

SENATO DELLA REPUBBLICA

————— XVI LEGISLATURA —————

N. 10

ATTO DEL GOVERNO

SOTTOPOSTO A PARERE PARLAMENTARE

Schema di decreto legislativo recante: «Attuazione delle direttive 2006/86/CE e 2006/17/CEE che attuano la direttiva 2004/23/CE per quanto riguarda le prescrizioni in tema di rintracciabilità, la notifica di reazioni ed eventi avversi gravi e determinate prescrizioni tecniche per la codifica, la lavorazione, la conservazione, lo stoccaggio e la distribuzione di tessuti e cellule umani»

(Parere ai sensi dell'articolo 1, commi 1, 3 e 4, della legge 25 febbraio 2008, n. 34)

(Trasmesso alla Presidenza del Senato il 18 giugno 2008)



*Il Ministro
per i rapporti con il Parlamento*

DRP/I/ – XVI D 6/08

Roma, 11 8 GIU. 2008

Come Pre. Re.

Le trasmetto, al fine dell'espressione del parere da parte delle competenti Commissioni parlamentari, lo schema di decreto legislativo recante "Attuazione della direttiva 2006/17/CE della Commissione dell'8 febbraio 2006, che 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 dei tessuti e cellule umani di attuazione della direttiva 2006/86/CE della Commissione del 24 ottobre 2006, che attua la direttiva 2004/23/CE del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda le prescrizioni in tema di rintracciabilità, la notifica di reazioni ed eventi avversi gravi e determinate prescrizioni tecniche per la codifica, la lavorazione, la conservazione, lo stoccaggio e la distribuzione di tessuti e cellule umani", approvato in via preliminare dal Consiglio dei Ministri del 13 giugno 2008.

In considerazione dell'imminente scadenza della delega Le segnalo, a nome del Governo, l'urgenza dell'esame del provvedimento da parte delle competenti Commissioni parlamentari pur se privo del parere della Conferenza Stato-Regioni, che mi riservo di trasmettere non appena sarà da me acquisito.

colle *jp* *colle*

Sen.

Renato Giuseppe SCHIFANI

Presidente del

Senato della Repubblica

R O M A

RELAZIONE ILLUSTRATIVA

L'unito schema di decreto legislativo è finalizzato al contestuale recepimento con un unico testo normativo delle due direttive tecniche della Commissione europea 2006/17/CE e 2006/86/CE, attuative della direttiva 2004/23/CE del 31 marzo 2004, sulla definizione di norme di qualità e sicurezza per la donazione, l'approvvigionamento, il controllo, la lavorazione, la conservazione, lo stoccaggio e la distribuzione di tessuti e cellule umani, cui è stata data attuazione nel nostro Paese con decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 191.

E' importante rilevare che la scelta adottata, di avvalersi di un unico strumento normativo di recepimento delle due direttive tecniche summenzionate - di per sé a stretto rigore autonomamente recepibili, la 2006/17 con un decreto ministeriale ai sensi della legge comunitaria 2006 e la 2006/86 con un decreto legislativo a norma della legge 25 febbraio 2008, n. 34 (legge comunitaria 2007) è resa logica e giustificata dalle obiettive peculiarità di tali testi comunitari.

Essi, infatti, risultano non solo entrambi essenziali per attuare la specifica normativa europea in tema di tessuti e cellule umani dinanzi richiamata, ma anche in un innegabile rapporto di stretta complementarietà tra loro, nel quale le prescrizioni tecniche della direttiva 2006/17 - inerenti soprattutto ai vincoli sanitari per un corretto approvvigionamento di tessuti e cellule umani, ai criteri di selezione dei relativi donatori ed agli esami di laboratorio a tal fine richiesti - costituiscono un indispensabile presupposto preliminare per rendere concretamente applicabile il sistema di qualità prefigurato nel settore dalle prescrizioni tecniche della direttiva 2006/86/CE in materia di rintracciabilità (cioè l'attitudine a reperire ed identificare tessuti o cellule in ogni fase di trattamento), di notifica di reazioni e di eventi avversi



gravi e di ogni altra necessaria disposizione inerente alla loro codifica, lavorazione, conservazione, stoccaggio e distribuzione.

E di tale tipica condizione di stretta interdipendenza tra le due direttive, che ne giustifica il recepimento contestuale in un unico provvedimento, si trova conferma anche nell'articolo 1 della direttiva 2006/86/CE, riferito al suo campo di applicazione, nel cui comma 2 si puntualizza, non a caso, che le disposizioni dei relativi articoli da 5 a 9, in tema di rintracciabilità e di notifica di reazioni e di eventi avversi gravi, "si applicano anche alla donazione, all'approvvigionamento ed al controllo di tessuti e cellule umani", anche, cioè, a quelle fasi preliminari che – come s'è visto - costituiscono proprio l'oggetto precipuo della direttiva 2006/17.

Risulta comunque essenziale premettere che l'assetto normativo organico conforme ai nuovi principi comunitari introdotto dalle direttive 2004/23/CE, dalle relative direttive tecniche di attuazione 2006/17/CE e 2006/86/CE di cui trattasi in materia di tessuti e cellule umani e dai loro strumenti di recepimento, nell'ordinamento del nostro Paese, viene ad innovare e ad aggiornare profondamente sotto il profilo delle garanzie sanitarie e della salvaguardia dei requisiti di qualità tale delicato settore di attività, che – come può ben desumersi dalle premesse del provvedimento - non era in precedenza assistito da alcuna vera e propria specifica disciplina sanitaria, se si esclude quanto sotto taluni profili previsto in via amministrativa dall'accordo Stato-Regioni 23 settembre 2004, recante linee guida sulle "modalità di disciplina delle attività di reperimento, trattamento, conservazione e distribuzione di tessuti e cellule umani a scopo di trapianto" in attuazione dell'articolo 15 della legge 1° aprile 1999, n. 91 in tema di trapianti di organi e di tessuti.



Posta tale doverosa premessa, va chiarito che, come è apparso logico, tutta la prima parte dell'articolato testo in esame, come pure dei relativi allegati tecnici, è stata dedicata alle specifiche norme attuative della direttiva 2006/17/CE - che reca disposizioni tecniche per l'attuazione dell'articolo 28, lettere d), e) e in parte f) della già recepita direttiva 2004/23/CE - facendo poi seguire disposizioni ed allegati del pari inerenti alla direttiva 2006/86/CE, salvo concentrare, ovviamente, in appositi articoli le prescrizioni di comune interesse per entrambe le direttive, a partire dalle definizioni.

Il testo in esame è costituito da diciotto articoli e da undici allegati tecnici.

Nell'articolo 1 è delineato il campo di applicazione del decreto legislativo, per quanto premesso esteso a comprendere l'ambito di entrambe le direttive in esame.

L'articolo 2 costituisce un vero e proprio glossario, che introduce tutte le definizioni, a valenza tecnico - legale, indispensabili per la comprensione e la corretta applicazione delle prescrizioni delle due recepende direttive, tra le quali assume particolare rilevanza per la sua relativa novità e specifica peculiarità, quella sulle "procedure operative standard", ordinariamente sintetizzata con la sigla (POS), che identifica istruzioni scritte atte a descrivere le varie fasi che caratterizzano un determinato processo, come pure i materiali ed i metodi da utilizzare ed il prodotto finale previsto.

Con l'articolo 3 si affronta in modo analitico e dettagliato l'intera tematica dell'approvvigionamento di tessuti e cellule umani, processo preventivamente soggetto ad autorizzazione ed accreditamento, il cui rilascio presuppone l'accertata osservanza di tutta una serie di rigorose ed articolate prescrizioni, a cominciare dall'impiego esclusivo, per le operazioni di prelievo di tessuti e cellule, di personale a tal fine adeguatamente qualificato ed espressamente formato da parte di un'équipe



di clinici esperti del settore ovvero di un istituto dei tessuti autorizzato ed accreditato. Particolarmente significative risultano la prevista facoltà dell'istituto dei tessuti ovvero dell'organismo di approvvigionamento , in tale ambito operanti, di concludere con il personale qualificato o con l'equipe clinica che ivi operino da esterni veri e propri accordi scritti, sia sulle procedure da seguire per il rigoroso rispetto dei criteri di corretta selezione dei donatori sia riguardo al tipo di tessuti, cellule o campioni da prelevare od ai protocolli da seguire.

Altrettanto importante e significativa vi risulta, per le ben maggiori garanzie che è in grado di offrire, la prescritta definizione di "procedure operative standard" – POS: finalizzate a verificare l'identità del donatore, la documentazione sul consenso informato o su equivalenti espressioni di volontà del donatore o della sua famiglia, la valutazione dei criteri di selezione dei donatori e la valutazione degli esami di laboratorio per essi prescritti ovvero finalizzate a regolare correttamente l'approvvigionamento, il confezionamento, l'etichettatura ed il trasporto dei tessuti e delle cellule fino alla destinazione finale per essi prevista. In questo stesso ambito, carattere altrettanto determinante riveste senza dubbio la previsione contenuta nel relativo comma 12, laddove è prescritta, nel corso del prelievo o presso l'istituto dei tessuti, l'assegnazione di un codice di identificazione unico al donatore ed ai tessuti od alle cellule donati, per garantire in ogni momento un'adeguata identificazione del donatore e la tracciabilità dei materiali donati, con contestuale annotazione in apposito registro dei codici e dei dati correlati, nel rispetto delle norme sulla salvaguardia della riservatezza.

Con l'articolo 4 è sancito l'obbligo del responsabile dell'organizzazione per l'approvvigionamento o dell'istituto dei tessuti operante di garantire che la selezione dei donatori sia effettuata in conformità ai criteri di selezione fissati dall'allegato I



per i donatori di tessuti e cellule e dei criteri di selezione e degli esami di laboratorio richiesti dall'allegato III per i donatori di cellule riproduttive; va evidenziata, a questo proposito, che la portata dell'allegato III, che nel testo originario era del tutto aderente alle previsioni della direttiva, è stata ora circoscritta e rimodulata per renderla comunque compatibile con i principi ed i vincoli in materia imposti, nel nostro Paese, dalla specifica disciplina della procreazione medicalmente assistita di cui alla legge 19 febbraio 2004, n. 40.

Nell'articolo 5 sono dettagliatamente individuati compiti e garanzie richiesti al responsabile dell'organizzazione per l'approvvigionamento o dell'istituto dei tessuti per quanto riguarda la corretta selezione dei donatori di tessuti e cellule come pure dei donatori di cellule riproduttive e gli esami di laboratorio cui, rispettivamente, devono essere sottoposti, con logico rinvio alle prescrizioni desumibili dalla normativa sulle attività trasfusionali per quanto attiene agli eventuali donatori di cellule staminali emopoietiche periferiche, ivi comprese quelle da sangue cordonale.

Gli articoli 6, 8 (già riferibile, per la materia trattata, all'ambito di interesse della direttiva 2006/86/CE) e 9 affrontano, rispettivamente, le tematiche della donazione/approvvigionamento di tessuti o cellule e del loro ricevimento da parte dell'istituto dei tessuti, delle prescrizioni per l'autorizzazione e l'accreditamento degli istituti dei tessuti e delle prescrizioni per l'autorizzazione e l'accreditamento allo svolgimento di trattamenti di preparazione di tessuti e cellule, rinviando alle specifiche prescrizioni, per ciascuno di essi rispettivamente pertinenti, di cui agli allegati IV, V e VI. L'articolo 7, invece, si limita a prevedere la facoltà del responsabile dell'organizzazione per l'approvvigionamento o dell'istituto dei tessuti, sentito il Centro nazionale trapianti, di autorizzare la distribuzione diretta di



determinati tessuti e cellule dal luogo in cui è effettuato il prelievo ad un centro di assistenza sanitaria, ai fini di un trapianto immediato.

L'articolo 10, in coerenza con le prescrizioni di base già poste in materia, in attuazione della direttiva 2004/23/CE dall'articolo 11 del relativo decreto legislativo di recepimento n. 191 del 2007, disciplina per l'organizzazione dell'approvvigionamento o per l'istituto dei tessuti ovvero per l'organizzazione responsabile dell'applicazione sull'uomo di tessuti e cellule le procedure da seguire per la notifica di reazioni avverse gravi, prevedendo tra i destinatari della notifica, oltre alle rispettive autorità regionali, anche il Centro nazionale trapianti, il Centro nazionale sangue o l'Istituto superiore di sanità, a seconda degli ambiti di competenza rispettivamente interessati. La persona responsabile dell'istituto dei tessuti è tenuta a comunicare a tali autorità tutte le informazioni previste nel modello di notifica, desumibile dalla parte A dell'allegato VII, illustrando altresì, attraverso il modulo di cui alla parte B dello stesso allegato, le conclusioni raggiunte dall'indagine disposta.

Analoghi adempimenti sono imposti dal successivo articolo 11, per quanto attiene alla notifica di eventi avversi gravi, in stretto rapporto con le parti A e B del relativo allegato VIII.

Con l'articolo 12 sono previste le modalità attraverso le quali l'Autorità nazionale presenta annualmente alla Commissione europea una relazione sulle notifiche delle reazioni avverse gravi e degli eventi avversi gravi intercorse nell'anno precedente, trasmettendo i dati di riferimento in conformità agli specifici modelli desumibili dalle relative parti A e B dell'allegato IX.

Nell'articolo 13 sono richiamate le iniziative indispensabili per assicurare ogni oportuna informazione del caso ai rispettivi organismi competenti degli Stati



membri conseguenti a reazioni ed eventi avversi gravi, per garantirne la tempestiva adozione dei necessari, più appropriati provvedimenti, mentre l'articolo 14, nel responsabilizzare ciascun istituto dei tessuti a porre in atto i sistemi più efficaci ed accurati per rendere etichettati ed identificabili individualmente tessuti e cellule ricevuti e distribuiti, non manca tra l'altro di specificare, in riferimento al relativo allegato X, l'obbligo di conservazione di tali dati per almeno trenta anni.

Nell'articolo 15 si prevede l'attribuzione di un codice di identificazione unico europeo a ciascun materiale donato ad un istituto dei tessuti, per garantire in ogni momento un'adeguata identificazione del donatore e la rintracciabilità di tutti materiali donati, mentre l'articolo 16 vincola Regioni e Province autonome ad attuare con proprio provvedimento le disposizioni del decreto legislativo.

In coerenza con tale ultima previsione, nell'articolo 17 è contenuta la c. d. "clausola di cedevolezza" a favore, appunto, delle Regioni e delle Province autonome.

Infine l'articolo 18 è relativo alla copertura degli oneri derivanti dal provvedimento.



RELAZIONE TECNICO – NORMATIVA

1. Aspetti tecnico – normativi

a) necessità dell'intervento normativo

Il decreto legislativo in esame, predisposto in base alla delega conferita al Governo dalla legge 25 febbraio 2008, n. 34 (= legge comunitaria 2007), è indispensabile in quanto espressamente finalizzato al contestuale recepimento nell'ordinamento italiano delle due direttive tecniche della Commissione europea 2006/17/CE dell'8 febbraio 2006 – recante determinate prescrizioni tecniche per la donazione, l'approvvigionamento e il controllo di tessuti e cellule umani - e 2006/86/CE del 24 ottobre 2006 – recante prescrizioni in tema di rintracciabilità e di notifica di reazioni ed eventi avversi gravi e determinate prescrizioni tecniche per la codifica, la lavorazione, la conservazione, lo stoccaggio e la distribuzione di tessuti e cellule umani – direttive entrambe attuative della direttiva 2004/23/CE, del Parlamento europeo e del Consiglio, del 31 marzo 2004, sulla definizione di norme di qualità e sicurezza per la donazione, l'approvvigionamento, il controllo, la lavorazione, la conservazione, lo stoccaggio e la distribuzione di tessuti e cellule umani, recepita in Italia con decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 191.

b) Analisi del quadro normativo

Il quadro normativo di riferimento può essere individuato nei principali provvedimenti direttamente riferiti o comunque, anche indirettamente riferibili al settore dei tessuti e delle cellule umani, di seguito richiamati:

- decreto del Presidente della Repubblica 14 gennaio 1997, recante “Approvazione dell'atto di indirizzo e coordinamento alle Regioni ed alle

Province autonome di Trento e Bolzano in materia di requisiti strutturali, tecnologici ed organizzativi minimi per l'esercizio delle attività sanitarie da parte delle strutture pubbliche o private”;

- legge 1° aprile 1999, n. 91, recante “Disposizioni in materia di trapianti di organi e di tessuti”;
- decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 1° settembre 2000, recante “Approvazione dell’atto di indirizzo e coordinamento in materia di requisiti strutturali, tecnologici ed organizzativi minimi per l’esercizio delle attività sanitarie relative alla medicina trasfusionale”;
- Accordo 21 marzo 2002 tra il Ministro della salute, le Regioni e le Province autonome , concernente “Linee – guida per le attività di coordinamento per il reperimento di organi e di tessuti in ambito nazionale a fini di trapianto”;
- Accordo 21 marzo 2002 tra il Ministro della salute, le Regioni e le Province autonome, concernente “Linee – guida per il prelievo, la conservazione e l’utilizzo di tessuto muscolo – scheletrico”;
- decreto del Ministro della salute 2 dicembre 2004, recante “Modalità per il rilascio delle autorizzazioni all’esportazione ed all’importazione di organi e tessuti”;
- Accordo 10 luglio 2003 tra il Ministro della salute, le Regioni e le Province autonome sul documento recante “Linee – guida in tema di raccolta, manipolazione e impiego clinico delle cellule staminali emopoietiche (CSE)”;
- Accordo 23 settembre 2004, su “Linee – guida sulle modalità di disciplina delle attività di reperimento, trattamento, conservazione e distribuzione di cellule e tessuti umani a scopo di trapianto”, in attuazione dell’articolo 15, comma 1 della legge 1° aprile 1999, n. 91”;
- decreto legislativo 19 agosto 2005, n.191, recante “Attuazione della direttiva 2002/98/CE, che stabilisce norme di qualità e sicurezza per la raccolta, il controllo, la lavorazione e la distribuzione del sangue umano e dei suoi componenti”, e successive modificazioni;

- Legge 19 febbraio 2004, n. 40, recante “Norme in tema di procreazione medicalmente assistita”;
- Legge 21 ottobre 2005, n. 219, recante “Nuova disciplina delle attività trasfusionali e della produzione nazionale di emoderivati”.

c) incidenza delle nuove norme proposte sulle leggi ed i regolamenti vigenti.

Le disposizioni del decreto legislativo in esame, lungi dal poter contrastare con le leggi ed i regolamenti vigenti nel settore considerato, si pongono rispetto ad essi in un tipico rapporto di specialità e d'integrazione.

c) Analisi della compatibilità con l'ordinamento comunitario.

Premesso che, in base a quanto può già desumersi dal quadro normativo previgente dianzi delineato, alcune delle tematiche trattate nelle due direttive 2006/17/CE e 2006/86/CE e, quindi, nel decreto legislativo di loro recepimento, o comunque ivi anche indirettamente toccate sono già state oggetto, almeno parziale, di disciplina europea, Il presente decreto rispecchia fedelmente il quadro normativo definito in ambito europeo in tema di qualità e sicurezza del sangue umano e degli emocomponenti.

d) Analisi della compatibilità con le competenze delle Regioni a statuto ordinario e speciale.

Il testo è conforme ai principi costituzionali in materia di ripartizione della potestà legislativa tra Stato e Regioni, rispettando in particolare, per quanto non disciplinato in modo vincolante dalle due recepende direttive, l'ambito inerente agli aspetti meramente organizzativi delle attività trasfusionali, di specifica attribuzione delle Regioni nel rispetto delle norme di principio riservate allo Stato.

e) Verifica della coerenza con le fonti legislative primarie che dispongono il trasferimento di funzioni alle Regioni ed agli enti locali.

Da quanto appena detto consegue che non possano porsi problemi di coerenza in questo senso, e, d'altra parte, nell'articolo 17 è stata inserita la c. d. "clausola di cedevolezza", espressamente riferita all'attuazione meramente interinale attraverso le disposizioni del decreto legislativo di specifici profili delle direttive inerenti ad un ambito di legislazione di legislazione concorrente e, quindi, di attribuzione regionale.

f) Verifica dell'assenza di rilegificazioni e della piena utilizzazione della possibilità di delegificazione.

Il decreto non opera legificazioni e investe una materia non suscettibile di delegificazione.

2. Elementi di drafting e di linguaggio normativo.

a) Individuazione delle nuove definizioni normative introdotte nel testo, della loro necessità, della coerenza con quelle già in uso.

Con la sorta di "glossario" contenuta nell'articolo 2 il decreto legislativo illustra le definizioni che conseguono al corretto recepimento della direttiva e che risultano basilari per la sua applicazione, restando peraltro sovrapponibili, e comunque coerenti, con quelle in uso nella già richiamata normativa del settore.

b) Verifica della correttezza dei riferimenti normativi contenuti nel testo, con particolare riguardo alle successive modificazioni ed integrazioni da essi subite.

E' stata positivamente verificata la correttezza dei riferimenti normativi contenuti negli articoli del testo.

c) Ricorso alla tecnica della "novella" per introdurre modificazioni ed integrazioni a disposizioni vigenti.

Non sono emerse esigenze che giustificassero il ricorso alla tecnica della “novella” legislativa.

d) Individuazione di effetti abrogativi impliciti di disposizioni dell’atto normativo e loro traduzione in norme abrogative espresse nel testo normativo.

Non vi sono, nel decreto legislativo, disposizioni suscettibili di determinare effetti abrogativi impliciti.

1. Ulteriori elementi

a) Indicazione delle linee prevalenti della giurisprudenza ovvero della pendenza di giudizi di costituzionalità sul medesimo o su analogo oggetto.

Non risultano pendenti giudizi di costituzionalità sulla materia oggetto del provvedimento.

b) Verifica dell’esistenza di progetti di legge vertenti su materia analoga all’esame del Parlamento e relativo stato dell’iter.

Anche alla luce del recente inizio di questa legislatura, non risultano all’esame del Parlamento progetti di legge su materia analoga a quella del presente schema di decreto legislativo.

RELAZIONE TECNICO-FINANZIARIA

Lo schema di decreto legislativo recepisce le due direttive tecniche della Commissione europea 2006/17/CE e 2006/86/CE, attuative della direttiva 2004/23/CE, a suo tempo recepita con decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 191, recante norme di qualità e sicurezza per la donazione, l'approvvigionamento, il controllo, la lavorazione, la conservazione, lo stoccaggio e la distribuzione di tessuti e cellule umani. Le due summenzionate direttive, oggetto del presente recepimento – che, con ogni evidenza, sono in stretto rapporto di complementarietà fra loro - riguardano, rispettivamente, determinate prescrizioni tecniche per la donazione, l'approvvigionamento e il controllo di tessuti e cellule umani, ed altre prescrizioni tecniche in tema di rintracciabilità, di notifica di reazioni ed eventi avversi gravi e per la codifica, la lavorazione, la conservazione, lo stoccaggio e la distribuzione di tessuti e cellule umani.

Il provvedimento comporta oneri per le amministrazioni territoriali del Servizio sanitario nazionale

Disposizioni considerate potenzialmente rilevanti per le conseguenze finanziarie:

allegati II e III, in riferimento alle prescrizioni dell'articolo 5, che impone al responsabile dell'organizzazione per l'approvvigionamento o dell'istituto dei tessuti di garantire che i donatori di tessuti e cellule ovvero i donatori di cellule riproduttive siano sottoposti, rispettivamente, agli esami di laboratorio di cui all'allegato II, punto 1, da effettuarsi secondo le prescrizioni di cui all'allegato II, punto 2 o, rispettivamente, siano sottoposti agli esami di laboratorio di cui



all'allegato III, punto 1, da effettuarsi secondo le prescrizioni dell'allegato III, punto 3.

Ciò rientra nell'ambito delle prescrizioni di qualità e sicurezza, che caratterizzano il sistema della direttiva 2004/23 e delle due direttive di attuazione, finalizzate alla riduzione del rischio di trasmissione di malattie o di potenziali effetti negativi sui soggetti che ricevono tessuti o cellule, attraverso un'attenta selezione dei donatori, il controllo di ciascuna donazione e l'applicazione di particolari procedure cautelari per l'approvvigionamento di tessuti e cellule.

In tal senso si prevede in particolare l'effettuazione di ulteriori tests biologici in funzione degli antecedenti del donatore (tenendo conto, ad esempio, della sua eventuale provenienza da aree ad alta incidenza di determinate malattie) e delle caratteristiche dei tessuti e delle cellule donati, specialmente in presenza di determinate affezioni.

Ai fini dell'implementazione dei tests di validazione e controllo, in funzione dell'obiettivo ottimale di conseguire la massima sicurezza possibile in questo delicato settore, **tenuto conto che il numero delle donazioni di tessuti e cellule per le quali potrebbero necessitare ulteriori indagini è stimabile intorno a 6 mila per anno e il costo per eventuali esami aggiuntivi è stimabile in circa 180 euro per donazione**, si può prevedere *una spesa aggiuntiva stimabile in cinquecentoquarantamila euro, da assegnare alle Regioni ed alle Province autonome, con un vincolo di finalizzazione a favore delle strutture deputate ad effettuare i prelievi ed i controlli delle donazioni di tessuti e cellule umani, la cui attività è comunque oggetto di monitoraggio da parte del Centro nazionale trapianti*, **per il 2008 e agli stessi fini una spesa di 1 milioneottantamila euro per il 2009 e 1 milioneottantamila euro a decorrere dal 2010.**



Considerata la sicura indisponibilità di risorse non vincolate negli ordinari stanziamenti iscritti nel Bilancio del Ministero della salute – oltretutto destinato, verosimilmente, a subire ridimensionamenti fin dal prossimo anno finanziario a seguito del nuovo assetto istituzionale conseguente all'accorpamento del Ministero della salute nel nuovo Ministero del lavoro, della salute e delle politiche sociali – risulta indispensabile assicurare la copertura del provvedimento attraverso i “fondi di rotazione” inerenti all’attuazione della legge comunitaria 2007.

10/20/2008
18.6.08

Venuto del Ministero dell'economia e delle finanze
Documento Ragioneria Generale dello Stato ai sensi e per
gli effetti dell'art. 11-ter della legge 5 agosto 1978, n. 468

quadrifusione oneri positiva negativa
copertura finanziaria positiva negativa

17 IL RAGIONIERE GENERALE DELLO STATO

[Handwritten signatures and initials]

18 GIU. 2008



SCHEMA DI DECRETO LEGISLATIVO RECANTE ATTUAZIONE DELLA DIRETTIVA 2006/17/CE DELLA COMMISSIONE DELL'8 FEBBRAIO 2006 CHE 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 ED ATTUAZIONE DELLA DIRETTIVA 2006/86/CE DELLA COMMISSIONE DEL 24 OTTOBRE 2006 CHE ATTUA LA DIRETTIVA 2004/23/CE DEL PARLAMENTO EUROPEO E DEL CONSIGLIO PER QUANTO RIGUARDA LE PRESCRIZIONI IN TEMA DI RINTRACCIABILITÀ, LA NOTIFICA DI REAZIONI ED EVENTI AVVERSI GRAVI E DETERMINATE PRESCRIZIONI TECNICHE PER LA CODIFICA, LA LAVORAZIONE, LA CONSERVAZIONE, LO STOCCAGGIO E LA DISTRIBUZIONE DI TESSUTI E CELLULE UMANI.

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

VISTI gli articoli 76 e 87 della Costituzione;

VISTA la legge 21 dicembre 1999, n. 526;

VISTO il decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 191, recante: "Attuazione della direttiva del Parlamento europeo e del Consiglio 2004/23/CE del 31 marzo 2004, sulla definizione di 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", con particolare riguardo per i suoi articoli 8, 11, comma 4, e 28, comma 1, lettere a), b) c), d), e), f), g), h) ed i);

Vista la direttiva 2006/17/CE della Commissione dell'8 febbraio 2006 che 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;

VISTA la Direttiva 2006/86/CE della Commissione del 24 ottobre 2006 che attua la direttiva 2004/23/CE del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda le prescrizioni in tema di rintracciabilità, la notifica di reazioni ed eventi avversi gravi e



determinate prescrizioni tecniche per la codifica, la lavorazione, la conservazione, lo stoccaggio e la distribuzione di tessuti e cellule umani;

VISTA la legge 25 febbraio 2008, n. 34, recante: "Disposizioni per l'adempimento di obblighi derivanti dall'appartenenza dell'Italia alle Comunità Europee - legge comunitaria 2007";

VISTA la legge 1° aprile 1999, n. 91, recante: "Disposizioni in materia di trapianti di organi e di tessuti";

VISTA la legge 21 ottobre 2005, n. 219, recante: "Nuova disciplina delle attività trasfusionali e della produzione nazionale degli emoderivati";

VISTO il decreto del Presidente della Repubblica 14 gennaio 1997, recante: "Approvazione dell'atto di indirizzo e coordinamento alle regioni e alle province autonome di Trento e di Bolzano, in materia di requisiti strutturali, tecnologici ed organizzativi minimi per l'esercizio delle attività sanitarie da parte delle strutture pubbliche e private, pubblicato sul supplemento ordinario alla G.U. n. 42 del 20 febbraio 1997;

VISTO il decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502, e successive modificazioni, recante: "Norme per la razionalizzazione del Servizio sanitario nazionale, a norma dell'articolo 1 della legge 30 novembre 1998, n. 419";

VISTO il decreto del Presidente del Consiglio dei ministri 1° settembre 2000, recante: "Approvazione dell'atto di indirizzo e coordinamento in materia di requisiti strutturali, tecnologici ed organizzativi minimi per l'esercizio delle attività sanitarie relative alla medicina trasfusionale", pubblicato nella Gazzetta ufficiale n. 274 del 23 novembre 2000;

VISTA la legge 12 agosto 1993, n. 301 recante: "Norme in materia di prelievo ed innesti di cornea";

VISTO il decreto legislativo 24 febbraio 1997, n. 46, recante: "Attuazione della Direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici";

VISTO il decreto legislativo 8 settembre 2000, n. 332, recante: "Attuazione della direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro";



VISTO l'Accordo 21 marzo 2002 tra il Ministero della Salute, le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano, concernente "Linee guida per le attività di coordinamento per il reperimento di organi e di tessuti in ambito nazionale ai fini di trapianto";

VISTO l'Accordo 21 marzo 2002 tra il Ministero della Salute, le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano, concernente "Linee guida per il prelievo, la conservazione e l'utilizzo di tessuto muscolo-scheletrico";

VISTO il decreto ministeriale 2 dicembre 2004, recante "Modalità per il rilascio delle autorizzazioni all'esportazione o all'importazione di organi e tessuti", pubblicato nella Gazzetta ufficiale 3 febbraio 2005, n. 27;

VISTA la legge 19 febbraio 2004, n. 40, recante: "Norme in materia di procreazione medicalmente assistita";

VISTO l'Accordo 23 settembre 2004 tra il Ministero della Salute, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano, sul documento recante "Linee guida sulle modalità di disciplina delle attività di reperimento, trattamento, conservazione e distribuzione di cellule e tessuti umani a scopo", in attuazione dell'articolo 15, comma 1, della legge 1 aprile 1999, n 91;

VISTO l'Accordo 10 luglio 2003 tra il Ministero della Salute, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano, sul documento recante: "Linee guida in tema di raccolta, manipolazione e impiego clinico delle cellule staminali emopoietiche (CSE)";

VISTO il decreto legislativo 20 dicembre 2007, n 261, di "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 e dei suoi componenti";

VISTA la preliminare deliberazione del Consiglio dei Ministri nella riunione del.....;

ACQUISITO il parere della Conferenza permanente per i rapporti tra Stato, Regioni e Province autonome di Trento e di Bolzano nella seduta del.....;

Acquisiti i pareri delle competenti Commissioni della Camera dei Deputati e del Senato della Repubblica;

VISTA la deliberazione del Consiglio dei Ministri adottata nella riunione del.....;



Sulla proposta del Ministro delle politiche europee e del Ministro del lavoro, della salute e delle politiche sociali, di concerto con i Ministri degli affari esteri, della giustizia, dell'economia e delle finanze e per i rapporti con le regioni

EMANA

il seguente decreto legislativo:

Art. 1

(Campo d'applicazione)

1. Il presente decreto, che riguarda anche determinate prescrizioni tecniche per la donazione, l'approvvigionamento e il controllo di tessuti e cellule umani, si applica alla codifica, alla lavorazione, alla conservazione, allo stoccaggio e alla distribuzione di:
 - a) tessuti e cellule umani, destinati ad applicazioni sull'uomo;
 - b) prodotti fabbricati, derivati da tessuti e cellule umani destinati ad applicazioni sull'uomo, qualora tali prodotti non siano disciplinati da altre direttive.
2. Le disposizioni degli articoli da 10(5) a 14(9) del presente decreto, relative alla rintracciabilità e alla notifica di reazioni ed eventi avversi gravi, si applicano anche alla donazione, all'approvvigionamento e al controllo di tessuti e cellule umani.

Art. 2

(Definizioni)

1. Ai fini del presente decreto si intendono per:
 - a) cellule riproduttive: tutti i tessuti e le cellule destinati ad essere utilizzati ai fini della riproduzione assistita;
 - b) donazione da parte di un partner: la donazione di cellule riproduttive tra un uomo e una donna che dichiarano di avere rapporti fisici;
 - c) impiego diretto: qualsiasi procedura in base alla quale le cellule donate vengono utilizzate senza essere conservate;
 - d) sistema di qualità: la struttura organizzativa, le responsabilità, le procedure, i processi e le risorse destinati ad attuare la gestione della qualità, comprese tutte le attività che direttamente o indirettamente contribuiscono alla qualità;



- e) procedure operative standard (POS): istruzioni scritte che descrivono le fasi di un determinato processo nonché i materiali e i metodi da utilizzare e il prodotto finale previsto;
- f) convalida (o qualifica in caso di attrezzature o ambienti): la produzione di prove documentate, in grado di garantire con un elevato livello di certezza che determinati procedimenti, attrezzature o ambienti diano luogo a un prodotto conforme alle specifiche e alle caratteristiche qualitative prestabilite; un procedimento è convalidato al fine di valutare se il sistema funziona efficacemente in rapporto all'impiego previsto;
- g) rintracciabilità: la possibilità di ricostruire il percorso di tessuti o cellule in ogni fase dell'approvvigionamento, della lavorazione, del controllo e dello stoccaggio fino alla distribuzione al ricevente o allo smaltimento, compresa la possibilità di risalire all'identificazione del donatore, dell'istituto dei tessuti o del centro di produzione che ricevono, o lavorano o stoccano i tessuti o le cellule, nonché, a livello delle strutture sanitarie, la possibilità di individuare i responsabili che applicano i tessuti o le cellule sui riceventi. Tale rintracciabilità riguarda anche la possibilità di reperire e identificare tutti i dati pertinenti relativi ai prodotti e ai materiali che vengono a contatto con detti tessuti o cellule;
- h) critico: che ha potenzialmente effetto sulla qualità e o la sicurezza di tessuti e cellule o è a contatto con i predetti;
- i) organizzazione per l'approvvigionamento: una struttura sanitaria o un'unità ospedaliera in cui si effettuano prelievi di tessuti e cellule umani, che può non essere autorizzata e accreditata come Istituto dei tessuti, fatto salvo quanto previsto dalla Legge n. 301/93 (Norme in materia di prelievo ed innesti di cornea);
- l) organizzazione responsabile dell'applicazione sull'uomo: una struttura sanitaria o un'unità ospedaliera che esegue applicazioni sull'uomo di tessuti e cellule.

Art. 3

(Approvvigionamento di tessuti e cellule umani)

1. Ad eccezione della donazione da parte di un partner di cellule riproduttive destinate all'impiego diretto, l'approvvigionamento di tessuti e cellule umani è autorizzato ed accreditato solo qualora siano rispettate le prescrizioni di cui ai commi da 2 a 12.
2. Il prelievo di tessuti e cellule umani è effettuato da personale qualificato, ai sensi della normativa vigente, a svolgere tali attività, adeguatamente formato da parte di un'equipe di clinici esperti nel prelievo di tessuti e cellule o di un istituto dei tessuti autorizzato ed accreditato ai fini dell'approvvigionamento.
3. L'istituto dei tessuti o l'organismo di approvvigionamento conclude con il personale qualificato o l'equipe clinica responsabile della selezione del donatore che non faccia parte dello stesso istituto o organismo, accordi scritti in ordine alle procedure da seguire per garantire la conformità dei requisiti ai criteri di selezione dei donatori di cui all'allegato 1.



4. L'istituto dei tessuti o l'organismo di approvvigionamento conclude con il personale qualificato o l'equipe clinica responsabile della selezione del donatore che non faccia parte dello stesso istituto o organismo, accordi scritti in ordine al tipo di tessuti, di cellule o di campioni da prelevare nonché ai protocolli da seguire.

5. Sono definite procedure operative standard, in seguito indicate come "POS", al fine di verificare:

a) l'identità del donatore;

b) la documentazione relativa al consenso informato, o all'espressione di volontà o all'autorizzazione alla donazione da parte del donatore o della sua famiglia;

c) la valutazione dei criteri di selezione dei donatori di cui all'articolo 3;

d) la valutazione degli esami di laboratorio richiesti per i donatori ai sensi dell'articolo 4.

6. Sono altresì definite POS relative all'approvvigionamento, confezionamento, etichettatura e trasporto dei tessuti e delle cellule fino alla destinazione presso l'istituto dei tessuti o, in caso di distribuzione diretta di tali materiali, presso l'equipe clinica responsabile della loro applicazione, ovvero, in caso di campioni di tessuti e cellule, presso il laboratorio per il controllo, in conformità all'articolo 5.

7. L'approvvigionamento è eseguito presso strutture adeguate, ponendo in atto procedure mirate a ridurre il rischio di contaminazione batterica o di altro tipo dei tessuti e delle cellule prelevati ai sensi dell'articolo 5.

8. I materiali e le attrezzature utilizzati per l'approvvigionamento sono gestiti conformemente alle norme e alle specifiche di cui all'allegato IV, sezione 1.3, tenendo debitamente conto delle regolamentazioni, normative e orientamenti pertinenti, nazionali ed internazionali, relativi alla sterilizzazione di medicinali e dispositivi medici. Per il prelievo di tessuti e cellule sono impiegati appositi strumenti e dispositivi qualificati, di cui è comunque assicurata la sterilità.

9. Il prelievo di tessuti e cellule da donatore vivente è effettuato in un contesto che ne garantisca la salute, la sicurezza e la tutela dei dati personali.

10. Nel caso di donatore cadavere è assicurata la disponibilità di personale e attrezzature per la ricomposizione del corpo che è effettuata in modo completo ed efficace.

11. Le procedure relative al prelievo di tessuti e cellule sono attuate in conformità alle disposizioni di cui all'articolo 5.

12. Nel corso del prelievo o presso l'istituto dei tessuti viene assegnato un codice di identificazione unico al donatore ed ai tessuti e alle cellule donati, in modo da garantire un'adeguata identificazione del donatore e la tracciabilità dei materiali donati, nel rispetto delle norme per la tutela della riservatezza. I codici e i dati correlati sono annotati in un registro predisposto a tale fine.

13. La documentazione relativa al donatore è conservata conformemente a quanto previsto dall'allegato IV, punto 1.4. **Tale previsione non si applica nel caso di cellule riproduttive.**



Art. 4
(Criteri di selezione dei donatori)

1. Il responsabile dell'organizzazione per l'approvvigionamento o dell'istituto dei tessuti garantisce che la selezione dei donatori sia effettuata in conformità ai criteri di selezione di cui:

- a) all'allegato I per i donatori di tessuti e cellule,
- b) all'allegato III per i donatori di cellule riproduttive.

2. Per i donatori di cellule staminali emopoietiche periferiche, ivi incluse quelle da sangue cordonale, si applicano anche le disposizioni previste dalla normativa vigente in materia di attività trasfusionali.

Art. 5
(Esami di laboratorio)

1. Il responsabile dell'organizzazione per l'approvvigionamento o dell'istituto dei tessuti garantisce che:

- a) i donatori di tessuti e di cellule, ad eccezione dei donatori di cellule riproduttive, vengano sottoposti agli esami di cui all'allegato II, punto 1,
- b) tali esami siano effettuati secondo le prescrizioni stabilite nell'allegato II, punto 2.

2. Il responsabile dell'organizzazione per l'approvvigionamento o dell'istituto dei tessuti garantisce che:

- a) i donatori di cellule riproduttive siano sottoposti agli esami di cui all'allegato III, punti 1 e 2;
- b) gli esami di cui alla precedente lettera a) siano effettuati secondo le prescrizioni stabilite nell'allegato III, punto 4.

3. Per i donatori di cellule staminali emopoietiche periferiche, ivi incluse quelle da sangue cordonale, si applicano anche le disposizioni previste dalla normativa vigente in materia di attività trasfusionali.

Arti. 6
*(Donazione e approvvigionamento
di tessuti e/o di cellule e ricevimento presso l'istituto dei
tessuti)*

1. Il responsabile dell'organizzazione per l'approvvigionamento o dell'istituto dei tessuti garantisce la conformità alle prescrizioni di cui all'allegato IV delle procedure relative alla donazione e all'approvvigionamento di tessuti o cellule nonché al ricevimento degli stessi presso l'istituto dei tessuti.



Art. 7
(Distribuzione diretta di determinati tessuti e cellule ai riceventi)

1. L' autorità competente (Il responsabile dell'organizzazione per l'approvvigionamento o dell'istituto dei tessuti), acquisito il parere del Centro nazionale trapianti, può autorizzare la distribuzione diretta di determinati tessuti e cellule dal luogo in cui è effettuato il prelievo a un centro di assistenza sanitaria ai fini di un trapianto immediato.

Art. 8
(Prescrizioni per l'autorizzazione e l'accreditamento degli Istituti dei tessuti)

1. L'allegato V al presente decreto riporta le indicazioni e le prescrizioni da soddisfare ai fini del rilascio, da parte dell'Autorità regionale competente, dell'autorizzazione e dell'accreditamento.

Art. 9
(Prescrizioni per l'autorizzazione e l'accreditamento allo svolgimento dei procedimenti di preparazione di tessuti e cellule)

1. L'allegato VI al presente decreto riporta le indicazioni e le prescrizioni da soddisfare ai fini del rilascio, da parte dell'Autorità regionale competente, dell'autorizzazione allo svolgimento dei procedimenti di preparazione di tessuti e cellule.

Art. 10
(Notifica di reazioni avverse gravi)

1. In conformità ai disposti di cui all'articolo 11 del decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 191:

- a) l'organizzazione per l'approvvigionamento predispone procedure per conservare le registrazioni dei dati relativi a tessuti e cellule prelevati e per notificare tempestivamente all'istituto dei tessuti di riferimento ogni reazione avversa grave nel donatore vivente che possa influire sulla qualità e sicurezza di tessuti e cellule;
- b) l'organizzazione responsabile dell'applicazione sull'uomo di tessuti e cellule predispone procedure per conservare le registrazioni dei dati di tessuti e cellule applicati sull'uomo e per notificare tempestivamente all'istituto dei tessuti di riferimento ogni reazione avversa grave osservata nel corso o a seguito dell'applicazione clinica, che possa essere in rapporto con la qualità e la sicurezza dei tessuti e delle cellule utilizzate;
- c) l'istituto dei tessuti che distribuisce tessuti e cellule per applicazioni sull'uomo fornisce all'organizzazione responsabile dell'applicazione sull'uomo di tessuti e cellule,



in coerenza con quanto previsto nella lettera b), informazioni sulle modalità per la notifica delle reazioni avverse gravi.

2. In conformità ai disposti di cui all'articolo 11 del decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 191 l'istituto dei tessuti:

a) predispone procedure per comunicare tempestivamente alla rispettiva autorità regionale e al CNT o al CNS o all'ISS, secondo i rispettivi ambiti di competenza, tutte le informazioni disponibili attinenti alle presunte reazioni avverse gravi di cui al comma 1, lettere a) e b);

b) predispone procedure per comunicare tempestivamente alla rispettiva autorità regionale e al CNT o al CNS o all'ISS, secondo i rispettivi ambiti di competenza, le conclusioni dell'indagine per analizzare le cause e il conseguente esito.

3. Conformemente ai disposti di cui all'articolo 11 del decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 191:

a) la persona responsabile di cui all'articolo 17 dello stesso decreto legislativo, comunica alla rispettiva autorità regionale e al CNT o al CNS o all'ISS, secondo i rispettivi ambiti di competenza, le informazioni incluse nel modello di notifica di cui alla parte A dell'allegato VII;

b) l'istituto dei tessuti notifica alla rispettiva Autorità regionale e al CNT o al CNS o all'ISS, secondo l'ambito di competenza, i provvedimenti adottati per quanto riguarda altri tessuti e cellule interessati, distribuiti a fini di applicazioni sull'uomo;

c) l'istituto dei tessuti notifica alla rispettiva Autorità regionale e al CNT o al CNS o all'ISS, secondo l'ambito di competenza, le conclusioni dell'indagine, fornendo almeno le informazioni di cui alla parte B dell'allegato VII.

Art. 11

(Notifica di eventi avversi gravi)

1. In conformità ai disposti di cui all'articolo 11 del decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 191:

a) l'organizzazione per l'approvvigionamento e l'istituto dei tessuti predispongono procedure per conservare le registrazioni dei dati e per notificare tempestivamente ogni evento avverso grave che si verifichi durante l'approvvigionamento e possa influire sulla qualità e/o sicurezza dei tessuti e cellule;

b) l'organizzazione responsabile dell'applicazione sull'uomo di tessuti e cellule predispone procedure per notificare tempestivamente all'istituto dei tessuti di riferimento ogni evento avverso grave che possa influire sulla qualità e sicurezza dei tessuti e cellule;

c) l'istituto dei tessuti fornisce all'organizzazione responsabile dell'applicazione sull'uomo informazioni sulle modalità per notificare loro eventi avversi gravi che possano influire sulla qualità e sicurezza dei tessuti e cellule.



2. In materia di riproduzione assistita si considera evento avverso grave ogni tipo di errore d'identificazione o di scambio di gameti o embrioni. La persona interessata o l'organizzazione per l'approvvigionamento o l'organizzazione responsabile dell'applicazione sull'uomo riferiscono tali eventi all'istituto dei tessuti fornitore per indagine e notifica all'autorità competente.

3. In conformità ai disposti di cui all'articolo 11 del decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 191, l'istituto dei tessuti:

a) predispone procedure per comunicare tempestivamente alla rispettiva autorità regionale e al CNT o al CNS o all'ISS, secondo l'ambito di competenza, tutte le informazioni disponibili attinenti ai presunti eventi avversi gravi di cui al comma 1, lettere a) e b);

b) predispone procedure per comunicare tempestivamente alla rispettiva autorità regionale e al CNT o al CNS o all'ISS, secondo l'ambito di competenza, le conclusioni dell'indagine per analizzare le cause e il conseguente esito.

4. In conformità ai disposti di cui all'articolo 11, del decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 191:

a) la persona responsabile di cui all'articolo 17 dello stesso decreto legislativo n. 191 del 2007 notifica alla rispettiva autorità regionale e al CNT o al CNS o all'ISS, secondo l'ambito di competenza, le informazioni incluse nel modello di notifica di cui alla parte A dell'allegato VIII;

b) l'istituto dei tessuti valuta gli eventi avversi gravi per individuarne le cause evitabili nell'ambito del procedimento;

c) l'istituto dei tessuti notifica alla rispettiva autorità regionale e al CNT o al CNS o all'ISS, secondo l'ambito di competenza, le conclusioni dell'indagine, fornendo almeno le informazioni di cui alla parte B dell'allegato VIII.

Art. 12

(Relazioni annuali)

1. Il Ministero del lavoro, della salute e delle politiche sociali entro il 30 giugno di ogni anno presenta alla Commissione una relazione annuale sulle notifiche delle reazioni e degli eventi avversi gravi, relative all'anno precedente, ricevute dalle autorità competenti. La Commissione presenta alle autorità competenti degli Stati membri una sintesi delle relazioni ricevute. Il Ministero del Lavoro, della Salute e delle Politiche Sociali mette tale relazione a disposizione degli istituti dei tessuti.

2. La trasmissione dei dati si attiene alle specifiche del modello di scambio di dati di cui all'allegato IX, parti A e B, e fornisce tutte le informazioni necessarie ad identificare il mittente e a conservare i suoi dati di riferimento.



Art. 13

(Scambio di informazioni fra Autorità competenti)

1. Il Ministero del Lavoro, della Salute e delle Politiche Sociali pone in atto le iniziative necessarie ad assicurare la comunicazione delle informazioni del caso ai rispettivi organismi degli Stati membri in relazione a reazioni ed eventi avversi gravi, al fine di assicurare l'adozione dei necessari adeguati provvedimenti.

Art. 14

(Rintracciabilità)

1. L'istituto dei tessuti pone in atto sistemi efficaci ed accurati per identificare ed etichettare individualmente cellule/ tessuti ricevuti e distribuiti.
2. L'istituto dei tessuti e l'organizzazione responsabile dell'applicazione sull'uomo conservano per almeno 30 anni i dati di cui all'allegato X, avvalendosi di un sistema di registrazione adeguato e leggibile.

Art. 15

(Sistema europeo di codifica)

1. Un codice d'identificazione unico europeo è attribuito a ciascun materiale donato all'istituto dei tessuti, al fine di garantire un'adeguata identificazione del donatore e la rintracciabilità di tutti i materiali donati, nonché di fornire informazioni sulle caratteristiche e proprietà fondamentali dei tessuti e cellule. Il codice comprende almeno le informazioni di cui all'allegato XI.
2. Alla donazione di cellule riproduttive dal partner non si applica il comma 1.

Art. 16

(Recepimento)

1. Le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano attuano con proprio provvedimento le disposizioni di cui al presente decreto.
2. Con accordo da sancire in sede di Conferenza Stato Regioni sono stabilite le modalità e procedure necessarie a conformarsi ai disposti dell'articolo 15.

Art. 17

(Clausola di cedevolezza)

1. In relazione a quanto disposto dall'articolo 117, quinto comma della Costituzione e dall'articolo 16, comma 3 della legge 4 febbraio 2005, n. 11, le disposizioni del presente decreto legislativo riguardanti ambiti di competenza legislativa delle Regioni e delle



Province autonome di Trento e di Bolzano si applicano, nell'esercizio del potere sostitutivo dello Stato e con carattere di cedevolezza, a decorrere dalla data di entrata in vigore del presente decreto legislativo nelle Regioni e nelle Province autonome nelle quali non sia ancora adottata la normativa di attuazione regionale o provinciale e perdono comunque efficacia dalla data di entrata in vigore di quest'ultima, fermi restando i principi fondamentali ai sensi dell'articolo 117, comma terzo della Costituzione.

Art. 18
(Oneri finanziari)

1. Agli oneri di cui al presente decreto, al netto dei risparmi derivanti dalla razionalizzazione e dal consolidamento delle attività già svolte dalle amministrazioni interessate, pari ad euro 540.000 per l'anno 2008 e ad euro 1080.000 a decorrere dall'anno 2009, si provvede a valere sulle disponibilità del Fondo di rotazione di cui all'articolo 5, della legge 16 aprile 1987, n. 183, che, a tal fine, vengono versati nello stato di previsione dell'entrata, per la successiva riassegnazione, in deroga, a decorrere dall'anno 2009, all'articolo 2, comma 615 e seguenti, della legge 24 dicembre 2007, n. 244, ai pertinenti capitoli dello stato di previsione del Ministero del lavoro, della salute e delle politiche sociali.

2. Il Ministro dell'economia e delle finanze è autorizzato ad apportare, con propri decreti, le occorrenti variazioni di bilancio.

Il presente decreto, munito del sigillo di Stato, sarà inserito nella raccolta ufficiale degli atti normativi della Repubblica italiana. E' fatto obbligo a chiunque spetti d'osservarlo e di farlo osservare.



ALLEGATO I

CRITERI DI SELEZIONE DEL DONATORE DI TESSUTI E/O DI CELLULE (Articolo 4, comma 1, lettera a))

I criteri di selezione dei donatori di tessuti e cellule sono basati sull'analisi dei rischi connessi all'applicazione terapeutica dei medesimi. Gli indicatori di tali rischi sono individuati mediante la raccolta dell'anamnesi clinica e comportamentale, l'esecuzione di esami fisici, test biologici, accertamento necroscopico (nel caso di donatori deceduti) e qualsiasi altro esame pertinente.

A meno che una valutazione dei rischi documentata ed approvata dalla persona responsabile di cui all'articolo 17 del D.L.vo 191/2007 lo giustifichi, un soggetto non è accettato come donatore qualora ricorra uno dei casi di seguito elencati.

1. Donatore cadavere

1.1. *Criteri di esclusione*

1.1.1. **Causa di morte sconosciuta**, (non si applica nel caso in cui l'accertamento necroscopico eseguito dopo il prelievo fornisca informazioni sulla causa di decesso che esclude i criteri di cui al presente allegato);

1.1.2. **Malattie ad eziologia sconosciuta;**

1.1.3. **Presenza o precedenti manifestazioni di patologie maligne:** Il carcinoma basocellulare primario, il carcinoma in situ della cervice uterina ed alcuni tumori primari del sistema nervoso centrale sono valutati sulla base della documentazione scientifica. I donatori affetti da patologie maligne possono essere valutati e presi in considerazione per la donazione della cornea tranne nel caso di retinoblastoma, neoplasia ematologica e tumori maligni del segmento anteriore dell'occhio;

1.1.4. **Rischio di trasmissione di malattie causate da prioni:** Tale rischio riguarda, per esempio:

a) persone alle quali è stata diagnosticata la malattia di Creutzfeldt-Jakob, o la sua variante, ovvero con antecedenti familiari della malattia di Creutzfeldt-Jakob non iatrogena;

b) persone con un'anamnesi di demenza a rapida progressione, o di malattie neurologiche degenerative, comprese le patologie di origine sconosciuta;

c) riceventi ormoni derivanti dall'ipofisi umana (come gli ormoni della crescita), riceventi innesti di cornea, sclera e dura madre nonché persone che hanno subito interventi neurochirurgici non documentati (nei quali può essere stata utilizzata la dura madre).



Per il rischio di trasmissione della variante della malattia di Creutzfeldt-Jakob non possono essere accettati donatori che sono stati sottoposti a intervento chirurgico o trasfusione di sangue o di emoderivati nel Regno Unito dal 1980 al 1996;

1.1.5. Infezioni sistemiche che non sono state controllate al momento della donazione, comprese malattie batteriche e infezioni sistemiche virali, fungine e parassitarie o gravi infezioni locali dei tessuti e delle cellule destinati a donazioni. I donatori affetti da setticemia batterica possono essere valutati e presi in considerazione per la donazione degli occhi solo a condizione che le cornee siano destinate ad essere conservate in coltura, al fine di consentire l'individuazione di eventuali contaminazioni del tessuto;

1.1.6. Anamnesi, evidenza clinica o di laboratorio per rischio di trasmissione di HIV, epatite B acuta o cronica (tranne vaccinati), epatite C, HTLV I/II o evidenza di altri fattori di rischio connessi a tali infezioni;

1.1.7. Anamnesi positiva per malattie sistemiche autoimmuni croniche che potrebbero pregiudicare la qualità dei tessuti da prelevare;

1.1.8. Non validità dei risultati dell'esame dei campioni di sangue del donatore per:

a) emodiluizione, conformemente alle specifiche dell'allegato II, sezione 2, qualora non sia disponibile un campione prelevato prima della trasfusione;

b) trattamento a base di agenti immunosoppressivi;

1.1.9. Positività alle prove relative ad altri fattori di rischio connessi a malattie trasmissibili, sulla base di una valutazione dei rischi che tenga conto dei viaggi e dell'esposizione del donatore a tali rischi, nonché della prevalenza locale di malattie infettive;

1.1.10. Presenza sul corpo del donatore di segni fisici che implicano rischio di malattie trasmissibili, secondo quanto descritto nell'allegato IV, punto 1.2.3;

1.1.11. Ingestione o esposizione a sostanze tossiche (quali cianuro, piombo, mercurio o oro) che possano essere trasmesse al ricevente in quantità tali da poterne compromettere la salute;

1.1.12. Vaccinazione recente con virus viventi attenuati, ove il rischio di trasmissione sia ritenuto possibile;

1.1.13. Xenotrapianti.

1.2. Criteri aggiuntivi per donatore pediatrico

1.2.1. I neonati da madri affette da HIV, o che comunque rientrano in uno dei criteri di esclusione di cui alla sezione 1.1, devono essere esclusi dalla donazione finché qualsiasi rischio di trasmissione dell'infezione non sia definitivamente escluso.

a) I bambini di età inferiore a 18 mesi, nati da madri affette da HIV, epatite B, epatite C o HTLV, o a rischio di contrarre l'infezione, che sono stati allattati dalle madri nei 12 mesi precedenti, non possono essere considerati donatori, indipendentemente dai risultati degli esami di laboratorio.



b) I bambini nati da madri affette da HIV, epatite B, epatite C o HTLV, o a rischio di contrarre l'infezione, che non sono stati allattati dalle madri nei 12 mesi precedenti e che non risultano affetti da HIV, epatite B, epatite C o HTLV sulla base degli esami analitici o fisici e del controllo delle cartelle cliniche, possono essere ammessi come donatori.

2. Donatore vivente

2.1. Donatore autologo

2.1.1. Nel caso di tessuti e cellule prelevati e destinati ad essere conservati o coltivati, è necessario eseguire gli stessi test di laboratorio minimi previsti per il donatore vivente allogenico. Eventuali risultati positivi dei test non comportano necessariamente il divieto di conservare, trattare e reimpiantare tessuti, cellule o qualsiasi prodotto derivato, purché sia possibile conservarli isolatamente, al fine di evitare qualsiasi rischio di contaminazione crociata con altri innesti o di contaminazione con agenti occasionali, ovvero di miscellanea.

2.2. Donatore allogenico

2.2.1. Il donatore allogenico è selezionato sulla base dell'anamnesi clinica, dei risultati ad un questionario predisposto e del colloquio con il medico responsabile della selezione o con personale sanitario appositamente formato, operante sotto la responsabilità del predetto, conformemente al punto 2.2.2. La valutazione della idoneità alla donazione, effettuata dal medico responsabile, comprende l'analisi dei fattori che possono contribuire ad individuare e ad escludere soggetti la cui donazione può costituire un rischio per la loro salute o un rischio per il ricevente, come la possibilità di trasmettere malattie. Per ogni donazione, la procedura del prelievo non deve interferire con lo stato di salute del donatore, né comprometterlo, così come non deve interferire né compromettere lo stato di salute della madre e del neonato il prelievo della placenta o del sangue cordonale.

Commento [MSOffice1]: Vedi allegato IV, punto 1.1.2

2.2.2. I criteri di selezione dei donatori allogenici viventi sono documentati dall'istituto dei tessuti (o dal responsabile del trapianto in caso di distribuzione diretta al ricevente) sulla base del tipo di tessuti e cellule necessari per la donazione, delle condizioni fisiche del donatore, dell'anamnesi medica e comportamentale e dei risultati delle indagini cliniche ed esami di laboratorio relativi allo stato di salute del donatore.

2.2.3. I criteri di esclusione dalla donazione sono quelli indicati dal punto 1.1.2 al punto 1.1.13. La gravidanza e l'allattamento al seno costituiscono motivi di esclusione dalla donazione, tranne che per la placenta e il sangue cordonale. Per la donazione di cellule progenitrici ematopoietiche deve essere anche esclusa la possibilità di trasmissione di patologie ereditarie.



3. Con accordo in Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province autonome, sono stabiliti i criteri di selezione dei donatori viventi e cadavere di cellule e tessuti, predisposti dal Centro Nazionale Trapianti e dal Centro Nazionale Sangue, secondo l'ambito di competenza, conformemente a quanto previsto nel presente decreto.

Commento [MSOffice2]: Essendo le linee guida uno strumento tecnico, soggetto a revisione in conformità agli adeguamenti scientifici e normativi, sarebbe opportuno individuare una forma di approvazione che permetta un iter rapido in caso di necessità di modifiche.



ALLEGATO II

**ESAMI DI LABORATORIO RICHIESTI PER I DONATORI
(Articolo 5, comma 1)**

1. Test di laboratorio

1.1. Il donatore di cellule e/o tessuti è sottoposto almeno ai seguenti test:

Anti-HIV-1,2

HBsAg

Anti-HBc

Anti-HCV Ab

Sifilide , come indicato al punto 1.4.

1.2. L'esame degli anticorpi HTLV-I è effettuato sui donatori che vivono in aree ad alta incidenza del virus o ne sono originari o i cui partner sessuali provengono da tali aree, ovvero qualora i genitori del donatore siano originari di tali aree.

1.3. Se il test degli anticorpi anti-HBc risulta positivo e quello dell'HBsAg negativo, sono necessarie ulteriori indagini con una valutazione dei rischi per decidere l'idoneità per uso clinico.

1.4. Per escludere la presenza di un'infezione attiva da *Treponema pallidum*, deve essere applicato un algoritmo di controllo convalidato. In caso di risultato negativo al test, specifico o non specifico, i tessuti e le cellule possono essere utilizzati. Se si effettua un test non specifico, il risultato positivo non esclude il prelievo o l'utilizzo, se il test di conferma specifico sul treponema è negativo.

Per un donatore risultato positivo in un test specifico del treponema, occorre una valutazione dei rischi approfondita al fine di decidere in merito all'idoneità per uso clinico.

1.5. In determinate circostanze (quali in caso di cardiopatia reumatica, malaria, CMV, toxoplasma, EBV, *Trypanosoma cruzi*) possono risultare necessari ulteriori esami, in base agli antecedenti del donatore e alle caratteristiche dei tessuti o delle cellule donati .

1.6. In caso di donatori autologhi, si applica l'allegato I, punto 2.1.1.

2. Requisiti generali per la determinazione dei marcatori biologici

2.1. Gli esami sono effettuati presso laboratori, autorizzati e a tal fine accreditati da parte della Regione o della Provincia autonoma, che utilizzano dispositivi diagnostici marcati CE, se richiesto. Il tipo di test impiegato deve essere convalidato per il suo scopo conformemente alle attuali conoscenze scientifiche.

2.2. I test di laboratorio sono effettuati su siero o su plasma del donatore e non su altri fluidi o secrezioni quali umore acqueo o vitreo, a meno che non sia specificamente giustificato dal punto di vista clinico, in tal caso deve essere utilizzato un test convalidato per tale fluido.



2.3. Se il potenziale donatore ha avuto emorragie e recentemente è stato sottoposto a trasfusione di sangue, suoi componenti, colloidi o cristalloidi, l'esame del sangue può non essere valido a causa dell'emodiluzione dei campioni.

E' necessario applicare un calcolo algoritmico per valutare il grado di emodiluzione nei casi seguenti:

a) **campioni di sangue da donatore vivente:** se il sangue, i suoi componenti e/o i colloidali sono stati iniettati entro le 48 ore precedenti il prelievo di sangue e se i cristalloidi sono stati iniettati un'ora prima del prelievo;

b) **campioni di sangue da donatore cadavere:** se il sangue, i suoi componenti e/o i colloidali sono stati iniettati entro le 48 ore precedenti il decesso e se i cristalloidi sono stati iniettati un'ora prima del decesso.

Gli istituti dei tessuti possono accettare tessuti e cellule di donatori con una diluizione del plasma superiore al 50 % solo se utilizzano procedure di analisi convalidate per il plasma o se dispongono di un campione precedente la trasfusione.

2.4. In caso di donatore cadavere, i campioni di sangue sono prelevati immediatamente prima del decesso, oppure, se ciò non è possibile, il prelievo dei campioni va effettuato quanto prima e in ogni caso entro 24 ore dal decesso.

2.5. a) Nel caso di donatore vivente, i campioni di sangue sono prelevati contemporaneamente alla donazione, oppure, se non è possibile, entro 7 giorni dalla donazione (si tratta del «campione della donazione»).

b) Ove tessuti e cellule di donatore allogenico vivente possano essere conservati per lunghi periodi, è necessario ripetere il prelievo dei campioni e gli esami dopo un intervallo di 180 giorni dal prelievo. In caso di ripetizione degli esami, il campione della donazione può essere prelevato sino a 30 giorni prima e 7 giorni dopo la donazione.

c) Se tessuti e cellule di donatore allogenico vivente non possono essere conservati per lunghi periodi e risulta quindi impossibile ripetere il campionamento, si applica la procedura di cui alla lettera a) di cui al punto 2.5.

2.6. Se il «campione della donazione» di un donatore vivente, di cui alla lettera a) del punto 2.5, è anche sottoposto a test per HIV, HBV e HCV mediante la tecnica per l'amplificazione degli acidi nucleici (NAT), non è necessario ripetere l'esame dei campioni di sangue. La ripetizione degli esami non è richiesta neppure se il trattamento comprende una fase di inattivazione convalidata per i virus interessati.

2.7. In caso di prelievo di cellule staminali del midollo osseo e del sangue periferico, ivi compreso il sangue da cordone ombelicale, i campioni di sangue sono prelevati a fini di analisi nei 30 giorni precedenti la donazione e sono testati secondo le disposizioni vigenti in materia di attività trasfusionali.

2.8 Nel caso di donatori neonati, i test biologici possono essere effettuati sulla madre del donatore, al fine di evitare interventi medici inutili sul bambino.



ALLEGATO III

**CRITERI DI SELEZIONE ED ESAMI DI LABORATORIO RICHIESTI PER I
DONATORI DI CELLULE RIPRODUTTIVE
(Articolo 4, lettera b) – Articolo 5, comma 2)**

1. Donazione del partner destinata all'impiego diretto

In caso di donazione da parte del partner di cellule riproduttive destinate all'impiego diretto, non occorre applicare i criteri di selezione dei donatori né effettuare gli esami di laboratorio salvo che non vi sia rischio di trasmissione di infezioni a terzi.

2. Donazione del partner (casi diversi dall'impiego diretto)

Le cellule riproduttive lavorate e/o conservate e le cellule riproduttive che daranno origine ad embrioni devono essere conformi ai seguenti criteri.

2.1. Il medico clinico che segue il donatore deve definire e documentare, sulla base dell'anamnesi medica del paziente e delle indicazioni terapeutiche, una giustificazione della donazione e la sua sicurezza per il ricevente e per gli eventuali bambini che possono nascere.

2.2. Al fine di valutare il rischio di contaminazioni incrociate, vanno effettuati i seguenti test biologici:

Anti-HIV-1,2 HBsAg Anti-HBc Anti-HCV Ab

Nel caso di sperma lavorato per l'inseminazione intrauterina non destinato alla conservazione, e a condizione che l'istituto dei tessuti possa dimostrare che il rischio di contaminazione incrociata e di esposizione del personale sia stato scongiurato tramite il ricorso a procedure convalidate, è possibile rinunciare all'obbligatorietà dello svolgimento di test biologici.

2.3. Ove i risultati dei test dell'HIV 1 e 2, dell'epatite B o dell'epatite C siano positivi oppure non disponibili, o qualora risulti che il donatore comporta un rischio d'infezione, occorre predisporre un sistema di conservazione separata.

2.4. L'esame degli anticorpi HTLV-I va effettuato sui donatori che vivono in aree ad alta incidenza o ne sono originari o i cui partner sessuali provengono da tali aree, ovvero qualora i genitori del donatore siano originari di tali aree.

2.5. In determinate circostanze, possono risultare necessari ulteriori esami, in base ai viaggi e all'esposizione del donatore a fattori di rischio e alle caratteristiche dei tessuti o delle cellule donati (per es. in caso di cardiopatia reumatica, malaria, CMV, *T. cruzi*).

2.6. I risultati positivi non impediscono necessariamente la donazione del partner in base alla normativa nazionale.

3. Prescrizioni generali da osservare per la determinazione dei marcatori biologici

3.1. I test vanno effettuati conformemente all'allegato II, punti 2.1 e 2.2.

3.2. I campioni di sangue vanno prelevati al momento della donazione.



ALLEGATO IV

**PROCEDURE RELATIVE ALLA DONAZIONE E
ALL'APPROVVIGIONAMENTO DI TESSUTI E/O DI CELLULE E
RICEVIMENTO PRESSO L'ISTITUTO DEI TESSUTI
(Articolo 6)**

1. Procedure relative alla donazione e all'approvvigionamento

1.1. Consenso alla donazione e identificazione del donatore

1.1.1. Prima di procedere all'approvvigionamento di tessuti e cellule, un sanitario qualificato ed autorizzato a tal fine conferma ed indica:

- a) che l'autorizzazione relativa al prelievo è stata ottenuta in conformità a quanto previsto dall'articolo 13 del Decreto Legislativo n. 191/2007;
- b) le modalità attraverso le quali è stata accertata l'identità del donatore e da chi.

1.1.2. Nel caso di donatore vivente il medico responsabile della selezione, o personale sanitario appositamente formato, operante sotto la responsabilità del predetto, raccoglie informazioni sull'anamnesi e si accerta che il donatore nel corso del colloquio:

- a) abbia compreso le informazioni fornite;
- b) abbia avuto l'opportunità di porre domande e abbia ricevuto risposte esaurienti;
- c) abbia confermato che tutte le informazioni e le risposte fornite sono veritiere.

1.2. Valutazione del donatore

1.2.1. Il medico responsabile della selezione raccoglie e registra tutte le informazioni relative all'anamnesi medica e comportamentale del donatore secondo le disposizioni di cui alla sezione 1.4.

1.2.2. Informazioni esaustive sullo stato di salute del donatore possono essere ottenute attraverso colloquio diretto con il medesimo, ovvero, nel caso di donatore cadavere, attraverso:

- a) la cartella clinica del donatore,
- b) un colloquio con persona che conosceva bene il donatore,
- c) un colloquio con il medico curante,
- d) un colloquio con il medico generico,
- e) il referto dell'accertamento necroscopico.

1.2.3. In caso di donatore cadavere e, ove risulti giustificato, nel caso di donatore vivente, deve essere eseguito un esame fisico del corpo, al fine di rilevare eventuali segni sufficienti di per sé ad escludere la donazione o comunque da valutare alla luce della storia clinica e comportamentale del medesimo.

1.2.4. I dati completi relativi al donatore sono esaminati valutati e firmati dal medico responsabile della selezione ai fini del giudizio di idoneità.

1.3. Procedure relative all'approvvigionamento di tessuti e cellule



1.3.1. Le procedure di approvvigionamento debbono essere adeguate al tipo di donatore e al tipo di tessuti o cellule donati. Deve, in ogni caso, essere garantita la sicurezza del donatore vivente.

1.3.2. Le procedure di approvvigionamento si svolgono in modo tale da salvaguardare le proprietà dei tessuti e delle cellule necessarie per l'uso clinico finale e nel contempo da ridurre i rischi di contaminazione microbiologica durante il processo, in particolare quando tessuti e cellule non possono essere sterilizzati.

1.3.3. In caso di donazioni da donatore cadavere, l'accesso all'area prelievo deve essere limitato. E' necessario disporre di un campo sterile locale, dotato di teli sterili. L'abbigliamento del personale autorizzato al prelievo deve essere adeguato al tipo di prelievo, deve essere fornito di abiti e guanti sterili, di schermi per il viso o di maschere di protezione.

1.3.4. In caso di donatore cadavere, è necessario indicare il luogo dell'approvvigionamento e l'intervallo di tempo intercorso tra il decesso e il prelievo, al fine di garantire che siano salvaguardate le proprietà biologiche e/o fisiche necessarie dei tessuti o delle cellule.

1.3.5. Dopo il prelievo dei tessuti o delle cellule, il corpo del donatore cadavere deve essere ricomposto in modo che sia ripristinato il più possibile l'aspetto anatomico originario.

1.3.6. Qualsiasi incidente avvenuto durante il prelievo che abbia danneggiato o che possa aver danneggiato il donatore vivente nonché il risultato delle indagini volte ad accertarne le cause sono registrati ed analizzati.

1.3.7. E' necessario predisporre adeguate misure e procedure tese ad evitare il rischio di contaminazione dei tessuti o delle cellule da parte di personale eventualmente affetto da malattie trasmissibili.

1.3.8. Per il prelievo di tessuti e cellule sono utilizzati strumenti e dispositivi sterili. Tali strumenti o dispositivi devono essere di qualità, convalidati o espressamente certificati ed a tal fine esclusivamente dedicati.

1.3.9. Nel caso di impiego di strumenti riutilizzabili, deve essere predisposta una procedura convalidata per la pulizia e sterilizzazione, al fine di eliminare eventuali agenti infettivi.

1.3.10. Ove possibile, sono impiegati soltanto dispositivi medici marcati CE, il personale sanitario addetto alle attività di prelievo riceve adeguata formazione sull'utilizzo di tali dispositivi.

1.4. Documentazione del donatore

1.4.1. Per ogni donatore deve essere predisposta una cartella contenente:

- a) dati anagrafici (nome, cognome luogo e data di nascita);
- b) età, sesso, anamnesi clinica e comportamentale (le informazioni raccolte devono essere sufficienti a consentire l'applicazione dei criteri di esclusione se necessario);
- c) se necessario, l'esito dell'esame fisico del corpo;
- d) formula relativa all'emodiluizione, se richiesta;



- e) modulo relativo al consenso o all'autorizzazione alla donazione;
- f) dati clinici, risultati di esami di laboratorio e risultati di altri test effettuati;
- g) nel caso in cui sia stato eseguito accertamento necroscopico i risultati devono essere annotati nella cartella (nel caso di tessuti e cellule che non possono essere conservati per lunghi periodi, deve essere registrato un preliminare resoconto orale dell'accertamento);
- h) per i donatori di cellule progenitrici ematopoietiche, va documentata l'idoneità del donatore al ricevente scelto.

Per donazioni senza un preciso destinatario, ove l'organizzazione responsabile dell'approvvigionamento abbia un accesso limitato ai dati del ricevente, al centro di trapianti vanno forniti i dati del donatore necessari a confermare l'idoneità.

1.4.2. L'organizzazione in cui si effettua il prelievo trasmette all'istituto dei tessuti relazione documentazione del prelievo. Tale documentazione deve comprendere almeno:

- a) denominazione e indirizzo dell'istituto dei tessuti cui sono destinati i tessuti o le cellule;
- b) dati identificativi del donatore resi anonimi, nonché il modo in cui è stato identificato e da chi;
- c) descrizione e identificazione dei tessuti e delle cellule prelevati (compresi i campioni destinati alle analisi);
- d) generalità del sanitario responsabile del prelievo, compresa la firma;
- e) data, ora (se necessario, d'inizio e di conclusione) e luogo del prelievo nonché procedura impiegata (POS) ed eventuali incidenti verificatisi; se necessario descrizione dell'area fisica in cui è stato effettuato il prelievo;
- f) nel caso di donatore cadavere, condizioni in cui viene conservato lo stesso: congelato (o no), se sì: ora d'inizio e fine del congelamento, nonché data e ora della morte;
- g) numero del lotto o d'identificazione dei reagenti nonché soluzioni adottate durante il trasporto.

Qualora lo sperma sia prelevato a casa, la relazione sul prelievo deve indicarlo e si deve figurare solo:

- a) denominazione e indirizzo dell'istituto dei tessuti cui sono destinati i tessuti o le cellule;
- b) dati d'identificazione del donatore.

La data e l'ora del prelievo possono essere indicati, ove possibile.

1.4.3. Tutti i registri devono essere chiari e leggibili, protetti da modifiche non autorizzate, conservati e facilmente recuperabili nella forma originale durante tutto il periodo di conservazione, conformemente alle disposizioni vigenti in materia di tutela della riservatezza.



1.4.4. I registri dei donatori, necessari ai fini di una completa tracciabilità, sono conservati per almeno 30 anni dopo l'uso clinico o dopo la scadenza del tessuto o cellula in un archivio adeguato, approvato dall'autorità competente.

1.5. Confezionamento

1.5.1. Dopo l'approvvigionamento, tutti i tessuti e le cellule prelevati sono confezionati in modo da evitare il rischio di contaminazione e conservati a temperature che garantiscono il mantenimento delle loro caratteristiche e funzioni biologiche. Il confezionamento deve inoltre evitare la contaminazione del personale incaricato della sua effettuazione nonché di quello incaricato del trasporto di tessuti e cellule.

1.5.2. Le cellule o i tessuti confezionati sono spediti in contenitore idoneo al trasporto di materiali biologici e in grado di salvaguardare la sicurezza e la qualità dei tessuti e delle cellule in esso contenuti.

1.5.3. Eventuali campioni di tessuti o di sangue che accompagnano i materiali a fini di analisi devono essere accuratamente etichettati per garantire l'identificazione del donatore e devono recare l'indicazione dell'ora in cui sono stati prelevati.

1.6. Etichettatura dei tessuti o delle cellule prelevati

Al momento del prelievo, ogni imballaggio contenente tessuti e cellule deve essere etichettato. Il contenitore primario dei tessuti o delle cellule deve recare l'identificazione o il codice della donazione e l'indicazione del tipo di tessuti o di cellule. Ove le dimensioni del contenitore lo consentano, sono inoltre fornite le seguenti informazioni:

- a) data (e, ove possibile, ora) della donazione;
 - b) avvertenze;
 - c) tipo di additivi (se pertinente);
 - d) in caso di donatori autologhi, l'etichetta deve recare la dicitura «solo per uso autologo»;
 - e) in caso di donazioni con destinatario, l'etichetta deve identificare il ricevente scelto.
- Se le informazioni di cui alle precedenti lettere da a) a e) non possono essere indicate nell'etichetta del contenitore primario, vanno fornite in un foglio separato che accompagna il contenitore.

1.7. Etichettatura del contenitore usato per il trasporto

Ove i tessuti e le cellule siano trasportati da un intermediario, ogni contenitore usato per il trasporto deve essere etichettato e recare le seguenti indicazioni:

- a) le diciture: TESSUTI E CELLULE e MANIPOLARE CON CAUTELA;
- b) l'identificazione dell'istituto dal quale viene spedito l'imballaggio (indirizzo e numero di telefono) e persona da contattare in caso di problemi;
- c) l'identificazione dell'istituto dei tessuti di destinazione (indirizzo e numero di telefono) e persona da contattare per la consegna del contenitore;
- d) data e ora d'inizio del trasporto;
- e) descrizione delle condizioni di trasporto con riguardo alla qualità e alla sicurezza dei tessuti e delle cellule;



- f) per tutti i prodotti cellulari, occorre aggiungere la seguente dicitura: NON IRRADIARE;
- g) ove un prodotto risulti positivo a un marcatore di una malattia infettiva, la seguente dicitura: RISCHIO BIOLOGICO;
- h) in caso di donatori autologhi, la seguente dicitura: SOLO PER USO AUTOLOGO;
- i) avvertenze sulle condizioni di conservazione (come NON SURGELARE).

2. Ricevimento dei tessuti e delle cellule presso l'istituto dei tessuti

2.1. Quando i tessuti e le cellule prelevati arrivano presso l'istituto dei tessuti, occorre effettuare una verifica documentata della conformità dei materiali inviati, comprese le condizioni di trasporto, l'imballaggio, l'etichettatura nonché la documentazione e i campioni acclusi, alle disposizioni del presente allegato e alle specifiche dell'istituto ricevente.

2.2. Ciascun istituto deve assicurare che i tessuti e le cellule ricevuti siano tenuti in quarantena finché tali materiali e la pertinente documentazione siano stati ispezionati o altrimenti verificati secondo le prescrizioni. L'esame delle pertinenti informazioni sul donatore e sul prelievo nonché la conseguente accettazione della donazione vanno effettuati da persone debitamente autorizzate.

2.3. Ciascun istituto dei tessuti deve disporre di linee di condotta e di specifiche documentate in base alle quali verifica ogni invio di tessuti e di cellule, inclusi i campioni. Tale documentazione comprende le prescrizioni tecniche citate e altri criteri che l'istituto dei tessuti ritiene essenziale ai fini della salvaguardia di un'adeguata qualità.

L'istituto dei tessuti deve disporre di procedure documentate per la gestione e la separazione dei materiali non conformi o con risultati delle analisi incompleti, al fine di garantire che non sussistono rischi di contaminazione per altri tessuti e cellule lavorati, conservati o stoccati.

2.4. Tra i dati che l'istituto dei tessuti deve registrare (tranne in caso di donatori di cellule riproduttive destinate alla donazione al partner) rientrano:

- a) l'assenso o autorizzazione, in particolare lo scopo per cui possono essere impiegati i tessuti e le cellule (ovvero uso terapeutico o uso di ricerca, oppure uso sia terapeutico che di ricerca) e qualsiasi istruzione specifica relativa all'eliminazione se i tessuti o le cellule non sono utilizzati per scopo a cui erano destinati;
- b) tutta la documentazione prescritta riferita all'approvvigionamento e alla selezione del donatore, secondo quanto indicato nella sezione sulla documentazione del donatore;
- c) i risultati dell'esame fisico, dei test di laboratorio e degli altri esami (quali il referto dell'autopsia, ove sia stata effettuata a norma del punto 1.2.2.);
- d) per i donatori allogenici, un riesame debitamente documentato dell'intera valutazione del donatore sulla base dei criteri di selezione effettuato da una persona autorizzata ed esperta;



e) in caso di colture di cellule destinate all'uso autologo, indicazione di eventuali allergie medicinali del ricevente (per esempio agli antibiotici).

2.5. Per quanto riguarda le cellule riproduttive destinate alla donazione al partner, i dati che l'istituto dei tessuti deve registrare comprendono:

- a) l'autorizzazione, in particolare lo scopo per cui possono essere impiegati i tessuti e le cellule (per esempio, solo per uso terapeutico e/o per ricerca) e qualsiasi istruzione specifica relativa all'eliminazione, se i tessuti o le cellule non sono utilizzati per scopo a cui erano destinati;
- b) generalità e caratteristiche del donatore: tipo di donatore, età, sesso, presenza di fattori di rischio e, in caso di donatori deceduti, causa della morte;
- c) generalità del partner;
- d) luogo del prelievo;
- e) tessuti e cellule prelevati e relative caratteristiche.



ALLEGATO V

Prescrizioni per l'autorizzazione e l'accreditamento degli istituti dei tessuti, (Articolo 8)

A. Organizzazione e gestione

1. L'ente a cui afferisce l'Istituto dei tessuti ne designa la persona responsabile, che abbia le qualifiche e le responsabilità di cui all'articolo 17 del Decreto Legislativo 6 novembre 2007, n 191.
2. L'istituto dei tessuti si dota di una struttura organizzativa e di procedure operative adeguati alle attività per le quali si chiede l'autorizzazione e l'accreditamento; un organigramma definisce chiaramente i rapporti in materia di responsabilità e di obblighi di riferire.
3. Ogni istituto dei tessuti, conformemente a quanto previsto dall'art. 17, c. 1, lett. a), del suddetto decreto legislativo n. 191/2007, si pone in grado di avvalersi di un medico qualificato per prestare consulenze, supervisionare le attività mediche dell'istituto, quali la selezione dei donatori, la verifica degli esiti clinici dei tessuti e delle cellule applicati o eventualmente interagire con gli utenti clinici.
4. Un sistema documentato di gestione della qualità è applicato alle attività per le quali si richiede l'autorizzazione e l'accreditamento, conformemente a quanto previsto dal presente decreto.
5. L'istituto dei tessuti garantisce l'individuazione e la minimizzazione dei rischi, ivi compresi quelli specificamente relativi alle procedure, ambiente e stato di salute del personale dell'istituto dei tessuti, inerenti all'uso e alla manipolazione di materiale biologico, coerentemente con il mantenimento di qualità e sicurezza adeguate alla destinazione prevista dei tessuti e cellule.
6. Gli accordi tra istituti dei tessuti e terzi sono stipulati in conformità a quanto previsto dall'articolo 24 del decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 191. Tali accordi specificano i termini del rapporto e le responsabilità, nonché i protocolli da seguire per corrispondere alle specifiche di funzionamento richieste.
7. Con la supervisione della persona responsabile, è predisposto un sistema documentato per confermare la conformità di tessuti e/o cellule ad adeguate specifiche di sicurezza e qualità per il rilascio e la distribuzione.
8. In caso di cessazione delle attività gli accordi conclusi e le procedure adottate in conformità ai disposti dell'articolo 21, comma 5, del decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 191, comprendono anche i dati sulla rintracciabilità e i materiali relativi alla qualità e alla sicurezza di cellule e tessuti.
9. Presso ogni istituto dei tessuti è predisposto un sistema documentato che garantisce l'identificazione di ciascuna unità di tessuto o cellule in tutte le fasi delle attività per le quali si chiede l'autorizzazione e l'accreditamento.



B. Personale

1. L'istituto dei tessuti è dotato di personale in numero sufficiente e qualificato per lo svolgimento dei compiti assegnati. La competenza del personale è valutata ad intervalli di tempo adeguati, specificati nell'ambito del sistema di qualità.

2. Le funzioni di tutto il personale sono regolate in modo da risultare chiare, documentate ed aggiornate. I relativi compiti, competenze e responsabilità sono definiti in modo da risultare ben documentati e compresi.

3. L'istituto dei tessuti garantisce una formazione iniziale/di base del personale e gli aggiornamenti occorrenti nel caso di modifica delle procedure o di sviluppo delle conoscenze scientifiche, nonché possibilità di adeguata crescita professionale.

Il programma di formazione garantisce e documenta che ciascun soggetto:

a) abbia dimostrato competenza nello svolgimento dei compiti assegnati;

b) abbia conoscenza e comprensione adeguate dei procedimenti e dei principi scientifici/tecnici afferenti ai compiti assegnati;

c) comprenda il quadro organizzativo, il sistema di qualità e le norme di salute e sicurezza dell'istituto in cui opera;

d) sia adeguatamente informato del più ampio contesto etico, legislativo e normativo del proprio lavoro.

C. Attrezzature e materiali

1. La progettazione e la manutenzione delle attrezzature e i materiali corrispondono alle destinazioni d'uso previste e sono predisposte in modo da minimizzare ogni rischio per i riceventi e/o il personale.

2. Tutte le attrezzature e i dispositivi tecnici critici sono identificati e convalidati, periodicamente ispezionati e preventivamente sottoposti a manutenzione conformemente alle istruzioni del fabbricante. Le attrezzature o i materiali che incidono su parametri critici di lavorazione o stoccaggio (ad esempio temperatura, pressione, numero di particelle, livello di contaminazione microbica) sono identificati ed eventualmente sottoposti a osservazioni, vigilanza, allarmi e interventi correttivi adeguati per individuarne le disfunzioni e i difetti e per garantire che i parametri critici rimangano costantemente al di sotto dei limiti accettabili. Tutte le attrezzature che dispongono di una funzione di misurazione critica sono tarate su un parametro di riferimento reperibile, qualora esista.

3. Le attrezzature nuove e quelle riparate sono controllate al momento dell'installazione e collaudate prima dell'uso. I risultati dei controlli sono documentati.

4. Periodicamente è necessario procedere alla manutenzione, alla pulizia, alla disinfezione e all'igienizzazione di tutte le attrezzature critiche e alla registrazione delle operazioni effettuate.

5. Per ogni attrezzatura critica è necessario disporre di norme di funzionamento, con indicazioni dettagliate di come intervenire in caso di disfunzioni o guasti.



6. Le norme per le attività di cui si chiede l'autorizzazione e l'accreditamento indicano dettagliatamente le specifiche di tutti i materiali e i reagenti critici. Sono in particolare definite le specifiche per gli additivi (ad esempio soluzioni) e i materiali d'imballaggio. I reagenti e i materiali critici corrispondono alle prescrizioni e alle specifiche documentate e, se del caso, alle prescrizioni del decreto legislativo 24 febbraio 1997, n. 46, recante "Attuazione della Direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici" e del decreto legislativo 8 settembre 2000, n. 332, recante "Attuazione della direttiva 98/79/CE relativa ai dispositivi medico-diagnostici in vitro".

D. Servizi/locali

1. Un istituto dei tessuti possiede servizi adeguati allo svolgimento delle attività per le quali è richiesta l'autorizzazione e l'accreditamento, in conformità ai parametri stabiliti dal presente decreto .
2. Quando tali attività comprendono la lavorazione di tessuti e cellule a contatto con l'ambiente, le stesse si svolgono in un ambiente di specifica qualità e pulizia dell'aria, al fine di minimizzare i rischi di contaminazione, compresa la contaminazione incrociata tra donazioni. L'efficacia delle misure intraprese è convalidata e controllata.
3. Fatte salve le disposizioni indicate al punto 4, se i tessuti o le cellule vengono a contatto con l'ambiente durante la lavorazione senza essere poi sottoposti a procedimento di inattivazione microbica, per la qualità dell'aria è prescritto quale requisito un numero di particelle e un numero di colonie microbiche equivalente a quelli di grado A di cui all'allegato 1 della guida europea alle buone pratiche di fabbricazione (Good Manufacturing Practice: GMP), e al decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219, recante attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano, nonché della direttiva 2003/94/CE, con un ambiente di fondo adeguato alla lavorazione dei tessuti/cellule interessati, ma almeno equivalente a GMP di grado D in termini di numero di particelle e di colonie microbiche.
4. Condizioni ambientali meno rigorose di quelle sopraindicate possono essere accettabili qualora:
 - a) si applichi un procedimento convalidato di inattivazione microbica o di sterilizzazione finale, oppure
 - b) sia dimostrato che il contatto con un ambiente di grado A ha effetti nocivi sulle proprietà richieste per i tessuti o cellule di cui si tratta, oppure
 - c) sia dimostrato che le modalità e il percorso di applicazione di tessuti o cellule al ricevente comportano un rischio di trasmettere al ricevente infezioni batteriche o fungine, notevolmente inferiore rispetto al trapianto di cellule e tessuti, oppure
 - d) non sia tecnicamente possibile eseguire il procedimento richiesto in un ambiente di grado A (ad esempio perché nella zona di lavorazione occorrono attrezzature specifiche non del tutto compatibili con il grado A).



5. Ai fini di quanto prescritto nelle lettere a), b), c) e d) del punto 4 riguardo all'ambiente, è necessario dimostrare e documentare che l'ambiente prescelto corrisponda alla qualità e sicurezza richieste, prendendo almeno in considerazione la destinazione prevista, le modalità di applicazione e lo stato immunitario del ricevente. In ciascun reparto dell'istituto dei tessuti sono resi disponibili indumenti ed attrezzature adeguati per la protezione e l'igiene personali, insieme ad istruzioni scritte relative all'igiene e all'obbligo del camice.
6. Quando le attività per le quali si chiede l'autorizzazione e l'accreditamento comportano lo stoccaggio di tessuti e cellule, sono definite le condizioni di stoccaggio necessarie per mantenere le proprietà richieste per i tessuti e cellule, compresi i corrispondenti parametri, relativi a temperatura, umidità o qualità dell'aria.
7. I parametri critici, quali: temperatura, umidità, qualità dell'aria, sono essere controllati, sorvegliati e registrati per dimostrarne la corrispondenza con le specifiche condizioni di stoccaggio.
8. E' necessario predisporre servizi di stoccaggio che separino e distinguano nettamente i tessuti e le cellule precedenti il rilascio/in quarantena da quelli rilasciati e da quelli scartati, al fine di prevenirne la confusione e la contaminazione incrociata. Nei locali di stoccaggio di tessuti e cellule sia in quarantena che rilasciati, è necessario predisporre zone o dispositivi di stoccaggio fisicamente separati o isolamenti di sicurezza all'interno del dispositivo per la tenuta di determinati tessuti e cellule prelevati conformemente a criteri speciali.
9. L'istituto dei tessuti dispone di un regolamento e di procedure scritte per l'accesso controllato, la pulizia, la manutenzione e lo smaltimento dei rifiuti, nonché per garantire la riorganizzazione della prestazione dei servizi in situazioni di emergenza.

E. Documentazione e registrazioni

1. L'istituto dei tessuti organizza un sistema in grado di fornire la documentazione, chiaramente definita ed efficace, registrazioni, schede corrette nonché procedure operative standard (POS) per le attività di cui si chiede l'autorizzazione e l'accreditamento. Tutti i documenti sono periodicamente verificati ed essere conformi ai parametri indicati dal presente decreto. Il sistema garantisce la standardizzazione dell'attività svolta e la rintracciabilità di tutte le sue fasi, ovvero codifica, idoneità di donatori, approvvigionamento, lavorazione, conservazione, stoccaggio, trasporto, distribuzione o smaltimento, compresi gli aspetti relativi al controllo di qualità e alla garanzia di qualità.
2. Il materiale, le attrezzature e il personale coinvolti in ogni attività critica sono identificati e registrati.
3. Negli istituti dei tessuti tutte le modifiche dei documenti sono verificate, datate, approvate, documentate ed eseguite da personale a tal fine autorizzato.



4. E' istituita una procedura scritta per il controllo dei documenti, in grado di fornire la storia delle loro verifiche e modifiche, garantendo nel contempo l'utilizzo solo della versione in corso.
5. E' necessario dimostrare l'attendibilità delle registrazioni e che le stesse rappresentano correttamente i risultati.
6. Le registrazioni sono rese leggibili, indelebili e possono essere manoscritte, con la possibilità di avvalersi di altro sistema convalidato, quale il supporto elettronico o il microfilm.
7. Fatto salvo quanto disposto dall'articolo 14 (9), comma 2, tutte le registrazioni, dati grezzi compresi, critiche per la sicurezza e la qualità dei tessuti e cellule sono conservate, per garantirne l'accessibilità, per almeno 10 anni dopo la data di scadenza, l'uso clinico o lo smaltimento.
8. Le registrazioni soggiacciono alle prescrizioni dettate dall'articolo 14 del decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 191, in tema di protezione dei dati e tutela della riservatezza. L'accesso alla documentazione e ai dati è limitato ai soggetti autorizzati dalla persona responsabile, nonché all'autorità competente nel caso di ispezioni e di misure di controllo.

F. Verifica della qualità

1. L'istituto dei tessuti predispone un sistema di verifica delle attività per le quali si richiede l'autorizzazione e l'accreditamento. Le verifiche, finalizzate ad accertare l'osservanza dei protocolli approvati e delle prescrizioni normative, sono eseguite in modo autonomo almeno ogni due anni da persone espressamente qualificate e competenti. I risultati e gli interventi correttivi sono documentati.
2. Gli scostamenti rispetto ai parametri di qualità e sicurezza richiesti sono oggetto di indagini documentate, comprendenti anche decisioni relative ad eventuali interventi correttivi e preventivi. Il destino dei tessuti e delle cellule non conformi è deciso seguendo procedure scritte con la supervisione della persona responsabile, e viene poi registrato. Tutti i tessuti e le cellule interessati sono identificati, in modo da poterne rispondere.
3. Gli interventi correttivi sono documentati, avviati e completati con puntualità ed efficacia. L'efficacia degli interventi preventivi e correttivi intrapresi è oggetto di specifica valutazione.
4. L'istituto dei tessuti predispone procedimenti di verifica del funzionamento del sistema di gestione della qualità per garantirne il progresso costante e sistematico.



ALLEGATO VI

Prescrizioni per l'autorizzazione di procedimenti di preparazione di tessuti e cellule negli istituti di tessuti . (Articolo 9 (4))

1. L'autorità regionale competente autorizza ogni procedimento di preparazione di tessuti e cellule dopo aver valutato i criteri di selezione del donatore e le procedure di approvvigionamento, i protocolli relativi a ciascuna fase del procedimento, i criteri di gestione della qualità e i criteri quantitativi e qualitativi definitivi per i tessuti e le cellule. Tale valutazione si basa almeno sulle prescrizioni del presente allegato.

A. Ricevimento dei tessuti e cellule

L'istituto dei tessuti riceve tessuti e cellule prelevati rispondenti ai requisiti previsti dal presente decreto (provvedimento di recepimento della direttiva 2006/17/CE).

B. Lavorazione

Nel caso in cui le attività per le quali si chiede l'autorizzazione e l'accreditamento comprendano la lavorazione di tessuti e cellule, l'istituto dei tessuti si attiene alle procedure e ai criteri seguenti:

1. Le procedure di lavorazione critiche sono convalidate e tali da non rendere i tessuti o le cellule clinicamente inefficaci o nocivi per il ricevente. La convalida si basa su studi eseguiti dall'istituto stesso o su dati tratti da studi pubblicati, o, nel caso di procedure di lavorazione pienamente affermate, sulla valutazione retrospettiva dei risultati clinici relativi all'impiego di tessuti forniti dall'istituto.
2. E' prescritta la dimostrazione che il procedimento di convalida possa essere svolto in modo coerente ed efficace nell'ambito dell'istituto dei tessuti ad opera del personale ivi operante.
3. Le procedure sono documentate nelle POS, che si attengono al metodo convalidato e ai parametri stabiliti dal presente decreto, conformemente all'allegato V (I), parte E, punti da 1 a 4.
4. L'istituto dei tessuti garantisce che tutti i procedimenti si svolgano in conformità alle POS approvate.
5. Qualora ai tessuti o cellule venga applicato un procedimento di inattivazione microbica, esso va specificato, documentato e convalidato.
6. Prima di ogni modifica significativa della lavorazione, il procedimento modificato è convalidato e documentato.
7. Le procedure di lavorazione sono periodicamente sottoposte a valutazione critica, per garantire la continuità del conseguimento dei risultati previsti.
8. Le procedure per scartare tessuti e cellule sono tali da impedire la contaminazione di altri tessuti e cellule, dell'ambiente di lavorazione o del personale. Tali procedure sono eseguite nel rispetto delle disposizioni vigenti.



C. Stoccaggio e rilascio di tessuti e cellule

Nel caso in cui le attività per le quali si chiede l'autorizzazione e l'accreditamento comprendano lo stoccaggio e il rilascio di tessuti e cellule, l'istituto dei tessuti si attiene alle procedure ed ai criteri seguenti:

1. Per ogni tipo di condizione di stoccaggio viene precisato il tempo massimo. Il periodo stabilito tiene conto, tra l'altro, dell'eventuale deterioramento delle proprietà richieste per tessuti e cellule.
2. Al fine di garantire che tessuti e cellule non siano rilasciati prima che siano state rispettate tutte le condizioni previste dal presente decreto, è necessario predisporre un inventario per i tessuti e/o le cellule; deve essere predisposta una procedura operativa standard che precisi le circostanze, le responsabilità nonché le procedure inerenti al rilascio di tessuti e cellule per la distribuzione.
3. L'istituto dei tessuti pone in atto un sistema per l'identificazione di tessuti e cellule in ogni fase di lavorazione, mirato a distinguere in modo inequivocabile i prodotti rilasciati da quelli non rilasciati (in quarantena) e da quelli scartati.
4. I dati registrati sono in grado di dimostrare che prima del rilascio di tessuti e cellule sono state rispettate tutte le necessarie corrispondenti specifiche, in particolare che tutti i moduli di dichiarazione in uso, le cartelle mediche pertinenti, le registrazioni di lavorazione e i risultati dei controlli sono stati verificati in base a una procedura scritta da un soggetto a tal fine autorizzato dalla persona responsabile, di cui all'articolo 17 del decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 191. Qualora i risultati di esami di laboratorio siano comunicati per via telematica, è indispensabile ne risulti traccia che permetta di individuare il responsabile del loro rilascio.
5. Ove siano introdotti nuovi criteri di selezione o controllo dei donatori o significative modifiche delle fasi di lavorazione per rafforzare la sicurezza o la qualità, è eseguita una valutazione dei rischi documentata, approvata dalla persona responsabile di cui all'articolo 17 del decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 191, finalizzata a stabilire il destino di tutti i tessuti e le cellule stoccati.

D. Distribuzione e ritiro

Nel caso in cui le attività per le quali si chiede l'autorizzazione e l'accreditamento comprendano la distribuzione di tessuti e cellule, l'istituto dei tessuti si attiene alle procedure ed ai criteri seguenti:

1. Al fine di conservare le proprietà richieste per tessuti e cellule, sono definite le condizioni di trasporto critiche, quali: temperatura e scadenze temporali.
2. Il contenitore/imballaggio è realizzato in modo da risultare affidabile e garantire la conservazione di tessuti e cellule nelle condizioni prestabilite. Tutti i contenitori e gli imballaggi in uso sono convalidati come idonei allo scopo cui sono destinati.
3. Ove la distribuzione sia affidata a terzi, un accordo documentato garantisce il mantenimento delle prestabilite condizioni richieste.



4. Personale dell'istituto dei tessuti, a tal fine incaricato, valuta le eventuali esigenze di ritiro ed avvia e coordina le azioni necessarie conseguenti.
5. L'istituto dei tessuti predispone una efficace procedura per il ritiro, che includa la descrizione delle responsabilità e delle azioni da intraprendere, compresa la notifica all'autorità competente.
6. Le azioni, da intraprendere comunque entro un periodo predefinito, comportano l'individuazione dei tessuti e cellule interessati e una ricostruzione del loro percorso. L'indagine ha lo scopo di: identificare ogni donatore che possa aver contribuito a causare la reazione nel ricevente, recuperare tessuti e cellule provenienti da detto donatore, informare destinatari e riceventi dei tessuti e cellule, prelevati dal medesimo, dell'eventuale rischio a cui possono essere esposti.
7. Le richieste di tessuti e cellule sono gestite secondo procedure prestabilite; le disposizioni seguite per l'assegnazione di tessuti e cellule a determinati pazienti o strutture sanitarie sono loro comunicate, se richiesto, e documentate.
8. E' predisposto un sistema documentato per il trattamento dei prodotti restituiti, comprendente, se del caso, i criteri per la loro iscrizione nell'inventario.

E. Etichettatura finale per la distribuzione

1. Sul contenitore primario di tessuti/cellule viene indicato:
 - a) tipo di tessuti e cellule, numero d'identificazione o codice dei tessuti/cellule e, se del caso, numero del lotto o della partita;
 - b) identificazione dell'istituto dei tessuti;
 - c) data di scadenza;
 - d) in caso di donazione autologa, tale impiego è specificato mediante la dicitura: "esclusivamente per uso autologo", identificando donatore/ricevente;
 - e) in caso di donazioni con destinatario, l'etichetta indica il ricevente prescelto;
 - f) qualora tessuti e cellule risultino positivi a uno specifico marcatore di malattia infettiva, l'etichetta reca la dicitura: "RISCHIO BIOLOGICO".Se alcune delle informazioni di cui alle lettere d) ed e) non possono essere incluse nell'etichetta del contenitore primario, sono tuttavia fornite su un foglio separato ad esso allegato. Tale foglio è imballato insieme al contenitore primario, in modo da garantire che restino uniti.
2. Sull'etichetta o nella documentazione di accompagnamento sono essere riportate le seguenti informazioni:
 - a) descrizione (definizione) e, se del caso, dimensioni del prodotto di tessuto o cellule;
 - b) morfologia e dati funzionali, se necessario;
 - c) data di distribuzione del tessuto/cellule;
 - d) analisi biologiche eseguiti sul donatore e risultati;
 - e) raccomandazioni per lo stoccaggio;
 - f) istruzioni per l'apertura del contenitore e dell'imballaggio e per ogni altra manipolazione/ricostituzione necessaria;



- g) data di scadenza dall'apertura/manipolazione;
- h) istruzioni per la notifica delle reazioni e/o degli eventi avversi gravi, di cui agli articoli 5 e 6;
- i) presenza di residui potenzialmente nocivi (ad esempio antibiotici, ossido di etilene, ecc.).

F. Etichettatura esterna del contenitore per la spedizione

1. Ai fini del trasporto il contenitore primario è collocato per la spedizione in un contenitore, la cui etichetta reca almeno le seguenti informazioni:

- a) identificazione dell'istituto dei tessuti d'origine, compresi indirizzo e numero telefonico;
- b) identificazione dell'organizzazione responsabile dell'applicazione sull'uomo destinataria, compresi indirizzo e numero telefonico;
- c) indicazione che l'imballaggio contiene tessuti/cellule umani con la dicitura: "TRATTARE CON CAUTELA";
- d) se ai fini del trapianto occorrono cellule viventi, quali cellule staminali, gameti e embrioni, è aggiunta la dicitura: "NON IRRADIARE";
- e) condizioni di trasporto raccomandate (ad esempio conservare al fresco, in posizione verticale, ecc.);
- f) istruzioni per la sicurezza/metodo di raffreddamento, se necessario.



ALLEGATO VII

**Notifica di reazioni avverse gravi
parte A**

Notifica rapida di presunte relazioni avverse gravi

Istituto dei tessuti
Identificazione della notifica
Data di notifica (anno/mese/giorno)
Soggetto coinvolto (ricevente o donatore)
Data e luogo di approvvigionamento o di applicazione sull'uomo (anno/mese/giorno)
Numero unico d'identificazione della donazione
Data della presunta reazione avversa grave (anno/mese/giorno)
Tipo di tessuti e cellule coinvolti nella presunta reazione avversa grave
Tipo di presunte reazioni avverse gravi



parte B

Conclusioni dell'indagine sulle reazioni avverse gravi

Istituto dei tessuti
Identificazione della notifica
Data di conferma (anno/mese/giorno)
Data della reazione avversa grave (anno/mese/giorno)
Numero unico d'identificazione della donazione
Conferma della reazione avversa grave (sì/no)
Modifica del tipo di reazione avversa grave (sì/no) In caso affermativo, specificare
Esito clinico (se conosciuto) — Ristabilimento completo — Postumi lievi — Postumi gravi — Decesso
Esito dell'indagine e conclusioni finali
Raccomandazioni di interventi preventivi e correttivi



ALLEGATO
VIII

ALLEGATO IV

NOTIFICA DI EVENTI AVVERSI GRAVI

PARTE A

Notifica rapida di presunti eventi avversi gravi

Istituto dei tessuti				
Identificazione della notifica				
Data di notifica (anno/mese/giorno)				
Data dell'evento avverso grave (anno/mese/giorno)				
Evento avverso grave che potrebbe avere effetti sulla qualità e la sicurezza di tessuti e cellule a causa di uno scostamento relativo a:	Specificare			
	Difetto di tessuti e cellule	Causa delle attrezzature	Errore umano	Altro (specificare)
Approvvigionamento				
Controllo				
Trasporto				
Lavorazione				
Stoccaggio				
Distribuzione				
Materiali				
Altro (specificare)				

PARTE B

Conclusioni dell'indagine sugli eventi avversi gravi

Istituto dei tessuti
Identificazione della notifica
Data di conferma (anno/mese/giorno)
Data dell'evento avverso grave (anno/mese/giorno)
Analisi delle cause di fondo (in dettaglio)
Provvedimenti correttivi adottati (in dettaglio)



ALLEGATO V
MODELLO DI NOTIFICA ANNUALE

PARTE A

Modello di notifica annuale di reazioni avverse gravi

Paese di notifica			
Periodo di notifica 1° gennaio-31 dicembre (anno)			
Numero di reazioni avverse gravi per tipo di tessuti e cellule (o prodotto a contatto con tessuti e cellule)			
	Tipo di tessuti/cellule (o prodotto a contatto con tessuti e cellule)	Numero di reazioni avverse gravi	Totale di tessuti/cellule di questo tipo distribuiti (se disponibile)
1			
2			
3			
4			
...			
Totale			
Totale di tessuti e cellule distribuiti (compresi i tipi di tessuti e cellule che non hanno comportato notifiche di reazioni avverse gravi):			
Numero di riceventi coinvolti (totale dei riceventi):			
Tipi di reazioni avverse gravi notificare		Totale delle reazioni avverse gravi	
Infezioni batteriche trasmesse			
Infezioni virali trasmesse	HBV		
	HCV		
	HIV-1/2		
	Altro (specificare)		
Infezioni parassitarie trasmesse	Malaria		
	Altro (specificare)		
Patologie maligne trasmesse			
Altre trasmissioni di malattie			
Altre reazioni gravi (specificare)			



PARTE B

Modello di notifica annuale di eventi avversi gravi

Paese di notifica				
Periodo di notifica 1° gennaio-31 dicembre (anno)				
Totale dei tessuti e cellule lavorati				
Totale degli eventi avversi gravi che potrebbero avere effetti sulla qualità e la sicurezza di tessuti e cellule a causa di uno scostamento relativo a:	Specificare			
	Difetto di tessuti e cellule (specificare)	Custodia delle attrezzature (specificare)	Errore umano (specificare)	Altro (specificare)
Approvvigionamento				
Controllo				
Trasporto				
Lavorazione				
Stoccaggio				
Distribuzione				
Materiali				
Altro (specificare)				



ALLEGATO X

**Informazioni sui dati minimi relativi al donatore/ricevente
da conservare ai sensi dell'articolo 14 (9)**

A. Per l'istituto dei tessuti

Identificazione del donatore

Identificazione della donazione, che comprende almeno:

- l'identificazione dell'organizzazione di approvvigionamento o dell'istituto dei tessuti;
- il numero unico d'identificazione della donazione;
- la data dell'approvvigionamento;
- il luogo dell'approvvigionamento;
- il tipo di donazione (ad esempio di un tessuto unico/di più tessuti, autologa/allogena, da vivente/da cadavere).

Identificazione del prodotto che comprende almeno:

- l'identificazione dell'istituto dei tessuti;
- il tipo di tessuti e cellule (nomenclatura di base);
- il numero aggregato delle partite (se necessario);
- il numero specifico della sottopartita (se necessario);
- la data di scadenza;
- lo stato dei tessuti/cellule (in quarantena, idonei all'uso, ecc.);
- la descrizione e l'origine dei prodotti, delle fasi di lavorazione in uso, dei materiali e degli additivi che vengono a contatto con tessuti e cellule e hanno effetto sulla loro qualità e/o sicurezza;
- l'identificazione del servizio responsabile dell'etichettatura finale.

L'identificazione dell'applicazione che comprende almeno:

- la data di distribuzione/smaltimento;
- l'identificazione del clinico o dell'utente finale/del servizio.

B. Per l'organizzazione responsabile dell'applicazione sull'uomo

- a) Identificazione dell'istituto dei tessuti fornitore;
- b) Identificazione del clinico o dell'utente/del servizio finale;
- c) Tipo di tessuti e cellule;
- d) Identificazione del prodotto;
- e) Identificazione del ricevente;
- f) Data dell'applicazione.



ALLEGATO XI

Informazioni contenute nel sistema di codifica europeo

- a) Identificazione della donazione:
 - numero unico d'identificazione della donazione;
 - identificazione dell'istituto dei tessuti.
- b) Identificazione del prodotto:
 - codice del prodotto (nomenclatura di base);
 - numero specifico della sottopartita (se necessario);
 - data di scadenza.

