
Direzione SANITA'

DETERMINAZIONE NUMERO: 546

DEL: 08.08.2018

Codice Direzione: A14000

Codice Settore:

Legislatura: 10

Anno: 2018

Non soggetto alla trasparenza ai sensi Artt. 15-23-26 del decreto trasparenza

Firmatario provvedimento: Dr. Danilo BONO

Oggetto

DGR 3 agosto 2017, n. 82-5513. Approvazione del "Nuovo regolamento per la redazione del Piano Regionale delle Tecnologie Biomediche (PRTB)". Revoca DD n. 299 del 11/04/2014.

Con deliberazione n. 84-13579 del 16/03/2010 la Giunta regionale ha istituito un apposito sistema regionale per la valutazione delle tecnologie sanitarie (HTA) ed approvato l'organizzazione delle attività di HTA in Piemonte.

Con deliberazione n. 36-6480 del 7/10/2013 la Giunta regionale ha istituito il Piano regionale delle tecnologie biomediche (PRTB), a valenza triennale, quale strumento operativo nell'ambito della programmazione regionale comprendente le acquisizioni, in qualsiasi forma, per la nuova introduzione o per l'aggiornamento tecnologico di tecnologie biomedicali ritenute utili o necessarie per l'attività svolta dalle ASL.

Con il medesimo provvedimento la Giunta regionale ha inoltre delegato la Direzione Sanità alla costituzione di una Commissione "Governo delle Tecnologie Biomediche" (GTB) competente alla redazione del PRTB tenuto conto sia delle richieste provenienti dalle ASR contenute nel "Piano sovrazonale delle Tecnologie Biomediche" (PSTB) sia del fabbisogno regionale programmato di grandi tecnologie.

Con deliberazione n. 18-7208 del 10.3.2014 la Giunta regionale ha approvato l'aggiornamento delle procedure tecnico-amministrative in materia di investimenti in edilizia ed attrezzature sanitarie, contenute nel "Disciplinare sulle procedure per la programmazione, la gestione ed il monitoraggio degli investimenti in edilizia ed attrezzature sanitarie" e demandato alla Direzione Sanità l'aggiornamento del "Manuale sulle procedure operative per il finanziamento degli interventi"

Con DD n.609 del 30/06/2014 è stata costituita il Tavolo di lavoro "Governo della Ingegneria Clinica" (GIC)

Con DD n.299 del 11/04/2014 è stato approvato il "Regolamento per la redazione del Piano Regionale di Tecnologie Biomediche (PRTB)".

Con deliberazione n 82-5513 del 3/08/2017 la Giunta regionale ha disposto di modificare, con decorrenza 1.9.2017, la precedente D.G.R. n. 18-7208 del 10.3.2014 nella parte in cui definisce il processo per la valutazione ed il monitoraggio dell'ingresso e dell'utilizzo nel SSR delle tecnologie biomediche. L'atto di cui trattasi ha altresì provveduto all'istituzione della Cabina di regia al fine di dar corso alle ulteriori modifiche alla DGR n. 18-7208 del 10.3.2014 nella parte in cui regola la funzione organizzativa del sistema per HTA e le modalità di richiesta delle grandi attrezzature.

La Cabina di Regia regionale HTA, formalmente costituita con DGR n. 82-5513 del 3/08/2017, in ottemperanza al mandato di cui alla citata deliberazione ed in conformità alle indicazioni della stessa, ha predisposto il documento, allegato al presente atto a farne parte integrante e sostanziale, denominato "Nuovo Regolamento per la redazione del Piano Regionale delle Tecnologie Biomediche (PRTB)" che identifica le procedure ed i percorsi per la valutazione preventiva dei fabbisogni delle Aziende Sanitarie Regionali e per la redazione del Piano Regionale delle Tecnologie Biomediche (PRTB) di fatto superando le procedure disciplinate nel Regolamento approvato con DD n.299 del 11/04/2014.

Tutto ciò premesso, attestata la regolarità amministrativa del presente atto

IL DIRETTORE

visto il D.lgs. 30 marzo 2001 n. 165;
visti gli artt. 17 e 18 della L.R. 23/2007;

DETERMINA

per le motivazioni in premessa:

- di revocare la DD n.299 del 11/04/2014 recante "Approvazione del Regolamento per la redazione del Piano Regionale di Tecnologie Biomediche (PRTB)";
- di approvare il documento allegato sub A) al presente atto a farne parte integrante e sostanziale denominato "**Nuovo regolamento per la redazione del Piano Regionale delle Tecnologie Biomediche (PRTB)**", che identifica le nuove procedure e percorsi per la valutazione preventiva dei fabbisogni delle Aziende Sanitarie Regionali e per la redazione del Piano Regionale delle Tecnologie Biomediche (PRTB);
- di dare atto che il presente provvedimento non comporta oneri aggiuntivi a carico del bilancio regionale.

La presente determinazione sarà pubblicata sul Bollettino Ufficiale della Regione Piemonte, ai sensi dell'art. 61 dello Statuto Regionale e dell'art. 5 L.R. n. 22/2010.

Avverso la presente determinazione è ammesso ricorso entro il termine di 60 giorni innanzi al Tribunale Amministrativo Regionale di Torino.

La presente determinazione non è soggetta a pubblicazione ai sensi dell'art. 26 e 27 del D.Lgs. 33/2013.

Il Vicario della Direzione

Dr. Danilo BONO





REGIONE
PIEMONTE

DIREZIONE SANITÀ

Nuovo Regolamento per la redazione del Piano Regionale delle Tecnologie Biomediche (PRTB) ai sensi della D.G.R. n. 82-5513 del 3 agosto 2017

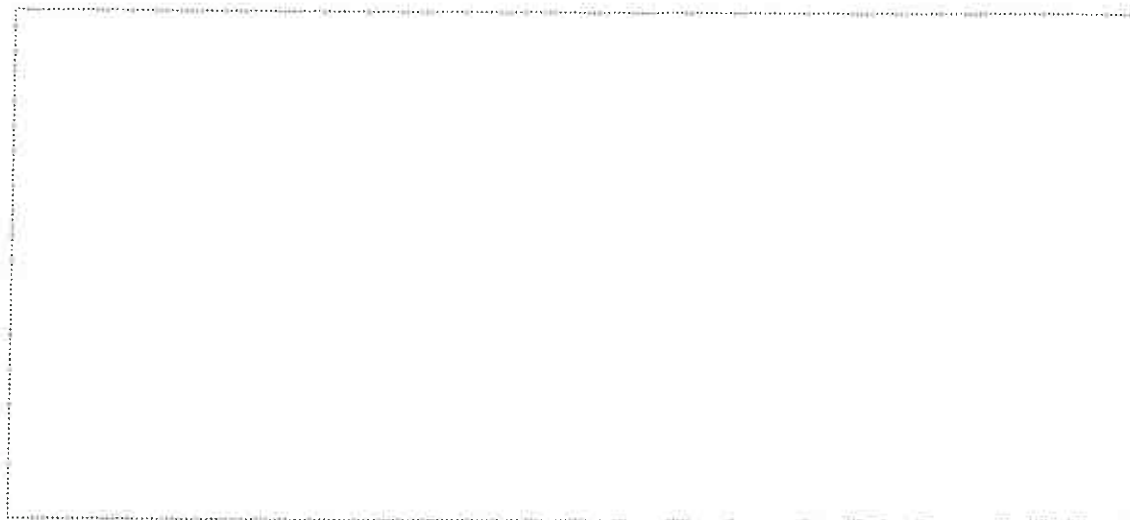
Scopo del presente documento è definire le procedure e i percorsi per la valutazione e l'approvazione preventiva dei fabbisogni per la nuova introduzione o per l'aggiornamento di tecnologie biomediche, comprensive di tutte le dotazioni (opzioni, accessori e consumabili - anche in esclusiva - necessari per l'effettivo utilizzo), a supporto delle attività svolte dalle Aziende Sanitarie Regionali (ASR), individuando o richiedendo i relativi finanziamenti a copertura della spesa.

Tale processo si caratterizza quale approccio metodologico nella programmazione e nelle decisioni per l'introduzione di nuove acquisizioni o le sostituzioni di tecnologie biomediche, facendo ricorso all'evidenza scientifica e alla professionalità tecnica del Nucleo Tecnico HTA dell'IRES Piemonte e dei referenti della Rete regionale HTA, così come previsto dalla D.G.R. 82-5513 del 3 agosto 2017, alla loro esperienza nella gestione continua del parco tecnologico delle ASR, quale fondamentale supporto nella ricerca di un consenso tra le diverse componenti aziendali: clinico-sanitaria, tecnico-logistica, direzionale, amministrativa.

Inoltre il presente documento definisce le funzioni e le attività della Cabina di Regia regionale di HTA, nominata dal Direttore della Direzione Sanità, così come previsto dalla D.G.R. n.82-5513 del 3 agosto 2017, la quale avrà il compito di esaminare e valutare il fabbisogno regionale di tecnologie biomediche.

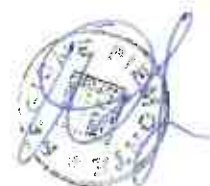
Versione documento: 1.0





Legenda delle sigle utilizzate nel Regolamento:

AOP	Area Omogenea di Programmazione (come individuate con DGR 27 marzo 2017, n. 17-4817)
ASR	Aziende Sanitarie Regionali
DES	Database Edilizia sanitaria
FITeB	Flusso Informativo per le Tecnologie Biomediche
HTA	Health Technology Assessment
HTM	Health Technology Management
PITB	Piano Interaziendale delle Tecnologie Biomediche
PLTB	Piano Locale Tecnologie Biomediche
PRTB	Piano Regionale delle Tecnologie Biomediche



Premessa

La Cabina di Regia regionale HTA, istituita ai sensi della D.G.R. n.82-5513 del 3 agosto 2017, avvalendosi delle valutazioni e degli approfondimenti effettuati dal Nucleo tecnico HTA dell'IRES Piemonte e in collaborazione con la Rete regionale di HTA, esprimerà parere favorevole o meno, relativamente alla compatibilità, con la programmazione regionale, delle richieste di tecnologie biomediche. E' compito della Cabina di Regia regionale stabilire modalità e sedi preposte alle eventuale sperimentazione, monitoraggio, supervisione di tecnologie innovative, i cui risultati potranno avere ricadute sull'intera rete di servizi sanitari regionali. I relativi atti di indirizzo programmatori regionali sono cogenti.

Di seguito è descritto il processo generale che, coinvolgendo differenti attori (ASR, IRES, Rete regionale HTA e Cabina di Regia HTA), è finalizzato ad ottenere, attraverso una valutazione multidisciplinare, il parere di acquisizione delle richieste di tecnologie biomediche:

- innovative, ovvero non ancora presenti presso l'Azienda richiedente o
- il cui il valore complessivo previsto per la singola richiesta (IVA compresa) è uguale o superiore ai 250 mila euro o
- grandi attrezzature (così come definite dalla D.G.R. n. 13-9470 del 25 agosto 2008).

Metodologia generale per la redazione del Piano Regionale delle Tecnologie Biomediche (PRTB), a partire dai corrispondenti Piani di livello Interaziendale (PITB) e Locale (PLTB).

Si sottolinea che il parere della Cabina di Regia relativamente alle richieste di acquisizione di tecnologie biomediche è necessario, preventivamente per l'ASR richiedente al fine di attivare la relativa procedura di acquisizione, fatto salvo il caso delle richieste con carattere di urgenza secondo quanto indicato nel presente regolamento.

Tutte le acquisizioni di tecnologie biomediche dovranno essere preventivamente valutate dalle Direzioni delle ASR in relazione alla salvaguardia dell'equilibrio del proprio bilancio, tenendo conto delle nuove regole di contabilizzazione previste dal D.Lgs. 118/2011 e smi.

Ogni ASR dovrà redigere, secondo le modalità del presente documento, un Piano Locale delle Tecnologie Biomediche (PLTB), a valenza triennale, contenente l'elenco delle richieste di fabbisogno in tecnologie biomediche, comprensive di tutte le dotazioni (opzioni, accessori e consumabili - anche in esclusiva - necessari per l'effettivo utilizzo), oggetto di proposta di acquisizione, individuando o richiedendo i relativi finanziamenti a copertura della spesa, ivi comprese eventuali donazioni.

Il PLTB dovrà anche contenere l'aggiornamento dello stato di avanzamento delle richieste già approvate dalla Cabina di Regia HTA, fino all'avvenuto collaudo delle tecnologie biomediche.

L'IRES, insieme ai referenti della Rete regionale HTA, effettueranno una preliminare verifica di potenziali criticità di carattere tecnico, gestionale o organizzativo delle richieste contenute nei PLTB formalizzando, con l'obiettivo di intercettare le eventuali problematiche emerse, i propri rilievi motivati all'ASR richiedente, la quale potrà riformulare o integrare la richiesta oggetto di rilievo ovvero confermarla.

Successivamente IRES insieme ai referenti della Rete regionale HTA effettueranno un'analisi complessiva ed un'eventuale aggregazione delle richieste analoghe contenute nei PLTB delle ASR facenti parte della medesima Area Omogenea di Programmazione (D.G.R. n. 17-4817



del 27 marzo 2017), nell'ottica dell'ottimizzazione, razionalizzazione ed integrazione delle risorse disponibili, avendo come riferimento le prospettive di evoluzione tecnologica, il mantenimento del livello di efficienza e sicurezza del parco tecnologico e la coerenza di programmazione sanitaria a livello interaziendale. L'analisi sarà svolta servendosi anche delle attuali procedure informatizzate regionali: Flusso Informativo per le Tecnologie Biomediche - FITeB (D.G.R. n. 39-3929 del 29 maggio 2012 e D.D. n. 508 del 27 luglio 2012) e procedura EDISAN-DES (D.G.R. n. 18-7208 del 10 marzo 2014).

In base all'esito delle suddette attività, IRES insieme ai referenti della Rete regionale HTA, predisporranno per ogni Area Omogenea di Programmazione, il "Piano Interaziendale delle Tecnologie Biomediche Innovative" (PITB) e lo trasmetteranno alla Cabina di Regia regionale HTA.

La Cabina di Regia regionale HTA effettuerà, anche servendosi delle attuali procedure informatizzate regionali (FITeB, EDISAN-DES), un'analisi delle richieste contenute nei diversi PITB, alla luce del fabbisogno programmato, utilizzando criteri di valutazione multidisciplinare quali:

- la coerenza con la programmazione sanitaria della Regione Piemonte
- il rapporto tra l'entità degli investimenti previsti e le ricadute prestazionali
- la rilevanza del problema di salute su cui la tecnologia insiste
- le caratteristiche tecnologiche
- l'impatto organizzativo
- l'impatto economico degli investimenti.

Nel caso in cui sia necessario effettuare valutazioni di tipo HTA legate all'introduzione di nuove tecnologie nel sistema sanitario regionale, la Cabina di Regia regionale HTA si avvarrà della collaborazione dell'IRES Piemonte.

La Cabina di Regia regionale HTA redigerà il "**Piano Regionale delle Tecnologie Biomediche**" (PRTB), il quale rappresenterà il fabbisogno di tecnologie biomediche della Regione Piemonte per il periodo di riferimento, o comunque fino alla predisposizione di una nuova revisione.

La traduzione operativa del percorso sopra esposto è rappresentata dalle seguenti istruzioni operative per la redazione dei PLTB, PITB e PRTB.



1 Processo per la redazione del “Piano Locale delle Tecnologie Biomediche” (PLTB)

Nel presente capitolo sono indicate la metodologia e le procedure operative per la redazione dei PLTB e per il loro invio da parte delle ASR.

1.1 Premesse metodologiche

1.1.1 Richieste rientranti nel PLTB

Nel PLTB dovranno essere inserite dalle ASR, secondo metodologie e criteri di seguito illustrati, tutte le richieste di tecnologie biomediche:

- innovative, ovvero non ancora presenti presso l'Azienda richiedente o
- il cui il valore complessivo previsto per la singola richiesta (IVA compresa) è uguale o superiore ai 250 mila euro o
- grandi attrezzature (così come definite dalla D.G.R. n. 13-9470 del 25 agosto 2008).

1.1.2 Richieste NON rientranti nel PLTB

Rispetto alle regole di inclusione sopra espresse, NON rientrano quindi nel PLTB:

- attrezzature non definibili come grandi tecnologie
- richieste di tecnologie biomediche il cui il valore complessivo previsto per la singola richiesta è inferiore a €250.000 (IVA inclusa).
- materiali sanitari/dispositivi medici non vincolati all'uso di apparecchiature biomediche dedicate;
- strumentario medico-chirurgico (ferri chirurgici);
- prodotti e servizi non sanitari;
- sistemi informativi sanitari (cartella/fascicolo sanitario elettronico FSE, HIS, LIS, RIS, tracciamento/somministrazione del farmaco...);
- sistemi informativi non sanitari (approvvigionamenti, contabilità, magazzini, presenze e gestione del personale ...);
- apparati hardware per elaborazioni dati e telecomunicazioni;
- autoveicoli;
- arredi (ad es.: comodini, armadi, attrezzature da cucina, beni economici in genere).

1.1.3 Priorità delle richieste

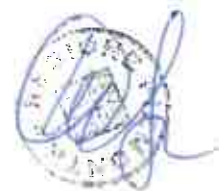
Nella compilazione del PLTB, la Direzione Generale deve indicare per ciascuna richiesta un “livello di priorità”, da 1 (max) a 3 (min), per individuare i diversi gruppi di fabbisogno.

Essi rappresentano i raggruppamenti che la singola ASR intende acquisire prioritariamente (prima tutte quelle con priorità 1, poi quelle con priorità 2 e 3), fatto salvo l'avvenuto parere positivo della Cabina di Regia regionale HTA.

Pertanto tali raggruppamenti rappresentano il cronoprogramma delle attività di realizzazione delle procedure di acquisizione pianificate durante il periodo di validità del PLTB.

1.1.4 Richieste con carattere di urgenza

Le richieste di tecnologie biomediche con carattere di urgenza dovranno essere inviate, anche separatamente dal PLTB, con lettera d'accompagnamento firmata dal Direttore Generale, alla Cabina di Regia regionale HTA, perché possa procedere alla valutazione ed approvazione con tempistiche consone al carattere di urgenza.



Le richieste con carattere di urgenza possono essere formulate, complete di una specifica e dettagliata relazione della motivazione, solo a seguito di bisogni ed esigenze derivanti da un'effettiva e improrogabile necessità di sostituire una tecnologia già presente nell'ASR, non potendo utilizzarne un'altra dello stesso tipo presente nello stesso Presidio. Per tali richieste è indispensabile che l'ASR disponga della copertura economica della spesa già al momento della richiesta. L'ASR richiedente potrà iniziare la procedura di acquisizione della tecnologia biomedica, già all'atto della richiesta ma potrà espletare la gara solo in caso di parere positivo espresso dalla Cabina di Regia regionale HTA che provvederà ad inoltrare opportuna comunicazione.

1.1.5 Richieste rispetto alla procedura EDISAN-DES

Obiettivo prevalente di autorizzazione regionale è l'introduzione di tecnologie, rispetto all'esecuzione di opere edili/impiantistiche o arredi, qualunque sia la loro natura ed entità.

Si sottolinea dunque che le richieste di tecnologie biomediche, elencate nel par. 1.1.1, che comportano opere edili/impiantistiche o arredi, strettamente funzionali all'utilizzo delle stesse, devono essere incluse nel PLTB.

Conseguito il parere positivo, da parte della Cabina di Regia regionale HTA, sull'opportunità di introdurre la nuova tecnologia, sarà possibile procedere con gli strumenti normativamente previsti per la programmazione di acquisizione di forniture e realizzazione di lavori.

Nella procedura EDISAN-DES, di cui alla D.G.R. n. 18-7208 del 10 marzo 2014, pertanto, dovranno essere inclusi solo ed esclusivamente le opere, i lavori e gli arredi, per la loro quota parte nell'intervento complessivo che riguarda anche le tecnologie. Nell'inserimento di tali interventi in EDISAN-DES bisognerà richiamare il riferimento della richiesta contenuta nel PLTB che ha ottenuto parere positivo.

1.1.6 Criteri per la corretta individuazione delle forme di finanziamento

Il PLTB contiene un insieme di richieste di acquisizione la cui copertura attinge sia ai conti di investimento che di spesa corrente.

Obiettivo non secondario di un processo di programmazione tecnologica è superare la logica dell'utilizzo dei fondi propri per investimento o di spesa corrente in funzione della loro disponibilità contingente anziché della loro corretta finalità di utilizzo. In altre parole, la programmazione a medio termine dovrebbe anche evitare, fra le altre cose, di acquistare una tecnologia adatta al service, solo perché si rende disponibile una donazione, ed in termini speculari, di acquisire in noleggio una tecnologia adatta alla presenza in proprietà perché non sono disponibili fondi di investimento.

Da tali considerazioni emergono le seguenti indicazioni sulle forme di spesa da utilizzare in funzione della natura della tecnologia oggetto di acquisizione:

- a. *Acquisizioni con formula di acquisto in proprietà*
 - beni durevoli rientranti nell'ambito delle "tecnologie biomediche", che NON implicano l'utilizzo di consumabili dedicati in quantità/valore consistente;
- b. *Acquisizioni con formula di noleggio/service*
 - beni durevoli rientranti nell'ambito delle "tecnologie biomediche", che implicano l'utilizzo di consumabili dedicati in quantità/valore consistente.

1.1.7 Durata temporale del PLTB

Il PLTB ha valenza triennale (con possibilità di aggiornamento semestrale).

1.2 Procedure operative

Tutte le richieste devono essere inserite nella piattaforma informativa dedicata disponibile sul portale del sito internet dell'IRES Piemonte al link:



<http://www.ires.piemonte.it/index.php/servizi-e-dati/dati-su-sistemi-sanitari> entro il **15 settembre** p.v.

L'aggiornamento del PLTB redatto dalle ASR potrà essere effettuato e trasmesso alla Cabina di Regia regionale HTA con scadenza semestrale (al 15 marzo e 15 settembre di ogni anno). IRES insieme ai referenti della Rete regionale HTA trasmetterà entro il **15 novembre** di ogni anno l'analisi complessiva delle richieste contenute nei PLTB delle ASR.

La Cabina di Regia regionale HTA esprimerà parere sulle richieste contenute nei PLTB delle ASR entro il **15 dicembre** di ogni anno.

1.2.1 Tipologie di richieste

In questa sezione rientrano le richieste di tecnologie biomediche che presuppongono:

- la sostituzione di apparecchiature per obsolescenza tecnologica o a seguito di fuori uso;
- l'incremento numerico di una tecnologia già presente nella Struttura
- l'aggiornamento di una tecnologia già presente ad un livello prestazionale superiore e l'incremento della sicurezza di pazienti e operatori;
- la riedizione, alle stesse condizioni di qualità del servizio, di contratti relativi a service (riguardanti le apparecchiature, la loro assistenza e tutti i consumabili necessari per l'utilizzo) oppure a noleggi / leasing (riguardanti le apparecchiature e la loro assistenza) già attivi nell'ASR richiedente;
- l'ampliamento, cioè con condizioni differenti di qualità/quantità del servizio, di contratti relativi a service (riguardanti le apparecchiature, la loro assistenza e tutti i consumabili necessari per l'utilizzo) oppure a noleggi / leasing (riguardanti le apparecchiature e la loro assistenza) già attivi nell'ASR richiedente;
- la nuova attivazione di contratti non ancora presenti nell'ASR richiedente relativi a service (riguardanti le apparecchiature, la loro assistenza e tutti i consumabili necessari per l'utilizzo) oppure a noleggi / leasing (riguardanti le apparecchiature e la loro assistenza) la cui introduzione sia finalizzata all'attivazione di nuove prestazioni sinora non erogate dall'ASR;
- la diffusione di una tecnologia biomedica assente nell'Unità Operativa richiedente, ma già presente presso altre Strutture della stessa ASR, finalizzata all'attivazione di prestazioni sinora non erogate dall'Unità operativa richiedente;
- l'introduzione di nuove tecnologie biomediche non presenti nell'ASR, finalizzata per prestazioni già erogate dall'ASR ma con altre tecnologie biomediche;
- l'inserimento di nuove tecnologie biomediche non presenti nell'ASR, finalizzato all'attivazione di nuove prestazioni sinora non erogate dall'ASR;
- le richieste di donazione oppure contributo liberale che potranno essere inoltrate in via ufficiale dalle ASR a Fondazioni, Società private o Associazioni no-profit, solo dopo aver acquisito il parere positivo da parte della Cabina di Regia regionale HTA;
- quanto non precedentemente specificato ma con valore complessivo previsto per la singola richiesta superiore o uguale a €250.000 (IVA inclusa).

1.2.2 Modalità di presentazione delle richieste

Al fine di agevolare la compilazione del PLTB da parte delle ASR, la Cabina di Regia regionale HTA renderà disponibili dei file opportunamente strutturati per la redazione dell'elenco delle richieste e dei moduli di richiesta, attraverso la piattaforma disponibile sul sito internet dell'IRES Piemonte al link <http://www.ires.piemonte.it/index.php/servizi-e-dati/dati-su-sistemi-sanitari>.

Il PLTB, inviato dalla Direzione Generale di ogni ASR alla Cabina di Regia regionale HTA entro le scadenze definite, è costituito dall'elenco delle richieste, firmato dal Direttore Generale dell'ASR. Per la conformazione attuale della piattaforma informativa, il PLTB firmato dal Direttore Generale dell'ASR dovrà essere allegato all'ultima richiesta trasmessa.



2 Processo per la redazione del “Piano Interaziendale delle Tecnologie Biomediche” (PITB)

2.1 Verifica preliminare del contenuto dei PLTB di competenza

L'IRES Piemonte, insieme con la Rete regionale HTA, effettuerà una preliminare verifica di potenziali criticità di carattere tecnico, gestionale o organizzativo delle richieste contenute in tutti i PLTB formalizzando, con l'obiettivo di intercettare le eventuali problematiche emerse, i propri rilievi motivati.

Nell'ottica di ottimizzare il processo di identificazione del fabbisogno di tecnologie biomediche a livello regionale, l'IRES può inoltrare i rilievi all'ASR richiedente, al fine di consentirle di riformulare o integrare la richiesta e di ritrasmetterla entro 15 gg.

2.2 Redazione dei PITB

Tutte le richieste contenute nei PLTB delle ASR della stessa Area Omogenea di Programmazione saranno classificate dall'IRES, a seconda della tipologia di tecnologie biomediche, nelle differenti Sezioni di seguito descritte.

L'IRES effettuerà un'attività di aggregazione delle richieste nell'ambito della medesima Area Omogenea di Programmazione inviandole alla Cabina di Regia regionale HTA per essere successivamente sottoposte all'analisi multidisciplinare entro il **15 novembre** di ogni anno.

3 Processo per la redazione del “Piano REGIONALE delle Tecnologie Biomediche” (PRTB)

La Cabina di Regia regionale HTA effettuerà una valutazione multidisciplinare collegiale, che si concretizzerà con l'approvazione o la sospensione o l'esclusione motivata di ciascuna richiesta di tecnologie biomediche. La Cabina di Regia regionale HTA redigerà il “Piano Regionale delle Tecnologie Biomediche” (PRTB) entro il **15 dicembre** di ogni anno.

A fronte della comunicazione di parere positivo della Cabina di Regia regionale HTA, le ASR richiedenti potranno avviare le relative procedure di acquisizione per le tecnologie biomediche richieste.

