

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 8 agosto 2023, n. 1197

Misure per il contenimento della spesa dei Dispositivi Medici in attuazione delle disposizioni di cui alla D.G.R. n. 412/2023 e alla D.G.R. 512/2023. Avvio valutazione HTA e programmazione gare centralizzate sulle categorie CND a maggiore impatto di spesa.

L'Assessore alla Sanità e Benessere Animale, sulla base delle risultanze dell'istruttoria espletata dal Responsabile P.O. "Controllo di Gestione, Governance e Analisi" della Sezione "Farmaci, Dispositivi Medici e Assistenza Integrativa" e confermata dal Dirigente della stessa Sezione, riferisce quanto segue.

Premesso che:

- i recenti interventi in materia di riduzione della spesa sanitaria pubblica richiedono una maggiore attenzione nell'allocazione delle risorse sulle tecnologie sanitarie (ivi compresi i dispositivi medici, le grandi attrezzature, le procedure e i modelli organizzativi e gestionali) che siano supportate da adeguate prove di efficacia e dimostrino un adeguato rapporto costo/beneficio;
- favorire la diffusione nella pratica clinica delle tecnologie più efficaci, sicure, efficienti in modo responsabile, trasparente e sostenibile rappresenta la finalità principale di un sistema di Valutazione delle Tecnologie Sanitarie (*Health Technology Assessment* – HTA), strumento utile a supportare i diversi livelli di governo nell'applicazione dei principi richiamati dal D. Lgs. 502/92 e s.m.i. riguardanti, in particolare, l'equità nell'accesso all'assistenza, la qualità delle cure e la loro appropriatezza, l'economicità nell'impiego delle risorse da porre a carico del S.S.N.;
- HTA è un approccio multidimensionale e multidisciplinare per l'analisi delle implicazioni medico-cliniche, sociali, organizzative, economiche, etiche e legali di una tecnologia, attraverso la valutazione di più dimensioni quali l'efficacia, la sicurezza, i costi, l'impatto sociale-organizzativo, etc. HTA analizza gli effetti reali e/o potenziali della tecnologia, sia a priori sia durante l'intero ciclo di vita, nonché le conseguenze che l'introduzione o esclusione di un intervento hanno per il sistema sanitario, l'economia e la società;
- con Delibera di Giunta Regionale n. 524/2018, la Regione Puglia ha recepito l'Intesa Rep. Atti 157 CSR210917 concernente il documento Strategico per il Programma Nazionale di *Health Technology Assessment* dei dispositivi medici;
- tale documento prevede che, in attuazione delle disposizioni di cui alla Legge 28 dicembre 2015 n. 208, art. 1, comma 552, è predisposto e mantenuto dall'AGENAS l'Albo Nazionale dei Centri Collaborativi regionali e dei soggetti pubblici e privati disponibili a collaborare al Programma Nazionale;
- inoltre, con la D.G.R. n. 524/2018 la Giunta Regionale ha contestualmente:
 - a) individuato presso l'Agenzia Regionale strategica per la Salute e il Sociale (A.Re.S.S.) il Centro Regionale di *Health Technology Assessment* (CReHTA), incardinato all'interno dell'Area Valutazione e Ricerca della stessa Agenzia regionale, per l'attuazione del Programma Nazionale HTA dei Dispositivi Medici;
 - b) individuato come "policy maker" in materia di HTA la Sezione Risorse Strumentali e Tecnologiche che cura il raccordo tra il Centro Regionale HTA e le altre Sezioni del Dipartimento di volta in volta competenti in materia di programmazione a seconda dei diversi *setting* assistenziali di applicazione delle valutazioni HTA;
- obiettivo del Centro Regionale HTA, oltre all'attuazione del PNHTADM, è quello di fornire al *Policy Maker* e alla Regione Puglia elementi di valutazione fondati su evidenze scientifiche e su una metodologia rigorosa e sistemica a supporto delle scelte di politica sanitaria;
- con Deliberazione n. 210/2018 del Direttore Generale dell'A.Re.S.S. è stato approvato l'Atto di Regolamentazione attuativa del Centro Regionale *Health Technology Assessment* (CReHTA) ex D.D.G. n. 210/2018;

- con successiva Deliberazione n. 185/2020 del Direttore Generale dell'A.Re.S.S. è stato approvato l'“Atto di organizzazione e funzionamento del Centro Regionale HTA e della Rete Pugliese HTA. Sostituzione dell'atto di Regolamentazione attuativa del Centro Regionale Health Technology Assessment (CReHTA) ex D.D.G. 210/2018”;
- nell'ambito di tale Atto di regolamentazione attuativa del CReHTA, è previsto, tra l'altro, che:
 - a) “(...) il Centro Regionale HTA dovrà: (...) attuare le indicazioni del Programma Nazionale HTA dei Dispositivi Medici (...) produrre le valutazioni su tecnologie non prioritarizzate a livello nazionale e di interesse strategico regionale sulla base delle indicazioni delle strutture del Dipartimento Promozione della Salute, del Benessere Sociale e dello Sport per Tutti (...)”;
 - b) “(...) particolari attività del CReHTA sono: (...) produzione di documenti valutativi e linee di indirizzo riguardanti l'HTA (...) verifica del livello di utilizzo dei prodotti HTA e dell'impatto sul territorio delle valutazioni prodotte o diffuse dal centro (...)”;
- con successiva D.G.R. n. 1333/2020 è stata istituita la Rete Pugliese HTA (RePuHTA) ed assegnato il coordinamento della stessa al CReHTA dell'ARESS;
- con la richiamata D.G.R. n. 1333/2020, è stato previsto, tra l'altro, che “(...) la suddetta RePuHTA possa fornire anche supporto al Dipartimento Promozione della Salute, del Benessere Sociale e dello Sport per Tutti ed al Soggetto Aggregatore Regionale nella definizione della pianificazione e programmazione delle gare centralizzate ed aggregate (...)”.

Considerato che:

- nell'ambito della proposta di Piano Operativo 2023/2025 per la riqualificazione del S.S.R. della Regione Puglia, in corso di formalizzazione ai Ministeri affiancati, sono ricomprese, tra l'altro, misure finalizzate alla riduzione della spesa per i Dispositivi medici;
- in data 28/03/2023 è stata approvata la D.G.R. n. 412/2023 avente ad oggetto “Analisi e valutazione della spesa sanitaria – L.R. n. 2/2011 – Programma operativo – Misure urgenti di riqualificazione e razionalizzazione della spesa” nell'ambito della quale, con particolare riferimento alla spesa farmaceutica e per dispositivi medici, è stato dato mandato al Dirigente della Sezione competente e al Direttore del Dipartimento Promozione della Salute “(...) di predisporre, entro 20 giorni dalla data di approvazione del presente provvedimento, l'istruttoria utile alla presentazione da parte dell'Assessore al ramo alla Giunta Regionale di specifici provvedimenti e/o Proposte di Legge (PdL) di programmazione e indirizzo inerenti le seguenti misure urgenti e non differibili per l'incremento dell'attività produttiva, nonché per il contenimento della spesa sanitaria e la qualificazione gestionale e organizzativa negli ambiti ove si registrano maggiori criticità (...)” tra cui la “(...) riduzione significativa della spesa farmaceutica e per dispositivi medici da parte delle Aziende ed Enti del Servizio Sanitario Regionale (...)”;
- al fine di dare attuazione alle disposizioni emanate dalla suddetta deliberazione di Giunta Regionale in materia di razionalizzazione della spesa per i Dispositivi Medici, è stata successivamente approvata la D.G.R. n. 512/2023, con la quale, oltre a confermare tutte le precedenti disposizioni di contenimento della spesa *medio tempore* emesse dalla Regione Puglia, sono stati assegnati alle singole Aziende del S.S.R. i tetti di spesa e gli obiettivi di *budget* sulla spesa per acquisto di dispositivi medici;
- tra le disposizioni finalizzate al contenimento della spesa per dispositivi medici richiamate dalla citata D.G.R. n. 512/2023 sono incluse, tra l'altro:
 - a) la D.G.R. n. 1251/2018, con la quale sono state individuate le classi CND prioritarie ai fini dell'implementazione di azioni finalizzate al potenziamento dell'appropriatezza d'uso e del governo della spesa dei Dispositivi Medici acquistati direttamente dalle strutture sanitarie pubbliche del SSR. Nello specifico, con tale provvedimento, sono state individuate quali prime quattro categorie di dispositivi medici a maggior impatto di spesa rispettivamente le classi CND W (dispositivi diagnostici in vitro), CND A (Dispositivi di Somministrazione, prelievo e raccolta), CND P (Dispositivi Protesici

Impiantabili e Prodotti per Osteosintesi) e CND C (Dispositivi per apparato Cardio Circolatorio);

- b) le D.G.R. n. 2413/2018, DGR n. 2271/2018, DGR n. 1089/2019, emesse in applicazione della citata D.G.R. n. 1251/2018 ed incentrate rispettivamente sui dispositivi medici di cui alle categorie CND A, CND P e CND C;
- per le motivazioni di cui sopra, i dispositivi medici riferibili alle categorie CND sopra citate risultano di elevato interesse strategico per il Dipartimento Promozione della Salute e Benessere Animale, anche ai fini di:
- a) effettuare un’analisi HTA finalizzata alla produzione di documenti valutativi e linee di indirizzo regionali che consentano di migliorare l’appropriatezza d’uso di tali dispositivi medici da parte delle Aziende del S.S.R. ed indirizzare le scelte dei medici specialisti verso i dispositivi caratterizzati da migliore rapporto costo/beneficio;
- b) programmare un’azione di monitoraggio e verifica del livello di utilizzo dei prodotti HTA e dell’impatto sul territorio delle valutazioni prodotte con le linee di indirizzo di cui sopra.

Considerato altresì che:

- con successiva D.G.R. n. 626 del 08/05/2023 inoltre, è stato stabilito, tra l’altro:
- a) che *“(…) il Soggetto Aggregatore SARPULIA avvii entro 30 giorni dall’adozione del presente provvedimento un confronto con le Aziende pubbliche del Servizio Sanitario Regionale in merito all’effettiva attuazione di quanto stabilito con le DGR n. 2271 del 04/12/2018, n. 2413 del 21/12/2018 e n. 1089 del 18/06/2019 circa la revisione puntuale dello stato dei contratti e delle procedure di gara per le categorie di dispositivi medici di maggior spesa con il fine di programmare, in mancanza, le attività volte alla realizzazione delle gare relative (...)”*;
- b) di istituire il tavolo regionale *“Acquisizione aggregata di beni e servizi sanitari”*, con il compito, tra gli altri, di *“(…) individuare le categorie di beni e servizi e i lavori che le aziende e gli enti del SSR acquisiscono facendo ricorso alle attività del Soggetto aggregatore (...)”*.

Ritenuto pertanto necessario:

- adottare, in attuazione delle disposizioni di cui alla D.G.R. 412/2023, ulteriori misure finalizzate al contenimento della spesa per i dispositivi medici, con particolare riferimento alle classi CND W (dispositivi diagnostici in vitro), CND A (Dispositivi di Somministrazione, prelievo e raccolta), CND P (Dispositivi Protetici Impiantabili e Prodotti per Osteosintesi) e CND C (Dispositivi per apparato Cardio Circolatorio), individuate quali prime quattro categorie di dispositivi medici a maggior impatto di spesa ai sensi della D.G.R. n. 1251/2018;
- dare mandato all’AReSS, per il tramite del CREHTA incardinato all’interno dell’Area Valutazione e Ricerca della stessa Agenzia regionale, di:
- a) effettuare, nel più breve tempo possibile, e comunque entro e non oltre il mese di ottobre 2023, un’analisi HTA sui dispositivi medici afferenti alle categorie CND W, A, P e C, finalizzata alla produzione di documenti valutativi e linee di indirizzo regionali, da sottoporre all’approvazione della Giunta Regionale, che consentano di migliorarne l’appropriatezza d’uso da parte delle Aziende del S.S.R. ed indirizzare le scelte dei medici specialisti verso i dispositivi caratterizzati da migliore rapporto costo/beneficio;
- b) programmare un’azione di monitoraggio e verifica del livello di utilizzo dei prodotti HTA e dell’impatto sul territorio delle valutazioni prodotte con le linee di indirizzo di cui sopra;
- richiamare il Direttore Generale e il Consiglio di Amministrazione di InnovaPuglia S.p.A. a garantire che, entro e non oltre il mese di settembre 2023, vengano ultimate le attività demandate al Soggetto Aggregatore con la richiamata D.G.R. 626 del 08/05/2023 relative al *“(…) confronto con le Aziende pubbliche*

del Servizio Sanitario Regionale in merito all'effettiva attuazione di quanto stabilito con le D.G.R. n. 2271 del 04/12/2018, n. 2413 del 21/12/2018 e n. 1089 del 18/06/2019 circa la revisione puntuale dello stato dei contratti e delle procedure di gara per le categorie di dispositivi medici di maggior spesa (...);

- dare mandato all'AreSS, per il tramite della Rete Pugliese HTA (RePuHTA) coordinata dal CReHTA, di assicurare, conformemente alle previsioni di cui alla sopra citata D.G.R. n. 1333/2020, il supporto tecnico al Soggetto Aggregatore regionale al fine di garantire la corretta pianificazione e progettazione delle gare centralizzate inerenti i dispositivi medici, con particolare riferimento alle categorie CND W, A, P e C, a maggiore impatto di spesa sopra citate;
- dare mandato al Direttore Generale e al Consiglio di Amministrazione di InnovaPuglia S.p.A. di definire, entro e non oltre il mese di ottobre 2023, la proposta di aggiornamento del Programma Pluriennale Strategico del Soggetto Aggregatore, mediante l'inserimento in programmazione, qualora mancanti, delle gare centralizzate inerenti i dispositivi medici a maggiore impatto di spesa riferibili alle categorie CND W, A, P e C, da sottoporre all'approvazione del Tavolo regionale "Acquisizione aggregata di beni e servizi sanitari" di cui alla D.G.R. 626 del 08/05/2023.

GARANZIE DI RISERVATEZZA

La pubblicazione sul BURP, nonché la pubblicazione sull'Albo o sul sito istituzionale, salve le garanzie previste dalla legge 241/1990 e ss.mm.ii. in tema di accesso ai documenti amministrativi, avviene nel rispetto della tutela della riservatezza dei cittadini secondo quanto disposto dal Regolamento UE n. 679/2016 in materia di protezione dei dati personali, nonché dal D. Lgs. 196/2003 ss.mm.ii., e ai sensi del vigente Regolamento regionale 5/2006 per il trattamento dei dati sensibili e giudiziari, in quanto applicabile. Ai fini della pubblicità legale, il presente provvedimento è stato redatto in modo da evitare la diffusione dei dati personali identificativi non necessari ovvero il riferimento alle particolari categorie di dati previste dagli articoli 9 e 10 del succitato Regolamento UE.

VALUTAZIONE DI IMPATTO DI GENERE

Ai sensi della D.G.R. n. 302 del 07/03/2022 e ss.mm.ii., la presente deliberazione non rientra tra le tipologie di atti da sottoporre alla procedura di "Valutazione di impatto di genere".

COPERTURA FINANZIARIA AI SENSI DEL D. Lgs. n. 118/2011 E SS.MM.II.

La presente deliberazione non comporta implicazioni, dirette e/o indirette, di natura economico-finanziaria e/o patrimoniale e dalla stessa non deriva alcun onere a carico del bilancio regionale.

L'Assessore alla Sanità e Benessere Animale, sulla base delle risultanze istruttorie come innanzi illustrate, ai sensi dell'articolo 4, comma 4, lett. d) della L.R. 7/1997 propone alla Giunta:

1. Di **approvare** quanto espresso in narrativa, che qui si intende integralmente riportato.
2. Di **adottare**, in attuazione delle disposizioni di cui alla D.G.R. 412/2023, ulteriori misure finalizzate al contenimento della spesa per i dispositivi medici, con particolare riferimento alle classi CND W (dispositivi diagnostici in vitro), CND A (Dispositivi di Somministrazione, prelievo e raccolta), CND P (Dispositivi Protesici Impiantabili e Prodotti per Osteosintesi) e CND C (Dispositivi per apparato Cardio Circolatorio), individuate quali prime quattro categorie di dispositivi medici a maggior impatto di spesa ai sensi delle D.G.R. n. 1251/2018.
3. Di **dare mandato** all'Agenzia Regionale strategica per la Salute e il Sociale (A.Re.S.S.), per il tramite del Centro Regionale di *Health Technology Assessment* (CReHTA) incardinato all'interno dell'Area Valutazione e Ricerca della stessa Agenzia regionale, di:

- a) effettuare, nel più breve tempo possibile, e comunque entro e non oltre il mese di ottobre 2023, un'analisi HTA sui dispositivi medici afferenti alle categorie CND W, A, P e C, finalizzata alla produzione di documenti valutativi e linee di indirizzo regionali, da sottoporre all'approvazione della Giunta Regionale, che consentano di migliorarne l'appropriatezza d'uso da parte delle Aziende del SSR ed indirizzare le scelte dei medici specialisti verso i dispositivi caratterizzati da migliore rapporto costo/beneficio;
 - b) programmare un'azione di monitoraggio e verifica del livello di utilizzo dei prodotti HTA e dell'impatto sul territorio delle valutazioni prodotte con le linee di indirizzo di cui sopra.
4. Di **richiamare** il Direttore Generale e il Consiglio di Amministrazione di InnovaPuglia S.p.A. a garantire che, entro e non oltre il mese di settembre 2023, vengano ultimate le attività demandate al Soggetto Aggregatore con la richiamata D.G.R. 626 del 08/05/2023 relative al "(...) confronto con le Aziende pubbliche del Servizio Sanitario Regionale in merito all'effettiva attuazione di quanto stabilito con le D.G.R. n. 2271 del 04/12/2018, n. 2413 del 21/12/2018 e n. 1089 del 18/06/2019 circa la revisione puntuale dello stato dei contratti e delle procedure di gara per le categorie di dispositivi medici di maggior spesa (...)".
 5. Di **dare mandato** all'Agenzia Regionale strategica per la Salute e il Sociale (A.Re.S.S.), per il tramite della Rete Pugliese HTA (RePuHTA) coordinata dal CReHTA, di assicurare, conformemente alle previsioni di cui sopra citata D.G.R. n. 1333/2020, il supporto tecnico al Soggetto Aggregatore regionale al fine di garantire la corretta pianificazione e progettazione delle gare centralizzate inerenti i dispositivi medici, con particolare riferimento alle categorie CND W, A, P e C, a maggiore impatto di spesa sopra citate;
 6. Di **dare mandato** al Direttore Generale e al Consiglio di Amministrazione di InnovaPuglia S.p.A. di definire, entro e non oltre il mese di ottobre 2023, una proposta di aggiornamento del Programma Pluriennale Strategico del Soggetto Aggregatore, mediante l'inserimento in programmazione, qualora mancanti, delle gare centralizzate inerenti i dispositivi medici a maggiore impatto di spesa riferibili alle categorie CND W, A, P e C, da sottoporre all'approvazione del Tavolo regionale "Acquisizione aggregata di beni e servizi sanitari" di cui alla D.G.R. 626 del 08/05/2023;
 7. Di **dare atto** che l'espletamento delle disposizioni emanate con il presente provvedimento è da ritenersi urgente in quanto finalizzate al raggiungimento degli obiettivi di contenimento della spesa regionale per i dispositivi medici previsti dalla proposta di Piano Operativo 2023/2025 per la riqualificazione del S.S.R. della Regione Puglia, in corso di formalizzazione ai Ministeri affiancanti, oltre che dalle relative disposizioni attuative emanate dalla Giunta Regionale con le D.G.R. 412/2023 e D.G.R. 511/2023 richiamate in narrativa.
 8. Di **dare mandato** al Dirigente della Sezione Farmaci, Dispositivi Medici e Assistenza Integrativa di provvedere alla notifica del presente provvedimento all'Agenzia Regionale strategica per la Salute e il Sociale (e per il tramite all'Area Valutazione e Ricerca e all'Area Epidemiologia e *Care Intelligence*), alla società InnovaPuglia S.p.A., alla Sezione Risorse Strumentali e Tecnologiche Sanitarie, alla Sezione Bilancio della Sanità e dello Sport, alla Sezione Raccordo al Sistema Regionale e alle Aziende pubbliche del S.S.R.
 9. Di **disporre** la pubblicazione sul Bollettino Ufficiale della Regione Puglia.

I sottoscritti attestano che il procedimento istruttorio è stato espletato nel rispetto della vigente normativa regionale, nazionale e europea e che il presente schema di provvedimento, predisposto dalla Sezione *Farmaci, Dispositivi Medici e Assistenza Integrativa*, ai fini dell'adozione dell'atto finale da parte della Giunta Regionale, è conforme alle risultanze istruttorie.

IL RESPONSABILE P.O. "CONTROLLO DI
GESTIONE, GOVERNANCE E ANALISI"

Antonio Vieli

IL DIRIGENTE DELLA SEZIONE "FARMACI,
DISPOSITIVI MEDICI E ASSISTENZA INTEGRATIVA":

Paolo Stella

Il sottoscritto Direttore di Dipartimento non ravvisa la necessità di esprimere sulla proposta di delibera osservazioni ai sensi del combinato disposto degli articoli 18 e 20 del DPGR n. 22/2021.

IL DIRETTORE DI DIPARTIMENTO "PROMOZIONE DELLA SALUTE E DEL BENESSERE ANIMALE":

Vito Montanaro

L'ASSESSORE ALLA SANITÀ E BENESSERE ANIMALE:

Rocco Palese

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA

LA GIUNTA

- udita la relazione e la conseguente proposta dell'Assessore alla Sanità e Benessere Animale;
- viste le sottoscrizioni poste in calce alla proposta di deliberazione;
- a voti unanimi espressi nei modi di legge;

DELIBERA

1. Di **approvare** quanto espresso in narrativa, che qui si intende integralmente riportato.
2. Di **adottare**, in attuazione delle disposizioni di cui alla D.G.R. 412/2023, ulteriori misure finalizzate al contenimento della spesa per i dispositivi medici, con particolare riferimento alle classi CND W (dispositivi diagnostici in vitro), CND A (Dispositivi di Somministrazione, prelievo e raccolta), CND P (Dispositivi Protetici Impiantabili e Prodotti per Osteosintesi) e CND C (Dispositivi per apparato Cardio Circolatorio), individuate quali prime quattro categorie di dispositivi medici a maggior impatto di spesa ai sensi delle D.G.R. n. 1251/2018.
3. Di **dare mandato** all'Agenzia Regionale strategica per la Salute e il Sociale (A.Re.S.S.), per il tramite del Centro Regionale di *Health Technology Assessment* (CReHTA) incardinato all'interno dell'Area Valutazione e Ricerca della stessa Agenzia regionale, di:
 - a) effettuare, nel più breve tempo possibile, e comunque entro e non oltre il mese di ottobre 2023, un'analisi HTA sui dispositivi medici afferenti alle categorie CND W, A, P e C, finalizzata alla produzione di documenti valutativi e linee di indirizzo regionali, da sottoporre all'approvazione della Giunta Regionale, che consentano di migliorarne l'appropriatezza d'uso da parte delle Aziende del SSR ed indirizzare le scelte dei medici specialisti verso i dispositivi caratterizzati da migliore rapporto costo/beneficio;
 - b) programmare un'azione di monitoraggio e verifica del livello di utilizzo dei prodotti HTA e dell'impatto sul territorio delle valutazioni prodotte con le linee di indirizzo di cui sopra.
4. Di **richiamare** il Direttore Generale e il Consiglio di Amministrazione di InnovaPuglia S.p.A. a garantire che, entro e non oltre il mese di settembre 2023, vengano ultimate le attività demandate al Soggetto Aggregatore con la richiamata D.G.R. 626 del 08/05/2023 relative al "(...) confronto con le Aziende pubbliche del Servizio Sanitario Regionale in merito all'effettiva attuazione di quanto stabilito con le D.G.R. n. 2271 del 04/12/2018, n. 2413 del 21/12/2018 e n. 1089 del 18/06/2019 circa la revisione puntuale dello stato dei contratti e delle procedure di gara per le categorie di dispositivi medici di maggior spesa (...)".
5. Di **dare mandato** all'Agenzia Regionale strategica per la Salute e il Sociale (A.Re.S.S.), per il tramite della Rete Pugliese HTA (RePuHTA) coordinata dal CReHTA, di assicurare, conformemente alle previsioni di cui sopra citata D.G.R. n. 1333/2020, il supporto tecnico al Soggetto Aggregatore regionale al fine di garantire la corretta pianificazione e progettazione delle gare centralizzate inerenti i dispositivi medici, con particolare riferimento alle categorie CND W, A, P e C, a maggiore impatto di spesa sopra citate;

6. Di **dare mandato** al Direttore Generale e al Consiglio di Amministrazione di InnovaPuglia S.p.A. di definire, entro e non oltre il mese di ottobre 2023, una proposta di aggiornamento del Programma Pluriennale Strategico del Soggetto Aggregatore, mediante l'inserimento in programmazione, qualora mancanti, delle gare centralizzate inerenti i dispositivi medici a maggiore impatto di spesa riferibili alle categorie CND W, A, P e C, da sottoporre all'approvazione del Tavolo regionale "*Acquisizione aggregata di beni e servizi sanitari*" di cui alla D.G.R. 626 del 08/05/2023;
7. Di **dare atto** che l'espletamento delle disposizioni emanate con il presente provvedimento è da ritenersi urgente in quanto finalizzate al raggiungimento degli obiettivi di contenimento della spesa regionale per i dispositivi medici previsti dalla proposta di Piano Operativo 2023/2025 per la riqualificazione del S.S.R. della Regione Puglia, in corso di formalizzazione ai Ministeri affiancanti, oltre che dalle relative disposizioni attuative emanate dalla Giunta Regionale con le D.G.R. 412/2023 e D.G.R. 511/2023 richiamate in narrativa.
8. Di **dare mandato** al Dirigente della Sezione Farmaci, Dispositivi Medici e Assistenza Integrativa di provvedere alla notifica del presente provvedimento all'Agenzia Regionale strategica per la Salute e il Sociale (e per il tramite all'Area Valutazione e Ricerca e all'Area Epidemiologia e *Care Intelligence*), alla società InnovaPuglia S.p.A., alla Sezione Risorse Strumentali e Tecnologiche Sanitarie, alla Sezione Bilancio della Sanità e dello Sport, alla Sezione Raccordo al Sistema Regionale e alle Aziende pubbliche del S.S.R.
9. Di **disporre** la pubblicazione sul Bollettino Ufficiale della Regione Puglia.

Il Segretario Generale della Giunta

ANNA LOBOSCO

Il Presidente della Giunta

MICHELE EMILIANO