

Titolo	Consultazione delle parti interessate per la valutazione della legislazione dell'UE in materia di sangue, tessuti e cellule
Dettagli	Settore: Sanità pubblica Servizio: Direzione generale della Salute e della sicurezza alimentare — Unità B4 medicinali: sicurezza, qualità, innovazione
Destinatari	Il pubblico generale e tutte le parti interessate, in particolare: <ul style="list-style-type: none"> • donatori di sangue, tessuti o cellule • pazienti • autorità nazionali • professionisti che lavorano nel campo delle donazioni di sangue, tessuti e cellule, nei centri ematologici o negli istituti dei tessuti • operatori sanitari che utilizzano sangue, tessuti e cellule nella loro pratica clinica • fabbricanti di medicinali che utilizzano sangue, tessuti e cellule come materie prime.
Obiettivo della consultazione	Lo scopo della presente consultazione è quello di contribuire a una valutazione complessiva della legislazione dell'Unione in materia di sangue, tessuti e cellule, delle direttive 2002/98/CE e 2004/23/CE e delle loro direttive (tecniche) di attuazione, esaminandone il funzionamento in tutta l'UE. In particolare, la consultazione intende raccogliere pareri sull'efficacia con cui le direttive hanno raggiunto i loro obiettivi originari e sulla loro attuale idoneità allo scopo.
Come inviare le risposte?	Si noti che per assicurare lo svolgimento equo e trasparente della consultazione, solo le risposte ricevute mediante il nostro questionario online saranno prese in considerazione e incluse nella relazione di sintesi.
Visualizzazione dei questionari	<ul style="list-style-type: none"> • Se rispondete alla consultazione pubblica a titolo individuale, siete pregati di compilare il <u>questionario per i cittadini</u>, disponibile in tutte le lingue ufficiali dell'UE. • Se rispondete alla consultazione mirata a nome di una pubblica amministrazione, di un'associazione professionale, di un'ONG, dell'industria o di altre organizzazioni, siete pregati di compilare il <u>questionario per le amministrazioni, associazioni e altre organizzazioni</u>. Il questionario è disponibile in inglese, anche se i contributi possono essere inviati in una qualsiasi lingua ufficiale dell'UE.
Visualizzazione dei contributi	La Commissione pubblicherà le risposte poco dopo la fine del periodo di consultazione. Se i rispondenti hanno caricato dei documenti esplicativi, ad esempio in cui illustrano la loro posizione, saranno pubblicati insieme alle risposte.
Esito della consultazione	La Commissione pubblicherà una sintesi delle risposte poco dopo la fine del periodo di consultazione. I contributi inviati saranno parte della base di valutazione della legislazione in materia di sangue, tessuti e cellule. Verrà pubblicata una relazione sulla valutazione.

Contatti

In caso di domande o problemi relativi alla consultazione, si prega di contattare: SANTE-SoHO@ec.europa.eu