



**COMMISSARIO AD ACTA**

**per l'attuazione del Piano di rientro dai disavanzi del settore sanitario  
Deliberazione del Consiglio dei ministri in data 03.08.2023**

**DECRETO**

**N. 64**

**IN DATA 04-04-2024**

**OGGETTO: LINEE GUIDA PER LA GESTIONE DEI MAGAZZINI BENI SANITARI E DEI BENI NON  
SANITARI DELL'AZIENDA SANITARIA REGIONALE DEL MOLISE - APPROVAZIONE**

---

L'Istruttore/Responsabile d'Ufficio

MICHELE COLITTI

Il Direttore del Servizio  
SERVIZIO PROGRAMMAZIONE ECONOMICO  
FINANZIARIA DEL SSR

MICHELE COLITTI

Il Direttore Generale per la Salute

DOTT.SSA LOLITA GALLO

---

## **IL COMMISSARIO AD ACTA AFFIANCATO DAL SUB COMMISSARIO AD ACTA**

**RICHIAMATA** la delibera adottata in data 3 agosto 2023 dal Consiglio dei Ministri, su proposta del Ministro dell'Economia e delle Finanze, di concerto con il Ministro della Salute, sentito il Ministro per gli affari regionali e le autonomie, con la quale:

- l'Avv. Marco Bonamico è stato nominato quale Commissario ad Acta per l'attuazione del vigente Piano di rientro dai disavanzi del SSR molisano, secondo i Programmi operativi di cui all'articolo 2, comma 88, della legge 23 dicembre 2009, n. 191, e successive modificazioni;

- il Dott. Ulisse di Giacomo è stato nominato quale Subcommissario unico per l'attuazione del Piano di rientro con il compito di affiancare il Commissario ad acta nella predisposizione dei provvedimenti da assumere in esecuzione del mandato commissariale sia con riferimento agli aspetti economico-patrimoniali, finanziari che assistenziali;

**VISTA** la Legge Regionale 23 marzo 2010, n. 10 e ss.mm.ii;

**VISTO** l'Accordo sul Piano di rientro di individuazione degli interventi per il perseguimento dell'equilibrio economico della Regione Molise, stipulato ai sensi dell'articolo 1, comma 180, della Legge 30 dicembre 2004, n. 311, e successive modificazioni, tra il Ministro della Salute, il Ministro dell'Economia e delle Finanze e il Presidente della Regione Molise in data 27 marzo 2007, poi recepito con Delibera di Giunta Regionale del 30 marzo 2007, n. 362;

**VISTA** la Direttiva 2003/94/CE, 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;

**VISTA** la Direttiva Ministero Ambiente e della Tutela del Territorio del 9 aprile 2022 recante "Indicazioni per la corretta e piena applicazione del regolamento comunitario n. 2557/2001 sulle spedizioni di rifiuti ed in relazione al nuovo elenco dei rifiuti";

**VISTO** il Regolamento CE n. 726/2004, che istituisce procedure comunitarie per l'autorizzazione e la sorveglianza dei medicinali per uso umano e veterinario, e che istituisce l'agenzia europea per i medicinali;

**VISTO** il Regolamento CE n. 1394/2007, in tema di "Disposizioni in materia di medicinali per terapie avanzate preparati su base non ripetitiva";

**VISTO** il D.P.R. n. 309/90 "Testo unico delle leggi in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope, prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza";

**VISTO** il D.P.R. n. 254/2003 "Regolamento recante disciplina della gestione dei rifiuti sanitari a norma dell'articolo 24 della legge 31 luglio 2002, n. 179;

**VISTI** i:

- D. Lgs. n. 502 del 30 dicembre 1992, "Riordino della disciplina in materia sanitaria, a norma dell'art. 1 della Legge 23 ottobre 1992, n. 421";
- D. Lgs. n. 507 del 14 dicembre 1992, "Attuazione della direttiva 90/385/CEE concernente il ravvicinamento delle legislazioni degli Stati membri relative ai dispositivi medici impiantabili attivi";
- D. Lgs. n. 46 del 24 febbraio 1997, "Attuazione della direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici";
- D. Lgs. n.118 del 3 giugno 2011, "Disposizioni in materia di armonizzazione dei sistemi contabili e degli schemi di bilancio delle regioni, degli enti locali e dei loro organismi, a norma degli artt. 1 e 2 della Legge 5 maggio 2009, n. 42" e, in particolare, il Titolo II "Principi contabili generali e applicati per il settore sanitario";
- D. Lgs. n. 137 del 05 agosto 2022, "Disposizioni per l'adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il regolamento (CE) n. 178/2002 e il regolamento (CE) n. 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio, nonché per l'adeguamento alle disposizioni del regolamento (UE) 2020/561 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 23 aprile 2020, che modifica il regolamento (UE) 2017/745 relativo ai dispositivi medici, per quanto riguarda le date di applicazione di alcune delle sue disposizioni ai sensi dell'articolo 15 della legge 22 aprile 2021, n. 53".

**VISTO** il Decreto del Ministero della Salute del 17 settembre 2012 recante "Disposizioni in materia di certificabilità dei bilanci degli enti del Servizio Sanitario Nazionale";

**VISTO** il Decreto del Ministero della Salute del 1° marzo 2013 recante “*Definizione dei Percorsi Attuativi della Certificabilità, in attuazione dell’art. 3 del citato DM del 17 settembre 2012*”;

**VISTA** la Classificazione Nazionale Dispositivi Medici (CND) come modificata dal Decreto del Ministero della Salute del 10 novembre 2021;

**VISTA** la Legge Regionale n. 9 del 1° aprile 2005 “*Istituzione dell’Azienda Sanitaria Regionale del Molise – A.S.Re.M.*”;

**VISTA** la DDG n. 301 del 27 marzo 2018, avente ad oggetto “*Atto aziendale ASReM – Modifiche ed integrazioni*”;

**VISTA** la DDG n. 1606 del 29 dicembre 2022 ad oggetto “*Piano Attuativo della Certificabilità: approvazione e aggiornamento procedure amministrativo-contabili*”;

**RITENUTO** necessario adottare delle linee guida funzionali all’utilizzo di strumenti e di procedure in grado di mantenere un controllo quali-quantitativo delle scorte detenute ed una rendicontazione periodica delle giacenze;

**RITENUTO** opportuno riservarsi la possibilità di integrare e/o modificare le linee guida, allegato A) del presente provvedimento, qualora dalla sua applicazione dovessero emergere criticità operative tali da suggerire una modifica procedurale o dovessero intervenire modifiche organizzative;

**DATO ATTO** che l’oggetto del presente decreto rientra nell’ambito del mandato commissariale rispondendo all’obiettivo di cui al punto xviii “*Tempestiva conclusione delle azioni previste per la puntuale attuazione del Percorso Attuativo della Certificabilità*”;

su conforme proposta del Direttore del competente Servizio, col parere favorevole del Direttore Generale della Salute e d’intesa con il subcommissario ad acta, come risultante dalle sottoscrizioni apposte sul presente provvedimento;

## **DECRETA**

### **Articolo 1**

1. Sono approvate le “Linee guida per la gestione dei Magazzini beni sanitari e dei beni non sanitari dell’Azienda Sanitaria Regionale del Molise”, quale parte integrante e sostanziale del presente decreto, (Allegato A).

### **Articolo 2**

1. Il presente documento può essere soggetto ad aggiornamenti, modifiche o integrazioni qualora intervengano cambiamenti a livello procedurale-organizzativo e/o modifiche del contesto regolamentare.

### **Articolo 3**

1. Il provvedimento è trasmesso al Ministero della Salute, al Ministero dell’Economia e delle Finanze, al Direttore Generale dell’Azienda Sanitaria Regionale del Molise, nonché pubblicato nel Bollettino Ufficiale della Regione Molise.

**IL SUBCOMMISSARIO AD ACTA**  
**ULISSE DI GIACOMO**

**IL COMMISSARIO AD ACTA**  
**MARCO BONAMICO**

Documento informatico sottoscritto con firma digitale ai sensi dell’Art.24 del D.Lgs. 07/03/2005, 82