

Deliberazione della Giunta Regionale 3 aprile 2017, n. 20-4850

D.lgs 112/98 e DPCM 26.5.2000 - Disposizioni per il rilascio delle autorizzazioni di cui agli artt. 31,75 e 77 del DPR 10.9.1990, n. 285 "Regolamento di polizia mortuaria".

A relazione dell'Assessore Saitta:

Premesso che:

- il D.lgs 31.03.1998 n. 112 ha conferito alle Regioni l'esercizio delle funzioni e dei compiti amministrativi in tema di salute e sanità veterinaria ed il DPCM 26.5.2000 ha individuato tra le funzioni conferite, le autorizzazioni previste dal regolamento di polizia mortuaria approvato con DPR 10.9.1990, n. 285;
- in particolare l'art. 31 del DPR 285/90 prevede che il Ministero della Sanità, anche su richiesta degli interessati, sentito il Consiglio superiore di sanità, può autorizzare per i trasporti di salma da comune a comune l'uso per le casse di materiali diversi da quelli previsti dall'art. 30, prescrivendo le caratteristiche che essi devono possedere al fine di assicurare la resistenza meccanica e l'impermeabilità del feretro;
- l'art. 75 prevede che in caso di inumazione l'impiego di materiale biodegradabile per le casse diverso dal legno deve essere autorizzato con Decreto del Ministero della Sanità, sentito il Consiglio superiore di sanità;
- l'art. 77 prevede che in caso di tumulazione, il Ministero della Sanità, sentito il Consiglio superiore di sanità, può autorizzare l'uso di valvole o altri dispositivi idonei a fissare ovvero a neutralizzare i gas della putrefazione;
- con nota n. 400.VII/9L/1924 del 21/05/2002 il Ministero della Salute ha chiarito il contenuto del trasferimento di funzioni precisando quali autorizzazioni sono state trasferite alla competenza delle Regioni e quali sono rimaste in capo al Ministero della Salute tra cui quelle previste dagli artt. 31,75 e 77 del DPR 285/90;
- con nota n. 36158_P_11/12/2015 indirizzata agli Assessorati regionali alla Sanità, il Ministero della Salute, modificando il precedente orientamento, ha indicato che le autorizzazioni citate rientrano tra le funzioni e compiti conferiti alle Regioni ai sensi del DPCM 26 maggio 2000 in quanto il Ministero della Salute, previo parere del Consiglio Superiore di Sanità provvederà a definire unicamente le prescrizioni tecniche di natura igienico sanitaria precisando che, per ottenere ex novo o rinnovare la scaduta autorizzazione ministeriali i produttori di materiali funerari dovranno presentare la documentazione tecnico-amministrativa direttamente all'Ufficio regionale afferente territorialmente alla propria sede legale;
- con nota n. 34678 del 13/12/16 il Ministero della Salute ha fornito chiarimenti in merito alla circolare sopra indicata trasmettendo le regole tecniche di natura igienico sanitaria desunte dai precedenti pareri del Consiglio Superiore di Sanità relativi ai materiali non normati dal DPR 285/90;
- con la medesima nota è stato precisato che qualora dall'istruttoria tecnica emerga la necessità di acquisire il parere del Consiglio Superiore di Sanità quando le regole tecniche di cui sopra non appaiono applicabili alla richiesta di autorizzazione, la Regione, al fine di poter riconoscere efficacia sul territorio nazionale a tale richiesta, deve trasmettere la documentazione agli uffici

competenti del Ministero della Salute per l'adozione del decreto ministeriale, avente efficacia sul territorio nazionale.

Le autorizzazioni di polizia mortuaria per i connessi aspetti igienico sanitari e le conseguenti esigenze di controllo dei fattori di rischio per la salute sono riconducibili alle attività di prevenzione sanitaria negli ambienti di vita di competenza del Settore Prevenzione e Veterinaria, articolazione della Direzione Sanità, di cui alla DGR 10-3163 del 18.4.16 che contiene le declaratorie dei Settori afferenti alla citata Direzione.

- la LR 28.7.2008, n. 23 all'art. 17 definisce le attribuzioni dei dirigenti regionali, prevedendo che ai medesimi spetta, tra le altre, il rilascio delle autorizzazioni.

Ritenuto necessario, per quanto sopra esposto,

- recepire le regole tecniche di natura igienico sanitaria desunte dai precedenti pareri del Consiglio Superiore di Sanità relativi ai materiali non normati dal DPR 285/90, trasmesse dal Ministero della Salute con nota n. 34678 del 13/12/16;

- provvedere alla definizione delle modalità per il rilascio delle autorizzazioni di cui sopra.

Rilevato, inoltre, che l'art. 8 della L.R. 14/2014 nel disciplinare i termini dei procedimenti amministrativi stabilisce ai commi 1,6, 7 e 8 che la Giunta è competente a individuare i termini entro cui deve concludersi ciascun procedimento e che se il procedimento è a istanza di parte il termine decorre dal ricevimento dell'istanza, corredata di tutta la documentazione richiesta dalla normativa vigente;

- che con DGR n. 17-803 del 15.10.2010 sono stati individuati i termini di conclusione dei procedimenti amministrativi di competenza della Direzione Sanità tra i quali le autorizzazioni previste dal DPR 285/90 "Regolamento di polizia mortuaria" in merito alle quali il termine è stato indicato in 90 gg. dal ricevimento dell'istanza.

Dato atto che tale provvedimento non comporta oneri di spesa a carico del bilancio regionale.

Attestata la regolarità amministrativa del presente provvedimento ai sensi della DGR n. 1-4046 del 17.10.2016;

la Giunta Regionale;

visto il D.P.R. 10.9.1990, n. 285;

visto il D.lgs. 31.3.1998 n. 112;

visto il DPCM 26.5.2000;

vista la L.R. 28.7.2008, n. 23;

unanime,

delibera

- di prendere atto che la competenza al rilascio delle autorizzazioni di cui agli artt. 31,75 e 77 del DPR 10.9.1990, n. 285, è conferita alle Regioni a seguito del D.lgs 112/98 e del DPCM 26.5.2000;
- di individuare, ai sensi dell'art. 17 della LR 28.7.2008, n. 23, il dirigente del Settore Prevenzione e Veterinaria della Direzione Sanità quale responsabile del procedimento amministrativo relativo al rilascio delle autorizzazioni di cui agli artt. 31,75 e 77 del DPR 10.9.1990, n. 285;
- di approvare l'Allegato A parte integrante e sostanziale della presente deliberazione, con il quale vengono definite le disposizioni per il rilascio delle autorizzazioni di cui agli artt. 31,75 e 77 del DPR 10.9.1990, n. 285;
- di recepire le regole tecniche di natura igienico sanitaria desunte dai precedenti pareri del Consiglio Superiore di Sanità relativi ai materiali non normati dal DPR 285/90 trasmesse dal Ministero della Salute con nota n. 34678 del 13/12/16, (Allegato B) parte integrante e sostanziale della presente deliberazione;
- di disporre che il termine di conclusione del procedimento per il rilascio delle autorizzazioni di cui agli artt. 31,75 e 77 del DPR 10.9.1990, n. 285 è pari a 90 giorni dal ricevimento da parte della struttura regionale competente dell'istanza corredata di tutta la documentazione di cui all'Allegato A, ed integrazione della DGR n. 17-803 del 15.10.2010;
- di dare atto che tale provvedimento non comporta oneri di spesa a carico del bilancio regionale.

La presente deliberazione sarà pubblicata sul B.U. della Regione Piemonte ai sensi dell'art. 61 dello Statuto, dell'art. 5 della L.R. 22/2010 e dell'art. 35 del D.lgs.33/2013 nel sito istituzionale dell'ente, nella sezione "Amministrazione trasparente".

(omissis)

Allegato

Il DPCM 26.5.2000, "Individuazione delle risorse umane, finanziarie, strumentali ed organizzative da conferire alle regioni in materia di salute umana e sanità veterinaria ai sensi del titolo IV, capo I, del citato Dlgs. 31 marzo 1998, n. 112" ha disposto il conferimento alle Regioni, fra gli altri compiti e funzioni, delle autorizzazioni previste dal regolamento di polizia mortuaria approvato con DPR 10.9.1990, n. 285.

Ai sensi della tabella A, lettera c) allegata al sopra richiamato DPCM, le autorizzazioni di competenza statale previste dal DPR 285/90 vengono conferite alle Regioni.

Con note prot. n. 36158-P-11/12/2015 e prot. 34678 del 13/12/16 il Ministero della Salute, modificando il precedente orientamento, ha stabilito che le autorizzazioni citate rientrano tra le funzioni e compiti conferiti alle Regioni ai sensi del DPCM 26 maggio 2000 .

Con il presente documento la Regione disciplina le modalità per il rilascio dell'autorizzazioni di cui agli artt. 31,75 e 77 del DPR 285/90.

Le fasi nelle quali si articola il procedimento sono le seguenti:

- istanza del richiedente;
- richiesta al Ministero della Salute della documentazione tecnica presente nei propri archivi utilizzata per il rilascio dell'autorizzazione ministeriale nonché di eventuali relazioni elaborate a seguito delle valutazioni delle caratteristiche dei materiali e manufatti utilizzati, in caso di istanza di rinnovo dell'autorizzazione;
- istruttoria degli uffici regionali preposti;
- autorizzazione rilasciata con determinazione del dirigente del Settore Prevenzione e Veterinaria;
- comunicazione al richiedente.

L'istruttoria sarà effettuata con il supporto tecnico dei componenti esperti in materia facenti parte del Gruppo di lavoro istituito con Determinazione regionale n. 633 del 18.09.2012 in particolare per la verifica degli aspetti igienico sanitari connessi al procedimento, avvalendosi eventualmente di altri soggetti di comprovata esperienza e competenza in tale materia.

Si riportano nell'Allegato B le regole tecniche igienico-sanitarie e i requisiti che devono possedere i manufatti realizzati con i nuovi materiali di cui agli artt, 31 e 75 e i dispositivi di cui all'art. 77 nonché le indicazioni elaborate dal Consiglio Superiore di Sanità.

Nel caso in cui dall'istruttoria tecnica emerga che le regole riportate in allegato B non siano applicabili e che, quindi, si renda necessario acquisire il parere del Consiglio Superiore di Sanità, la struttura regionale competente rimetterà il fascicolo relativo al procedimento alla competente Direzione del Ministero della Salute per la conseguente adozione del decreto ministeriale, avente efficacia sul territorio nazionale, così come definito nella nota del Ministero della Salute prot. n. 34678 del 13/12/16.

Tale fascicolo dovrà contenere:

- istanza firmata dal legale rappresentante della ditta/società produttrice, corredata della documentazione tecnica a supporto;
- relazione sugli esiti dell'istruttoria tecnica effettuata a sostegno della richiesta di parere del Consiglio Superiore di Sanità.

Documentazione necessaria per la richiesta di nuova autorizzazione:

- 1) Istanza del richiedente corredata di marca da bollo, presentata ai sensi del D.lgs 82/05 e s.m.i. (Codice dell'Amministrazione Digitale) e del DPCM 22.07.2011 sottoscritta dal legale rappresentante della ditta/società;
- 2) Documentazione attestante che i manufatti realizzati con nuovi materiali di cui agli artt. 31 e 75 e i dispositivi di cui all'art. 77 del DPR 285/90 posseggono i requisiti indicati nelle tabelle 1,2,3,4.

A seguito del rilascio dell'autorizzazione la ditta/società produttrice ogni 2 anni dovrà trasmettere alla struttura regionale competente:

- una dichiarazione, resa ai sensi del DPR 445/2000, di conformità del materiale e/o del dispositivo utilizzato alla normativa tecnica vigente, come da modello di seguito indicato ;
- una relazione relativa al monitoraggio da effettuare su almeno 40 unità di manufatti in un biennio, utilizzati sia in periodo estivo che invernale, utilizzando le tabelle 5 e 6. In particolare la tabella 5 si riferisce a dati da raccogliere da parte della ditta produttrice anche nelle fasi gestite dalle imprese funebri. La tabella 6 si riferisce al periodo di stoccaggio del materiale che intercorre tra produzione e utilizzo.

La mancata produzione della scheda di rilevazione compilata o il riscontro di criticità sull'uso del manufatto potrà costituire motivo di sospensione o revoca dell'autorizzazione.

Documentazione necessaria per la richiesta di rinnovo di autorizzazione rilasciata dal Ministero della Salute:

- 1) Istanza del richiedente corredata di marca da bollo, presentata ai sensi del D.lgs 82/05 e s.m.i. (Codice dell'Amministrazione Digitale) e del DPCM 22.07.2011 sottoscritta dal legale rappresentante della ditta/società;
- 2) una dichiarazione, resa ai sensi del DPR 445/2000, che sino alla data dell'istanza non sono pervenute segnalazioni di anomalie e criticità anche di lieve entità riguardanti il materiale/manufatto/dispositivo autorizzato, come da come da modello di seguito indicato.

A seguito della disamina della documentazione tecnica trasmessa dal Ministero e utilizzata dallo stesso per il rilascio dell'autorizzazione potranno essere richieste integrazioni documentali e, nei casi dubbi, la riesecuzione delle prove tecniche.

Raccolta di regole tecniche igienico-sanitarie desumibili dai pareri resi dalla sezione III del Consiglio Superiore di Sanità in materia di autorizzazione di cui agli articoli 31, 75 e 77 del D.P.R. n. 285/90

Manufatti realizzati con nuovi materiali di cui agli articoli 31, 75 e 77 del DPR 285/90

Preliminarmente, si richiama un principio affermato più volte dalla sezione III del Consiglio Superiore di Sanità nei suoi pareri in merito alle prove relative ai manufatti realizzati con nuovi materiali: tali manufatti devono essere comparati con i corrispondenti in uso, ovvero con quelli realizzati con i materiali previsti dal DPR 285/90. Non è invece ammessa comparazione con manufatti realizzati utilizzando nuovi materiali già autorizzati (i.e. non è applicabile in tal senso la proprietà transitiva). Per le suddette prove di comparazione si suggerisce di fare riferimento ai metodi di prova per cofani funebri previsti dalle norme tecniche nazionali/internazionali (in particolare la UNI 11519:2014).

Si riporta di seguito il documento elaborato da un Gruppo di Lavoro ad-hoc, istituito presso la sezione III del Consiglio Superiore di Sanità, con l'obiettivo di fornire una linea guida per la valutazione delle istanze di autorizzazione di cui agli articoli 31, 75 e 77 del D.P.R. n. 285/90 (approvato dal CCS nella seduta del 4 maggio 2010).

"Schema generale degli elementi tecnici richiesti per la valutazione delle istanze di autorizzazioni di cui agli artt. 31, 75 e 77 del DPR 285/90"

Per i manufatti realizzati con nuovi materiali di cui agli articoli 31 e 75 e i dispositivi di cui all'art.77, i requisiti da garantire per tipologia di manufatto sono individuati in:

1. modalità di confezionamento/operatività
2. resistenza meccanica (statica e dinamica)
3. impermeabilità ed ermeticità della chiusura
4. biodegradabilità
5. impatto ambientale
6. capacità di neutralizzare/fissare i gas di putrefazione (valvole o altri dispositivi)

Ai fini della valutazione per le autorizzazioni previste dagli articoli 31,75 e 77 del DM 285/90 i requisiti si intendono applicati al manufatto nella sua completezza.

Nella tabella 1 vengono riportati, per le diverse tipologie di manufatto, gli elementi tecnici richiesti. Nella tabella 2 vengono riportate le modalità per il soddisfacimento dei requisiti. Laddove vengano richieste prove/test specifici questi dovranno essere effettuati da laboratori accreditati per lo specifico test/prova. Nel caso di assenza di metodo ufficiale (Nazionale, Europeo o Internazionale) da laboratori accreditati per prove similari.

Le unità di misura da utilizzare sono quelle del Sistema Internazionale di Unità di Misura (SI) (e comunque vedasi anche decreto 29 ottobre 2009: Attuazione della direttiva 2009/3/CE del Parlamento europeo e del Consiglio dell'11 marzo 2009 che modifica la direttiva 80/181/CEE del Consiglio sul riavvicinamento delle legislazioni degli Stati membri riguardo alle unità di misura - Gazzetta Ufficiale n. 273 del 23 novembre 2009 - e successive modifiche/aggiornamenti)

Tabella 1. Elenco (non esaustivo)* di possibili tipologie di nuovi materiali /manufatti ai sensi del DPR 285/90

Uso/funzione del Manufatto oggetto dell'istanza di autorizzazione	Manufatto in materiale plastico con spessore ** <1 mm	Manufatto in materiale plastico con spessore ** dell'ordine di 1 mm ed oltre	Materiale a base di cartone	Materiale composito	Materiale metallico (diverso da zinco)	Altro materiale
In sostituzione della cassa di legno (inumazione/cremazione < 100 km)		X	X	X		X
In sostituzione della cassa di legno in caso di doppia cassa (inumazione/cremazione < 100 km)		X	X	X		X
In sostituzione della cassa metallica nel caso di doppia cassa (legno+metallo) tumulazione		X		X	X	X
In sostituzione della cassa metallica nel caso di doppia cassa (legno+metallo) inumazione > 100 km	X	X	X	X	X	X
In sostituzione della cassa metallica nel caso di doppia cassa (legno+metallo) cremazione > 100 km	X	X	X	X	X	X
In sostituzione della cassa metallica nel caso di deceduti per malattie infettivo-diffusive nel caso di cremazione o inumazione		X		X		X ***

*Trattasi di esempi di tipologie di materiali /manufatti e non materiali /manufatti già definiti dal Ministero della Salute

** Viene fatta una distinzione tra gli spessori ai fini delle prove tecniche di resistenza meccanica-strutturale; manufatti (teli) con spessori dell'ordine di 0,1mm non hanno funzione di struttura contenitiva

*** Da valutare di volta in volta sulla base dell'evoluzione della tecnologia

Tabella 2. Requisiti richiesti per la valutazione delle istanze di autorizzazione di cui agli artt. 31 e 75 del DPR 285/90

REQUISITI \ Tipo manufatto	Manufatto in materiale plastico con spessore dell'ordine 0,1 mm	Manufatto in materiale plastico con spessore dell'ordine di 1 mm ed oltre	Materiale a base di cartone	Materiale composito	Materiale metallico (diverso da zinco)	Altro materiale
Composizione del materiale	X	X	X	X	X	X
Descrizione elementi tecnici-costruttivi, modalità di confezionamento	X	X	X	X	X	X
Resistenza meccanica	X* *Verifica della resistenza <u>fondo</u> manufatto sottoposto al carico di un quantitativo di liquidi per un certo periodo di tempo (simulazione della funzione/operatività del manufatto durante la fase di trasporto e/ di sosta prima della sepoltura e/o cremazione) <u>Con relativo protocollo adottato per le prove eseguite</u>	X Prove di carico dovuto al peso di copertura nel caso di <u>inumazione</u> <u>Con relativo protocollo adottato per le prove eseguite</u>	X Prove di carico dovuto al peso di copertura nel caso di <u>inumazione</u> <u>Con relativo protocollo adottato per le prove eseguite</u>	X Prove di carico dovuto al peso di copertura nel caso di <u>inumazione</u> <u>Con relativo protocollo adottato per le prove eseguite</u>	X	X
Biodegradabilità	X	X	X	X		X
Impermeabilità	X* * Verifica della resistenza del <u>fondo</u> manufatto sottoposto al carico di un quantitativo di liquidi per un certo periodo di tempo (simulazione della funzione/operatività del manufatto durante la fase di trasporto e/ di sosta prima della sepoltura e/o cremazione) <u>Con relativo protocollo adottato per le prove eseguite</u>	X *Verifica della resistenza dell'intero manufatto (in termini di gocciolamenti) chiuso e pieno di acqua o se in pressione almeno oltre le giunzioni. <u>Con relativo protocollo adottato per le prove eseguite</u>	X *Verifica della resistenza dell'intero manufatto (in termini di gocciolamenti o in termini di perdita di pressione) chiuso e pieno di acqua o se in pressione almeno oltre le giunzioni <u>Con relativo protocollo adottato per le prove eseguite</u>	X *Verifica della resistenza dell'intero manufatto (in termini di gocciolamenti o in termini di perdita di pressione) chiuso e pieno di acqua o se in pressione almeno oltre le giunzioni <u>Con relativo protocollo adottato per le prove eseguite</u>	X *Verifica della resistenza dell'intero manufatto (in termini di gocciolamenti o in termini di perdita di pressione) chiuso e pieno di acqua o se in pressione almeno oltre le giunzioni <u>Con relativo protocollo adottato per le prove eseguite</u>	X *Verifica della resistenza dell'intero manufatto (in termini di gocciolamenti o in termini di perdita di pressione) chiuso e pieno di acqua o se in pressione almeno oltre le giunzioni <u>Con relativo protocollo adottato per le prove eseguite</u>
Ermeticità della chiusura	X* *Verifica della resistenza del lato chiusura manufatto sottoposto al carico di un quantitativo di liquidi per un certo periodo di tempo (simulazione della funzione/operatività del manufatto durante la fase di trasporto e/ di sosta prima della sepoltura e/o cremazione) <u>Con relativo protocollo adottato</u>	X *Verifica della resistenza dell'intero manufatto (in pressione)	X *Verifica della resistenza dell'intero manufatto (in pressione)	X *Verifica della resistenza dell'intero manufatto (in pressione)	X *Verifica della resistenza dell'intero manufatto (in pressione)	X *Verifica della resistenza dell'intero manufatto (in pressione)
Impatto ambientale	X	X	X	X	X	X

Tabella 3: * Requisiti richiesti per la valutazione delle autorizzazioni di cui agli articoli 31 e 75 del DPR 285/90 ed indicazioni di massima per il soddisfacimento degli stessi.

<p style="text-align: center;"><u>Criteria</u></p> <p>Requisito</p>	<p style="text-align: center;">Modalità di soddisfacimento</p>	<p style="text-align: center;">Valori minimi da considerare</p>	<p style="text-align: center;">Note</p>
<p>Descrizione e modalità di confezionamento</p> <p>Resistenza meccanica dell'intero manufatto</p> <p>Biodegradabilità</p> <p>Impermeabilità</p> <p>Ermeticità della chiusura</p>	<p>Relazione tecnica con :</p> <p>1. adeguati elaborati grafici quotati; 2. documentazione iconografica</p> <p>1. la valutazione va effettuata sull'intero manufatto; 2. le prove di carico dovuto al peso di copertura nel caso di inumazione; 3. la valutazione deve evidenziare la comparabilità</p> <p>1. la biodegradabilità deve essere accertata utilizzando norme ritenute valide sia a livello nazionale che internazionale, emanata da Enti di riferimento, quali ad esempio UNI,OECD,ASTM,ISO,CEN 2. la biodegradabilità del materiale, in particolare, <u>deve essere accertata mediante prove analitiche di laboratorio effettuate su campioni rappresentativi dell'intero manufatto, specificando il relativo protocollo adottato</u></p> <p>- <u>Prove di impermeabilità ai liquidi del manufatto e relativo protocollo adottato;</u> vedasi " <i>Alcuni chiarimenti sulle prove tecniche</i>"</p> <p>- Prove di impermeabilità ai liquidi e gas effettuate sul manufatto e relativo protocollo adottato; vedasi " <i>Alcuni chiarimenti sulle prove tecniche</i>"</p>	<p>Identificabilità del manufatto in tutte le sue componenti</p> <p>La resistenza degli equivalenti manufatti del DPR 285/90 e circolare Ministero della Sanità n. 24 del 24.06.93.</p> <p>La biodegradabilità del manufatto deve essere tale che il manufatto mantenga le proprie funzioni per le quali è stato realizzato (impermeabilità durante la fase di trasporto e/o struttura di contenimento nel caso di inumazione etc)</p> <p>La impermeabilità ai liquidi degli equivalenti manufatti del DPR 285/90 e circolare Ministero della Sanità n. 24 del 24.06.93.</p> <p>La impermeabilità nel caso di <u>inumazione o cremazione</u> deve essere garantita almeno durante il trasporto ed eventuali soste del feretro. La impermeabilità ai liquidi e gas degli equivalenti manufatti del DPR 285/90 e circolare Ministero della Sanità n. 24 del 24.06.93.</p>	
<p>Impatto ambientale</p>	<p>Relazione tecnica</p> <p>Prove di cessione materiale manufatto in caso di inumazione; <u>prove analitiche di laboratorio effettuate su campioni rappresentativi dell'intero manufatto con relativo protocollo adottato;</u></p> <p>Prove di emissioni al camino in caso di cremazione del manufatto <u>con relativo protocollo adottato e caratteristiche di operatività del forno crematorio;</u> vedasi " <i>Alcuni chiarimenti sulle prove tecniche</i>"</p>	<p>Normativa vigente in materia</p>	

* Nel corso delle valutazioni potrebbe scaturire tuttavia la necessità di ripetere o integrare le prove tecniche effettuate, nonché la necessità di visionare i manufatti ed eseguire tutte le prove in presenza della Regione e Ditta interessata, ciò per potere definire le specifiche tecniche e costruttive dei manufatti che eventualmente si autorizzerebbero.

Tabella 4. Requisiti richiesti per la valutazione delle istanze di autorizzazione di cui all'art. 77 del DPR 285/90 ed indicazioni di massima per il soddisfacimento degli stessi

Requisiti	Fissazione Neutralizzazione Gas putrefazione	Valvola di sfiato
Descrizione, elementi tecnici costruttivi, modalità di assemblaggio e specifiche tecniche	X • Tipo di filtro; se carbone attivo granulare: - quantitativo utilizzato; - superficie specifica; - granulometria; - capacità di assorbimento; - etc. etc.	X
Durata	X	X
Pressione di taratura	/	X valvola deve essere tarata in modo tale che il manufatto su cui è installata, mantenga le caratteristiche di impermeabilità, cioè: - eviti la formazione di cricche o fessurazioni, che possono consentire la fuoriuscita di reflui cadaverici - eviti la sovrappressione che potrebbe generarsi all'interno del contenitore <u>Con relativo protocollo adottato</u>

Alcuni chiarimenti sulle prove tecniche

Trattandosi (vedi punto 9.5 della Circolare del Ministero della sanità 24/06/1993 n.24) di autorizzazione rilasciabile in forma singola (per brevetto, soluzione tecnica presentata da ditte interessate) le valutazioni non possono che essere effettuate "caso per caso". Inoltre, trattandosi di nuove idee progettuali con utilizzo di nuovi materiali, tecniche etc., le metodologie di prova sono essenzialmente di tipo sperimentale focalizzato all'analisi strutturale dei contenitori al fine di determinarne i limiti di resistenza in condizioni analoghe a quelle riscontrabili durante impieghi standard.

Pertanto potrebbe emergere la necessità di ripetere o integrare le prove tecniche effettuate, nonché la necessità di visionare i manufatti ed eseguire tutte le prove in presenza della Regione e della Ditta interessata, ciò per poter definire le specifiche tecniche e costruttive del manufatto che eventualmente si autorizzerebbe, nonché nei casi dubbi o quando vi siano state segnalazioni di criticità o anomalie più o meno rilevanti, con costi a carico della ditta/società richiedente.

- Le prove di resistenza del manufatto vanno effettuate considerando non solo un carico statico dovuto al peso della salma, ma simulando le possibili sollecitazioni che il manufatto può incontrare durante l'effettiva operatività;
- La prova di ermeticità della chiusura e impermeabilità del manufatto può essere effettuata, a manufatto chiuso, verificando la tenuta pneumatica del manufatto attraverso una pressurizzazione mediante aria compressa. La presenza di perdite va verificata controllando le variazioni di pressione interna, in un determinato periodo di tempo.
- Le prove di tenuta vanno effettuate su tutte le chiusure presenti nel manufatto.
- La pressione di apertura della valvola deve essere tale da garantire allo specifico manufatto resistenza meccanica ed impermeabilità (sia ai liquidi che ai gas) almeno entro certi limiti di sovrappressione prodotta dai gas all'interno del feretro il requisito di ermeticità ed impermeabilità (liquidi e gas) di cui agli artt. 30 e 31 del DPR 285/90.
- Prova di taratura della valvola di sfiato deve dare anche una indicazione del buon dimensionamento della valvola, riportando il progressivo andamento (progressione) della pressione aria compressa inviata nel manufatto e corrispondente pressione raggiunta (e/o residua) nel manufatto.
- necessario verificare che il manufatto non dia luogo, compatibilmente con i sistemi di abbattimento negli esistenti e nuovi crematori, a superamento dei limiti nelle emissioni al camino se destinati alla cremazione, o cessioni nel suolo in caso di inumazione;
- necessario, per quanto riguarda la combustione di tale materiale e sostanze emesse al camino dal manufatto che vengono fornite le risultanze delle prove analitiche effettuate su campioni rappresentativi dell'intero manufatto ed il relativo protocollo adottato;
- composizione di tutti i materiali impiegati e materiali accessori del manufatto."

TABELLA N.5 CONTROLLI RELATIVI AL MANUFATTO SOTTO ESERCIZIO DAL CONFEZIONAMENTO DEL FERETRO FINO ALLA CREMAZIONE O INIUMAZIONE/TUMULAZIONE

Manufatto	Confezionamento	Trasporto	Movimentazione	Sosta	Cremazione (se avviene subito e se dati disponibili)	Inumazione/tumulazione (se avviene subito e se dati disponibili)
Rottura						
Deformazione						
Lacerazioni						
Percolazioni liquidi						
Inconvenienti di sicurezza dei lavoratori addetti alle operazioni						
Inconvenienti legati al processo di combustione	/	/	/	/		/
Inconvenienti legati alle emissioni durante la combustione	/	/	/	/		/
Odori						
Altro (es. inconvenienti igienico-sanitari)						
Assenza di problemi						

TABELLA N. 6 DECADIMENTO DELLE CARATTERISTICHE DEI MATERIALI (QUELLI COSTITUENTI IL MANUFATTO, LE GIUNZIONI, ETC.) NEL PERIODO CHE INTERCORRE TRA PRODUZIONE E UTILIZZO DEL MANUFATTO

Data di produzione manufatto/...../.....
Data di confezionamento/.../....
Decadimento delle caratteristiche tecnico-costruttive (giunzioni, saldature etc.)	si/ no
Spessori del manufatto alterati	si /no
Imperfezioni	si /no
Deformazioni	si/ no
Lacerazioni	sino
Rotture	si/no
Odori (dovuti a biodegradazione dei materiali)	si no
Altro (se si, specificare)	si/no

Alle ditte, al fine di facilitare il monitoraggio successivo da parte degli enti cimiteriali, si richiede l'apposizione di un identificativo che includa la data di produzione a tutti i feretri contenenti i materiali e i manufatti oggetto di autorizzazione.

Ulteriori requisiti per le valvole o altri dispositivi atti a fissare o neutralizzare il gas della putrefazione di cui all'articolo 77 del DPR 285/90

È opportuno rappresentare preliminarmente che il Consiglio Superiore di Sanità ha più volte evidenziato i limiti di funzionamento e di efficienza dei dispositivi in argomento, considerando la variabilità del processo di decomposizione ed i fattori intrinseci di ciascuna salma, la costituzione dei reflui, i fattori climatici. Pertanto nei procedimenti di autorizzazione in argomento bisogna considerare quanto segue in merito ai suddetti dispositivi:

1. non sono da ritenersi obbligatori ai sensi dell'art. 77 del vigente D.P.R. 285/90;
2. sono vietati nei casi di deceduti di malattie infettivo-diffusive;
3. possono essere autorizzati solo per installazioni su manufatti in doppia cassa (esclusivamente cassa interna in zinco e cassa esterna in legno), con materiali contemplati dal vigente DPR 285/90;
4. devono essere tarati per una sovrappressione interna (differenziale di pressione) massima di 0.03 bar
5. in ogni caso è da escludere l'uso della valvola di sfiato per cofani realizzati in materiali diversi da zinco/legno (cassa interna in zinco) e/o assemblati diversamente.