

MENU


 Sei qui: [Home](#) > [News](#) > [Politiche socio-sanitarie](#) > Decreto Tariffe, OMaR e Cittadinanzattiva alle Regioni: "Aggiornate subito i LEA"

[Politiche socio-sanitarie](#)

Decreto Tariffe, OMaR e Cittadinanzattiva alle Regioni: "Aggiornate subito i LEA"

Autore: Redazione, 02 Marzo 2022

Dal Ministero della Salute arrivano notizie di ulteriori fondi e nuovi aggiornamenti già pronti, ma senza questo decreto tutto rimarrà bloccato

Roma – "Aggiornate subito i LEA", è questa **la richiesta chiara e forte che oltre 130 associazioni di malati cronici e rari** – aderenti all'Alleanza Malattie Rare coordinata dall'Osservatorio Malattie Rare e al Coordinamento Nazionale Malati cronici e rari (CNAMC) di **Cittadinanzattiva** – **fanno alle Regioni**. Il primo passo da fare, spiegano in una **lettera** che è stata inviata la scorsa settimana a tutti i livelli istituzionali, è **approvare la bozza di Decreto Tariffe ferma ormai da oltre due mesi alla firma della Conferenza delle Regioni**.



"Ancora una volta siamo di fronte a leggi fatte per i malati e non applicate a causa della mancanza di decreti attuativi. I 'Nuovi LEA' approvati nel 2017 non sono infatti ancora realtà perché **manca il decreto sulle tariffe della specialistica ambulatoriale**, che contiene anche il nuovo nomenclatore degli ausili e delle protesi. **È un paradosso che le Regioni non vogliono firmare, visto che questo documento è stato lungamente preparato dal Ministero della Salute insieme a loro**. Senza questo atto tutti quelli conseguenti sono bloccati: non potranno esserci nemmeno nuovi aggiornamenti, che pure già sono stati valutati e che sarebbero necessari, perché non si può aggiornare qualcosa che non è ancora nemmeno in vigore. A rimetterci in questo assurdo tira e molla sono sempre i pazienti", spiega **Iliaria Ciancaleoni Bartoli, Direttrice dell'Osservatorio Malattie Rare**, in un **video** diffuso proprio in concomitanza con la Giornata delle Malattie Rare.

"Finalmente nel 2017 sono stati definiti i nuovi LEA, ma da allora la situazione è bloccata per mancanza delle tariffe", afferma **Annalisa Mandorino, Segretaria generale di Cittadinanzattiva**, anche lei intervenuta con un **video** sulla vicenda. "Da allora tante prestazioni nuove potevano essere messe a disposizione delle persone, ma non è stato fatto. Le Regioni nel tempo si sono mosse ognuna in modo differente e alcune sono rimaste molto indietro nel garantire i diritti dei cittadini ad alcune prestazioni, come la procreazione medicalmente assistita, gli screening neonatali estesi o i test genetici per alcune forme tumorali. **Questo decreto va approvato in tempi rapidissimi**; occorre tornare e in fretta alle cure ordinarie, perché i cittadini, in modo particolare quelli con malattie croniche e rare, non possono più aspettare, occorre che la voce di oltre 130 associazioni sia ascoltata".

Su questa vicenda, la scorsa settimana, **la Sen. Paola Binetti, Presidente dell'Intergruppo Parlamentare per le Malattie Rare**, ha presentato un'**interrogazione parlamentare** rivolta al Ministro per gli Affari regionali e le autonomie e al Ministro della Salute, per sapere quali iniziative intendano assumere, per quanto di competenza, per garantire l'approvazione e la piena operatività del nuovo nomenclatore tariffario.

Successivamente, **sulla questione è intervenuto anche Andrea Urbani, Direttore Generale della**

 SPORTELLO LEGALE
OMAR
 DALLA PARTE DEI RARI

MALATTIE RARE E CORONAVIRUS
 L'Esperto risponde

SPECIALE VACCINO ANTI COVID-19
SPECIALE TESTO UNICO MALATTIE RARE
7 Giorni Sanità


I principali provvedimenti della settimana

Iscriviti alla Newsletter

Iscriviti alla Newsletter per ricevere Informazioni, News e Appuntamenti di Osservatorio Malattie Rare.

Seguici sui Social


AmyTour - Pazienti e medici dialogano sull'amiloidosi

Programmazione Sanitaria del Ministero, nel corso dell'evento organizzato dal Centro Interdipartimentale Malattie Rare (CIMR) dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico Umberto I e da Sapienza Università di Roma, in occasione della Giornata delle malattie rare: **"Nel momento in cui approveremo il Decreto Tariffe, che farà entrare finalmente e definitivamente in vigore il DPCM LEA 2017, siamo già pronti con il primo aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza** che darà un'ulteriore risposta ai portatori di malattie rare. Siamo altresì pronti ad adottare il primo decreto di aggiornamento, grazie a uno stanziamento specifico di duecento milioni di euro previsto dal Governo proprio per l'aggiornamento dei LEA. Nell'aggiornamento è prevista una ulteriore estensione dello screening neonatale esteso".

Ci sono dunque ulteriori fondi e ulteriori aggiornamenti già pronti, ma tutto è fermo in attesa della firma delle Regioni, verso le quali la protesta delle associazioni si sta facendo sempre più forte.

Articoli correlati

- > 23-02-2022 - Decreto Tariffe: "Il ritardo nell'approvazione è ormai inaccettabile"
- > 23-02-2022 - Decreto Tariffe, le associazioni: "Basta attese, si raggiunga accordo"
- > 07-02-2022 - Nuovi Lea: il decreto è finalmente pronto, ma da un mese si attende la firma delle Regioni
- > 08-07-2021 - Nuovi LEA: un'interrogazione per chiedere l'emanazione dei decreti attuativi
- > 11-10-2017 - Malattie rare, quali ausili e prestazioni garantiti dai nuovi LEA?
- > 25-08-2017 - Malattie croniche, come si ottiene l'esenzione?
- > 05-02-2019 - Nuovi LEA, ancora ritardi sui decreti attuativi. Tutto fermo da due anni
- > 16-01-2019 - Malattie rare, necessario provvedere all'aggiornamento dei LEA
- > 27-09-2017 - On. Paola Binetti: "Il 2017 anno importante per le malattie rare"
- > 15-05-2017 - Nuovi LEA, insediata la Commissione ministeriale per il monitoraggio
- > 11-05-2017 - Febbre mediterranea familiare, la malattia è inclusa nei nuovi LEA
- > 08-05-2017 - Nuovi Lea, la sindrome Mayer Rokitansky Kuster Hauser ha ottenuto il riconoscimento
- > 04-02-2013 - Piano Nazionale Malattie Rare e nuovi LEA, richieste e perplessità delle associazioni
- > 30-12-2012 - Malattie rare, Balduzzi ha definito i nuovi LEA. La parola passa al MEF e alla Conferenza Stato Regioni
- > 13-01-2012 - Malattie Rare, dal Senato voto che impegna il Governo a numerosi miglioramenti del sistema

Con il contributo di



Partner Scientifici



Informazioni Mediche

Tutte le informazioni presenti nel sito **non sostituiscono** in alcun modo il giudizio di un **medico specialista**, l'unico autorizzato ad effettuare una consulenza e ad esprimere un parere medico.

- > [Privacy Policy](#)
- > [Cookie Policy](#)
- > [Condizioni d'uso](#)



Aderiamo allo standard
HONcode per l'affidabilità