

SOMMARIO

IN EVIDENZA

Istituto Superiore di Sanità – Insediato nuovo Consiglio di Amministrazione.....	2
Commissione riunite Affari costituzionali e Bilancio della Camera – Concluso l'esame del DL Milleproroghe.....	3
Ministero della Salute – Decreto deleghe Sottosegretario della Salute.....	3
Camera dei Deputati – Approvata questione di fiducia al DL Milleproroghe.....	5
Commissione Sanità e Lavoro del Senato – Seguito esame del Ddl Anziani.....	6
Camera dei Deputati – Approvato in via definitiva il DL Milleproroghe.....	6

PROFESSIONE

Ministero dell'Agricoltura, della Sovranità alimentare e delle foreste – Decreto in materia di calendario manifestazioni da sella 2023.....	7
Camera dei Deputati – Risoluzione in materia di Sunshine Act e medicina difensiva.....	7
Gazzetta Ufficiale – Comunicato del Ministero della Salute in materia di elenco società scientifiche e associazioni delle professioni sanitarie.....	10
Gazzetta Ufficiale – Comunicato del Ministero del Lavoro e delle Politiche sociali in materia di delibera ENPAM.....	10
Commissione Affari costituzionali del Senato – Concluso l'esame del Ddl codice proprietà industriale.....	11
Commissione Cultura e Istruzione del Senato – Concluso l'esame del Ddl Codice proprietà industriale.....	11
Commissione Sanità e Lavoro del Senato – Seguito esame del Ddl Anziani.....	12
Ministero dell'Agricoltura, della Sovranità alimentare e delle foreste – Decreto in materia di calendario corse ippiche 2023.....	13
Ministero dell'Agricoltura, della Sovranità alimentare e delle foreste – Decreto in materia di veterinari incaricati per le campagne di controllo produzione puledri ed altri controlli.....	13
Senato della Repubblica – Interrogazione in materia di condizioni di lavoro del personale sanitario.....	14
Ministero della Salute - Relazione sullo stato di attuazione dell'esercizio dell'attività libero-professionale intramuraria – anno 2021.....	14
Gazzetta Ufficiale – Decreto in materia di Sistema tessera sanitaria.....	15

TRATTAMENTO DEGLI ANIMALI

Camera dei Deputati – Riformulata interrogazione in materia di trasporto di animali vivi.....	16
Commissione Politiche UE del Senato – Concluso l'esame del Ddl Anziani.....	17
Camera dei Deputati – Assegnata proposta di legge in materia di divieto dell'uso della catena per gli animali di affezione.....	17
Costituito Intergruppo parlamentare per i diritti degli animali e la difesa dell'ambiente	18
Camera dei Deputati – Interrogazione in materia di differenziazione tra fauna selvatica e specie di allevamento.....	19

SALUTE

Ministero della Salute – Comunicati in materia di revoca medicinale veterinario e soluzione iniettabile.....	20
Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea – Regolamento in materia di Peste Suina Africana.....	20
Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea – Regolamento in materia di medicinali veterinari.....	21
Commissione Politiche UE della Camera – Iniziato esame del Regolamento UE in materia di tariffe spettanti all'Agenzia europea per i medicinali.....	21
Camera dei Deputati – Assegnata proposta di legge in materia di leggi sanitarie.....	22
Camera dei Deputati – Riformulata mozione concernente iniziative volte al potenziamento del SSN.....	22
Ministero della Salute – Comunicati in materia di sospensione medicinale per bovine e pecore e soluzione iniettabile per cani.....	25
Commissione Politiche UE del Senato – Inizio esame Regolamento UE in materia di tariffe spettanti all'Agenzia europea per i medicinali.....	26

AGROALIMENTARE

Camera dei Deputati – Proposta di Regolamento UE in materia di utilizzo mangimi medicati.....	28
--	-----------

IN EVIDENZA

Istituto Superiore di Sanità – Insediato nuovo Consiglio di Amministrazione

In data 17 febbraio si è insediato il **nuovo Consiglio di Amministrazione dell'Istituto Superiore di Sanità**.

In particolare, sono stati eletti i nuovi componenti del Consiglio di Amministrazione dell'Istituto Superiore di Sanità **che resteranno in carica per 4 anni**. Per la prima volta all'interno dei componenti sarà presente anche **un rappresentante eletto dai ricercatori dell'Istituto**, così come previsto dal nuovo Statuto.

Di seguito i componenti nominati:

- **Silvio Brusaferrò**, Presidente dell'Iss (Presidente)
- **Luigi Genesio Icardi**, Assessore alla Sanità del Piemonte, designato dalla Conferenza Unificata
- **Claudio Borghi**, Direttore di Unità Operativa di Medicina Interna Cardiovascolare dell'Aou Policlinico S. Orsola-Malpighi di Bologna, professore ordinario di Medicina Interna dell'università di Bologna, designato dal ministro dell'Università e della Ricerca
- **Francesca Cirulli**, Dirigente di ricerca dell'Iss, in rappresentanza dei ricercatori
- **Giovanni Zotta**, già Direttore generale della ricerca per il ministero della Salute, esperto designato dal ministro della Salute.

Inoltre, si specifica che durante la prima seduta, il Cda ha nominato come Vicepresidente il consigliere Giovanni Zotta.

Il testo del Comunicato è consultabile al seguente link:

<https://www.iss.it/-/comunicato-stampa-n%C2%B012/2023-iss-insediato-il-nuovo-cda-prima-volta-con-un-rappresentante-dei-ricercatori>

Commissione riunite Affari costituzionali e Bilancio della Camera – Concluso l'esame del DL Milleproroghe

In data 20 febbraio le Commissioni riunite Affari costituzionali e Bilancio della Camera hanno proseguito l'esame in sede referente del **DL Milleproroghe** ("*Conversione in legge del decreto-legge 29 dicembre 2022, n. 198, recante disposizioni urgenti in materia di termini legislativi*", A.C. [888](#)).

In particolare, **venerdì 17 febbraio, alle ore 11.00 è scaduto il termine per la presentazione degli emendamenti**. A tal proposito, il Sottosegretario all'Economia, Federico Freni e i Relatori Urzi (FDI) e Pella (FI), hanno espresso **parere contrario su tutti gli emendamenti** presentati.

La Commissione **ha quindi respinto tutte le proposte e gli emendamenti presentati**.

Inoltre, nel corso della seduta il Governo ha fatto pervenire la **Relazione tecnica** del provvedimento in esame. Infine, è stato approvato il mandato ai Relatori **a riferire in Assemblea sul testo del provvedimento in esame**.

Il testo del resoconto è consultabile al seguente link:

<https://www.camera.it/leg19/824?tipo=C&anno=2023&mese=02&giorno=20&view=&commissione=0105&pagina=#data.20230220.com0105.bolletti.no.sede00010.tit00010>

Ministero della Salute – Decreto deleghe Sottosegretario della Salute

In data 21 febbraio sul sito del Ministero della Salute è stato pubblicato il Decreto del 3 febbraio recante **Deleghe al Sottosegretario di Stato del Ministero della Salute Marcello Gemmato**.

In particolare, con il suddetto Decreto il Sottosegretario alla Salute, Marcello Gemmato, è delegato alla trattazione e alla firma degli atti relativi:

- alla **sanità animale**;
- all'**igiene e sicurezza degli alimenti per la nutrizione umana**;
- alle **competenze in materia di servizio farmaceutico**;
- alle competenze in materia di **odontoiatri e farmacisti, nell'ambito delle professioni sanitarie**;
- **ai rapporti con l'Autorità europea per la sicurezza alimentare e con il Comitato nazionale per la sicurezza alimentare**;
- alle competenze in materia di **malattie rare**;

- all'**attività di promozione, sviluppo e monitoraggio delle iniziative dedicate alle persone con disturbo dello spettro autistico;**
- alle misure sanitarie di **contenimento dei focolai di peste suina africana (PSA).**

In aggiunta, il Sottosegretario di Stato, Marcello Gemmato coadiuva, altresì, il Ministro nei Rapporti **con gli enti vigilati dal Ministero della Salute.** Al fine di assicurare il coordinamento tra le attività espletate in base alla presente delega e gli obiettivi, i programmi e i progetti deliberati dal Ministro, il Sottosegretario **opera in costante raccordo con il Ministro stesso.** Nelle materie delegate, il Sottosegretario firma i relativi **atti e provvedimenti e tali atti sono inviati alla firma per il tramite dell'Ufficio di Gabinetto.**

Il Sottosegretario è inoltre delegato a:

- **rappresentare il Ministro presso le Camere,** nel rispetto delle direttive eventualmente fornite dal Ministro e sempre che quest'ultimo non ritenga di attendervi personalmente, **per lo svolgimento di interrogazioni a risposta orale e per ogni altro intervento che si renda necessario nel corso dei lavori parlamentari con riferimento alle materie di cui all'articolo 1 e a ogni altra materia che il Ministro intenda di volta in volta affidare al medesimo Sottosegretario di Stato.**
- Con riferimento alle materie di cui all'articolo 1, al Sottosegretario di Stato On. Marcello Gemmato è delegato **alla partecipazione alla Conferenza unificata, alla Conferenza Stato-regioni e alla Conferenza Stato-città e autonomie locali,** salvo che il Ministro non ritenga di attendervi personalmente.
- **Firmare le risposte alle interrogazioni a risposta scritta.**
- Alla firma delle richieste di **parere al Consiglio di Stato e ad altri organi istituzionali su questioni che non rivestono carattere generale o di principio.**

Si specifica che il provvedimento dovrà essere pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale.

Il testo del Decreto è consultabile al seguente link:

<https://www.trovanorme.salute.gov.it/norme/renderNormsanPdf?anno=2023&codLeg=92302&parte=1%20&serie=null>

Camera dei Deputati – Approvata questione di fiducia al DL Milleproroghe

In data 22 febbraio l'Aula della Camera ha approvato la **questione di fiducia al DL Milleproroghe** ("*Conversione in legge del decreto-legge 29 dicembre 2022, n. 198, recante disposizioni urgenti in materia di termini legislativi*", A.C. **888**), nel testo modificato in prima lettura dal Senato.

In particolare, la Sottosegretaria di Stato alla Presidenza del Consiglio, Matilde Siracusano **ha espresso parere favorevole** sui seguenti ordini del giorno:

- [9/888/36](#), a prima firma Stumpo (PD), che impegna il Governo **nell'ottica di una reale semplificazione dell'accesso alle cure per i pazienti e quale strumento prezioso sia per i medici sia per i pazienti a rendere strutturale l'utilizzo della ricetta elettronica non solo così da liberare i medici e in particolare i medici di medicina generale da impropri carichi burocratici ma anche ad agevolare ed aiutare i pazienti, in particolare quelli più fragili.**
- Accolto come raccomandazione il [9/888/51](#), a prima firma Rubano (FI), che impegna il Governo **a valutare l'opportunità di intervenire in merito alla criticità riportata in premessa ampliando la possibilità di accesso alla stabilizzazione prevista dall'articolo 1 comma 268 della legge n. 243 del 2021 e dai commi 9-quinquiesdecies e 9-septiesdecies dell'articolo 4 del provvedimento in esame, al personale che ha prestato servizio presso gli enti del Servizio Sanitario Nazionale a seguito di reclutamento per il tramite delle agenzie di somministrazione lavoro.**
- Accolto come raccomandazione il [9/888/95](#), a prima firma Scerra (M5S), che impegna il Governo **a valutare l'opportunità di prorogare o prevedere forme di stabilizzazione, soprattutto nelle regioni meridionali, del personale sanitario assunto durante l'emergenza e, in particolare, di infermieri tecnici sanitari e autisti soccorritori.**
- [9/888/108](#), a prima firma Raimondo (FdI), che impegna il Governo **a valutare l'opportunità di adottare, compatibilmente con i vincoli di finanza pubblica, ogni iniziativa volta alla stabilizzazione delle professionalità acquisite in virtù della normativa indicata in premessa, prorogando all'uopo la scadenza prevista per gli attuali contratti, anche al fine di garantire una più ampia, stabile e proficua collaborazione con la sanità pubblica, con la predisposizione di apposite selezioni interne o mediante la stipula di specifici accordi con il Sistema Sanitario Nazionale ed eventualmente con le regioni.**

Il testo del resoconto è consultabile al seguente link:

<https://www.camera.it/leg19/410?idSeduta=0056&tipo=stenografico>

Commissione Sanità e Lavoro del Senato –Seguito esame del Ddl Anziani

In data 22 febbraio la Commissione Sanità e Lavoro del Senato ha proseguito l'esame in sede referente del **Ddl Anziani** ("*Deleghe al Governo in materia di politiche in favore delle persone anziane*", AS. [506](#)).

In particolare, come richiesto nella seduta precedente dal Presidente Zaffini (FdI), al fine **di una trattazione spedita**, nel corso della seduta i gruppi parlamentari hanno provveduto a ritirare alcune proposte emendative, anche a seguito del parere contrario espresso dal Viceministro del Lavoro, Teresa Bellucci.

Mentre, sono stati approvati i seguenti emendamenti di potenziale interesse:

- 2.6, a prima firma Sbrollini (Az-IV), il quale prevede che, nell'adozione della delega, il Governo deve attenersi ai principi e criteri direttivi, tra cui **l'individuazione dei LEPS in un'ottica di integrazione con i LEA, assicurando il raccordo con quanto previsto dalla Legge recante la Delega al Governo in materia di disabilità.**
- 3.25, a prima firma Mazzella (M5S), che prevede al fine di preservare l'indipendenza funzionale in età avanzata e mantenere una buona qualità di vita **l'individuazione delle cure non farmacologiche e la relazione con gli animali di affezione.**

Il testo del resoconto è consultabile al seguente link:

https://www.senato.it/japp/bgt/showdoc/frame.jsp?tipodoc=SommComm&leg=19&id=1370237&part=doc_dc

Camera dei Deputati – Approvato in via definitiva il DL Milleproroghe

In data 23 febbraio l'Aula della Camera ha approvato **definitivamente** con - 142 voti a favore, 90 contrari e 4 astenuti - il **DL Milleproroghe** ("*Conversione in legge del decreto-legge 29 dicembre 2022, n. 198, recante disposizioni urgenti in materia di termini legislativi*", A.C. [888](#)).

Nell'ambito dell'esame del provvedimento la Sottosegretaria di Stato alla Presidenza del Consiglio, Matilde Siracusano ha **accolto** l'ordine del giorno [9/888/97](#), a prima firma Torto (M5s), che impegna il Governo **ad adottare ogni iniziativa utile, anche di carattere normativo, volta a dare continuità alle disposizioni richiamate, garantendo agli enti beneficiari di poter continuare a impiegare le risorse loro già attribuite ai fini della ristrutturazione per la messa a norma di rifugi pubblici per cani randagio.**

Il provvedimento dovrà essere pubblicato in Gazzetta Ufficiale.

Il testo del resoconto è consultabile al seguente link:

<https://www.camera.it/leg19/410?idSeduta=0057&tipo=stenografico>

PROFESSIONE

Ministero dell'Agricoltura, della Sovranità alimentare e delle foreste – Decreto in materia di calendario manifestazioni da sella 2023

In data 20 febbraio sul sito del Ministero dell'Agricoltura, della Sovranità alimentare e delle Foreste, è stato pubblicato il Decreto Ministeriale recante **approvazione calendario manifestazioni sella 2023**.

In particolare, il provvedimento contiene **il calendario 2023 per le manifestazioni del cavallo da sella, con indicazione dei relativi Comitati organizzatori, secondo quanto previsto dall'allegato al presente decreto di cui costituisce parte integrante e sostanziale**.

Il testo del Decreto è consultabile al seguente link:

<https://www.politicheagricole.it/flex/cm/pages/ServeBLOB.php/L/IT/IDPagina/19249>

Camera dei Deputati – Risoluzione in materia di Sunshine Act e medicina difensiva

In data 20 febbraio presso l'Aula della Camera è stata presentata la risoluzione in Commissione n. 7-00051, a prima firma Ricciardi (M5S), in materia di **Sunshine Act e medicina difensiva**.

In particolare, si impegna il Governo a:

- adottare iniziative volte a realizzare, in conformità al Piano d'azione globale per la sicurezza dei pazienti 2021-2030 dell'Oms, **il piano d'azione nazionale sulla sicurezza dei pazienti, allineando alle indicazioni dell'Oms gli strumenti strategici esistenti, per migliorare la sicurezza dei pazienti in tutti i programmi clinici e relativi alla salute;**
- diffondere e implementare la cultura sulla sicurezza del paziente migliorando il coordinamento, **la condivisione di buone pratiche e l'apprendimento reciproco tra chi si occupa della sicurezza del paziente**
- rivedere l'efficacia delle attuali attività relative alla sicurezza del paziente, anche sperimentando nuove soluzioni, tenendo conto dello **sviluppo della sanità digitale e coinvolgendo tutti gli attori/stakeholder nello sviluppo di una strategia della sicurezza integrata a livello di sistema;**

- adottare iniziative di competenza volte a garantire nelle strutture sanitarie, attraverso l'assunzione di personale, condizioni di lavoro idonee e tali da contenere il fenomeno della **medicina difensiva che, a causa della riduzione dell'organico e del deterioramento delle condizioni di lavoro del personale sanitario, stressato da turni massacranti e da stipendi inadeguati, rischia di crescere esponenzialmente, con rilevanti conseguenze sulla salute quale diritto esigibile costituzionalmente garantito;**
- assumere iniziative volte a dare attuazione alla legge n. 24 del 2017, cosiddetta «legge Gelli», adottando i relativi decreti attuativi la cui mancanza non consente al soggetto danneggiato di agire direttamente, entro i limiti del massimale, nei confronti dell'impresa di assicurazione e ovvero di avvalersi del «Fondo di garanzia per i danni derivanti da responsabilità sanitaria», che dovrebbe essere **alimentato dal versamento di un contributo annuale dovuto dalle imprese assicuratrici per risarcire il danno in caso di esubero rispetto al massimale assicurativo, di insolvenza della compagnia, o di assenza di copertura assicurativa per recesso dell'impresa o per sopravvenuta cancellazione dall'albo della medesima;**
- avviare una comparazione con l'ordinamento francese al fine di verificare se sia possibile introdurre nel nostro ordinamento il sistema di solidarietà sociale, il cosiddetto «*no-fault*», che devolve il ristoro o indennizzo ad un sistema di sicurezza sociale, alternativo ad un eventuale risarcimento ottenuto in sede giudiziaria, nell'ipotesi in cui si dovessero verificare dei danni in assenza di **una chiara responsabilità del professionista, della struttura o di un produttore quali ad esempio danni da infezioni nosocomiali, danni da farmaci e da incidenti (traumi, cadute accidentali) avvenuti nelle strutture ospedaliere;**
- adottare iniziative di competenza volte a verificare e documentare nel più breve tempo possibile se in tutte **le strutture sanitarie pubbliche e private siano state costituite unità sul rischio clinico deputate a prevenire che l'organizzazione deficitaria sia causa di danni al paziente per inosservanza degli *standard* di sicurezza o del generale dovere di diligenza, prudenza, perizia e se tutte abbiano predisposto la prescritta relazione annuale consuntiva sugli eventi avversi verificatisi all'interno della struttura, sulle cause che li hanno prodotti e sulle iniziative messe in atto per contrastarli;**
- adottare iniziative di competenza volte a verificare e documentare nel più breve tempo possibile se tutte le regioni abbiano i centri regionali per la gestione del rischio sanitario e la sicurezza del paziente, se svolgano tutti i compiti prescritti e, in particolare, nella raccolta dei dati relativi ai rischi, agli eventi avversi, agli eventi sentinella e agli eventi senza danno, nonché alle tipologie dei sinistri e alle cause, entità, frequenza ed onere finanziario del contenzioso;
- adottare iniziative normative volte a superare l'eterogeneità dei servizi sanitari regionali rispetto ai modelli organizzativi ed alla cultura della qualità e sicurezza, **attraverso una certa adesione delle regioni ai sistemi di segnalazione, sorveglianza e monitoraggio, nonché alle indagini nazionali utili alla valutazione della sicurezza, anche erogando risorse adeguate alla tematica specifica;**
- adottare iniziative volte ad effettuare il monitoraggio aggiornato sulla formazione in materia di rischio clinico in ambito regionale e universitario, **sollecitando, attraverso la concertazione con il Ministro dell'università e della ricerca, una più diffusa formazione nell'ambito dei tirocini dei corsi di laurea in medicina e chirurgia sul tema della sicurezza e la gestione del rischio clinico;**
- provvedere alla pubblicazione del *report* annuale sul monitoraggio delle denunce di sinistri, dando evidenza dei dati relativi alle denunce di sinistri e degli eventi sentinella e a rendere permanentemente pubblici i dati attraverso il Sistema informativo per il monitoraggio degli errori in sanità (Simes), **al fine di consentire la valutazione dei rischi e il monitoraggio completo degli eventi avversi, di migliorare la gestione del contenzioso e di consentire a tutta la collettività di conoscere la sinistrosità delle aziende sanitarie;**

- adottare iniziative volte a rendere pubblico, sul sito del Ministero della salute, l'adempimento circa l'obbligo di trasparenza delle strutture pubbliche e private, **con specifico riferimento alla pubblicazione dei dati relativi a tutti i risarcimenti erogati nell'ultimo quinquennio, e verificati nell'ambito dell'esercizio della funzione di monitoraggio, prevenzione e gestione del rischio sanitario;**
- fine di fornire una garanzia di appropriatezza delle cure, a condurre le opportune verifiche sulle linee guida emanate o da emanare affinché **sia escluso che gli estensori siano privi di conflitti di interessi e che non abbiano legami con l'industria del farmaco o delle apparecchiature medicali;**
- dare sollecita e concreta attuazione alla legge n. 62 del 31 maggio 2022, concernente «**Disposizioni in materia di trasparenza dei rapporti tra le imprese produttrici, i soggetti che operano nel settore della salute e le organizzazioni sanitarie**», più nota come «**Sunshine Act**»;
- promuovere, nel contesto del rischio clinico, la formazione degli operatori alla comunicazione efficace al fine di umanizzare la relazione **tra i sanitari e il paziente e suoi familiari renderla parte della cura, riducendo il contenzioso medico-legale e rischio di aggressività;**
- assicurare **la partecipazione attiva delle associazioni riconosciute di cittadini e pazienti;**
- valutare il costo della medicina difensiva in termini economici, l'impatto sulle liste d'attesa, l'impatto sulla fruibilità del Servizio sanitario nazionale, **sugli effetti avversi da farmaci inutili e sul numero di tumori per esposizione a radiazioni ionizzanti non necessarie;**
- valutare d'introdurre ogni iniziativa utile a ridurre il numero di danni alla salute avvenuti in corso di trattamento sanitario, **valutando un aumento della spesa sanitaria rispetto al Pil per gli anni a venire;**
- valutare ogni iniziativa utile a ridurre le problematiche connesse alla medicina difensiva, senza aumentare **i rischi per i pazienti e senza intaccare il diritto ad un giusto risarcimento in caso di colpa medica;**
- valutare l'opportunità di rendere il sistema di indennizzi per gravi danni alla salute liberamente **alternativo per il cittadino al tentativo di ottenere risarcimento giudiziario;**
- valutare di adottare iniziative volte ad estendere l'opportunità di ricevere un indennizzo **per gravi danni alla salute anche a quei danni derivati dalla somministrazione di farmaci, dai trattamenti sanitari ricevuti senza consenso (Tso), dalle infezioni nosocomiali e dai traumi accidentali occorsi in ospedale.**

Il testo della Risoluzione è consultabile al seguente link:

<https://aic.camera.it/aic/scheda.html?numero=7-00051&ramo=C&leg=19>

Gazzetta Ufficiale – Comunicato del Ministero della Salute in materia di elenco società scientifiche e associazioni delle professioni sanitarie

In data 20 febbraio è stato pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale, Serie generale n.43, il Comunicato del Ministero della Salute recante **Procedura di aggiornamento biennale dell'elenco delle società scientifiche e delle associazioni tecnico scientifiche delle professioni sanitari.**

In particolare, il Comunicato contiene l'avviso concernente **l'avvio della procedura per l'aggiornamento biennale dell'elenco delle società scientifiche e delle associazioni tecnico scientifiche delle professioni sanitarie.**

Il testo del Comunicato è consultabile al seguente link:

www.gazzettaufficiale.it/eli/id/2023/02/20/23A01102/sg

Gazzetta Ufficiale – Comunicato del Ministero del Lavoro e delle Politiche sociali in materia di delibera ENPAM

In data 20 febbraio è stato pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale, Serie generale n.43, il Comunicato del Ministero del lavoro e delle Politiche sociali recante **Approvazione della delibera n. 63/2022 adottata dal consiglio di amministrazione dell'Ente nazionale di previdenza ed assistenza dei medici e degli odontoiatri in data 7 luglio 2022.**

Nello specifico, il Comunicato reca informazioni a riguardo della **delibera adottata dal consiglio di amministrazione dell'ENPAM in data 7 luglio 2022, concernente «Regolamenti dei Fondi di previdenza - revisione dei coefficienti di adeguamento all'aspettativa di vita: determinazioni».**

Il testo del Comunicato è consultabile al seguente link:

www.gazzettaufficiale.it/eli/id/2023/02/20/23A00993/sg

Commissione Affari costituzionali del Senato – Concluso l'esame del Ddl codice proprietà industriale

In data 21 febbraio la Commissione Affari costituzionali del Senato ha concluso l'esame in sede consultiva l'esame del **Ddl codice delle proprietà industriali** ("*Modifiche al codice della proprietà industriale, di cui al decreto legislativo 10 febbraio 2005, n. 30*", A.S. [411](#)).

In particolare, la Commissione ha espresso **parere non ostativo** con la seguente osservazione:

- con riguardo all'articolo 29, valuti la Commissione di **merito l'opportunità di prevedere un termine finale per l'adozione del regolamento recante l'aggiornamento, l'ulteriore digitalizzazione, semplificazione ed efficientamento delle procedure dell'Ufficio italiano brevetti e marchi.**

Il testo del resoconto è consultabile al seguente link:

https://www.senato.it/japp/bgt/showdoc/frame.jsp?tipodoc=SommComm&leg=19&id=1369722&part=doc_dc

Commissione Cultura e Istruzione del Senato – Concluso l'esame del Ddl Codice proprietà industriale

In data 21 febbraio la Commissione Cultura e Istruzione del Senato ha concluso l'esame in sede consultiva l'esame del **Ddl codice delle proprietà industriale** ("*Modifiche al codice della proprietà industriale, di cui al decreto legislativo 10 febbraio 2005, n. 30*", A.S. [411](#)).

In particolare, la Commissione ha espresso parere favorevole con le seguenti osservazioni:

- **valutare l'opportunità di precisare che i contratti per attività per conto terzi sono esclusi dall'ambito di applicabilità della disciplina in esame**, atteso che la proprietà intellettuale eventualmente generata nell'ambito dei contratti da ultimo richiamati deve essere, in via preventiva, regolata secondo intese fra le parti;
- **chiarire**, al fine di non ingenerare possibili fraintendimenti in sede applicativa, che la **disciplina in esame non si applica alle invenzioni degli studenti e dei dottorandi**;
- **valutare l'opportunità di novellare il comma 4, al fine di ridurre**, per quanto possibile, **il termine (attualmente pari a sei mesi) entro cui la struttura di appartenenza dell'inventore è tenuta a comunicare la volontà di depositare la domanda di brevetto, qualora all'invenzione (effettuata da ricercatori) collaborino studenti o dottorandi.**

Il testo del resoconto è consultabile al seguente link:

https://www.senato.it/japp/bgt/showdoc/frame.jsp?tipodoc=SommComm&leg=19&id=1369833&part=doc_dc

Commissione Sanità e Lavoro del Senato – Seguito esame del Ddl Anziani

In data 21 febbraio la Commissione Sanità e Lavoro del Senato ha proseguito l'esame in sede referente del **Ddl Anziani** ("*Deleghe al Governo in materia di politiche in favore delle persone anziane*", AS. [506](#)).

In particolare, la Commissione ha iniziato ad illustrare gli emendamenti presentati. Si ricorda che mercoledì 15 febbraio sono state **depositate 331 proposte emendative**.

Si segnala di potenziale interesse l'emendamento **2.47, a prima firma Potenti (Lega)**, che al fine di promuovere ogni intervento idoneo a contrastare i fenomeni della solitudine sociale e della deprivazione relazionale delle persone anziane, incoraggia il mantenimento dei **rapporti con gli animali da affezione**.

Nel corso della seduta è intervenuta il Viceministro del Lavoro, Maria Teresa Bellucci, la quale ha ribadito il **carattere prioritario e l'importanza del disegno di legge in esame e che i temi oggetto del provvedimento sono molteplici, e di rilevanza notevole, quali le politiche sociali per la popolazione anziana, la prevenzione, la qualità della vita, i rapporti intergenerazionali, le attività turistiche, nonché la figura del caregiver**.

Il Viceministro ha, inoltre, dichiarato che il **Governo è aperto alla possibilità di miglioramenti del testo, nell'auspicio che si registri la massima condivisione tra le forze politiche**, coerentemente con la natura delle questioni oggetto del disegno di legge.

Il Presidente Zaffini (FdI) ha **auspicato l'individuazione di soluzioni ampiamente condivise**, al fine di colmare un ritardo nella legislazione ormai eccessivo, in contraddizione con la stessa struttura demografica dell'Italia e con la tendenza all'allungamento della vita media. Ha, infine, **ricordato che i tempi a disposizione della Commissione sono particolarmente limitati, per cui occorre individuare temi prioritari al fine di una trattazione spedita a fronte della presentazione di un numero notevole di emendamenti**.

Il testo del resoconto è consultabile al seguente link:

https://www.senato.it/japp/bgt/showdoc/frame.jsp?tipodoc=SommComm&leg=19&id=1369839&part=doc_dc

Ministero dell'Agricoltura, della Sovranità alimentare e delle foreste – Decreto in materia di calendario corse ippiche 2023

In data 21 febbraio è stato pubblicato il Decreto del Ministro dell'Agricoltura, della Sovranità alimentare e delle Foreste in materia di **approvazione calendario corse ippiche periodo 1° marzo - 31 dicembre 2023**.

In particolare, il provvedimento contiene il **calendario relativo alle corse ippiche del 1° marzo - 31 dicembre 2023**.

Il testo del Decreto è consultabile al seguente link:

<https://www.politicheagricole.it/flex/cm/pages/ServeBLOB.php/L/IT/IDPagina/19250>

Ministero dell'Agricoltura, della Sovranità alimentare e delle foreste – Decreto in materia di veterinari incaricati per le campagne di controllo produzione puledri ed altri controlli

In data 21 febbraio è stato pubblicato il Decreto del Ministro dell'Agricoltura, della Sovranità alimentare e delle Foreste in materia di **nomina Commissione di valutazione dei candidati alla selezione, per titoli ed esami, per veterinari da iscrivere, in numero di due (2) per ciascuna provincia del territorio nazionale, nel Registro, Sezione III - dei Veterinari incaricati delle visite identificative per la campagna controllo produzione dei puledri e degli altri controlli identificativi**.

In particolare, il provvedimento contiene le nomine dei candidati **veterinari da iscrivere, in numero di due per ciascuna provincia del territorio nazionale, nel Registro, Sezione III - dei Veterinari incaricati delle visite identificative per la campagna controllo produzione dei puledri e degli altri controlli identificati**.

Il testo del Decreto è consultabile al seguente link:

<https://www.politicheagricole.it/flex/cm/pages/ServeBLOB.php/L/IT/IDPagina/19251>

Senato della Repubblica – Interrogazione in materia di condizioni di lavoro del personale sanitario

In data 22 febbraio presso l'Aula del Senato è stata presentata l'interrogazione a risposta scritta n. **4-00253**, a prima firma Magni (Misto), indirizzata al Ministro della Salute e al Ministro dell'Interno in materia di **condizioni di lavoro del personale sanitario**.

Premesso che:

il 10 giugno 2022 un uomo di 36 anni, dopo essere stato fermato dalla polizia nella tarda serata del 9 giugno e portato in condizioni alterate al pronto soccorso dell'ospedale "Sant'Antonio Abate" di Gallarate (Varese), ha aggredito il personale in servizio divenendo la porta di accesso al triage e colpendo un infermiere, con la conseguente interruzione del servizio fondamentale di emergenza; nella legge di bilancio per il 2023 è stato previsto a partire dal 1° gennaio 2024 un incremento di 200 milioni di euro annui dell'indennità di pronto soccorso per il personale sanitario; e dal 24 settembre la legge 14 agosto 2020, n. 113, recante "Disposizioni in materia di sicurezza per gli esercenti le professioni sanitarie e socio-sanitarie nell'esercizio delle loro funzioni", pubblicata nella Gazzetta Ufficiale 9 settembre 2020, n. 224.

L'interrogante chiede di sapere:

- **se i Ministri in indirizzo siano a conoscenza della situazione dell'ospedale Sant'Antonio Abate di Gallarate e se non intendano, con misure di loro competenza, sollecitare l'insediamento di strutture e associazioni che abbiano lo scopo di rispondere ai bisogni dei senzatetto che sostano nell'ospedale;**
- **quali misure il Ministro della salute intenda mettere in atto con l'obiettivo di migliorare le condizioni di lavoro del personale sanitario dei punti di pronto soccorso, prevedendo non solo un aumento dell'indennità relativa ma anche maggiori tutele da fenomeni come quello riportato.**

Il testo dell'interrogazione è consultabile al seguente link:

<https://www.senato.it/japp/bgt/showdoc/frame.jsp?tipodoc=Sindisp&leg=19&id=1370133>

Ministero della Salute - Relazione sullo stato di attuazione dell'esercizio dell'attività libero-professionale intramuraria – anno 2021.

In data 24 febbraio sul sito del Ministero della Salute è stata pubblicata la **Relazione sullo stato di attuazione dell'esercizio dell'attività libero-professionale intramuraria – anno 2021**.

In particolare, la Relazione è stata predisposta dall'**Osservatorio nazionale sullo stato di attuazione dei programmi di adeguamento degli ospedali e sul funzionamento dei meccanismi di controllo a livello regionale e aziendale**, composto da rappresentanti del Ministero della Salute, dalle Regioni, dal Ministero dell'Economia e delle Finanze e dall'AGENAS.

Il documento rappresenta una lente attraverso cui osservare e analizzare le diverse espressioni di un fenomeno ampio e composito, ed è volta a valorizzare il patrimonio di conoscenze acquisito e a **favorire il corretto e pieno esercizio dell'attività libero professionale intramuraria.**

In linea con l'impianto strutturale e metodologico delle ultime edizioni, la Relazione è redatta in **tre capitoli:**

1. Monitoraggio sullo **stato di attuazione delle disposizioni normative;**
2. Dati statistici sulla **libera professione intramuraria;**
3. **Tempi di attesa e volumi** di attività delle **prestazioni erogate in regime libero-professionale.**

Il testo della Relazione è consultabile al seguente link:

https://www.salute.gov.it/portale/documentazione/p6_2_2_1.jsp?lingua=italiano&id=3297

Gazzetta Ufficiale – Decreto in materia di Sistema tessera sanitaria

In data 24 febbraio sulla Gazzetta Ufficiale, Serie generale n.46 è stato pubblicato il Decreto del Ministero dell'Economia e delle Finanze del 10 febbraio 2023, recante **proroga dei termini di trasmissione al Sistema tessera sanitaria dei dati delle spese sanitarie per l'anno 2022.**

In particolare, il Decreto **proroga i termini di trasmissione al Sistema tessera sanitaria dei dati delle spese sanitarie relative all'anno 2022.**

Il testo del Decreto è consultabile al seguente link:

<https://www.gazzettaufficiale.it/eli/id/2023/02/23/23A01137/sg>

TRATTAMENTO DEGLI ANIMALI

Camera dei Deputati – Riformulata interrogazione in materia di trasporto di animali vivi

In data 20 febbraio è stata pubblicata la riformulazione dell'interrogazione a risposta orale n. 3-00178, a prima firma Cherchi (M5S), indirizzata al Ministro dell'Agricoltura, della Sovranità alimentare e delle Foreste, al Ministro delle Infrastrutture e dei Trasporti, al Ministro per gli Affari europei, il Sud, le Politiche di coesione e il PNRR, in materia di **trasporto di animali vivi**.

Premesso che:

ogni anno milioni di animali, tra cui cavalli, polli, conigli, maiali, bovini, sono costretti a estenuanti viaggi senza ritorno, impossibilitati nei movimenti, sottoposti al caldo torrido o al freddo e durante i quali molte creature muoiono tra atroci sofferenze. Solo i più fortunati, o forse solo i più forti, arrivano vivi a destinazione, dove comunque troveranno la morte ad attenderli; tale crudeltà, oramai inaccettabile in un paese che si reputa civile, è stata oggetto di attenzione da parte della Commissione d'inchiesta sulla protezione degli animali durante il trasporto (Anit), incardinata presso il Parlamento europeo, la quale ha chiesto alla Commissione europea e al Consiglio dell'Unione europea di tener conto di quanto esposto durante la discussione sulla revisione del Regolamento (CE) n. 1/2005 adottato dal Consiglio dell'Unione europea il 22 dicembre 2004 in merito al trasporto di animali vivi; tuttavia, come riportato all'interrogante dall'associazione Animal Equity, che in prima linea si sta battendo per l'affermazione del rispetto dei diritti degli animali allevati a scopo alimentare in tale occasione, il Ministro dell'agricoltura, della sovranità alimentare e delle foreste ha scelto di sostenere il documento portoghese, nel quale si afferma che: «L'obiettivo della revisione del Regolamento dovrebbe essere quello di continuare a facilitare il commercio intracomunitario e l'esportazione di animali vivi, senza concentrarsi su misure volte a vietare o limitare alcuni tipi di trasporto».

L'interrogante chiede di sapere:

1. **se la presa di posizione condivisa dal Ministro dell'agricoltura, della sovranità alimentare e delle foreste, e quindi dell'Italia, sia fondata su solide basi scientifiche o sia semplicemente frutto di un orientamento ideologico di partito;**
2. **se i Ministri interrogati, per quanto di competenza, siano in possesso dei resoconti attestanti gli abusi e le illegalità eventualmente perpetrate, redatti dalle forze dell'ordine impegnate nei controlli su strada dei mezzi adibiti al trasporto di animali vivi;**
3. **in che modo il Governo intenda superare le contraddizioni sovraespresse e di quali strumenti voglia avvalersi per tutelare il benessere degli animali durante il trasporto, così come sancito dalla Costituzione e alla luce delle richieste provenienti dall'Unione europea.**

Il testo dell'interrogazione è consultabile al seguente link:

<https://aic.camera.it/aic/scheda.html?core=aic&numero=3/00178&ramo=CAMERA&leg=19>

Commissione Politiche UE del Senato – Concluso l'esame del Ddl Anziani

In data 20 febbraio la Commissione Politiche UE del Senato ha concluso l'esame in sede consultiva del **Ddl Anziani** ("*Deleghe al Governo in materia di politiche in favore delle persone anziane*", AS. [506](#)).

In aggiunta, la Commissione valutato che il disegno di legge non presenta profili di criticità in ordine alla compatibilità con l'ordinamento dell'Unione europea e che consente l'attuazione dei relativi traguardi del PNRR citati, **ha espresso, per quanto di competenza, parere favorevole.**

Il testo del resoconto è consultabile al seguente link:

https://www.senato.it/japp/bgt/showdoc/frame.jsp?tipodoc=SommComm&leg=19&id=1369705&part=doc_dc

Camera dei Deputati – Assegnata proposta di legge in materia di divieto dell'uso della catena per gli animali di affezione

In data 22 febbraio presso l'Aula della Camera è stata assegnata alla Commissione Affari sociali, in sede referente, la proposta di legge **Divieto dell'uso della catena per gli animali di affezione** (A.C. [845](#), a prima firma Giagoni - Lega). Dovranno esprimere il proprio parere le Commissioni Affari costituzionali, Giustizia, Bilancio e Agricoltura.

Il testo dell'interrogazione è consultabile al seguente link:

<https://aic.camera.it/aic/scheda.html?numero=3/00165&ramo=CAMERA&leg=19>

Costituito Intergruppo parlamentare per i diritti degli animali e la difesa dell'ambiente

In data 22 febbraio l'On. Michela Vittoria Brambilla (Misto), in qualità di Presidente ha presentato l'Intergruppo per i **diritti degli animali e la difesa dell'ambiente**.

Di seguito le principali dichiarazioni dell'On. Michela Vittoria Brambilla (Misto):

- Al via l'iter per l'approvazione della proposta di legge che ho depositato alla Camera: **il reato di abbandono diventa maltrattamento e chi maltratta un animale o lo uccide verrà punito più severamente!**
- C'è ampio consenso tra le forze politiche, manifestato anche in campagna elettorale per affrontare il tema della risposta da dare al fenomeno sempre più diffuso della **violenza contro gli animali**.
- Dalla legislatura precedente abbiamo ricevuto in eredità la storica riforma della Costituzione, alla quale ho personalmente lavorato per tre legislature. Di qui prendiamo le mosse per affrontare alcuni problemi che ci trasciniamo da tempo e che richiedono, ad avviso mio e dei colleghi, soluzioni legislative.
- La nostra priorità è l'**inasprimento delle pene per chi maltratta e uccide gli animali e altri interventi di accompagnamento sul codice penale**.
- Inoltre la proposta di legge attribuisce al **reato di abbandono le stesse pene del maltrattamento**, che passano così da massimo un anno di carcere a cinque, e introduce nel codice penale **le norme contro esche e bocconi avvelenati**, oggi dettate solo da un'ordinanza ministeriale. **Maltrattamenti e uccisioni per crudeltà e senza necessità** sono all'ordine del giorno, ormai trovano ampia eco anche sui social e richiedono efficaci misure di "deterrenza" penale. Mi pare evidente che occorrono sanzioni più pesanti, di natura detentiva e pecuniaria".

Nello specifico, l'On. Brambilla è prima firmataria di una proposta organica in materia di **reati contro gli animali** ("*Modifiche al codice penale, al codice di procedura penale e altre disposizioni per l'integrazione e l'armonizzazione della disciplina in materia di reati contro gli animali*" A.C.[30](#)), il cui esame è già stato annunciato dalla commissione Giustizia. Il testo modifica in più punti il codice penale e **prevede il carcere nei casi più gravi**. Nella proposta di legge **vengono innalzati i limiti della pena per il reato di uccisione portandolo dagli attuali "da quattro mesi a due anni" a "da due a sei anni"**, mentre per quello di **maltrattamento si passa dagli attuali "da tre a 18 mesi" a "da uno a cinque anni"**, ma sempre accompagnati da una **multa** che può variare dai **5mila ai 30mila euro**. Oggi la pena pecuniaria viene prevista come alternativa a quella detentiva.

Camera dei Deputati – Interrogazione in materia di differenziazione tra fauna selvatica e specie di allevamento

In data 23 febbraio presso l’Aula della Camera è stata presentata l’interrogazione a risposta scritta n. 4-00538, a prima firma Bruzzone (Lega), indirizzata al Ministro dell’Agricoltura, della Sovranità alimentare e delle Foreste, in materia di **differenziazione tra fauna selvatica e specie di allevamento**.

Premesso che:

in Italia l’attività di allevamento di esemplari faunistici a scopo di ripopolamento, amatoriale, ornamentale viene praticata generalmente in forma di impresa agricola o privata; gli animali allevati oggetto di selezione artificiale in allevamento captivo vengono poi liberati se trattasi di selvaggina da ripopolamento o utilizzati come richiami nel caso di uccelli appartenenti a specie cacciabile; secondo l’attuale giurisprudenza, la fauna allevata a scopo di ripopolamento, una volta liberata in natura, acquisendo lo stato di naturale libertà, potrebbe essere ricompresa nel regime giuridico della fauna selvatica; tale distinzione appare importante e necessaria per gli allevatori, al fine di definire con certezza lo status giuridico degli animali allevati (fauna selvatica-proprietà indisponibile dello Stato, fauna allevata, proprietà dell’allevatore/detentore), che trova di fatto diretto riscontro nella giurisprudenza in materia (Cass. Sez. III Sent. n. 18893 dd. 13 maggio 2011, Cass. Sez. IV Sent. n. 3062 dd. 26 settembre 1997, Cass. Sez. III Sent. n. 8877 dd. 8 maggio 1997) e fornirebbe, quindi, un’utile indicazione al fine di uniformare e/o aggiornare coerentemente la normativa in materia.

L’interrogante chiede di sapere **se non ritenga opportuno chiarire la tematica di cui alle premesse, adottando iniziative normative volte a recepire gli indirizzi della giurisprudenza, differenziando, anche ai fini dell’utilizzo, le specie di origine selvatica da quelle di allevamento da una o più generazioni.**

Il testo dell’interrogazione è consultabile al seguente link:

<https://aic.camera.it/aic/scheda.html?numero=4-00538&ramo=C&leg=19>

SALUTE

Ministero della Salute – Comunicati in materia di revoca medicinale veterinario e soluzione iniettabile

In data 19 febbraio sul sito del Ministero della Salute sono stati pubblicati i seguenti Comunicati:

- **“medicinale veterinario Enteroporc AC, AIC 105035“.**

Il testo del Comunicato è consultabile al seguente link

<https://www.trovanorme.salute.gov.it/norme/renderMedicinaliVeterinariPdf?codleg=92256&anno=2023&parte=1>

- **“Decreto n° 16/2023 ROCORTIN B12, Soluzione iniettabile: AIC n. 101451”.**

Il testo del Comunicato è consultabile al seguente link:

<https://www.trovanorme.salute.gov.it/norme/renderMedicinaliVeterinariPdf?codleg=92257&anno=2023&parte=1>

Gazzetta Ufficiale dell’Unione Europea – Regolamento in materia di Peste Suina Africana

In data 20 febbraio sul sito della Gazzetta Ufficiale dell’Unione Europea è stato pubblicato il **“Regolamento di esecuzione (UE) 2023/373 della Commissione del 17 febbraio 2023 recante modifica dell'allegato I del regolamento di esecuzione (UE) 2021/605 che stabilisce misure speciali di controllo della peste suina africana”.**

Il testo del Regolamento è consultabile al seguente link:

<https://eur-lex.europa.eu/legal-content/IT/TXT/?uri=uriserv%3AOJ.L .2023.051.01.0040.01.ITA&toc=OJ%3AL%3A2023%3A051%3ATOC>

Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea – Regolamento in materia di medicinali veterinari

In data 20 febbraio sul sito della Gazzetta Ufficiale dell'Unione Europea è stato pubblicato il **“Regolamento delegato (UE) 2023/361 della Commissione, del 28 novembre 2022, che integra il regolamento (UE) 2016/429 del Parlamento europeo e del Consiglio per quanto riguarda le norme per l'uso di taluni medicinali veterinari ai fini della prevenzione e del controllo di determinate malattie elencate”**.

Il testo del Regolamento è consultabile al seguente link:

https://eur-lex.europa.eu/legal-content/IT/TXT/?uri=uriserv%3AOJ.L_.2023.052.01.0001.01.ITA&toc=OJ%3AL%3A2023%3A052%3ATOC

Commissione Politiche UE della Camera – Iniziato esame del Regolamento UE in materia di tariffe spettanti all'Agenzia europea per i medicinali

In data 21 febbraio la Commissione Politiche UE della Camera ha iniziato l'esame della Proposta di regolamento del Parlamento europeo e del Consiglio sulle **tariffe e sugli oneri spettanti all'Agenzia europea per i medicinali**, che modifica il regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio e abroga il regolamento (CE) n. 297/95 del Consiglio e il regolamento (UE) n. 658/2014 del Parlamento europeo e del Consiglio ([COM\(2022\)721](#) final).

In particolare, la Rel.ce Di Maggio (FdI), ha illustrato il regolamento in esame, rilevando che la **proposta di Regolamento mira ad aggiornare e semplificare il sistema tariffario dell'Agenzia europea per i medicinali (EMA), adeguandolo al quadro normativo attualmente vigente**.

Ha inoltre ricordato, preliminarmente, che **l'EMA svolge importanti funzioni in merito alla valutazione ed il controllo dei medicinali per uso umano e veterinario**. In particolare, l'Agenzia è responsabile della valutazione scientifica delle domande finalizzate ad ottenere **l'autorizzazione europea di immissione in commercio per i medicinali**, che viene poi rilasciata dalla Commissione europea e consente l'immissione in commercio del medicinale interessato nell'intero territorio dell'UE e dello Spazio economico europeo (Islanda, Liechtenstein e Norvegia). Inoltre, l'Agenzia verifica la sicurezza dei medicinali tramite **una rete di farmacovigilanza e contribuisce alla promozione dell'innovazione e della ricerca nel settore farmaceutico, tra l'altro fornendo pareri scientifici alle aziende impegnate nello sviluppo di nuovi prodotti medicinali e assistendole nell'elaborazione di protocolli**.

Il testo del resoconto è consultabile al seguente link:

<https://www.camera.it/leg19/824?tipo=C&anno=2023&mese=02&giorno=21&view=&commissione=14&pagina=#data.20230221.com14.bollettino.sede00020.tito0010>

Camera dei Deputati – Assegnata proposta di legge in materia di leggi sanitarie

In data 22 febbraio presso l'Aula della Camera è stata assegnata alla Commissione Affari sociali, in sede referente, la proposta di legge **Modifiche all'articolo 338 del testo unico delle leggi sanitarie, di cui al regio decreto 27 luglio 1934, n. 1265** (A.C. [827](#), presentato dal Consiglio regionale del Veneto). Dovranno esprimere il proprio parere le Commissioni Affari costituzionali, Bilancio e Ambiente.

Il testo della proposta di legge è consultabile al seguente link:

<https://www.camera.it/leg19/126?tab=&leg=19&idDocumento=827&sede=&tipo=>

Camera dei Deputati – Riformulata mozione concernente iniziative volte al potenziamento del SSN

In data 22 febbraio presso l'Aula della Camera è stato pubblicato il testo riformulato della mozione n.[1-00066](#) a prima firma Ciochetti (FdI), **concernente iniziative volte al potenziamento del Servizio sanitario nazionale**.

In particolare, si impegna il Governo:

- a mettere in campo ogni iniziativa volta ad assicurare l'adeguata ripartizione e le risorse finanziarie necessarie atte a sostenere il finanziamento dei costi di funzionamento dell'offerta sanitaria e nello specifico: **il potenziamento degli ospedali, l'assistenza domiciliare estesa, le case e gli ospedali della comunità, le spese per il personale, gli eventuali risparmi legati alla riorganizzazione e al miglioramento dell'efficienza e dell'appropriatezza, il costo dell'assistenza domiciliare;**
- ad adottare le opportune iniziative, anche normative, necessarie **a garantire lo sviluppo di una migliore assistenza territoriale con promozione della telemedicina e del telemonitoraggio domiciliare per decongestionare gli ospedali, anche collocando la televista all'interno di un percorso clinico che preveda l'alternanza di prestazioni in presenza e prestazioni a distanza;**
- ad assicurare le iniziative necessarie atte a introdurre modelli per il monitoraggio sistemico e strutturato a livello nazionale del percorso del paziente, **dal momento della presa in carico della domanda, all'inserimento nella lista d'attesa, all'accesso al ricovero fino alla sua dimissione, potenziando gli strumenti funzionali al miglioramento della governance aziendale e regionale delle liste d'attesa;**
- a promuovere, nel rispetto dei vincoli di bilancio, per quanto di competenza, lo sviluppo di modelli predittivi e proattivi che **consentano la stratificazione della popolazione, il monitoraggio dei fattori di rischio e la gestione integrata di patologie croniche o altre**

situazioni complesse derivanti anche da condizioni di fragilità e disabilità, anche mediante lo stanziamento di nuove risorse economiche e/o di incentivi a supporto dei farmaci innovativi con l'eventuale prolungamento dello stato d'innovatività di uno o due anni aggiuntivi;

- a sostenere e promuovere protocolli di accoglienza, presa in carico e cura avanzata per le persone con disabilità intellettiva e relazionale all'interno dei percorsi sanitari e sociosanitari affrontando altresì in modo determinato i problemi della **salute mentale, anche attraverso una riorganizzazione sul territorio e per le emergenze, e avviando un percorso concreto che consenta alle regioni di attuare fin dal 2023 un piano straordinario di assunzioni, secondo gli standard per l'assistenza territoriale dei servizi di salute mentale;**
- nell'ambito della progressiva definizione di un sistema di **prevenzione e diagnosi precoce, ad adottare iniziative, nel rispetto delle competenze regionali e nel rispetto dei vincoli di bilancio, per predisporre o incrementare sul territorio nazionale il numero di centri di screening per la diagnosi di patologie e disturbi;**
- nel rispetto dei vincoli di bilancio, realizzare un programma pluriennale di **screening su base nazionale nella popolazione pediatrica per l'individuazione degli anticorpi del diabete di tipo 1 e della celiachia;**
- ad adottare le iniziative di competenza volte a superare lo stallo nell'erogazione dei **livelli essenziali di assistenza, i quali, oggi più che mai, hanno il ruolo di garanzia dell'unitarietà del sistema e di tutela del diritto costituzionale alla salute;**
- nel rispetto dei vincoli di bilancio, ad adottare iniziative per **prevedere la deducibilità delle spese sostenute da soggetti esercenti attività d'impresa, arti e professioni, dalle piccole e medie imprese o dai titolari di partita Iva operanti nell'ambito sanitario nel territorio dello Stato per l'attivazione o il potenziamento dei sistemi di teleassistenza o telemedicina;**
- ad adottare le iniziative necessarie a garantire la piena operatività del Fascicolo sanitario elettronico e la **digitalizzazione dei dati sanitari, corredandolo del cosiddetto «dossier farmaceutico», che ripercorre la storia farmaceutica di ogni paziente e la rende fruibile a tutto il sistema sanitario, garantendo l'integrazione di dati sanitari e amministrativi a livello nazionale;**
- a prevedere un piano nazionale di formazione tecnologica per il **personale sanitario al fine di promuovere le competenze tecniche, di massimizzare le potenzialità dell'utilizzo di tecnologie digitali, di migliorare l'efficienza e l'accessibilità ai servizi sanitari;**
- a prevedere, per quanto di competenza, **interventi volti a garantire ai cittadini, la connettività adeguata e il setting appropriato allo sviluppo della telemedicina;**
- a promuovere e sostenere piani strategici nazionali volti all'adozione di un approccio olistico One Health – come riconosciuto anche dalla Commissione europea e da tutte le organizzazioni internazionali che operano **in materia di salute umana – al fine di acquisire nuovi strumenti e nuove metodologie per confrontarsi con le sfide sanitarie complesse anche alla luce di quanto successo con la pandemia da Covid-19 e delle sue ripercussioni sull'aspetto anche socio-economico del Paese;**
- ad adottare iniziative volte a predisporre in Italia l'ingresso delle terapie digitali (DTx), **affinché vengano messe a disposizione dei pazienti in bisogno, definendo, per quanto di competenza, un iter normativo nazionale che stabilisca le competenze necessarie per la valutazione delle terapie digitali e gli standard da considerare come requisiti minimi per la rimborsabilità da parte del Servizio sanitario nazionale, nonché il canale distributivo e le modalità di accesso alle stesse, istituendo altresì un tavolo nazionale con la partecipazione delle regioni al fine di pianificare un fondo contenuto per le regioni pilota che per prime registreranno le DTx disponibili;**

- ad assumere iniziative, per quanto di competenza, **per il potenziamento dei servizi di cura in termini di risorse umane con particolare attenzione riguardo ai professionisti del territorio (medici di medicina generale, pediatri di libera scelta, e altro) anche valorizzando la funzione del cosiddetto case manager, figura di riferimento in ambito sanitario che si occupa della predisposizione di un piano di trattamento individualizzato e coordinato di cure e servizi sanitari e socio-assistenziali;**
- a valutare la possibilità di adottare iniziative **per rivedere i criteri di accesso alla facoltà di medicina e agli altri corsi di istruzione universitaria per le professioni sanitarie, privilegiando il merito, e rivedere i criteri di accesso alle scuole di specializzazione, valorizzando i curricula, degli aspiranti e le loro inclinazioni;**
- a proseguire le iniziative di competenza volte ad implementare una corretta previsione e pianificazione del personale sanitario, **assicurando le risorse necessarie atte a superare il blocco del turnover del personale sanitario anche sollecitando i rinnovi contrattuali scaduti da tempo e forme di incentivazione economica partendo dalle attività svolte nel pronto soccorso e per chi è impiegato in attività di emergenza;**
- a valutare la possibilità di procedere al fine di adattare iniziative per ampliare la possibilità **per le regioni di distribuire farmaci destinati a patologie croniche agli assistiti per il tramite delle farmacie pubbliche e private convenzionate, attraverso un nuovo modello di distribuzione e di remunerazione della filiera che superi l'attuale variabilità regionale causata dalla distribuzione per conto (Distribuzione per Conto);**
- a valutare, nel rispetto della riforma in corso, di adottare le opportune iniziative **per inserire le farmacie pubbliche e private convenzionate tra i pilastri della rete di assistenza territoriale sanitaria e socio-sanitaria ampliando il ruolo del farmacista anche nel rinnovo delle prescrizioni per le patologie croniche in accordo con il medico;**
- ad adottare le opportune iniziative **per potenziare la rete di emergenza urgenza, anche attraverso la valorizzazione del ruolo dei medici ivi operanti nonché, in collaborazione con il Ministero dell'università e della ricerca dei relativi percorsi di specializzazione;**
- a valutare la possibilità, nel rispetto dei vincoli di bilancio, di adottare iniziative **per garantire interventi definitivi di rettifica e superamento della norma sul payback dei dispositivi medici, la cui applicazione mette in difficoltà imprese e lavoratori impegnati ogni giorno a far funzionare gli ospedali italiani rifornendo medici, tecnici ed infermieri del materiale necessario alla diagnosi ed alla cura degli italiani e, analogamente, a provvedere al superamento della norma sul payback farmaceutico;**
- a mettere in campo politiche mirate **a contrastare i principali fattori di rischio di sviluppo di patologie croniche e oncologiche quali fumo, alcool e obesità, mettendo a disposizione dei clinici le terapie più innovative disponibili sul mercato;**
- a definire un piano strategico di incentivi **per raddoppiare entro il 2030 l'attuale numero di studi clinici attivi sul territorio nazionale, al fine di garantire ai pazienti accesso precoce alle terapie più avanzate e a mettere a disposizione degli specialisti le migliori tecnologie farmaceutiche e sanitarie disponibili a livello globale;**
- a definire un piano di formazione a disposizione della classe medica e della categoria degli infermieri **sulle terapie innovative, avanzate e digitali, al fine di poter affrontare in modo competente e omogeneo su tutto il territorio nazionale l'accesso e la disponibilità delle stesse a tutti i pazienti e al fine di poter aumentare il patrimonio e le competenze globali del Servizio sanitario nazionale;**
- a promuovere un piano di supporto alla produzione farmaceutica in Italia, **per assicurare la costante disponibilità di farmaci sul territorio nazionale e generare valore economico e occupazione per i territori in cui vengono disposti gli insediamenti;**

- a prepararsi all'arrivo di nuove soluzioni terapeutiche **per il trattamento di patologie attualmente senza cura e ad alta prevalenza e disagio sociale come l'Alzheimer, attuando nuovi modelli di identificazione precoce dei pazienti e presa in carico da parte delle strutture specializzate e creando strumenti di fast track per l'accesso ai farmaci innovativi;**
- a prevedere iniziative volte **al rafforzamento della rete dei centri per i disturbi cognitivi e le demenze (Cdcd), considerando l'impiego delle risorse non ancora utilizzate dalle regioni e dalle province autonome di Trento e Bolzano a valere sugli stanziamenti per l'edilizia sanitaria e l'ammodernamento tecnologico di cui all'articolo 20 della legge 11 marzo 1988, n. 67**
- ad affrontare in modo razionale e fattivo l'aggiornamento **del sistema tariffario Drg e dei Lea, ricomprendendo e individuando strumenti di fast track per le terapie innovative, Atmp e le terapie digitali (DTx), coerentemente con le esigenze di innovazione del Servizio sanitario nazionale.**

Il testo della mozione è consultabile al seguente link:

<https://aic.camera.it/aic/scheda.html?numero=1-00066&ramo=C&leg=19>

Ministero della Salute – Comunicati in materia di sospensione medicinale per bovine e pecore e soluzione iniettabile per cani

In data 23 febbraio sul sito del Ministero della Salute sono stati pubblicati i seguenti Comunicati:

- **“Orbenin Extra, sospensione intramammaria per bovine e pecore in asciutta”**

Il testo del Comunicato è consultabile al seguente link:

<https://www.trovanorme.salute.gov.it/norme/renderMedicinaliVeterinariPdf?codleg=92333&anno=2023&parte=1>

- **“EMEDOG, soluzione iniettabile per cani – AIC n. 104798”**

Il testo del Comunicato è consultabile al seguente link:

<https://www.trovanorme.salute.gov.it/norme/renderMedicinaliVeterinariPdf?codleg=92334&anno=2023&parte=1>

Commissione Politiche UE del Senato – Inizio esame Regolamento UE in materia di tariffe spettanti all’Agenzia europea per i medicinali

In data 23 febbraio la Commissione Politiche UE del Senato ha iniziato l'esame della Proposta di regolamento del Parlamento europeo e del Consiglio sulle **tariffe e sugli oneri spettanti all'Agenzia europea per i medicinali**, che modifica il regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio e abroga il regolamento (CE) n. 297/95 del Consiglio e il regolamento (UE) n. 658/2014 del Parlamento europeo e del Consiglio ([n. COM\(2022\) 721 definitivo](#)).

In particolare, il Relatore Lombardo (Az-IV), ha introdotto l'esame della proposta di regolamento in titolo che **interviene sul sistema delle tariffe spettanti all'Agenzia europea per i medicinali (EMA), per i servizi da questa resi, al fine di aggiornarlo in relazione ai nuovi compiti che le sono stati affidati e al fine di risolvere talune problematiche individuate nell'ambito della recente valutazione della Commissione europea**, pubblicata nel settembre 2019 (SWD(2019) 336). Nello specifico, ha evidenziato che:

- Attualmente, tali **tariffe sono stabilite in due regolamenti distinti**: il regolamento (CE) n. 297/95, concernente i diritti spettanti all'EMA, e il regolamento (UE) n. 658/2014, sulle tariffe per svolgimento delle attività di farmacovigilanza relative ai medicinali per uso umano. **Questi due regolamenti verrebbero quindi abrogati e sostituiti dal regolamento in esame**;
- I **problemi** rilevati dalla predetta valutazione sul **vigente sistema delle tariffe sono**:
 - la **complessità del sistema in ragione delle numerose categorie e tipologie attualmente stabilite**;
 - il **disallineamento di alcune tariffe** rispetto ai costi sottostanti;
 - l'**assenza di tariffe o di remunerazione delle autorità nazionali competenti per alcune attività procedurali**;
 - il **disallineamento rispetto ai costi sottostanti di alcune remunerazioni pagate alle autorità nazionali competenti negli Stati membri**;
 - la **discrepanza tra il regolamento principale (CE) n. 297/95 e il regolamento (UE) n. 658/2014**, che differiscono nell'approccio alla determinazione dell'importo della remunerazione delle autorità nazionali competenti, anche in caso di tariffe ridotte.
- La **proposta introduce nuove tariffe, precedentemente non remunerate (per i medicinali orfani e pediatrici), e rende maggiormente agile il sistema di tariffe spettanti all'EMA**, prevedendo un potere, in capo alla Commissione europea, di adottare atti delegati che possano modificare gli importi delle tariffe, attraverso una procedura che contempla la consultazione di esperti degli Stati membri e il potere di veto, entro il termine di due mesi, da parte del Parlamento europeo e del Consiglio;
- La proposta ha quale base giuridica sia l'articolo 114 del TFUE, sul **ravvicinamento delle legislazioni nazionali in materia di mercato interno che prevede la procedura legislativa ordinaria per l'adozione di misure nei settori veterinario e fitosanitario e misure che fissino parametri elevati di qualità e sicurezza dei medicinali e dei dispositivi di impiego medico**;
- Sulla **proposta è pervenuta la relazione del Governo**, trasmessa ai sensi dell'articolo 6 della legge n. 234 del 2012, in cui si esprime una **valutazione complessivamente positiva, in quanto la proposta consente di aggiornare un sistema tariffario ormai datato, di semplificarlo ed adeguarlo alla più recente normativa**. Il Governo ritiene inoltre rispettati i principi di sussidiarietà e di proporzionalità;
- Il **Governo evidenzia inoltre che la delegazione italiana**, in occasione del Gruppo di lavoro del Consiglio del 26-27 gennaio 2023, in cui è stata esaminata la proposta, **ha evidenziato la necessità di rivedere l'importo di alcune tariffe per le quali sono state proposte**

sensibili riduzioni rispetto all'attuale sistema. Ciò potrebbe non garantire la copertura dei costi delle Autorità nazionali competenti che collaborano con EMA, soprattutto per quelle più piccole. Ritiene **opportuno verificare la effettiva corrispondenza di alcune tariffe con i relativi costi associati alle procedure di riferimento;**

- In merito alle **disposizioni relative al monitoraggio e alla revisione delle tariffe, secondo il Governo sarebbe opportuno prevedere meccanismi che garantiscano una maggiore trasparenza e concretezza nelle procedure previste in capo alla Commissione europea, da parte della proposta in esame, e un maggiore coinvolgimento delle Autorità nazionali competenti, nonché una maggiore attenzione ai costi di attività associate all'innovazione farmaceutica.**

Il testo del resoconto è consultabile al seguente link:

https://www.senato.it/japp/bgt/showdoc/frame.jsp?tipodoc=SommComm&leg=19&id=1370323&part=doc_dc

AGROALIMENTARE

Camera dei Deputati – Proposta di Regolamento UE in materia di utilizzo mangimi medicati

In data 20 febbraio presso l’Aula della Camera è stata assegnata in sede primaria alle Commissioni riunite Affari sociali e Agricoltura, la Relazione della Commissione al Parlamento europeo e al Consiglio sull'esercizio del potere di adottare atti delegati conferito alla Commissione dal regolamento (UE) 2019/4 del Parlamento europeo e del Consiglio, dell'11 dicembre 2018, **relativo alla fabbricazione, all'immissione sul mercato e all'utilizzo di mangimi medicati**, che modifica il regolamento (CE) n. 183/2005 del Parlamento europeo e del Consiglio e che abroga la direttiva 90/167/CEE del Consiglio (COM(2023) 78 final).

Il testo del resoconto è consultabile al seguente link:

<https://www.camera.it/leg19/410?idSeduta=0054&tipo=stenografico>