

## **PARERE APPROVATO DALLA COMMISSIONE**

### **SUL DDL N. 3124 (Milleproroghe)**

La Commissione Igiene e sanità, esaminato il provvedimento in titolo, esprime, per quanto di competenza, parere favorevole con le seguenti condizioni:

1. Con riferimento all'articolo 10, commi 2 e 3, si rende necessario valutare l'appropriatezza del termine entro il quale le regioni e le province autonome adottano idonee iniziative per assicurare gli interventi di ristrutturazione edilizia, presso le aziende sanitarie locali, le aziende ospedaliere, le aziende ospedaliere universitarie, i policlinici universitari a gestione diretta e gli Istituti di ricovero e cura a carattere scientifico (IRCCS) di diritto pubblico, necessari ai fini dell'esercizio dell'attività libero-professionale intramuraria. Si invita pertanto il Governo a fornire un aggiornamento del quadro attuativo Regione per Regione, con riferimento in particolare alle criticità riscontrate nell'applicazione della legge e a proporre conseguentemente, in accordo con il Parlamento, soluzioni definitive coerenti all'organizzazione del nostro sistema sanitario.

2. In merito all'articolo 2, occorre prevedere che la proroga dell'incarico di commissario straordinario della Croce rossa italiana sia la più breve possibile, ritenendo ormai impellente la necessità del passaggio alla gestione ordinaria; si sollecita quindi il Governo a emanare conseguentemente il provvedimento di riordino in tempi rapidi, coerentemente con le indicazioni contenute nelle conclusioni dell'indagine conoscitiva condotta sul tema dalla Commissione Igiene e sanità del Senato.

3. Alla luce del recepimento della nuova normativa comunitaria contenuta nella direttiva 2011/62/UE del Parlamento europeo e del Consiglio dell'8 giugno 2011 in materia di circolazione di sostanze attive impiegate per la produzione di medicinali, si ritiene preferibile fissare il termine di applicazione della nuova normativa al 2 luglio 2013, anziché al 3 luglio 2013. Nel frattempo si sollecita però l'applicazione dei decreti attuativi, relativi alla legge n. 219 del 2005, in materia di produzione e libera circolazione di farmaci emoderivati.