



*Presidenza
del Consiglio dei Ministri*

CONFERENZA PERMANENTE PER I RAPPORTI
TRA LO STATO, LE REGIONI E LE PROVINCE AUTONOME
DI TRENTO E BOLZANO

Parere, ai sensi dell'articolo 2, comma 3, del decreto legislativo 28 agosto 1997, n. 281, sullo schema di decreto legislativo recante attuazione della direttiva 2007/47/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 settembre 2007, recante modifiche alla direttiva 90/385/CEE del Consiglio, per il ravvicinamento delle legislazioni degli Stati membri relative ai dispositivi medici impiantabili attivi, alla direttiva 93/42/CEE del Consiglio, concernente i dispositivi medici, ed alla direttiva 98/8/CE, relativa all'immissione sul mercato dei biocidi.

Rep. Atti n. *44/ESR* del *29 ottobre 2009*

LA CONFERENZA PERMANENTE PER I RAPPORTI TRA LO STATO, LE REGIONI E LE
PROVINCE AUTONOME DI TRENTO E BOLZANO

Nella odierna seduta del 29 ottobre 2009:

VISTO l'articolo 2, comma 3, del decreto legislativo 28 agosto 1997, n. 281;

VISTA la direttiva 2007/47/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 6 novembre 2001, recante modifiche alla direttiva 90/385/CEE del Consiglio, per il ravvicinamento delle legislazioni degli Stati membri relative ai dispositivi medici impiantabili attivi, alla direttiva 93/42/CEE del Consiglio concernente i dispositivi medici ed alla direttiva 98/8/CE, relativa all'immissione sul mercato dei biocidi;

VISTO il decreto legislativo 14 dicembre 1992, n. 507 e successive modificazioni, recante attuazione della direttiva 90/385/CEE concernente il ravvicinamento della legislazione degli Stati membri relative ai dispositivi medici impiantabili attivi;

VISTO il decreto legislativo 24 febbraio 1997, n. 46 e successive modificazioni, recante attuazione della direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici;

VISTO il decreto legislativo 25 febbraio 2000, n. 174, e successive modificazioni, recante attuazione della direttiva 98/8/CE in materia di immissione sul mercato di biocidi;

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

VISTA la legge 7 luglio 2009, n. 88 (Legge comunitaria 2008) e, in particolare, l'articolo 8, che delega il Governo ad adottare un apposito decreto legislativo per l'attuazione della direttiva 2007/47/CE del Parlamento europeo e del Consiglio;



*Presidenza
del Consiglio dei Ministri*

CONFERENZA PERMANENTE PER IL RAPPORTO
FRA LO STATO, LE REGIONI E LE PROVINCE AUTONOME
DI TRENTO E BOLZANO

VISTO lo schema di decreto legislativo in oggetto, pervenuto, con nota del 4 settembre 2009, dal Dipartimento per gli affari giuridici e legislativi della Presidenza del Consiglio dei Ministri, nel testo approvato dal Consiglio dei Ministri, in esame preliminare, nella riunione del 3 settembre 2009;

VISTA la lettera in data 9 settembre 2009 con la quale lo schema di decreto legislativo di cui trattasi è stato diramato alle Regioni e Province autonome;

VISTA la nota in data 21 ottobre 2009 con la quale la Regione Toscana, Coordinatrice della Commissione salute, ha espresso l'avviso tecnico favorevole;

CONSIDERATO che, nel corso dell'odierna seduta di questa Conferenza, i Presidenti delle Regioni e delle Province autonome hanno espresso parere favorevole;

ESPRIME PARERE FAVOREVOLE

sullo schema di decreto legislativo di cui in premessa.

IL SEGRETARIO
Cons. Ermenegilda Siniscalchi

IL PRESIDENTE
On. Dott. Raffaele Fitto