

DETERMINAZIONE DEL DIRIGENTE SEZIONE STRATEGIE E GOVERNO DELL'OFFERTA 21 settembre 2021, n. 261
"Laboratorio analisi Maci s.r.l.", via Tripoli, n.56 – 73010 – Surbo (Le) – Autorizzazione e accreditamento
istituzionale prestazioni di X/Plus -

IL DIRIGENTE DELLA SEZIONE S.G.O.

Visti gli articoli 4 e 5 della L.R. n. 7/97;

Visti gli artt. 4 e 16 del D. Lgs. 165/01;

Visto l'art. 32 della legge 18 giugno 2009, n. 69 che prevede l'obbligo di sostituire la pubblicazione tradizionale all'Albo Ufficiale con la pubblicazione di documenti digitali sui siti informatici;

Visto l'art.18 del D.Lgs 196/03 "Codice in materia di protezione dei dati personali";

Viste le Determinazioni del Direttore dell'Area Politiche per la promozione della Salute delle Persone e delle Pari Opportunità n. 3 del 9/9/2009 e n. 4 dell'11/9/2009;

Vista la D.G.R. n. 2271 del 31.10.2014 di Organizzazione dei Servizi dell'Area Politiche per la promozione della Salute delle Persone e delle pari Opportunità e la conseguente ratifica con D.P.G.R. n.743 del 12.11.2014 di Organizzazione dei Servizi dell'Area Politiche per la promozione della Salute delle Persone e delle pari Opportunità;

Vista la D.D. n. 9 del 20.04.2015 del Direttore dell'Area Organizzazione e Riforma dell'Amministrazione di Riassetto organizzativo dell'Area Politiche per la promozione della Salute delle Persone e delle pari Opportunità;

Vista la D.G.R. n. 1242 del 22.07.2021 di conferimento incarico di Dirigente del Servizio di Programmazione Assistenza Ospedaliera e Specialistica e Accreditamento.

Vista la D.G.R. n. 29 del 29.09.2020 di conferimento incarico di Dirigente del Servizio di Programmazione Assistenza Ospedaliera e Specialistica e Accreditamento.

- **Visto** il DPGR 31 luglio 2015 n. 443 di adozione del modello organizzativo denominato "Modello Ambidestro per l'Innovazione della macchina Amministrativa regionale – MAIA";
- In Bari presso la sede della Sezione Strategie e Governo dell'Offerta, sulla base dell'istruttoria espletata dal Dirigente del Servizio Strategie e Governo dell'Assistenza Ospedaliera, riceve la seguente relazione:

Premesso che:

- Con DGR n. 736/2017 si è proceduto a predisporre la Riorganizzazione della Rete dei Laboratori di Patologia clinica privati accreditati – Approvando il nuovo modello organizzativo;
- Con DGR n. 25/2018 si è proceduto a predisporre due elenchi di prestazioni:
 - a) uno relativo all'elenco delle prestazioni relative alla branca Laboratori di Patologia clinica contenute nel nomenclatore delle prestazioni di specialistica ambulatoriale di cui all'allegato A alla DGR 951/2013 (elenco 1);
 - b) uno relativo all'elenco delle prestazioni della medesima branca contenute nell'allegato 4 al DPCM 12 gennaio 2017 (elenco 2). I predetti elenchi costituiscono l'allegato B al presente provvedimento a farne parte integrante e sostanziale;
- La predetta DGR n. 25/2018, con riguardo ai Laboratori che ne facciano richiesta, ha specificato che:
 - c) "in sede di regolamento di modifica del regolamento regionale n. 3/2010 relativamente ai requisiti dei Laboratori di Patologia clinica, è previsto che il laboratorio generale di base, ai soli fini dell'accreditamento, può configurarsi come laboratorio di base X/plus, ovvero come laboratorio di base con possibilità di effettuare ulteriori prestazioni rispetto al pannello base, così come individuate con provvedimento di Giunta regionale.

Resta fermo che: (...)

- d) "le prestazioni associate al laboratorio di base X/plus possono essere effettuate dai laboratori di base *autorizzati all'esercizio e accreditati come X/plus*".

In particolare, il R.R. 9/2018, in riferimento ai Laboratori di Base X Plus stabilisce che:

- e) "il laboratorio generale di base già accreditato che vorrà eseguire esami base x/plus dovrà comunicare il possesso della tecnologia necessaria relativa ai soli esami per i quali chiede l'ulteriore accreditamento, così come riportata di seguito:

Dotazione Tecnologica necessaria per eseguire esami di X/Plus:

1. *strumentazione HPLC aperto*
2. *strumentazione con elettrodo specifico*
3. *microscopio a fluorescenza*
4. *cappa a flusso laminare*
5. *termociclature semplice o termociclature real time*
6. *attrezzatura idonea per estrazione di DNA e RNA (centrifuga per microprovette)*
7. 1) *sistema di rilevazione degli amplificati (elettroforesi su gel di agarosio-transilluminatore)*
2) *sistema di rilevazione degli amplificati (sistema di agitazione per ibridazione)."*

- f) "le prestazioni individuate come x /plus devono essere eseguite in ambiente dedicato e separato garantendo i requisiti e le procedure di sterilità per evitare eventuali contaminazioni (limitatamente ai punti da 4 a 7*2);

- g) Il laboratorio generale di base che vorrà eseguire esami base x/plus deve garantire durante la fase analitica e di validazione del referto la presenza di uno specialista del ruolo sanitario di cui al DM n. 483/98 e s.m.i.

*(rectius DPR n. 483/97), limitatamente ai punti da 4 a 7*2.*

Con nota del 08/03/2021 trasmessa a mezzo pec ed acquisita al protocollo generale al n. AOO_183/4766 del 18/03/2021, la S.V. ha richiesto "l'Autorizzazione e Accreditamento per eseguire Esami Base X/Plus", attestando "la presenza in Struttura di personale in possesso dei requisiti e il possesso della strumentazione tecnologica necessaria", di seguito riportata:

- 1) *Strumentazione con elettrodo specifico*
- 2) *Microscopio a fluorescenza*
- 3) *cappa a flusso laminare*
- 4) *termociclature semplice o termociclature real time*
- 5) *attrezzatura idonea per estrazione di DNA e RNA (centrifuga per microprovette)*
- 6)* 1) *sistema di rilevazione degli amplificati (elettroforesi su gel di agarosio-transilluminatore)*
2) *sistema di rilevazione degli amplificati & sistema di agitazione per ibridazione)*

- Atteso che la L. R. n. 9/2017 e s.m.i. prevede:
 - ❖ all'art. 24, comma 3 che: "Ai fini della concessione dell'accreditamento, il Dirigente della Sezione regionale competente, verificata la funzionalità della struttura in base agli indirizzi di programmazione regionale come individuati all'atto dell'autorizzazione, in caso di esito positivo, avvia la fase istruttoria entro sessanta giorni dal ricevimento della domanda e chiede la verifica sugli aspetti tecnico-sanitari e il rispetto della disciplina prevista dal CCNL di settore all'Organismo tecnicamente accreditante, il quale trasmette gli esiti entro novanta giorni dal conferimento dell'incarico. Sulla base delle risultanze delle valutazioni effettuate, il dirigente della sezione regionale competente, completata la fase istruttoria e predispone gli atti conseguenti. Gli oneri

derivanti dall'attività di verifica sono a carico dei soggetti che richiedono l'accreditamento, secondo tariffe definite dalla Giunta regionale”;

- ❖ all'art. 29, comma 9 che: “Nelle more dell'adozione del regolamento di organizzazione interna e di definizione delle modalità operative dell'attività di verifica dell'Organismo tecnicamente accreditante, da adottarsi entro il termine di sessanta giorni dalla data di entrata in vigore della presente legge, il dirigente della sezione regionale competente o il comune, nelle ipotesi di cui all'articolo 28, per la valutazione degli aspetti tecnico-sanitari di cui all'articolo 24, comma 3, si avvale dei dipartimenti di prevenzione delle aziende sanitarie locali, garantendo il rispetto di criteri di rotazione e di appartenenza ad ambiti territoriali aziendali diversi rispetto a quello di ubicazione della struttura da accreditare”;

Rilevato che;

- al fine di poter valutare l'ammissibilità della richiesta di accreditamento della Struttura quale laboratorio generale di base già accreditata ex lege art. 12 commi 2 e 3 L.R. n. 4/2010, con nota prot. n. AOO_183/5216 del 29/03/2021 è stato chiesto al Dipartimento di Prevenzione della ASL TA, ai sensi dell'art. 24, commi 2 e 3 e dell'art. 29, comma 9 della L.R. n. 9/2017 s.m.i., di effettuare idoneo sopralluogo, presso il “Laboratorio Analisi Maci s.r.l.”, Via Tripoli, n. 56 – Surbo (Le), finalizzato alla verifica della dotazione strumentale di cui all'istanza del 08/03/2021 acquisita al prot. AOO_183/4766 del 18/03/2021, nonché dei requisiti previsti dal R.R. n. 9/2018 connessi alla dotazione strumentale dichiarata;
- con nota prot. n. U.0177807 del 24/08/2021, in seguito a verifiche effettuate dal Dipartimento di Prevenzione ASL TA ai sensi degli artt. 24, comma 3 e 29, comma 9 della L.R. n. 9/2017 e s.m.i, il Direttore del Dipartimento di Prevenzione ha comunicato quanto segue:
- “Omissis “
- *“In data 20.07.2021 il personale di questo Dipartimento di Prevenzione ha operato sopralluogo presso il Laboratorio”;*
- *“a seguito del sopralluogo esperito e valutata la documentazione presentata ed integrata successivamente si esprime Parere Favorevole per il rilascio dell'accreditamento”;*

CODICE	DESCRIZIONE
90.04.2	Adrenalina – Noradrenalina (P)
90.04.3	Adrenalina – Noradrenalina (U)
90.11.6	Calcio Ionizzato
90.12.4	Catecolamine totali urinarie
90.18.1	Dopamina (S/U)
90.20.2	Etosuccimide
90.20.3	Farmaci Antiaritmici Chinidina, Disopiramide, Lidocaina, Procainamide
90.20.5	Farmaci Antitumorali Ciclofosfamide, Metotressato
90.28.2	Idrossiprolina
90.32.2	Litio
90.37.5	Primidone
90.42.6	Transferrina Desialata
90.48.1	Anticorpi anti Cellule Parietali Gastriche (PCA)
90.48.2	Anticorpi anti Citoplasma dei Neutrofili
90.48.6	Anticorpi anti Endomisio
90.48.7	Anticorpi anti Endotelio
90.48.8	Anticorpi anti Centromero
90.50.5	Anticorpi anti Insula Pancreatica
90.51.5	Anticorpi anti Microsomi Epatici e Renali (LKMA)

90.52.1	Anticorpi anti Mitocondri (AMA)
90.52.2	Anticorpi anti Muscolo Liscio (ASMA)
90.52.3	Anticorpi anti Muscolo Striato (CUORE)
90.52.5	Anticorpi anti Organo
90.52.6	Anticorpi anti Mitocondri Tipo M2
90.53.1	Anticorpi anti Ovaio
90.54.3	Anticorpi anti Surrene
90.83.4	Batteri Acidi Nucleici in materiali biologici ibridazione NAS (previa reazione polimerasica a catena)
90.83.5	Batteri Acidi Nucleici in materiali biologici Ibridazione diretta NAS
90.88.1	Borrelia burgdorferi Anticorpi (IF)
90.89.1	Chlamydie Anticorpi (IF)
90.90.2	Chlamydie Ricerca diretta (IF)
90.90.3	Chlamydie Ricerca diretta mediante ibridazione
90.94.8	Giardia Antigene ricerca diretta nelle feci (IF)
91.10.1	Toxoplasma anticorpi (titolazione mediante IF) per classi di anticorpi
91.10.3	Treponema pallidum anticorpi (IF)[FTA-ABS]
91.11.5	Virus Acidi Nucleici in materiali biologici ibridazione NAS (previa reazione polimerasica a catena)
91.12.1	Virus acidi nucleici in materiali biologici Ibridazione NAS (previa retro trascrizione-reazione polimerasica a catena)
91.17.3	Virus Epatite B [HBV] acidi nucleici previa reazione polimerasica a catena
91.17.4	Virus Epatite B [HBV] acidi nucleici Ibridazione diretta
91.19.2	Virus Epatite B [HBV]DNA polimerasi
91.24.4	Virus Morbillo Anticorpi (IF)
91.25.2	Virus Parotite Anticorpi (IF)
91.26.1	Virus Respiratorio Sinciziale anticorpi (IF)
91.27.2	Virus Varicella Zoster Anticorpi
91.29.1	Analisi del DNA ed ibridazione con sonda molecolare (Southern Blot)
91.29.3	Analisi di mutazione del DNA con reazione polimerasica a catena ed elettroforesi
91.29.4	Analisi di mutazione del DNA con reazione polimerasica a catena e ibridazione con sonde non radio marcate
91.30.1	Analisi di mutazioni del DNA con Reverse Dot Blot (da 2 a 10 mutazioni)

LABORATORIO ANALISI MACI S.R.L.

Rappresentante legale dott.ssa GIUSPPINA PALASCIANO

Sede Legale: Via Tripoli, n. 56 – 73010 – SURBO (LE)

Responsabile Sanitario, della Struttura, ai sensi dell'art. 12 della L.R. 09/2017:

DR. RICCARDO MACI

Nato: a (omissis) il (omissis)

Laurea: Scienze Biologiche – Università di Bologna

— iscritto Ordine Biologi n.AA075301 dal 22/03/2016

Responsabile durante la fase analitica e di validazione del referto per gli esami X/PLUS con i requisiti previsti dal D.P.R. 483 del 10.12.1997:

DR. ALFREDO D'ELIA

Nato: a (omissis) il (omissis)

Laurea: Scienze Biologiche – Università di Parma

Spec. Microbiologia e Virologia

— iscritto Ordine Biologi n.53111 dal 30/05/2003

Accertato che le prestazioni riconducibili ai codici di seguito riportati sono eseguibili da laboratori generali di base già accreditati ed in possesso della necessaria tecnologia (strumentazione HPLC aperto) come da DGR 25/2018 e pertanto non autorizzabili:

CODICE	DESCRIZIONE
90.04.2	Adrenalina – Noradrenalina (P)
90.04.3	Adrenalina – Noradrenalina (U)
90.12.4	Catecolamine totali urinarie
90.18.1	Dopamina (S/U)
90.20.2	Etosuccimide
90.20.3	Farmaci Antiaritmici Chinidina, Disopiramide, Lidocaina, Procainamide
90.20.5	Farmaci Antitumorali Ciclofosfamide, Metotressato
90.28.2	Idrossiprolina
90.37.5	Primidone
90.42.6	Transferrina Desialata

Accertato che le prestazioni riconducibili ai codici di seguito riportati sono ancora Extra Lea e pertanto non autorizzabili:

CODICE	DESCRIZIONE
90.48.6	Anticorpi anti Endomisio

VERIFICA AI SENSI DEL D.Lgs 196/03

Garanzia alla riservatezza

La pubblicazione dell'atto all'albo, salvo le garanzie previste dalla L. 241/90 in tema di accesso ai documenti amministrativi, avviene nel rispetto della tutela alla riservatezza dei cittadini, secondo quanto disposto dal d.lgs. 196/03 in materia di protezione dei dati personali, nonché del vigente Regolamento Regionale n. 5/2006 per il trattamento dei dati sensibili giudiziari.

ADEMPIMENTI CONTABILI AI SENSI DELLA L.R. 28/2001 e s.m.i.

Il presente provvedimento non comporta alcun mutamento qualitativo o quantitativo di entrata di spesa né a carico del Bilancio della Regione né a carico degli Enti per i cui debiti i creditori potrebbero rivalersi sulla Regione e che è escluso ogni ulteriore onere aggiuntivo rispetto a quelli già autorizzati a valere sullo stanziamento previsto dal bilancio regionale.

**IL DIRIGENTE RESPONSABILE DEL SERVIZIO SGAO
(VITO CARBONE)**

- sulla base delle risultanze istruttorie come innanzi illustrate, che qui s'intendono interamente richiamate;
- vista le sottoscrizioni post in calce al presente provvedimento dal Funzionario Istruttore e dal Dirigente del Servizio Strategie e Governo dell'Assistenza Ospedaliera;
- richiamato, in particolare il disposto dell'art. 6 della L.R. 4 Febbraio 1997 n. 8 in materia di modalità di esercizio della funzione dirigenziale;

DETERMINA

per le motivazioni espresse in premessa che qui si intendono integralmente riportate:

1. Di prendere atto della relazione trasmessa, dal Dipartimento di Prevenzione ASL TA ai sensi degli artt. 24, comma 3 e 29, comma 9 della L.R. n. 9/2017 e s.m.i., con nota prot. n. U.0177807 del 24/08/2021;
2. Di prendere atto del GIUDIZIO FAVOREVOLE trasmesso dal Direttore del Dipartimento di Prevenzione ai fini del rilascio dell'accreditamento di un Laboratorio Generale di Base per l'esecuzione di esami Base X-PLUS a favore della Struttura di seguito identificata;

LABORATORIO ANALISI MACI S.R.L.
 Rappresentante legale dott.ssa GIUSPPINA PALASCIANO
 Sede Legale: Via Tripoli, n. 56 – 73010 – SURBO (LE)

Responsabile Sanitario, della Struttura, ai sensi dell'art. 12 della L.R. 09/2017:

DR. RICCARDO MACI
 Nato: a (omissis) il (omissis)
 Laurea: Scienze Biologiche – Università di Bologna
 — iscritto Ordine Biologi n.AA075301 dal 22/03/2016

Responsabile durante la fase analitica e di validazione del referto per gli esami X/PLUS con i requisiti previsti dal D.P.R. 483 del 10.12.1997:

DR. ALFREDO D'ELIA
 Nato: a (omissis) il (omissis)
 Laurea: Scienze Biologiche – Università di Parma
 Spec. Microbiologia e Virologia
 — iscritto Ordine Biologi n.53111 dal 30/05/2003

3. Di autorizzare il LABORATORIO ANALISI MACI S.R.L., via Tripoli, n.56 – 73010 – Surbo (Le) ad erogare le prestazioni X/Plus di seguito elencate, in quanto attualmente ricomprese nei LEA:

CODICE	DESCRIZIONE
90.11.6	Calcio Ionizzato
90.32.2	Litio
90.48.1	Anticorpi anti Cellule Parietali Gastriche (PCA)
90.48.2	Anticorpi anti Citoplasma dei Neutrofili
90.48.7	Anticorpi anti Endotelio
90.48.8	Anticorpi anti Centromero
90.50.5	Anticorpi anti Insula Pancreatica
90.51.5	Anticorpi anti Microsomi Epatici e Renali (LKMA)
90.52.1	Anticorpi anti Mitocondri (AMA)
90.52.2	Anticorpi anti Muscolo Liscio (ASMA)
90.52.3	Anticorpi anti Muscolo Striato (CUORE)
90.52.5	Anticorpi anti Organo
90.52.6	Anticorpi anti Mitocondri Tipo M2
90.53.1	Anticorpi anti Ovaio
90.54.3	Anticorpi anti Surrene
90.83.4	Batteri Acidi Nucleici in materiali biologici ibridazione NAS (previa reazione polimerasica a catena)
90.83.5	Batteri Acidi Nucleici in materiali biologici Ibridazione diretta NAS
90.88.1	Borrelia burgdorferi Anticorpi (IF)
90.89.1	Chlamydie Anticorpi (IF)
90.90.2	Chlamydie Ricerca diretta (IF)

90.90.3	Chlamydie Ricerca diretta mediante ibridazione
90.94.8	Giardia Antigene ricerca diretta nelle feci (IF)
91.10.1	Toxoplasma anticorpi (titolazione mediante IF) per classi di anticorpi
91.10.3	Treponema pallidum anticorpi (IF)[FTA-ABS]
91.11.5	Virus Acidi Nucleici in materiali biologici ibridazione NAS (previa reazione polimerasica a catena)
91.12.1	Virus acidi nucleici in materiali biologici Ibridazione NAS (previa retro trascrizione-reazione polimerasica a catena)
91.17.3	Virus Epatite B [HBV] acidi nucleici previa reazione polimerasica a catena
91.17.4	Virus Epatite B [HBV] acidi nucleici Ibridazione diretta
91.19.2	Virus Epatite B [HBV]DNA polimerasi
91.24.4	Virus Morbillo Anticorpi (IF)
91.25.2	Virus Parotite Anticorpi (IF)
91.26.1	Virus Respiratorio Sinciziale anticorpi (IF)
91.27.2	Virus Varicella Zoster Anticorpi
91.29.1	Analisi del DNA ed ibridazione con sonda molecolare (Southern Blot)
91.29.3	Analisi di mutazione del DNA con reazione polimerasica a catena ed elettroforesi
91.29.4	Analisi di mutazione del DNA con reazione polimerasica a catena e ibridazione con sonde non radio marcate
91.30.1	Analisi di mutazioni del DNA con Reverse Dot Blot (da 2 a 10 mutazioni)

4. Di autorizzare il Servizio Accreditamenti e Qualità, ad allineare, nel sistema Edotto, l'anagrafe delle prestazioni erogabili come X/ PLUS dalla Struttura surrichiamata;
5. Di NON autorizzare il Servizio Accreditamenti e Qualità, ad allineare, nel sistema Edotto, l'anagrafe delle prestazioni erogabili come X/ PLUS dalla Struttura di seguito elencate poiché NON in possesso della necessaria tecnologia (strumentazione HPLC aperto) come da DGR 25/2018:

CODICE	DESCRIZIONE
90.04.2	Adrenalina – Noradrenalina (P)
90.04.3	Adrenalina – Noradrenalina (U)
90.12.4	Catecolamine totali urinarie
90.18.1	Dopamina (S/U)
90.20.2	Etosuccimide
90.20.3	Farmaci Antiaritmici Chinidina, Disopiramide, Lidocaina, Procainamide
90.20.5	Farmaci Antitumorali Ciclofosfamide, Metotressato
90.28.2	Idrossiprolina
90.37.5	Primidone
90.42.6	Transferrina Desialata

6. Di NON autorizzare il Servizio Accreditamenti e Qualità, ad allineare, nel sistema Edotto, l'anagrafe delle prestazioni erogabili come X/ PLUS dalla Struttura di seguito elencate poiché EXTRA LEA:

CODICE	DESCRIZIONE
90.48.6	Anticorpi anti Endomisio

7. Di notificare il presente provvedimento:

- Al Rappresentante Legale Laboratorio analisi Maci s.r.l.", via Tripoli, n.56 – 73010 – Surbo (Le);
- Al Direttore Generale della ASL LE;

- Al Dirigente Responsabile della U.O. G.A.P.C. ASL LE;
- Al Referente sistema TS ASL LE;

Il provvedimento viene redatto in forma integrale nel rispetto della tutela alla riservatezza dei cittadini, secondo quanto disposto dal Dlgs 196/03 s.m.i. in materia di protezione dei dati personali.

Il presente provvedimento:

- a) sarà pubblicato all'albo on line nelle pagine del sito www.regione.puglia.it;
- b) sarà pubblicato nel Bollettino Ufficiale della Regione Puglia;
- c) sarà trasmesso in copia conforme all'originale alla Segreteria della Giunta Regionale;
- d) sarà disponibile nel sito ufficiale della Regione Puglia: www.regione.puglia.it;
- e) sarà trasmesso in copia all'Assessore alle Politiche della Salute;
- f) Il presente atto, composto da n° 8 facciate, è adottato in originale.

**II DIRIGENTE DI SEZIONE
(Antonio Mario Lerario)**