

**CONVENZIONE**

*ai sensi dell'Accordo Stato-Regioni 25 maggio 2017 – Rep. Atti n. 85/CSR*

**TRA**

L' Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione Civico - Di Cristina - Benfratelli, di seguito denominata "CIVICO", P. IVA 05841770828, nella persona del Direttore Generale dott. Roberto Colletti, domiciliato per la carica presso la sede legale dell' Azienda, sita in Piazza Nicola Leotta, 4 – Palermo sede del Servizio Trasfusionale, di qui innanzi "Azienda fornitrice"

- da una parte -

e

la Società Karol s.p.a., con sede legale a Palermo in Via La Farina, 11, C.F/P. IVA n. 06065240829, quale affittuaria della Casa di Cure Casentino s.r.l., rappresentata dal Presidente AVV. MARCO ZUMMO domiciliato per la carica presso la sede legale della stessa Società, priva di Servizio Trasfusionale, dotata di FRIGOMOTECA, di qui innanzi "Casa di Cure ricevente"

**SI CONVIENE E SI TIPULA QUANTO SEGUE:**

**ARTICOLO 1**  
(Oggetto)

1. Oggetto della convenzione è la fornitura di (specificare):
  - a) emocomponenti per uso trasfusionale;
  - b) emocomponenti per uso non trasfusionale;
  - c) prestazioni di medicina trasfusionale;
  - d) attività di controllo sulla preparazione ed applicazione di emocomponenti autologhi per uso non trasfusionale prodotti al di fuori dei servizi trasfusionali, ai sensi della normativa vigente.
2. Il Direttore sanitario della Casa di Cure ricevente è responsabile delle attività trasfusionali e nomina, tra i medici operanti nella struttura, il referente per lo svolgimento delle attività di cui alla presente convenzione. Il referente della Casa di Cure ricevente partecipa al Comitato del buon uso del sangue dell'azienda fornitrice.

KAROL S.p.A.  
Partita IVA 06065240829  
IL PRESIDENTE  
AVV. MARCO ZUMMO

**ARTICOLO 2**  
(Obblighi delle parti)

1. L'Azienda fornitrice rende disponibile la normativa vigente di riferimento e i relativi aggiornamenti e si impegna a:
  - a. garantire la disponibilità delle attività trasfusionali 24 su 24 ore, sette giorni su sette;
  - b. definire tipologie di prodotti e prestazioni e modalità di erogazione degli stessi come risultano dal repertorio allegato alla presente convenzione;
  - c. fornire, in applicazione della normativa vigente, le procedure relative a:
    1. richiesta di emocomponenti, ivi compresa la richiesta urgente e urgentissima;
    2. richiesta di prestazioni di medicina trasfusionale (consulenze specialistiche, esami immunoematologici, altro da specificare);

3. modalità di assegnazione e consegna degli emocomponenti;
4. modalità di restituzione degli emocomponenti non utilizzati;
5. confezionamento e trasporto di sangue, di emocomponenti e dei campioni di sangue che necessitano di trasporto a temperatura controllata;
6. garanzia della sicurezza della trasfusione con particolare riferimento a prelievi per indagini pretrasfusionali, richiesta, assegnazione, consegna, trasporto e tracciabilità degli emocomponenti;
7. conservazione degli emocomponenti;
8. gestione delle tecnologie strumentali ed informatiche.

2. La Casa di Cure ricevente, preso atto della normativa vigente di riferimento e dei relativi aggiornamenti, si impegna a:

- a. riconoscere l'esclusività della fornitura;
- b. non porre a carico in alcun modo al paziente, né direttamente né indirettamente, il costo degli emocomponenti ad uso trasfusionale, degli emocomponenti ad uso non trasfusionale, inclusi quelli autologhi prodotti al di fuori dei Servizi trasfusionali per indicazioni terapeutiche appropriate, elaborate dal CNS ed aggiornate attraverso il previsto gruppo multidisciplinare. Tali costi sono da addebitarsi all'azienda sanitaria di residenza del paziente nei casi di convenzioni stipulate tra le Aziende sanitarie sedi di Servizi Trasfusionali e strutture private non accreditate.
- c. comunicare all'Azienda fornitrice il nominativo del medico referente delle attività trasfusionali in convenzione;
- d. restituire i prodotti non utilizzati secondo le modalità e i tempi indicati dal Servizio Trasfusionale di riferimento di cui al comma 1, lettera c), punto 4;
- e. garantire la tracciabilità dei prodotti ricevuti;
- f. garantire l'osservanza delle procedure per la sicurezza trasfusionale previste dalle vigenti disposizioni;
- g. far pervenire sistematicamente al Servizio Trasfusionale la dichiarazione di avvenuta trasfusione/applicazione e la notifica di reazioni ed eventi avversi, secondo le indicazioni fornite dal medesimo.

### ARTICOLO 3

(Fornitura di emocomponenti ad uso trasfusionale e attività correlate)

1. La fornitura di emocomponenti ad uso trasfusionale prevede quanto segue:

**a) Consulenza di medicina trasfusionale**

La richiesta di emocomponenti ad uso trasfusionale deve essere preceduta da una consulenza di medicina trasfusionale fornita dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice secondo modalità condivise.

**b) Sicurezza della trasfusione**

La Casa di Cure ricevente applica le procedure per garantire la sicurezza del paziente candidato alla trasfusione fornite dal Servizio Trasfusionale e condivise nell'ambito del Comitato ospedaliero di buon uso del sangue.

**c) Prelievi ematici per indagini immunoematologiche e pretrasfusionali**

La raccolta e l'invio dei prelievi ematici avvengono in conformità alla normativa vigente e secondo le disposizioni fornite dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

**d) Richiesta trasfusionale**

La richiesta trasfusionale avviene in conformità alla normativa vigente, secondo le modalità di compilazione e trasmissione del modulo di richiesta forniti dal Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

**e) Indagini pretrasfusionali**

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice garantisce l'esecuzione delle indagini pretrasfusionali in conformità alla normativa vigente.

**f) Assegnazione e consegna**

ILAROL S.p.A.  
Partita IVA 06055400100  
IL PRESIDENTE  
AVV. TORRINO

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice, conformemente alla normativa vigente, stabilisce e fornisce i criteri di assegnazione e le modalità di consegna degli emocomponenti.

**g) Modalità di confezionamento e trasporto**

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice, conformemente alla normativa vigente, definisce le modalità di confezionamento e di trasporto.

Il trasporto deve avvenire in condizioni che consentano di mantenere l'integrità e le caratteristiche biologiche dei prodotti. normativa vigente da parte del responsabile del trasporto.

**h) Modalità di conservazione**

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità di conservazione dei prodotti presso la Casa di Cure ricevente, al fine di garantire il mantenimento delle caratteristiche biologiche e funzionali degli stessi, in conformità alla normativa vigente.

**i) Avvenuta trasfusione**

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità con cui la Casa di Cure ricevente deve dare sistematica comunicazione dell'avvenuta trasfusione.

**j) Gestione delle unità non utilizzate**

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità di gestione e i tempi di restituzione delle unità non utilizzate, in conformità alla normativa vigente.

**k) Gestione delle reazioni ed eventi avversi**

Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice definisce le modalità con cui la Casa di Cure ricevente notifica le eventuali reazioni ed eventi avversi secondo la normativa vigente.

**l) Gestione delle unità autologhe**

- Il paziente candidato al predeposito viene inviato dalla Casa di Cure ricevente al Servizio trasfusionale dell'Azienda fornitrice per la verifica dell'applicabilità di un programma di predeposito per autotrasfusione sulla base delle indicazioni e controindicazioni previste dalle vigenti disposizioni;
- Qualora il paziente debba effettuare il predeposito presso un Servizio Trasfusionale di una Azienda sanitaria diversa da quella fornitrice, ferma restando la verifica di cui al punto 1, devono essere definite le modalità operative riguardanti le procedure di prelievo, trasporto e consegna al Servizio trasfusionale dell'Azienda fornitrice.

ARTICOLO 4

(Emodiluizione e recupero peri-operatorio)

Le attività inerenti alla emodiluizione pre-operatoria e al recupero intra e peri-operatorio avvengono in conformità alla normativa vigente.

ARTICOLO 5

(Fornitura di emocomponenti ad uso non trasfusionale)

1. La produzione, identificazione e tracciabilità, appropriatezza, assegnazione, consegna ed emovigilanza degli emocomponenti da utilizzare per uso non trasfusionale, avvengono in conformità alla normativa vigente.
2. Il Servizio Trasfusionale dell'Azienda fornitrice e la Casa di Cure ricevente definiscono tipologia di prodotti e prestazioni e modalità di erogazione degli stessi.

ARTICOLO 6



all'articolo 6 della presente convenzione, si applicano le modalità di remunerazione stabilite dalla Regione.

3. Per le prestazioni specialistiche oggetto della presente convenzione si applicano le tariffe previste dalla vigente normativa nazionale in materia.
4. Eventuali prestazioni e/o progetti aggiuntivi o forme particolari di collaborazione sono condivisi tra le parti evidenziando la relativa valorizzazione economica.
5. I costi di trasporto sono a carico della Casa di Cure ricevente.
6. I pagamenti a favore delle Aziende fornitrici sono effettuati entro i limiti stabiliti dal Decreto legislativo del 9 ottobre 2002, n. 231 e successive modificazioni e integrazioni.

#### ARTICOLO 12 (Durata)

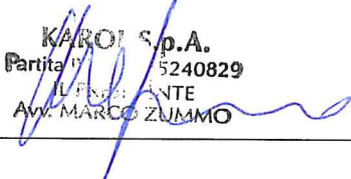
La presente convenzione ha validità di tre anni dalla sottoscrizione. Sei mesi prima del termine della scadenza, le parti ne definiscono il rinnovo, sulla base della programmazione regionale.

Il recesso è esercitato secondo la normativa vigente.

Copia della presente convenzione viene trasmessa alla Struttura Regionale di Coordinamento per le attività trasfusionali.

#### ARTICOLO 13 (Foro competente)

Per tutte le eventuali controversie sull'interpretazione ed esercitazione della presente convenzione sarà competente in via esclusiva il Foro di Palermo

Per la Casa di Cure ricevente	Per l'Azienda fornitrice
Società Karol s.p.a.	Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione Civico - Di Cristina - Benfratelli
Avv. Marco Zummo	<i>Per delega del</i> Dott. Roberto Colletti
Presidente	<i>Firmato digitalmente dal</i> DIRETTORE AMMINISTRATIVO dott. Francesco Paolo Tronca
	

Partita IVA 06065240829  
IL PRESIDENTE  
MARCO ZUMMO

#### ALLEGATI

- Repertorio di prestazioni e prodotti erogati dall'Azienda fornitrice e relative modalità di erogazione degli stessi con indicazione delle relative tariffe di cessione ed in particolare :
  - allegato A (tariffe di cui al D.A. n. 1101 del 15.06.2016),
  - allegato B (tariffe di cui al D.A. n. 924 del 05.2013),
  - allegato C (tariffe per prestazioni non inserite nel tariffario regionale).
- Progetto Tempo/Obiettivo concordato tra le parti secondo le previsioni di cui di cui all'art. 11 dello schema di convenzione approvato con D.A D.A. n. 869 del 17/05/2018

## Allegato A

Tariffe: "Prezzo unitario di cessione del sangue e degli emocomponenti". aggiornati ai sensi del D.A. n. 1101 del 15.06.2016 "Recepimento Accordo Stato Regioni del 20.10.2015", GURS N. 287, 1-7-2016

CODICE *	DESCRIZIONE	Tariffa
MT.3	CONCENTRATO ERITROCITARIO SENZA BUFFY-COAT E RISOSPESO IN SOLUZ. ADDITIVA	136,00
MT.CEX	CONCENTRATO ERITROCITARIO EXTRAREGIONALE	153,00
MT.2	CONCENTRATO ERITROCITARIO LEUCODEPLETO DA AFERESI	187,00
MT.3.02	CONCENTRATO ERITROCITARIO LEUCODOPLETO MEDIANTE FILTRAZ. IN LINEA	181,00
MT.2.02	CONCENTRATO ERITROCITARIO DA MULTICOMPONENTI FILTRATI	236,76
MT.7	PLASMA FRESCO CONGELATO (PFC)	21,00
MT.5	PLASMA DA AFERESI	172,00
MT.6	PLASMA DA PRELIEVO MULTICOMPONENTE	54,00
MT.10	CONCENTRATO PIASTRINICO DA SINGOLO BUFFY - COAT	19,00
MT.PLT	CONCENTRATO PIASTRINICO DA POOL DI BUFFY-COAT PRODOTTO CON METODICA MANUALE	97,00
MT.19	PIASTRINE DA POOL DA BUFFY COAT LEUCODEPLETE (97+32)	129,00
MT..0.19	PIASTRINE DA POOL DA BUFFY COAT LEUCODEPLETE INATTIVATE (97+60+32)	189,00
MT.12	CONCENTRATO PIASTRINICO DA AFERESI LUECODEPLETO IN LINEA	418,00
MT.11	CONCENTRATO PIASTRINICO DA PRELIEVO MULTICOMPONENTE LEUCODEPLETO IN LINEA	256,00
MT.16	CONCENTRATO GRANULOCITARIO DA AFERESI	547,00
MT.15	CONCENTRATO DA CELLULE STAMINALI DA AFERESI (COMPRESA LA CONTA DELLE CELLULE	668,00
MT.14	CRIOPRECIPITATO	75,00
MT.1	PROCEDURA DI AUTOTRASFUSIONE MEDIANTE PREDEPOSITO E PER SINGOLA UNITÀ	74,00
MT.21	COLLA DI FIBRINA (PLASMA DA AFERESI)	174,76
MT.50	COLLA DI FIBRINA (PLASMA DA SCOMPOSIZIONE)	57,00
MT.51	COLLA DI FIBRINA ( PLASMA DA AFERESI MULTICOMPONENTI)	89,00

**KAROL S.p.A.**  
 Arretrata IVA 06065240829  
 IL PRESIDENTE  
 ACCOZZI ZILMAMO

PK

MT.36	GEL PIASTRINICO USO NON TRASF. DEDICATO DA PREL. VENOSO PERIF.	238,00
MT36A	ALLESTIMENTO GEL PIASTRINICO INCLUSA LA BATROXOBINA, PER ALIQUOTA (21+115,50)	136,50
MT.52	GEL PIASTRINICO DA SANGUE INTERO (30-100 ML)	360,00
MT.G3	GEL PIASTRINICO DA PLASMA PIASTRINOAFERESI (>100 ML)	600,00
MT,00.14	UNITÀ DI PLASMAGRADE	75,00
MT.54	CESSIONE GRC. DI GRUPPO O RH NEG. PER SCORTA ED EMERGENZA	20,00
MT.59	LEUCODEPLEZIONE MEDIANTE FILTRAZIONE NON IN LINEA AL LETTO DEL PAZIENTE	16,00 (EC) 23,00- (Piastrine)
MT.059	LEUCODEPLEZIONE MEDIANTE FILTRAZIONE NON IN LINEA POST STORAGE	21,00 (EC) 32,00- (Piastrine)
MT.7-8-9	PROCEDURA COMPLETA CONGELAMENTO/SCONGELAMENTO CELLULE	246,00
MT.03	LAVAGGIO CELLULE MANUALE	27,00
MT.003	LAVAGGIO CELLULE CON SEPARATORE	92,00
MT.004	IRRADIAZIONE	19,00
MT.77	PLASMA PATOGENO INATTIVATO (21+60)	81,00
MT.037	CONCENTRATO PIASTRINICO COLLIRIO	202,00
MT.037	COLLIRIO DA SIERO AUTOLOGO	152

KAROL S.P.A.  
 Partita IVA 0606524082  
 IL PRESIDENTE  
 AVV. MARCO T...

## Allegato B

Tariffe per prestazioni ai sensi del D.A. 14 maggio 2013. pubblicato sulla GURS n° 25 del 31 maggio 2013

Codice	Descrizione	Tariffa
90.46.3	AGGLUTININE A FREDDO	7,44
90.46.2	ANTICORPI ANTI A/B	4,18
90.46.4	ANTICORPI ANTI ERITROCITARI (caratterizzazione range termico)	1,76
90.46.5	ANTICORPI ANTI ERITROCITARI (con mezzo potenziante)	8,37
90.49.1	ANTICORPI ANTI ERITROCITARI (Titolazione)	18,90
90.49.2	ANTICORPI ANTI ERITROCITARI IDENTIFICAZIONE	24,27
90.49.3	ANTICORPI ANTI ERITROCITI [Test di Coombs indiretto]	8,37
90.49.4	DOSAGGIO ISOAGGLUTININE	41,98
90.54.5	ANTICORPI EMOLITICI ANTI ERITROCITARI	6,97
90.58.2	AUTOANTICORPI ANTI ERITROCITI (Test di Coombs diretto)	6,87
90.62.1	EMAZIE (Conteggio). EMOGLOBINA	0,88
90.62.2	EMOCROMO: Hb. GR. GB. HCT. PLT. IND. DERIV. F. L.	3,17
90.63.2	ERITROCITI: ANTIGENI NON ABO E NON RH	6,71
90.64.4	FENOTIPO Rh	10,59
90.65.3	GRUPPO SANGUIGNO ABO e Rh (D)	7,75
90.65.4	CONTROLLO GRUPPO ABO - Rh RICEVENTE	5,16
90.65.4	CONTROLLO GRUPPO ABO - Rh PER UNITÀ DI EMAZIE	5,16
90.73.2	PROVE CROCIATE DI COMP. TRASFUSIONALE + TEST IN SALINA	12,65
99.71	PLASMAFERESI TERAPEUTICA	438,99
99.72	LEUCOAFERESI TERAPEUTICA	402,84
99.73	ERITROAFERESI TERAPEUTICA	373,40
99.73.1	ERITROAFERESI CON SACCHE MULTIPLE	43,90
99.74	PIASTRINOAFERESI TERAPEUTICA	408,00
MT.NEO	GRUPPO NEONATO	17,43

*"Si statuisce che alla tariffa suddetta debbano essere sommati i costi del plasma o dell'albumina o delle emazie utilizzati nel corso delle procedure"*

Tariffe per prestazioni ai sensi del D.A. 22-3-2011. pubblicato sulla GURS Parte I° n° 17 del 15-4-2011. parte I: "Finanziamento regionale delle attività trasfusionali e tariffazione delle prestazioni di alta specializzazione".

Codice	Descrizione	Tariffa
MT.014	INATTIVAZIONE DEI PATOGENI SU POOL DI PLT leucodeplete	104,00
MT.100	LDL AFERESI	1.500,00
MT.101	FOTOAFERESI per singola procedura	1.537,90
MT.102	ERITROEXCHANGE	386,20

## Allegato C

PRESTAZIONI NON INSERITE NEL TARIFFARIO CALCOLATE IN RAPPORTO AI COSTI  
SOSTENUTI DALL'ARNAS

Codice	Descrizione	Tariffa
MT.07.77	CONSULENZA MEDICA E INFERMIERISTICA AFERESI	150,00
MT.60	CONSULENZA PRELIMINARE PER PROCEDURA DI AUTOTRASFUSIONE	20,66
MT.INF	SET INFUSIONE CE, PLT, PFC	1,04
MT.58	BRACCIALETTO EMOVIGILANZA	2,30
MT.SI	LETTORE EMOVIGILANZA	749,45
MT.TR	SPESE TRASPORTO PER SANGUE EXTRAREGIONALE	5,00
MT.M.1	MAGGIORAZIONE PER CONTROLLO GRUPPO RICEVENTE PER UNITÀ RESTITUITE	1,03
MT.M.2	MAGGIORAZIONE PER CONTROLLO GRUPPO PER UNITÀ DI CE IN UNITÀ RESTITUITE	1,03
MT.M.3	MAGGIORAZIONE PER PROVE CROCIATE IN UNITÀ RESTITUITE	2,53
MT.M.4	SUPPLEMENTO UNITÀ DI EMOCOMPONENTI RESTITUITE NON UTILIZZATE	1,00

  
 K.A.R.C. S.p.A.  
 Tariffa IVA 06065240025  
 IL PRESIDENTE  
 Avv. MARCO ZUMMARELLI



# PROGETTO TEMPO/OBIETTIVO

IL PRESENTE PROGETTO, PARTE INTEGRANTE DELLA CONVENZIONE  
STIPULATA IN DATA 23/04/21, VIENE CONCORDATO E  
SOTTOSCRITTO TRA I MEDESIMI CONTRAENTI:

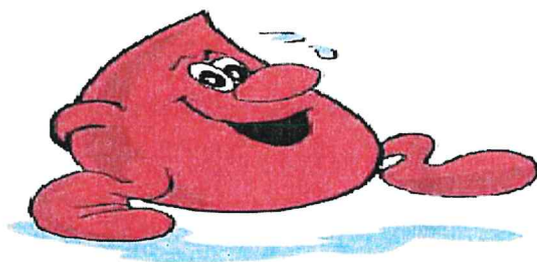
L' Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione Civico - Di Cristina -  
Benfratelli

---

E

La Società Karol S.p.A.

---



## **PREMESSA:**

Alla luce dell'evoluzione del Sistema Trasfusionale nazionale conseguente agli interventi legislativi, nazionali e di derivazione europea, nonché agli interventi normativi in materia di federalismo fiscale, coerentemente ai principi di programmazione sanitaria in materia di attività trasfusionali e nel rispetto dell'autonomia regionale nella programmazione e organizzazione delle attività sanitarie, è stato definito un nuovo schema tipo di convenzione per regolare i rapporti tra le Aziende sanitarie sede del Servizio trasfusionale e le strutture sanitarie pubbliche e private, accreditate e non accreditate, per la fornitura di sangue e suoi prodotti e di prestazioni di medicina trasfusionale.

Infatti, in data 25/05/2017 è stato sancito l'Accordo, ai sensi dell'articolo 14, comma 2, della legge 21 ottobre 2005, n. 219, sullo "Schema tipo" di convenzione tra le strutture pubbliche provviste di servizi trasfusionali e quelle pubbliche e private accreditate e non accreditate, prive di servizio trasfusionale, per la fornitura di sangue e di prestazioni di medicina trasfusionale.

**Tale Accordo specifica che eventuali prestazioni e/o progetti aggiuntivi o forme particolari di collaborazione sono condivisi tra le parti evidenziando la relativa valorizzazione economica (Art.11).**

## **SCOPO:**

Il presente progetto denominato "TEMPO/OBIETTIVO" ha lo scopo di migliorare le prestazioni di Medicina Trasfusionale agendo sul fattore tempo TAT (*Turn Around Time*) con l'obiettivo di migliorare le prestazioni offerte.

In particolare, la finalità del presente Progetto TEMPO/OBIETTIVO è quella di migliorare l'efficienza e l'efficacia del servizio.

## **DESCRIZIONE DEL FLUSSO:**

Al Servizio Trasfusionale, la Società Karol S.p.A. invia le seguenti tipologie di richieste:

- Consulenze Trasfusionali;
- Richiesta Urgentissima di emocomponenti (concentrato eritrocitario leucodepleto);
- Richiesta Urgente di emocomponenti (concentrato eritrocitario leucodepleto);
- Richiesta non urgente di emocomponenti (concentrato eritrocitario leucodepleto);
- Richiesta di Plasma e Piastrine;
- Richiesta di procedure di Aferesi.

## **STATO DELL'ARTE:**

Sulla base dei dati storici, in particolare di quelli relativi al periodo 1 ottobre 2020 - 31 dicembre 2020, è stato osservato il TAT medio del Centro trasfusionale per l'evasione delle richieste di emocomponenti come segue:

- Richiesta Urgentissima: evasa immediatamente;
- Richiesta Urgente: evasa in un tempo medio di circa 2 ore e 40 minuti (vedasi file excel a supporto).
- Richiesta non urgente: evasa entro ore nove ore dall'arrivo della richiesta;
- Richiesta di Plasma e Piastrine: vengono assegnate immediatamente;
- Le procedure di aferesi sono concordate.

Per TAT (*Turn Around Time*) si intende il tempo intercorrente tra l'orario di ricezione della richiesta e l'orario di disponibilità (assegnazione) del concentrato eritrocitario richiesto.

## **FINALITA' DEL PROGETTO TEMPO/OBIETTIVO:**

Con l'impegno del personale del Servizio Trasfusionale dell'ARNAS CIVICO si persegue l'obiettivo di ridurre, in maniera significativa, il TAT delle richieste di emocomponenti pervenute, sia in modalità "urgente" che in modalità "non urgente", attraverso la riorganizzazione dei flussi di lavoro dell'U.O.C. di Medicina Trasfusionale, utilizzando anche ore aggiuntive.

Per le finalità di calcolo delle ore da dedicare all'espletamento delle attività di che trattasi, sia per le convenzioni attivate o da attivare, l'ARNAS CIVICO concorda che l'impegno aggiuntivo in termini di ore/unità complessive del personale coinvolto, debba essere analogo al numero di ore e di personale indicati nel progetto plasma 2021.

In particolare, l'obiettivo è la riduzione dei seguenti tempi medi:

- A) Richiesta urgente: evasione (assegnazione) della richiesta in un tempo medio massimo di 110 minuti (1 ora e 50 minuti) dall'arrivo della richiesta.
- B) Richiesta non urgente: tempo medio entro sette ore dall'arrivo della richiesta.

## **INDICATORI DEL PROGETTO DI MIGLIORAMENTO:**

- A) Richiesta Urgente: evasione della richiesta entro un tempo medio di 110 minuti (1 ora e 50 minuti) dall'arrivo della richiesta.
- B) Richiesta non urgente: evasione della richiesta entro un tempo medio di sette ore dall'arrivo della richiesta.

**In sintesi, i punti A e B sono gli indicatori da utilizzare per la verifica del raggiungimento dell'obiettivo.**

## VALORIZZAZIONE DELL'OBIETTIVO:

Le parti concordano che l'obiettivo consiste nell'erogazione di una premialità che ARNAS Civico si riserva di destinare al personale dell'U.O. di Medicina trasfusionale, coinvolto nel raggiungimento dell'obiettivo, pari al 15% del fatturato per le prestazioni rese nel periodo di osservazione e validità di questo progetto.

In particolare, l'obiettivo si considera raggiunto per intero se vengono raggiunti contemporaneamente i seguenti due obiettivi:

- A) Richiesta Urgente - TAT medio di evasione uguale o inferiore a 110 minuti.
- B) Richiesta non urgente: TAT medio di evasione uguale o inferiore a 7 ore.

Ai fini del calcolo del TAT medio saranno presi in considerazione, come avviene attualmente, gli orari registrati nei seguenti due momenti:

Inizio: ricezione della richiesta con consegna del campione di sangue da parte della Società Karol S.p.A.;

Fine: registrazione della disponibilità del concentrato eritrocitario relativo a ogni singola richiesta (Assegnazione).

In caso di mancato raggiungimento dell'obiettivo al 100%, la Società Karol S.p.A.

ricoscerà una premialità inferiore, come segue:

Richiesta urgente evasa in un TAT medio compreso tra 111 e 120 minuti e/o richiesta non urgente evasa entro 7 ore e 30 minuti: premialità pari a 12% del fatturato di periodo.

Richiesta urgente evasa in un TAT medio compreso tra 121 e 140 minuti e/o richiesta non urgente evasa entro 8 ore: premialità pari al 7,5% del fatturato di periodo.

Richiesta urgente evasa in un TAT medio compreso tra 141 e 160 minuti e/o richiesta non urgente evasa entro 8 ore e 59 minuti: premialità pari al 3,5% del fatturato di periodo.

Nel caso in cui il TAT medio di evasione delle richieste urgenti dovesse risultare superiore a 160 minuti (2 ore e 40 minuti) e/o delle richieste non urgenti superiore alle 9 ore, non verrà corrisposta alcuna premialità.

Gli obiettivi saranno verificati e valorizzati su base mensile e pertanto i dati relativi a ogni singola mensilità saranno presi a riferimento per il calcolo di cui sopra.

Pertanto, per ciascun mese, sulla base dei dati registrati a sistema verrà stabilito se la premialità è spettante (così come la percentuale applicabile) oppure se non è spettante.

L'eventuale premialità verrà addebitata con la fattura del mese di competenza.

A tal fine, alla fine di ogni mese, l'U.O.C di Medicina Trasfusionale estrarrà dal sistema di gestione (EmoNet) un report delle prestazioni, urgenti e non urgenti, rese nel periodo di riferimento e dal quale risulterà in maniera analitica il TAT di ogni singola prestazione e la media del TAT di periodo. I due report predisposti dovranno essere inviati:

- Amministrazione ARNAS CIVICO per finalità contabili ( eventuale fatturazione della premialità)

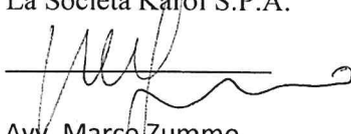
Alla Società Karol S.p.A., all'indirizzo e-mail che verrà all'uopo comunicato:

Ai fini del calcolo del TAT di ciascun mese verrà considerata la data e l'ora di disponibilità del concentrato. Pertanto se una richiesta viene registrata nel mese n (ad esempio alle ore 23.15 del 30 giugno) ma il concentrato viene reso disponibile nel mese n+1 (ad esempio alle ore 01:00 del 1 luglio), ai fini del calcolo la richiesta verrà utilizzata nella mensilità n+1 (nell'esempio, la mensilità di luglio).

N.B. La carenza di disponibilità e, quindi, la eventuale difficoltà alla evasione delle richieste per mancanza di Emazie Concentrate non saranno considerate nel calcolo e verranno evidenziate con timbro e firma del Medico dell'Urgenze, come "Richiesta non evasa per carenza di Emazie Concentrate" nonché comunicate tramite e-mail alla Società Karol S.p.A.

Si precisa che l'applicazione di questo progetto obiettivo sarà attiva dal mese successivo alla data di effettiva sottoscrizione della Convenzione tra le parti, anche nel caso in cui la decorrenza della Convenzione dovesse essere retroattiva.

## I CONTRAENTI

<p>La Società Karol S.P.A.</p>  <p>Avv. Marco Zummo Presidente</p>	<p>L' ARNAS</p> <p><u>Per delega del</u></p> <p>Dott. Roberto Colletti</p> <p>Direttore Generale</p> <p><i>firmato da</i></p> <p><b>DIRETTORE AMMINISTRATIVO</b> dott. Francesco Paolo Tronca</p> 
---	---