09/05 n. 221)

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.

ORDINANZA MINISTERIALE 30 DICEMBRE 2002 (G.U. 03/02/2003 n. 27)

Misure urgenti in materia di cellule staminali di cordone ombelicale: proroga dell'ordinanza 11 gennaio 2002

DECRETO LEGISLATIVO 31 OTTOBRE 2002, N. 271 (G.U. 12/12/2002 n.291)

Modifiche ed integrazioni al decreto legislativo 24 febbraio 1997, n. 46, concernente i dispositivi medici, in attuazione delle direttive 2000/70/CE e 2001/104/CE.

LEGGE 6 MARZO 2001 n. 52 (G.U. 15/03/2001 N.62)

Riconoscimento del registro nazionale italiano dei donatori di midollo osseo

DECRETO MINISTERIALE 26 GENNAIO 2001 (G.U. 03/04/2001 N. 78)

Protocolli per l'accertamento della idoneità del donatore di sangue e di emocomponenti

DECRETO MINISTERIALE 25 GENNAIO 2001(G.U. 03/04/2001 N.78)

Caratteristiche e modalità per la donazione di sangue ed emocomponenti

DECRETO DEL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA 28 Dicembre 2000, n.445 (G.U.20/02/2001 n.30/L)

Testo unico delle disposizioni legislative e regolamentari in materia di documentazione amministrativa



ORDINANZA MINISTERIALE 22 NOVEMBRE 2000 (G.U. 24/11/2000 N.275)

Non idoneità alla donazione di sangue di coloro che hanno soggiornato per oltre 6 mesi nel Regno Unito nel periodo dal 1980 al 1996

DECRETO 7 SETTEMBRE 2000 (G.U. 23/10/2000 N. 248)

Disposizioni sull'importazione ed esportazione del sangue umano e dei suoi prodotti, per uso terapeutico, profilattico e diagnostico

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 1 SETTEMBRE 2000 (G.U. 23/11/2000 N.274)

Atto di indirizzo e coordinamento in materia di requisiti strutturali, tecnologici ed organizzativi minimi per l'esercizio delle attività sanitarie relative alla medicina trasfusionale

DECRETO MINISTERIALE 1 MARZO 2000 (G.U. 28/03/2000)

Adozione del progetto relativo al piano nazionale sangue e plasma per il triennio 1999-2001

DECRETO MINISTERIALE 29 MARZO 1999 (G.U. 15/04/1999 N. 87)

Introduzione della ricerca di acido nucleico del virus dell'epatite C mediante la tecnica di amplificazione genica nel pool di plasma umano per la produzione di emoderivati

DECRETO MINISTERIALE 30 GENNAIO 1998

TABELLE REALTIVE ALLE DISCIPLINE EQUIPOLLENTI PREVISTE DALLA NORMATIVA REGOLAMENTARE PER L'ACCESSO AL II LIVELLO DIRIGENZIALE PER IL PERSONALE DEL RUOLO SANITARIO DEL SSN

LEGGE 25 Luglio 1997 n.238 (G.U. 28/07/1997 n.174)

Modifiche ed integrazioni alla legge 25 febbraio 1992, n.210, in materia di indennizzi ai soggetti danneggiati da vaccinazioni obbligatorie, trasfusioni ed emoderivati

DECRETO MINISTERIALE 17 LUGLIO 1997, N.308 (G.U. 17/09/1997 N. 217)

Regolamento recante norme per la disciplina dei compiti di coordinamento a livello nazionale delle attività dei centri regionali di coordinamento e compensazione in materia di sangue ed emoderivati

DECRETO-LEGGE 04 Aprile 1997 n.92 (G.U.05/04/97 n.79)

Modifiche ed integrazioni alla legge 25 Febbraio 1992, n. 210, in materia di indennizzi ai soggetti danneggiati da vaccinazioni obbligatorie, trasfusioni ed emoderivati

DECRETO DEL PRESIDENTE DEL CONSIGLIO DEI MINISTRI 6 Dicembre 1996, n.694 (G.U.05/02/1997 n.29)

Regolamento recante norme per la riproduzione sostitutiva dei documenti di archivio e di altri atti dei privati.

DECRETO 5 NOVEMBRE 1996 (G.U. 16/12/1996 N. 294)

Aggiornamento del prezzo unitario di cessione del sangue e degli emocomponenti tra Servizi sanitari pubblici privati, uniforme per tutto il territorio nazionale.

DECRETO 5 NOVEMBRE 1996 (G.U. 13/12/1996 N. 292)

Indicazioni per l'istituzione del Registro del sangue e del plasma in ciascuna regione e provincia autonoma

DECRETO 5 NOVEMBRE 1996 (G.U. 13/12/1996 N. 292)

Integrazione al Decreto Ministeriale 1° Settembre 1995 concernente la costituzione e compiti dei comitati per il buon uso del sangue presso i presidi ospedalieri

DECRETO LEGGE 03 giugno 1996, n.303

Misure per la realizzazione ed il contenimento della spesa farmaceutica e disposizioni urgenti in materia di medicinali

DECRETO 13 maggio 1996 (G.U. 17/05/96 n. 1996)

Disposizioni in materia di aggiornamento dei metodi di produzione e validazione di specialità medicinali costituite da emoderivati

DECRETO 22 Aprile 1996

Procedure di controllo e relative modalità di esecuzione per le specialità medicinali derivate dal sangue e plasma umani contenenti i fattori della coagulazione

DECRETO 1 SETTEMBRE 1995 (G.U. 13/10/1995 N. 240)

Schema-tipo di convenzione tra le regioni e le imprese produttrici di dispositivi emodiagnostici per la cessazione del sangue umano e/o emocomponenti

DECRETO 1 SETTEMBRE 1995 (G.U. 13/10/1995 N. 240)

Linee-guida per lo svolgimento di attività mirate di informazione e promozione della donazione di sangue nelle regioni che non hanno conseguito l'autosufficienza

DECRETO 1 SETTEMBRE 1995 (G.U. 13/10/1995 N. 240)

Disciplina dei rapporti tra le strutture pubbliche provviste di servizi trasfusionali e quelle pubbliche e private, accreditate e non accreditate, dotate di frigoemoteca

DECRETO 1 SETTEMBRE 1995 (G.U. 13/10/1995 N. 240)

Costituzione e compiti dei comitati per il buon uso del sangue presso i presidi ospedalieri (integrato dal D.M. 5 Novembre 1996)

DECRETO LEGGE 28 FEBBRAIO 1995 N.57 (G.U. 28/02/1995 N. 93)

Disposizioni urgenti in materia di assistenza farmaceutica e di sanità

DECRETO PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA 7 APRILE 1994 (G.U. 22/04/1994 N.93)

Approvazione del piano per la razionalizzazione del sistema trasfusionale per il triennio 1994-1996

LEGGE 28 GENNAIO 1994 (G.U. 28/01/1994 N.22)

Testo del decreto legge 22 Novembre 1993, n.480, coordinato con la legge di conversione 28 gennaio 1994, n.63, recante: "Modifica dell'articolo 10, comma 3, della legge 4 maggio 1990, n.107, concernente disciplina per le attività trasfusionali relativa al

DECRETO LEGGE 29 novembre 1993 n. 480 (G.U. 29/11/93 n.280)

Modifica dell'articolo 10, comma 3, della legge 4 maggio 1990, n 107, concernente disciplina per le attività trasfusionali relative al sangue umano ed ai suoi componenti e per le produzioni di plasmaderivati

DECRETO MINISTERIALE 22 NOVEMBRE 1993 (G.U. 16/12/1993 N.294)

Aggiornamento del prezzo unitario di cessione delle unità di sangue tra servizi sanitari, uniforme per tutto il territorio nazionale

DECRETO MINISTERIALE 8 OTTOBRE 1993 N.590 (G.U. 14/02/1994 N.36)

Regolamento di attuazione dell'articolo 19, comma 4, della legge 4 maggio 1990, n.107, recante approvazione della tabella di equiparazione delle qualifiche e dei livelli funzionali del personale dipendente dei centri trasfusionali gestiti per convenzione

DECRETO LEGGE 27 settembre 1993, n.381 (G.U.28/09/1993 n.228)

Modifica dell'articolo 10, comma 3, della legge 4 maggio 1990, n.107,concernente disciplina per le attività trasfusionali relative al sangue umano ed ai suoi componenti per la produzione di plasmaderivati

DECRETO MINISTERIALE 12 FEBBRAIO 1993 (G.U. 20/02/1993 N.42)

Individuazione dei centri di produzione di emoderivati autorizzati alla stipulazione di convenzioni con i centri regionali di coordinamento e compensazione per la lavorazione di plasma nazionale raccolto in Italia

DECRETO 30 dicembre 1992 (G.U.13/01/1993 n.9)

Misure dirette ad escludere il rischio di infezione da HIV2 da trasfusioni di sangue e somministrazione di emoderivati.

LEGGE 25 FEBBRAIO 1992 N.210 (G.U. 06/03/1992 N.55)

Indennizzo a favore dei soggetti danneggiati da complicanze di tipo irreversibile a causa di vaccinazioni obbligatorie, trasfusioni e somministrazione di emoderivati (integrata dalla L. 25 Luglio 1997, n.298)

DECRETO 03 Ottobre 1991 (25/10/91 n.251)

Protocollo per l'esecuzione delle vaccinazioni contro l'epatite virale B.

DECRETO 18 SETTEMBRE 1991 (G.U. 03/10/1991 N.232)

Determinazione del prezzo unitario di cessione delle unità di sangue tra servizi sanitari, uniforme per tutto il territorio nazionale (integrato dal D.M. 5 Novembre 1996)

DECRETO 18 SETTEMBRE 1991 (G.U. 03/10/1991 N.232)

Determinazione dello schema-tipo di convenzione fra Regioni e Associazioni e Federazioni di donatori volontari di sangue

DECRETO 18 GIUGNO 1991 (G.U. 18/07/1991)

Indicazioni per l'istituzione del registro del sangue in ciascuna Regione e Provincia autonoma (integrato dal D.M. 5 Novembre 1996) ALLEGATO A "Registro nazionale e regionale sangue e plasma" NOTE per la compilazione del questionario

DECRETO 12 GIUGNO 1991 (G.U. 03/10/1991 N.232)

Disposizioni sull'importanza ed esportazione del sangue umano e dei suoi derivati, per uso terapeutico, profilattico e diagnostico

DECRETO 7 GIUGNO 1991 (G.U. 29/09/1991 N.36/37)

Indicazioni sulle finalità statutarie delle associazioni e federazioni dei donatori di sangue

LEGGE 27 Maggio 1991, n.165 (G.U.01/06/91 n.127)

Obbligatorietà della vaccinazione contro l'epatite virale B

DECRETO 15 gennaio 1991 (G.U. 24/01/1991 n.20)

Protocolli per l'accertamento dell'idoneità del donatore di sangue ed emoderivati

DECRETO 15 GENNAIO 1991 (G.U. 24/01/1991 N.20)

Protocolli per l'accertamento delle idoneità dei donatori di sangue ed emoderivati ALLEGATO 1 "Modulo di accettazione e consenso alla donazione"
ALLEGATO 2 "Criteri esclusione dalla donazione"

DECRETO 27 DICEMBRE 1990 (G.U. 24/01/1991 N.20)

Caratteristiche e modalità per la donazione del sangue ed emoderivati ALLEGATO A "L'Etichettatura"

DECRETO MINISTERIALE 15 Dicembre 1990

Sistema informativo delle malattie infettive e diffuse. (Obbligo di notifica; modalità)

DECRETO 28 settembre 1990 (G.U.11/05/1990 n.106)

Norme di prevenzione del contagio professionale da HIV nelle strutture sanitarie ed assistenziali pubbliche e private

DECRETO 21 Luglio 1990

Misure dirette ad escludere il rischio di infezioni epatiche da trasfusione di sangue

LEGGE 5 Giugno 1990 n.135 (11/05/1990 n.106)

Programma di interventi urgenti per la prevenzione e la lotta contro l'AIDS

DECRETO MINISTERIALE 28 Agosto 1988

Abrogazione del decreto ministeriale 28 Marzo 1975 relativo al limite di conservazione del sangue ed emoderivati a settantadue ore per le sacche in PVC plastificato

DECRETO MINISTERIALE 15 Gennaio 1988 n.14

Disposizioni dirette ad escludere il rischio di infezioni da virus HIV, dettate anche in attuazione di quanto previsto dall'art.5, comma 7, del D.L. 30.10.1987, n. 443, convertito, con modificazioni, nella legge 29.12.1987, n.531, recante disposizioni.

LEGGE 4 MAGGIO 1990, N.107 (G.U. 11/05/1990)

Disciplina per le attività trasfusionali relative al sangue umano ed ai suoi componenti e per la produzione di emoderivati plasmaderivati

Legge 14 Luglio 1967 n.592

Raccolta, conservazione e distribuzione del sangue umano

Legge 13 Luglio 1967 n.584

Riconoscimento del diritto ad una giornata di riposo dal lavoro al donatore di sangue dopo il salasso per trasfusione e alla corresponsione della retribuzione

DECRETI REGIONE SICILIA

DECRETO n. 20 del 9 gennaio 2024 "Semplificazione del sistema di requisiti generali organizzativi, strutturali e tecnologici per l'esercizio delle attività sanitarie e per l'accreditamento istituzionale e identificazione dei requisiti da applicare e delle evidenze da ricercare in ragione del livello di complessità delle strutture.

Decreto Assessoriale n. 776 – 14/07/2023 "Interventi a supporto della plasmaproduzione e tariffe di trasferimento degli emoderivati"

Decreto Assessoriale n.632 del 13/06/2023 "Revisione Accordo Stato Regioni del 10/07/2023 rep. Atti 1770/CSR "Requisiti organizzativi, strutturali, tecnici e Linee Guida in materia di Accredimento strutture per trapianto Cellule staminali CSE – aggiornamento (Allegati A;B)"

DECRETO n. 705 del 28 giugno 2023.

Corresponsione delle spettanze per la lavorazione del plasma siciliano e la distribuzione degli emoderivati nell'ambito della gestione del contratto con l'industria dell'emoderivazione, Raggruppamento Interregionale Plasma e Plasmaderivati (RIPP).

DASOE/6/20677 del 12/06/2023 "Coordinamento, monitoraggio, verifica, controllo presso i Servizi Trasfusionale e le Unità di Raccolta capofila, incontri presso gli Istituti Scolastici ed Enti Regionali di Formazione".

DASOE/6/17193 – 16/05/2023 "Aggiornamento D.A. n.1236/2022 – Programmazione tipizzazione Donatori Periodici – Finanziamento Regionale a supporto della Banca Emocomponenti rari SIMT Ragusa"

Decreto Assessoriale n.397/398 del 23/05/2022

D.D.G. n. 261/2023 "Autorizzazione a contrarre per l'acquisizione dei servizi professionali legali e normativi e relativi servizi di consulenza giuridica a supporto del Servizio 6 Centro Regionale Sangue e Trasfusionale del Dipartimento Attività Sanitarie ed Osservatorio Epidemiologico, mediante procedura di affidamento diretto e negoziazione con un unico operatore economico, tramite la piattaforma CONSIP, ai sensi del Decreto Legislativo 18 aprile 2016, n. 50, art. 36, comma 2, lett. a), come modificato ed integrato dalla Legge 11 settembre 2020 n. 120, art. 1, comma 2, lett. a), e dal successivo Decreto Legge 31 maggio 2021, n. 77, art. 51, n. 2), comma 2, par. 2.1., lett. a), convertito in Legge 29 luglio 2021, n. 108.

D.A. n.869/2018

"Adeguamento della Regione siciliana a quanto previsto dall'Accordo Stato-Regioni del 25 Maggio 2017 rep. n. 85/CNS 2017: "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.D.G. n. 1813 del 10 ottobre 2018.

"Riconoscimento regione Sicilia corso FAD sulla raccolta del sangue e degli emocomponenti ai fini della formazione del personale addetto alla raccolta"

DECRETO 7 febbraio 2018 (pubblicato nella GURS 23.02.2018)

Linee guida per l'implementazione del programma di Patient Blood Management.

D.D.G. n.920/2017: Piano regionale di preparazione e risposta per il supporto trasfusionale nelle maxi - emergenze

DECRETO 7 febbraio 2017.

Recepimento dell'Intesa n. 121/CSR del 7 luglio 2016 tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano, ai sensi dell'articolo 8, comma 6, della legge 5 giugno 2003, n. 131, sul "Piano strategico nazionale per il supporto trasfusionale nelle maxi-emergenze".

D.D.G. n. 214/2017 del 7 febbraio 2017

Programma per la compensazione intra ed interregionale degli emocomponenti labili per l'anno 2017

DECRETO 9 gennaio 2017.

Recepimento dell'Accordo tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano (Rep. atti n. 61/CSR del 14 aprile 2016) ai sensi dell'art. 6, c. 1, lettera b), della legge 21 ottobre 2005, n. 219, concernente la "Revisione e aggiornamento dell'Accordo Stato-Regioni 20 marzo 2008 (Rep. atti n. 115/CSR) relativo alla stipula di convenzioni tra Regioni, Province autonome e associazioni e federazioni di donatori di sangue".

DELIBERA GIUNTA REGIONE SICILIA N. 1155 del 30 giugno 2015

Autorizzazione e accreditamento biennale per le UdR Associative fisse e mobili in convenzione le Aziende sanitarie per la raccolta di sangue e di emocomponenti

DELIBERA GIUNTA REGIONE SICILIA N. 2290 del 30 dicembre 2014

Autorizzazione e accreditamento UdR Associative fisse e mobili in convenzione le Aziende sanitarie per la raccolta di sangue e di emocomponenti

DECRETO REGIONE SICILIA 12 settembre 2014 (BU N.45 24.10.2014) "Conferimento dell'incarico di dirigente responsabile del Centro regionale sangue della Regione Sicilia".

DECRETO REGIONE SICILIA 5 settembre 2014 (BU N.44 17.10.2014) "Disciplina dei rapporti organizzativi ed economici tra l'Assessorato della salute e le aziende sanitarie di appartenenza del personale in servizio presso il Centro regionale sangue".

DECRETO REGIONE SICILIA 1 agosto 2014 (GURS n.39 del 19/09/14) Tariffa per l'esportazione del sangue cordonale autologo.



DECRETO REGIONE SICILIA 15 aprile 2014.

Disciplina dei rapporti organizzativi ed economici tra le aziende sanitarie per la verifica dei requisiti autorizzativi specifici delle strutture trasfusionali e delle unita' di raccolta associative.

Decreto Giunta Sicilia 30 luglio 2013 (BUR 16.08.13 n. 38)

Procedimento per il rilascio del provvedimento unico di autorizzazione e accreditamento SIMT e UdR, composizione e competenze dei team di verifica

Delibera Giunta Regione Sicilia del 9 luglio 2013 n. 9 (BUR 02.08.13, n. 36)

Requisiti per accreditamento delle strutture trasfusionali e delle unità di raccolta gestite dalle associazioni donatori di sangue

DECRETO REGIONE SICILIA DEL 30/05/2013

Linee guida accreditamento dei servizi trasfusionali e UdR

DECRETO ASS. SALUTE REGIONE SICILIA 11 aprile 2013

Finanziamento regionale a supporto della Banca degli emocomponenti di gruppo raro nel SIMT di Ragusa

DECRETO ASSESSORATO SALUTE - REGIONE SICILIA 27 marzo 2013

Decreto regionale sulle convenzioni con le associazioni di volontariato

DECRETO REGIONE SICILIA del 12 settembre 2012

Conferma, per l' anno 2012 all'ARNAS Civico di Palermo contratto di proroga con Industria per plasmaderivazione

DECRETO REGIONE SICILIA del 16 ottobre 2012.

Piano operativo per l'implementazione delle attivita' presso Centro di qualificazione biologica dell'AOU Policlinico Vittorio Emanuele di Catania

DECRETO REGIONE SICILIA 3 luglio 2012 (GURS 24.08.12)

"Impegno di spesa per pagamento contributi alle ass. talassemici operanti nella regioni'

DELIBERA REGIONE SICILIA DEL 2 LUGLIO 2012 (BURS 3 agosto 2012)

Costituzione Comitato Tecnico-scientifico di supporto al Centro Regionale Sangue

DELIBERA REGIONE SICILIA 28 maggio 2012 (BU 29.06.12 n. 26)

Istituzione della Consulta Tecnica permanente della rete regionale della talassemia e delle emoglobinopatie.

DELIBERA REGIONE SICILIA 29 maggio 2012 (BU 29.06.12 n. 26)

Caratteristiche e funzioni della SRC per le attività trasfusionali

REGIONE SICILIA Decreto 6 febbraio 2012 (BURS 02/03/12)

Linee guida per accreditamento Banca del Sangue da cordone ombelicale di Sciacca

REGIONE SICILIA Decreto 3 febbraio 2012 (BURS 02/03/12)

Programma regionale per la compensazione intra ed interregionale degli emocomponenti labili anno 2012

DECRETO GIUNTA REGIONE SICILIA 16 dicembre 2011 (GURS 27/01/2012)

Piano operativo implementazione attivita' Centro Qualificazione Biologica - Villa Sofia Palermo

DECRETO GIUNTA REGIONE SICILIA 16 dicembre 2011 (GURS 27.01.12)

Piano operativo implementazione attivita' Centro Qualificazione Biologica – Ragusa

DECRETO GIUNTA REGIONE SICILIA 20 dicembre 2011 (BURS 20/01/12)

Rifunionalizzazione della rete regionale della talassemia e delle emoglobinopatie

Decreto 30 giugno 2011, Regione Sicilia (GURS 29.07.11, n. 32)

Definizione Polo di funzionamento regionale IBMDR

DECRETO 22 marzo 2011 - Assessore Regione Sicilia (GURS n. 17 del 15.04.2011)

FINANZIAMENTO REGIONALE DELLE ATTIVITA' TRASFUSIONALI E TARIFFAZIONE DELLE PRESTAZIONI DI ALTA SPECIALIZZAZIONE

DECRETO REGIONE SICILIA del 22 marzo 2011 (GURS n.15, 08.04.11)

Programma regionale per la compensazione intra ed interregionale degli emocomponenti labili per l'anno 2011

DECRETO REGIONE SICILIA del 4 marzo 2011 (GURS n. 13, 25.03.11)

'Requisiti minimi strutturali, tecnologici e organizzativi dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta e degli emocomponenti'.

DECRETO REGIONE SICILIA del 30 dicembre 2010 (GURS n. 4 21.01.11)

Istituzione del Centro regionale per l'implementazione, l'assicurazione ed il controllo di qualità nei laboratori

DECRETO REGIONE SICILIA del 30 dicembre 2010 (GURS n° 4, 21.01.11)

Aggiornamento del nomenclatore tariffario regionale inerente le prestazioni di diagnostica di laboratorio

Decreto Regione Sicilia 19 settembre 2008

DECRETO REGIONE SICILIA 19 luglio 2007

Report di attività del Registro Sangue della regione siciliana relativamente all'anno 2006

DECRETO 26 aprile 2006 - Regione Sicilia

Ulteriore riconoscimento economico da parte delle aziende sanitarie sedi di SIMT alle associazioni donatori volontari di sangue ai fini dell'incremento del numero delle unità di sangue e/o di emocomponenti provenienti da donazioni volontarie effettuate

DECRETO 4.4.2006 - Regione Sicilia

Piano operativo per l'implementazione dei livelli di sicurezza trasfusionale nell'ambito della Regione siciliana

DECRETO 16/02/2005 - Regione Sicilia

Piano per il fabbisogno regionale annuale di sangue, di emocomponenti, di emoderivati e della quantità di plasma necessaria da avviare ai centri di frazionamento dell'industria farmaceutica per l'anno 2005

DECRETO 16/02/2005 - Regione Sicilia

Triplo screening virale HBV DNA, HCV RNA ed HIV RNA con tecnica NAT su tutte le unità di sangue e di emocomponenti raccolte nella Regione siciliana

DECRETO 28/10/2004- Regione Sicilia

Definizione degli ambiti territoriali delle strutture trasfusionali della provincia di Palermo

DECRETO 28/10/2004- Regione Sicilia

Definizione degli ambiti territoriali delle strutture trasfusionali della provincia di Catania

DECRETO 28/10/2004- Regione Sicilia

Definizione degli ambiti territoriali delle strutture trasfusionali della provincia di Caltanissetta

DECRETO 28/10/2004- Regione Sicilia

Definizione degli ambiti territoriali delle strutture trasfusionali della provincia di Agrigento

Decreto Regione Sicilia n.31 del 01/07/03 (GURS 11/07/2003)

Registro Sangue della Regione siciliana relativamente all'anno 2002.

Decreto Regione Sicilia 15/01/2003 (GURS 14/02/2003)

DIRETTIVE RELATIVE ALL'ATTIVAZIONE DI ALTRE PROCEDURE DI RACCOLTA MULTIPLA DI EMOCOMPONENTI

Decreto Regione Sicilia giugno 2002

D.G.R. 13 settembre 1999 n. 6/45077

Compensazione economica fra Enti sanitari per il fabbisogno di plasmaderivati: aggiornamento del prezzo di cessione dell'albumina

DECRETO MINISTERIALE 28 Novembre 1986

Inserimento nell'elenco delle malattie infettive e diffusione sottoposta a notifica obbligatoria, dell'AIDS (SIDA), della rosolia congenita, del tetano neonatale e delle forme di epatite distinte in base alla loro etiologia.

DIRETTIVE EUROPEE

Direttiva (UE) 2020/739 del 03 giugno 2020 (Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea L 175 - 04.06.20)

Modifica l'allegato III della direttiva 2000/54/CE del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda l'inserimento del SARS- CoV-2 nell'elenco degli agenti biologici di cui e' noto che possono causare malattie infettive nell'uomo e che modifica la direttiva (UE) 2019/1833 della Commissione

EDQM Guide 20th Edition

Guide to the preparation, use and quality assurance of blood components Recommendation No. R (95) 15

Building national programmes of Patient Blood Management (PBM) in the EU

A Guide for Health Authorities

Supporting Patient Blood Management (PBM) in the EU

A Practical Implementation Guide for Hospitals

EDQM Guide 19th Edition

EDQM 2016: TS111 Good Practice Guidelines

EU directive integrates Council of Europe Good Practice Guidelines for blood establishments

DIRETTIVA (UE) 2016/1214 DELLA COMMISSIONE del 25 luglio 2016

Modifica della Direttiva 2005/62/CE per quanto riguarda le norme e le specifiche del sistema di qualità per i servizi trasfusionali

REPORT COMMISSIONE EUROPEA

Relazione sull'implementazione, nei singoli Stati, della legislazione europea in materia di standard di qualità e sicurezza per sangue, tessuti e cellule di derivazione umana.

DOCUMENTO GRUPPO DI LAVORO DELLA COMMISSIONE EUROPEA

Relazione relativa all'attuazione del principio della donazione volontaria e gratuita per il sangue e i suoi componenti umani, come previsto dalla direttiva 2002/98 / CE sulla definizione di norme di qualità e di sicurezza per la raccolta, il controllo, la lavorazione, la conservazione e la distribuzione delle risorse umane sangue e suoi componenti e che modifica la direttiva 2001/83 / CE.

Guida EDQM - 18th edition

"Guide to the Preparation, Use and Quality Assurance of blood Components' (Direttiva 2005/62/EC)

DIRETTIVA 2014/110/UE della Commissione del 17.12.2014 (G.U.dell'Unione Europea L 366 del 20.12.14)

Modifica la direttiva 2004/33/CE per quanto riguarda i criteri di esclusione temporanea di donatori di unità allogeneiche.

EDQM 2013: TS066 Good Practice Guidelines for elements of the Quality System

Good Practice Guidelines for Blood Establishments and Hospital Blood Banks Required to Comply with EU Directive 2005/62/EC"

EDQM 2013

Blood and Blood Components - EDQM 2012

Safety, Quality, Training and Ethical Matters Concerning Preparation, Use and Quality Assurance

EDQM 2013: TS064-Monitoring clinical use of blood in Europe

DEPARTMENT OF BIOLOGICAL STANDARDISATION, OMCL NETWORK & HEALTHCARE

Report 2008 - EDQM

The Collection, Testing and Use of Blood and Blood Components in Europe

Report 2007 - EDQM

EDQM_ The collection_testing_use_of Blood_and_BCs_2007.pdf

Report 2006 - EDQM

EDQM_ The collection_testing_use_of Blood_BC_2006.pdf

DIRETTIVA 2006/86/CE della Commissione del 24/10/06

attua la direttiva 2004/23/CE in tema di rintracciabilità, notifica di reazioni ed eventi avversi gravi e determinate prescrizioni tecniche per codifica, lavorazione, conservazione, stoccaggio, distribuzione di tessuti e cellule umani

DIRETTIVA 2006/17/CE della COMMISSIONE dell'8 febbraio 2006

attua la direttiva 2004/23/CE del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda determinate prescrizioni tecniche per la donazione, l'approvvigionamento e il controllo, di tessuti e cellule umani.

DIRETTIVA 2005/62/CE della COMMISSIONE del 30 Settembre 2005

Recante applicazione della Direttiva 2002/98/CE del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda le norme e le specifiche comunitarie relative ad un sistema di qualità per i servizi trasfusionali

DIRETTIVA 2005/61/CE della COMMISSIONE del 30 Settembre 2005

Applica la Direttiva 2002/98/CE del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda le prescrizioni in tema di rintracciabilità e la notifica di effetti indesiderati ed incidenti gravi.

Racc. CoE Rec(2004)18

Recommendation (2004) 18 of the Committee of Ministers to member states on teaching transfusion medicine to nurses

DIRETTIVA 2004/23/CE del PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO del 31 marzo 2004

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

DIRETTIVA 2004/27/CE del PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO

che modifica la Direttiva 2001/83/CE recante un codice comunitario relativo ai medicinali per uso umano

DIRETTIVA 2004/33/CE DELLA COMMISSIONE del 22 marzo 2004

Applicazione della Direttiva 2002/98/CE del Parlamento europeo e del Consiglio relativa a taluni requisiti tecnici del sangue e degli emocomponenti

DIRETTIVA 2003/94/CE della Commissione

che stabilisce i principi e le linee direttrici delle buone prassi di fabbricazione relative ai medicinali per uso umano e ai medicinali per uso umano in fase di sperimentazione

DIRETTIVA 2002/98/CE DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO del 27 gennaio 2003

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 e che modifica la direttiva 2001/83/CE.

Racc. CoE Rec (2002)11

Recommendation (2002) 11 of the Committee of Ministers to member states on the hospital's and clinician's role in the optimal use of blood and blood products

DIRETTIVA 2001/83/CE del PARLAMENTO EUROPEO e del CONSIGLIO

recante un codice comunitario relativo ai medicinali per uso umano

DIRETTIVA 2000/54/CE del PARLAMENTO EUROPEO e del CONSIGLIO

relativa alla protezione dei lavoratori contro rischi derivanti da un'esposizione ad agenti biologici durante il lavoro

Raccomandazione n° R (95) 15

LINEE GUIDA

Linee Guida CNS 08 – 26 ottobre 2023 “Linee Guida per l’erogazione di prestazioni trasfusionali in telemedicina”.

Linee di indirizzo CNS – 31 agosto 2023 “Linee di indirizzo per il reporting di emovigilanza nel Sistema Informativo dei Servizi Trasfusionali (SISTRA)”.

Linee di indirizzo COVID-19 – aggiornamento 29 maggio 2023

Linee di indirizzo nazionali per la sicurezza della donazione, rivolte ai donatori di sangue ed emocomponenti ed al personale pubblico ed associativo addetto all’attività di raccolta.

Linee di indirizzo CNS – 17 febbraio 2023

Linee di indirizzo per la corretta gestione di cyber attacchi alle Reti e ai Sistemi informativi trasfusionali

Linee di indirizzo CNS – 19 gennaio 2023

“Linee di indirizzo relative alla gestione di deviazioni della temperatura di conservazione degli emocomponenti labili destinati all’uso clinico”

Linee di indirizzo COVID-19 – aggiornamento dicembre 2022

“Linee di indirizzo nazionali per la sicurezza della donazione, rivolte ai donatori di sangue ed emocomponenti e al personale pubblico ed associativo addetto all’attività di raccolta”

Linee di indirizzo CNS 15 giugno 2022

“Linee di indirizzo ad interim per le Regioni finalizzate alla gestione del rapporto convenzionale tra Unità di Raccolta e Servizio Trasfusionale”

Linee di indirizzo COVID-19 – aggiornamento dicembre 2022

Linee di indirizzo nazionali per la sicurezza della donazione, rivolte ai donatori di sangue ed emocomponenti e al personale pubblico ed associativo addetto all’attività di raccolta

Linee di indirizzo CNS 15 giugno 2022

Linee di indirizzo ad interim per le Regioni finalizzate alla gestione del rapporto convenzionale tra Unità di Raccolta e Servizio Trasfusionale

Linee di indirizzo Pandemia COVID-19 – aggiornamento 9 febbraio 2022

Linee di indirizzo nazionali per la sicurezza della donazione, rivolte ai donatori di sangue ed emocomponenti e al personale pubblico ed associativo addetto all’attività di raccolta – Aggiornamento Febbraio 2022

AIFA-CNS Guidelines February 8th 2022

Guidelines on the use of human immunoglobulines in case of shortages

Documento di indirizzo AIFA-CNS 8 febbraio 2022

Documento di indirizzo sull’uso delle immunoglobuline umane in condizioni di carenza

Standard SIMTI-CNS 11 ottobre 2021

Standard per i Laboratori di Immunoematologia di Riferimento (LIR) e di Biologia Molecolare (LBM) – 1a Edizione – 2021

Linee Guida CNS 07 -14 settembre 2021

Linee guida per la pianificazione e conduzione di verifiche istituzionali “da remoto” delle strutture trasfusionali. (I fac-simile a corredo del documento sono scaricabili in questa pagina)

Linee di indirizzo Pandemia COVID-19 – aggiornamento 15 febbraio 2021

Linee di indirizzo nazionali per la sicurezza della donazione, rivolte ai donatori di sangue ed emocomponenti e al personale pubblico ed associativo addetto all’attività di raccolta

Linee Guida CNS 06 – 21 febbraio 2020 “Linee Guida per il trasporto delle unità di sangue ed emocomponenti e dei relativi campioni biologici”

Linee Guida CNS 05 – 27 ottobre 2016 Linee Guida per il Programma di Patient Blood Management

Linee Guida CNS 04 – 20 giugno 2014 “Linee Guida per l’adozione di ulteriori misure per la sicurezza del sangue e degli emocomponenti”

Linee guida CNS 03 – 15 dicembre 2010 Linee guida per la prevenzione della Trali

Linea guida CNS 02 – 07 luglio 2008 Linee guida per la prevenzione della contaminazione batterica del sangue intero e degli emocomponenti

Linee guida CNS 01 – 22 dicembre 2008 Linee guida per l'adozione di misure di sicurezza nella gestione nei processi produttivi e diagnostici nei servizi trasfusionali (Rev.1)

Linee guida CNS 01 – 7 luglio 2008 - Linee guida per l'adozione di misure di sicurezza nella gestione di processi produttivi e diagnostici nei servizi trasfusionale (Rev.0)

CIRCOLARI

Circolare CNS del 26 febbraio 2024
Aggiornamento globale Chikungunya virus (CHIKV)

Circolare CNS del 23 febbraio 2024
Aggiornamento globale DENV e sospensione misure di prevenzione della trasmissione dell'infezione da virus Dengue mediante la trasfusione di emocomponenti labili, Francia

Circolare CNS del 17 agosto 2023
Aggiornamento misure di prevenzione della trasmissione dell'infezione da SARS-CoV-2 fra i donatori di sangue ed emocomponenti.

Circolare CNS del 2 agosto 2023
Misure di prevenzione della trasmissione dell'infezione da nuovo Coronavirus (SARS-CoV-2) in Italia attraverso il trapianto di cellule staminali emopoietiche (CSE) allogene da donatore familiare e non familiare.

Circolare CNS del 31 luglio 2023
Misure di prevenzione della trasmissione dell'infezione da virus Dengue mediante la trasfusione di emocomponenti labili, Dipartimenti di Guadalupa e della Guyana francese, Collettività della Martinica, di Saint-Martin e di Saint Barthélemy (Francia).

Circolare CNS del 4 maggio 2023
Indicazioni per la sorveglianza e la prevenzione della trasmissione del West Nile Virus e Usutu mediante la trasfusione di emocomponenti labili nella stagione estivo-autunnale 2023. (Per gli allegati e le successive circolari relative al WNV consultare la pagina dedicata)

Circolare CNS del 24 maggio 2022 e allegato
Misure di prevenzione della trasmissione dell'infezione da virus Monkeypox mediante la trasfusione di emocomponenti labili.

Circolare CNS del 28 febbraio 2022
Pre-allarmi per la raccolta straordinaria di sangue per la situazione bellica in Ucraina.

Circolare CNS dell'11 gennaio 2022
Aggiornamento misure di prevenzione della trasmissione dell'infezione da nuovo Coronavirus (SARS-CoV-2) mediante la trasfusione di emocomponenti labili – Post Donation Information.

Circolare CNS del 21 dicembre 2020
Eleggibilità alla donazione di sangue ed emocomponenti dei soggetti con anamnesi positiva per somministrazione di vaccino anti-SARS-CoV-2

CIRCOLARE MINISTERO DELLA SALUTE - 8 marzo 2018
Emocomponenti autologhi per uso non trasfusionale prodotti al di fuori dei Servizi Trasfusionali (Chiarimenti relativi all'Accordo Stato Regioni del 25 maggio 2017)

Circolare INPS n.29 del 7 febbraio 2017
Indicazioni erogazione contributo al fine di garantire la retribuzione dei lavoratori dipendenti in caso di inidoneità alla donazione di sangue, limitatamente al tempo necessario all'accertamento dell'idoneità e alle relative procedure

Circolare N. 05 del 20/03/2017
Formazione e acquisizione delle competenze del personale medico e infermieristico addetto alla raccolta del sangue intero e degli emocomponenti – anno 2017.

CIRCOLARE MINISTERO DELLA SALUTE - 27 dicembre 2016
Prevenzione e controllo della malaria in Italia



CIRCOLARE MINISTERO DELLA SALUTE - 16 giugno 2016

Piano Nazionale di sorveglianza e risposta alle arbovirosi trasmesse da zanzare (Aedes sp.) con particolare riferimento a virus Chikungunya, Dengue e virus Zika - 2016

CIRCOLARE MINISTERO DELLA SALUTE - 16 giugno 2015

Sorveglianza dei casi umani di Chikungunya, Dengue, West Nile Disease ed altre arbovirosi e valutazione del rischio di trasmissione in Italia- 2015.

CIRCOLARE ASSESSORATO SALUTE REGIONE SICILIA N. 8 del 28 luglio 2015

Gestione temporanea della raccolta di sangue intero a mezzo UdR mobili autorizzate e accreditate operanti sul territorio

CIRCOLARE CENTRO NAZIONALE SANGUE SU WNV STAGIONE 2013

Indicazioni per la sorveglianza e la prevenzione della trasmissione dell'infezione da WNV mediante la trasfusione di emocomponenti labili nella stagione estivo-autunnale 2013

Circolare CNS n. 1037 19 giugno 2012

Indicazioni per la sorveglianza e la trasmissione dell'infezione WNV mediante la trasfusione di emocomponenti labili stagione estivo-autunnale

Circolare CNS n. 1350 17 agosto 2011

WNV: estensione delle misure di prevenzione di trasmissione trasfusionale: stagione estivo-autunnale 2011

Circolare Ministero della Salute 15 giugno 2011

"Sorveglianza dei casi umani delle malattie trasmesse da vettori con particolare riferimento alla Chikungunya, Dengue e West Nile Disease - 2011"

Circolare Ministeriale 14 ottobre 2009

Influenza A H1N1v: individuazione dei servizi pubblici essenziali e delle prestazioni indispensabili rilevanti ai fini della vaccinazione del personale.

Circolare n. 600 del 28 aprile 2009

Donazione e influenza suina

Circolare CNS su risultati del Programma di autosufficienza 2008

primi risultati del Programma di autosufficienza nazionale sangue (anno 2008) e schede riassuntive sulle quantità di plasma inviate all'industria

CIRCOLARE MINISTERIALE 19 DICEMBRE 2001, N.14 (G.U. 28/12/2001 N.300)

Indicazioni integrative alla circolare 30 ottobre 2000, n.17, recante: "Adeguamento dei livelli di sicurezza trasfusionale in presenza di metodiche atte alle indagini sui costituenti virali per HCV"

CIRCOLARE MINISTERIALE 30 OTTOBRE 2000, N.17 (G.U. 4/11/2000 N. 258)

Adeguamento dei livelli di sicurezza trasfusionale in presenza di metodiche atte alle indagini sui costituenti virali per HCV

CIRCOLARE 4 Ottobre 1991, n.20 (G.U.25/10/1991)

Disposizioni relative all'applicazione della legge 27 maggio 1991, n.165

CIRCOLARE 16 Marzo 1987 n.10

Modifica dell'articolo 78 del DPR 24.08.71.n.1256 riguardante la raccolta, conservazione e distribuzione del sangue umano

CIRCOLARE 25 Novembre 1985 n.48

Misure di prevenzione della diffusione della sindrome da immunodeficienza acquisita tra i tossicodipendenti

CIRCOLARE 12 Luglio 1985 n.28

Infezioni da LAV/HTLV - Misure di profilassi e sorveglianza

Redatto RGQ

Approvato RUO