

SERVIZIO STRUTTURE, TECNOLOGIE E SISTEMI INFORMATIVI

IL RESPONSABILE

FABIO ROMBINI

DIREZIONE GENERALE
CURA DELLA PERSONA. SALUTE E WELFARE
SERVIZIO ASSISTENZA OSPEDALIERA

IL RESPONSABILE

ANSELMO CAMPAGNA

REG. P.C. 2017 319739
DEL 28 4 2017

Direttori sanitari
Direttori dei servizi farmaceutici
Ospedalieri e territoriali
Direttori del sistema informativo-informatico
Referenti aziendali mobilità sanitaria
Referenti aziendali flusso informativo FED

Aziende Sanitarie Istituto Ortopedico Rizzoli IRST- Meldola della Regione Emilia-Romagna LORO SEDI

Oggetto: Rilevazione degli emocomponenti nel flusso FED anno 2017: disposizioni concernenti le nuove tariffe di cui all'Accordo Stato-Regioni del 20 ottobre 2015 recepite con DGR n. 867 del 13 giugno 2016

Con delibera di Giunta Regionale n. 867 del 13 giugno 2016 la Regione ha recepito l'Accordo Stato-Regioni n.168/CSR del 20 ottobre 2015, che ridefinisce il prezzo unitario di cessione delle unità di sangue, dei suoi componenti e dei farmaci plasma derivati prodotti in convenzione. La delibera citata sostituisce integralmente la DGR n. 1663/2010 che stabiliva le tariffe di cessione del sangue e degli emoderivati tra le strutture sanitarie pubbliche e private della Regione Emilia-Romagna.

L'Accordo Stato-Regioni fornisce la nuova lista di emocomponenti ad uso trasfusionale, non trasfusionale e delle lavorazioni, fissando le nuove tariffe uniche a livello nazionale da utilizzarsi per gli scambi tra le Regioni e Province autonome e le strutture sanitarie pubbliche e private, accreditate e non accreditate, con decorrenza dal 1 luglio 2016.

In questo ambito, il Centro Nazionale Sangue, ha provveduto a codificare i nuovi emocomponenti, a eliminare quelli non più rispondenti alle caratteristiche di sicurezza ed efficacia previste dai nuovi dettati normativi, e ha trasmesso alle Regioni la tabella con i nuovi codici e le tariffe valide per la mobilità sanitaria (nota CNS n.1537del 14/07/2016).

La rilevazione degli emocomponenti somministrati in occasione di trasfusioni effettuate in regime ambulatoriale agli assistiti non residenti avviene attraverso il flusso FED, in base alle indicazioni definite dalla circolare n. 22/2013 e ss.mm.

Con questa nota si dà applicazione alla DGR 867/2016, fornendo le specifiche per la rilevazione degli emocomponenti valide a decorrere dal 1° Gennaio 2017.

Dal 1°Gennaio 2017 gli emocomponenti da rilevare nel flusso FED sono esclusivamente quelli definiti nella tabella allegata che specifica i nuovi codici e le

Viale Aldo Moro 21 40127 Bologna tel 051.527.7576/7435

PEC: segrsst@postacert.regione.emilia-romagna.it e-mail: segrsst@regione.emilia-romagna.it

www.regione-emilia-romagna.it

Regione Emilia-Romagna

tariffe da utilizzare per la corretta compilazione del tracciato.

La tabella comprende:

- emocomponenti ad uso trasfusionale;
- emocomponenti ad uso non- trasfusionale (concentrati piastrinici, colle di fibrina, gel piastrinici e colliri da siero autologo);
- lavorazioni '

Emocomponenti a uso trasfusionale e relative lavorazioni

Devono essere rilevati gli emocomponenti somministrati in occasione di trasfusioni effettuate in regime ambulatoriale agli assistiti non residenti nell'Azienda sanitaria di erogazione (fuori e entro regione).

Le modalità di rilevazione sono quelle già stabilite dalla circolare n.22/2013 e successive modifiche.

Si precisa che resta obbligatoria la compilazione del campo "prestazione ambulatoriale" indicando il codice 99.07.1.

Dal 1° Gennaio 2017 i codici e le tariffe valide sono soltanto quelli della tabella allegata. Codici e tariffe difformi danno luogo a errore scartante.

Si segnala che dal 1° Gennaio 2017 non sono più presenti i seguenti codici: 99736, 99737, 99741, 99742, 99744, 99716, 99754, 99712.

Si precisa che non potranno più essere trasmesse le maggiorazioni riferite alle prestazioni erogate in occasione di terapie trasfusionali, di cui alla DGR 1663/2010, e quindi dovranno essere specificatamente rilevate le prestazioni trasfusionali erogate previste nel Nomenclatore tariffario regionale vigente.

Emocomponenti a uso non trasfusionale

Si ricorda che gli emocomponenti per uso non trasfusionale ricadono nel campo di applicazione della Legge n.219 del 21 ottobre 2005 "Nuova disciplina delle attività trasfusionali e della produzione nazionale degli emoderivati" e che, in applicazione del principio espresso all'art. 4: "Gratuità del sangue e dei suoi prodotti", sono a carico del Servizio Sanitario Nazionale <u>quando impiegati per indicazioni cliniche riconosciute appropriate.</u>

Al fine di stabilire e aggiornare periodicamente le indicazioni terapeutiche sull'utilizzo appropriato degli emocomponenti per uso non trasfusionale, il CNS definisce e coordina un apposito gruppo tecnico multidisciplinare.

Devono pertanto essere rilevati nel flusso FED anche gli emocomponenti per uso non trasfusionale somministrati in regime ambulatoriale ad assistiti non residenti nell'Azienda sanitaria di erogazione (fuori e entro regione) quando impiegati per indicazioni cliniche riconosciute appropriate.

Per questi emocomponenti la compilazione del campo "prestazione ambulatoriale" è facoltativa.

1 Allegato