

## Conselleria de Sanitat Universal i Salut Pública

*RESOLUCIÓ d'11 de juliol de 2018, de la Direcció General d'Investigació, Innovació, Tecnologia i Qualitat, per la qual es concedeix renovació de l'autorització sanitària per a l'obtenció de progenitors hematopoètics de sang de cordó umbilical l'Hospital Universitari de la Ribera, d'Alzira. [2018/7576]*

L'Hospital Universitari de la Ribera va renovar l'autorització sanitària per a l'obtenció de progenitors hematopoètics de sang de cordó umbilical per mitjà de la resolució de la Conselleria de Sanitat de de 7 d'abril de 2014.

El gerent del departament de salut va presentar sol·licitud de renovació d'autorització sanitària per a l'obtenció de progenitors hematopoètics de sang de cordó umbilical de l'Hospital Universitari de la Ribera amb data 9 de març de 2018.

La Direcció General d'Assistència Sanitària i el director del Programa de Trasplantaments de la Comunitat Valenciana informen favorablement la renovació de l'autorització sanitària sol·licitada.

### Fonaments Jurídics

1. La Direcció General d'Investigació, Innovació, Tecnologia i Qualitat de la Conselleria de Sanitat Universal i Salut Pública és competent per a resoldre en virtut d'allò que s'ha disposat per l'Ordre de 26 de febrer de 2008, del conseller de Sanitat, sobre autorització sanitària de centres sanitaris de la Comunitat Valenciana per a la pràctica d'activitats d'extracció i trasplantament d'òrgans, teixits i cèl·lules; el Decret 157/2014, de 3 d'octubre, del Consell, pel que estableix les autoritzacions sanitàries i actualitza, crega i organitza els registres d'ordenació sanitària de la Conselleria de Sanitat, i el Decret 37/2017, de 10 de març, del Consell, pel que aprova el Reglament orgànic i funcional de la Conselleria de Sanitat Universal i Salut Pública.

2. Es complix el que estableix el Reial Decret llei 9/2014, de 4 de juliol, pel qual s'establixen les normes de qualitat i seguretat per a la donació, l'obtenció, l'avaluació, el processament, la preservació, l'emmagatzematge i la distribució de cèl·lules i teixits humans i s'aproven les normes de coordinació i funcionament per al seu ús en humans, i en l'Ordre de 26 de febrer de 2008, del conseller de Sanitat.

Vistos els antecedents de fet i preceptes legals esmentats i els altres que s'apliquen, resolc:

Concedir la renovació de l'autorització sanitària per a l'obtenció de progenitors hematopoètics de sang de cordó umbilical de l'Hospital Universitari de la Ribera.. Aquesta autorització és vàlida per un període de 4 anys, a partir de la data de la present resolució.

Qualsevol modificació substancial en les condicions o requisits que van motivar la concessió de l'autorització haurà de ser notificada a aquesta direcció general, i podrà donar lloc a la seua revisió o fins i tot a la revocació de l'autorització si les modificacions suposen una alteració substancial de les circumstàncies que van justificar la concessió. A l'efecte de l'activitat que s'autoritza, el centre queda sotmès a la inspecció i el control d'aquesta Conselleria.

Aquesta resolució es notifica als interessats, amb l'advertiment que no esgota la via administrativa i contra la mateixa poden interposar recurs d'alçada, davant de la Secretaria autonòmica de Salut Pública i del Sistema Sanitari Públic, en el termini d'un mes comptat desde l'endemà de la data de notificació.

València, 11 de juliol de 2018.– La directora general d'Investigació, Innovació, Tecnologia i Qualitat: Ana María Ávila Peñalver.

## Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública

*RESOLUCION de 11 de julio de 2018, de la Dirección General de Investigación, Innovación, Tecnología y Calidad, por la que se concede renovación de la autorización sanitaria para obtención de progenitores hematopoyéticos de sangre de cordón umbilical al Hospital Universitario de la Ribera, de Alzira. [2018/7576]*

El Hospital Universitario de la Ribera renovó autorización sanitaria para efectuar obtención de progenitores hematopoyéticos de sangre de cordón umbilical mediante la resolución de la Conselleria de Sanidad de 7 de abril de 2014.

El gerente del departamento de salud presentó solicitud de renovación de autorización sanitaria para obtención de progenitores hematopoyéticos de sangre de cordón umbilical del Hospital Universitario de la Ribera con fecha 9 de marzo de 2018.

La Dirección General de Asistencia Sanitaria y el director del Programa de Trasplantes de la Comunidad Valenciana informan favorablemente la renovación de la autorización sanitaria solicitada.

### Fundamentos Jurídicos

1. La Dirección General de Investigación, Innovación, Tecnología y Calidad de la Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública es competente para resolver en virtud de lo dispuesto por la Orden de 26 de febrero de 2008, del conseller de Sanitat, sobre autorización sanitaria de centros sanitarios de la Comunitat Valenciana para la práctica de actividades de extracción y trasplante de órganos, tejidos y células; el Decreto 157/2014, de 3 de octubre, del Consell, por el que establece las autorizaciones sanitarias y actualiza, crea y organiza los registros de ordenación sanitaria de la Conselleria de Sanidad, y el Decreto 37/2017, de 10 de marzo, del Consell, por el que aprueba el Reglamento orgánico y funcional de la Conselleria de Sanidad Universal y Salud Pública.

2. Se cumple lo establecido en el Real Decreto ley 9/2014, de 4 de julio, por el que se establecen las normas de calidad y seguridad para la donación, la obtención, la evaluación, el procesamiento, la preservación, el almacenamiento y la distribución de células y tejidos humanos y se aprueban las normas de coordinación y funcionamiento para su uso en humanos, y en la Orden de 26 de febrero de 2008, del conseller de Sanitat.

Vistos los antecedentes de hecho y preceptos legales citados y los demás que se aplican, resuelvo:

Conceder la renovación de la autorización sanitaria para obtención de progenitores hematopoyéticos de sangre de cordón umbilical del Hospital Universitario de la Ribera. Esta autorización es válida por un periodo de 4 años, a partir de la fecha de la presente resolución.

Cualquier modificación sustancial en las condiciones o requisitos que motivaron la concesión de la autorización deberá ser notificada a esta dirección general, y podrá dar lugar a su revisión o incluso a la revocación de la autorización si las modificaciones suponen una alteración sustancial de las circunstancias que justificaron la concesión. A los efectos de la actividad que se autoriza, el centro queda sometido a la inspección y el control de esta Conselleria.

Esta resolución se notifica a los interesados, con la advertencia de que no agota la vía administrativa y contra la misma pueden interponer recurso de alzada, ante la Secretaría Autonómica de Salud Pública y del Sistema Sanitario Público, en el plazo de un mes contado a partir del día siguiente al de la fecha de notificación.

València, 11 de julio de 2018.– La directora general de Investigación, Innovación, Tecnología y Calidad: Ana María Ávila Peñalver.