

M. Hble. Sra. María Consuelo Huertas i Calatayud
Presidenta del Parlament de les Illes Balears

Assumpte: Tramesa del Projecte de Llei per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears

Us tramet, adjunt, el text del Projecte de Llei per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears, aprovat pel Consell de Govern en la sessió de dia 22 de juliol de 2016 (segons consta en el certificat que també s'adjunta), acompanyat de la documentació que preveu l'article 117.1 del Reglament del Parlament de les Illes Balears.

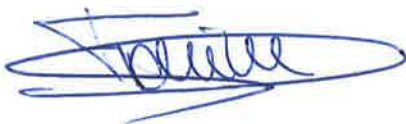
En l'acord indicat, el Consell de Govern també sol·licita a la Mesa del Parlament, de conformitat amb l'article 145 del Reglament de la cambra, que proposi al Ple la tramitació directa i en lectura única del projecte de Llei.

Així mateix, el Consell de Govern demana a la Mesa que el projecte de Llei es tramiti pel procediment d'urgència, d'acord amb l'article 100 del Reglament del Parlament.

La qual cosa us comunic perquè en prengueu coneixement i li doneu la tramitació reglamentària corresponent.

Palma, 29 de juliol de 2016

La presidenta



Francesca Lluch Armengol i Socias



Govern de les Illes Balears

SECRETARIA DEL CONSELL
DE GOVERN

Núm. 326

Data 22-7-2016

Catalina Cladera i Crespí, secretària per suplència del Consell de Govern,

CERTIFIC:

Que el Consell de Govern, en la sessió de dia 22 de juliol de 2016, adoptà, entre d'altres, l'Acord següent:

- 13. Acord d'aprovació del Projecte de Llei per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears**

L'article 47 de la Llei orgànica 2/1983, de 25 de febrer, de l'Estatut d'autonomia de les Illes Balears, d'acord amb la redacció que en fa la Llei orgànica 1/2007, de 28 de febrer, reconeix al Govern de les Illes Balears la iniciativa per a l'exercici de la potestat legislativa. En el mateix sentit es pronuncia l'article 116.1 del Reglament del Parlament de les Illes Balears de 15 de març de 2011. El Govern de les Illes Balears exerceix aquesta iniciativa d'acord amb l'article 35 de la Llei 4/2001, de 4 de març, del Govern de les Illes Balears, mitjançant l'elaboració, l'aprovació i la tramesa posterior dels projectes de Llei al Parlament.

D'acord amb el procediment que preveu l'article 36 de la Llei 4/2001 per a aquesta iniciativa, la consellera de Salut ha impulsat la redacció i la tramitació de l'Avantprojecte de Llei per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears, que s'ha dut a terme d'acord amb les Instruccions sobre el procediment per a l'exercici de la iniciativa legislativa del Govern aprovades pel Consell de Govern el 28 de desembre de 2004.

El virus de l'hepatitis C (VHC) es va identificar i descriure a mitjan 1989, però fins a l'any 1990 no es va disposar dels mitjans tècnics adequats per prevenir-ne la transmissió a través de la sang i de productes hemoderivats, en forma d'un test de detecció d'anticossos del VHC, que es va començar a aplicar amb caràcter obligatori en totes les unitats de sang o plasma extretes en els bancs de sang, d'acord amb el que disposa l'Ordre del Ministeri de Sanitat i Consum de 3 d'octubre de 1990.

Per tant, en aquestes circumstàncies, les persones afectades per hemofília o altres coagulopaties congènites varen estar exposades al risc de contreure

l'hepatitis C com a conseqüència dels tractaments periòdics que havien de rebre amb concentrats de factors de coagulació.

A causa d'aquesta situació, hi ha un determinat nombre de persones que pertanyen a aquest col·lectiu que es varen contagiar i varen desenvolupar la malaltia de l'hepatitis C com a conseqüència de tractaments rebuts en el sistema sanitari públic, en un moment en què l'estat de la ciència no permetia disposar de mesures oportunes per prevenir aquesta transmissió.

En resposta a aquesta situació, l'article 80 de la Llei 55/1999, de 29 de desembre, de mesures fiscals, administratives i de l'ordre social, va disposar que aquestes persones tindrien dret a una ajuda social, per a la qual cosa va encomanar al Govern estatal l'elaboració del cens corresponent de persones afectades, així com la preparació d'un projecte de llei en el qual s'establissin les condicions i la quantia de l'ajuda a què podrien accedir les persones incloses en aquest cens.

Per a la formació i l'elaboració d'aquest cens es va crear una comissió gestora, regulada mitjançant l'Ordre del Ministeri de Sanitat i Consum de 21 de març de 2000, en la qual es varen integrar representants dels afectats, de les comunitats autònomes i de l'Administració General de l'Estat, així com especialistes en la matèria. Amb caràcter previ, i en desplegament del que estableix l'article 80.2 de la Llei 55/1999, mitjançant l'Ordre de 18 de gener de 2000 es va constituir el Comitè Tècnic que havia de determinar els criteris mèdics per incloure els possibles afectats en el cens esmentat.

A més, per l'Ordre de 25 de maig de 2000 es varen crear i es varen regular dos fitxers amb dades de caràcter personal, gestionats pel Ministeri de Sanitat i Consum, que es referien al cens provisional i al cens definitiu de persones afectades, amb la qual cosa se'n va garantir la confidencialitat deguda, tal com estableix l'article 80.1 de la Llei esmentada, d'acord amb l'article 5.1 de la Llei orgànica 15/1999, de 13 de desembre, de protecció de dades de caràcter personal. Així mateix, i en compliment d'aquesta llei, es va comunicar a les persones interessades l'existència d'aquests fitxers i se'ls facilità la informació necessària perquè poguessin fer efectiu l'exercici dels drets d'accés, de rectificació, de cancel·lació i d'oposició.

El cens definitiu de persones amb hemofília i altres coagulopaties congènites que han desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en el sistema sanitari públic va ser aprovat el 21 de novembre de 2000 per la Comissió Gestora. No obstant això, aquest cens s'ha actualitzat successivament.

En la sessió de 15 de juliol de 2015, la Comissió d'Avaluació d'Ajudes Socials a Persones amb Hemofília o una altra Coagulopatia Congènita afectades per VHC com a conseqüència d'actuacions en el sistema sanitari públic, dependent del Ministeri de Sanitat, Serveis Socials i Igualtat, va elaborar una llista de persones censades actualitzada a l'empara del Reial decret 377/2003, de 28 de març, modificat pel Reial decret 477/2006, de 21 d'abril.

En compliment del que disposa l'article 80.4 de la Llei 55/1999, la Llei 14/2002, de 5 de juny, va regular les condicions i la quantia de les ajudes socials, de caràcter estatal, a les quals poden accedir les persones incloses en el cens definitiu.

Diverses comunitats autònomes han aprovat ajudes socials complementàries a les de l'Administració de l'Estat per un import aproximat de dotze mil euros, o preparen els instruments normatius necessaris per a això ja que, de conformitat amb el que disposa l'article 2.4 d de la Llei 38/2003, de 17 de novembre, general de subvencions, no tenen caràcter de subvencions les prestacions a favor de les persones afectades per la síndrome tòxica i les ajudes socials a les persones amb hemofília i altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C que regula la Llei 14/2002, de 5 de juliol.

La Comunitat Autònoma de les Illes Balears és una de les poques comunitats autònomes que encara no ha concedit aquestes ajudes, per la qual cosa es fa necessari aprovar la Llei de manera urgent i aconseguir que els ciutadans d'aquestes illes afectats per la malaltia puguin cobrar-les al més aviat possible i quedar equiparats a la resta de persones afectades a l'Estat espanyol.

La Llei consta d'un preàmbul, sis articles i dues disposicions finals.

L'article 1 determina l'objecte de la Llei, que és regular una ajuda social complementària a la que atorga l'Administració General de l'Estat adreçada a les persones afectades d'hemofília o altres coagulopaties congènites, contaminades per virus de l'hepatitis C (VHC) com a conseqüència d'haver rebut tractaments amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears, alhora que determina la quantia de l'ajuda, que és igual a la que atorguen altres comunitats autònomes.

L'article 2 regula la titularitat del dret, incloent-hi els casos de mort de la persona beneficiària directa.

Els requisits per obtenir l'ajuda es regulen en l'article 3, mentre que l'article 4 en regula el pagament fraccionat per raons pressupostàries. Al procediment de concessió i a la possible revocació de l'ajuda i al seu règim sancionador, s'hi dediquen els articles següents.

La Comunitat Autònoma de les Illes Balears té competència en la matèria que regula la Llei d'acord amb el que disposa l'Estatut d'autonomia, aprovat per la Llei orgànica 1/2007, de 28 de febrer, que, en l'article 30.15 i 30.48, li atorga competència exclusiva en matèria d'organització, funcionament i control dels centres sanitaris públics i dels serveis de salut, així com en matèria d'acció i benestar social, i l'article 31.4 li atorga competència de desplegament legislatiu i execució en matèria de sanitat i salut.

L'avantprojecte s'ha sotmès a audiència dels sectors interessats —concretament, s'ha tramès a l'Associació de l'Hemofília i altres coagulopaties congènites de les Illes Balears, que agrupa els malalts— i de totes les conselleries. També s'ha tret a informació pública i s'ha publicat a la pàgina

de Participació Ciutadana. N'ha emès l'informe corresponent l'Institut Balear de la Dona i la Direcció General de Relacions amb el Parlament.

Així doncs, es fa necessari aprovar la norma i reconèixer, per raons d'equitat, una ajuda social a les persones afectades en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears per un import semblant al que reconeixen altres comunitats autònomes, de manera que es garanteix el mateix tracte als seus ciutadans.

Per tot això, el Consell de Govern, a proposta de la consellera de Salut, adopta l'Acord següent:

Primer. Aprovar el Projecte de Llei per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears, que s'adjunta com a annex.

Segon. Trametre al Parlament de les Illes Balears el Projecte de Llei per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears, i, de conformitat amb l'article 145 del Reglament de la cambra, sol·licitar a la Mesa del Parlament que en proposi al Ple la tramitació directa i en lectura única si ho creu convenient.

Tercer. Sol·licitar a la Mesa del Parlament de les Illes Balears que el Projecte de Llei esmentat es tramiti pel procediment d'urgència, d'acord amb el que disposa l'article 100 del Reglament de la cambra, per tal que els afectats puguin rebre les ajudes al més aviat possible d'acord amb les raons que consten en la part expositiva d'aquest Acord."

I, perquè consti i tenguí els efectes que corresponguin, expedisc aquest certificat amb el vistiplau de la presidenta.

Palma, 22 de juliol de 2016

La secretària del Consell de Govern

*(Per suplència art. 3.2 del Decret 8/2015, de 2 de juliol,
de la presidenta de les Illes Balears)*

Catalina Cladera i Crespi



Vist i plau

La presidenta

Francesca Lluch Armengol i Socias



Govern de les Illes Balears

**PROJECTE DE LLEI PER LA QUAL S'ESTABLEIXEN AJUDES
SOCIALS A LES PERSONES AMB HEMOFÍLIA O ALTRES
COAGULOPATIES CONGÈNITES QUE HAGIN DESENVOLUPAT
L'HEPATITIS C COM A CONSEQÜÈNCIA D'HAYER REBUT UN
TRACTAMENT AMB CONCENTRATS DE FACTORS DE
COAGULACIÓ EN L'ÀMBIT SANITARI PÚBLIC DE LES ILLES
BALEARS**

EXPOSICIÓ DE MOTIUS

I

Justificació i objectius de la Llei

El virus de l'hepatitis C (VHC) es va identificar i descriure a mitjan 1989, però fins a l'any 1990 no es va disposar dels mitjans tècnics adequats per prevenir-ne la transmissió a través de la sang i de productes hemoderivats, en forma d'un test de detecció d'anticossos del VHC, que es va començar a aplicar amb caràcter obligatori en totes les unitats de sang o plasma extretes en els bancs de sang, d'acord amb el que disposa l'Ordre del Ministeri de Sanitat i Consum de 3 d'octubre de 1990.

Per tant, en aquestes circumstàncies, les persones afectades per hemofília o altres coagulopaties congènites varen estar exposades al risc de contreure l'hepatitis C com a conseqüència dels tractaments periòdics que havien de rebre amb concentrats de factors de coagulació.

A causa d'aquesta situació, hi ha un determinat nombre de persones que pertanyen a aquest col·lectiu que es varen contagiar i varen desenvolupar la malaltia de l'hepatitis C com a conseqüència de tractaments rebuts en el sistema sanitari públic, en un moment en què l'estat de la ciència no permetia disposar de mesures oportunes per prevenir aquesta transmissió.

En resposta a aquesta situació, l'article 80 de la Llei 55/1999, de 29 de desembre, de mesures fiscals, administratives i de l'ordre social, va disposar que aquestes persones tindrien dret a una ajuda social, per a la qual cosa va encomanar al Govern estatal l'elaboració del cens de persones afectades corresponent, així com la preparació d'un projecte de llei en el qual s'establissin les condicions i la quantia de l'ajuda a què podrien accedir les persones incloses en aquest cens.

Per a la formació i l'elaboració d'aquest cens es va crear una comissió gestora, regulada mitjançant l'Ordre del Ministeri de Sanitat i Consum de 21 de març de 2000, en la qual es varen integrar representants dels afectats, de les comunitats autònomes i de l'Administració General de l'Estat, així com especialistes en la matèria. Amb caràcter previ, i en desplegament del que estableix l'article 80.2 de la Llei 55/1999, mitjançant l'Ordre de 18 de gener de 2000 es va constituir el Comitè Tècnic que havia de determinar els criteris mèdics per incloure els possibles afectats en el cens esmentat.

A més, per l'Ordre de 25 de maig de 2000 es varen crear i es varen regular dos fitxers amb dades de caràcter personal, gestionats pel Ministeri de Sanitat i Consum, que es referien al cens provisional i al cens definitiu de persones afectades, amb la qual cosa se'n va garantir la confidencialitat deguda, tal com estableix l'article 80.1 de la Llei esmentada, d'acord amb l'article 5.1 de la Llei orgànica 15/1999, de 13 de desembre, de protecció de dades de caràcter personal. Així mateix, i en compliment

d'aquesta Llei, es va comunicar a les persones interessades l'existència d'aquests fitxers i se'ls facilità la informació necessària perquè poguessin fer efectiu l'exercici dels drets d'accés, de rectificació, de cancel·lació i d'oposició.

El cens definitiu de persones amb hemofília i altres coagulopaties congènites que han desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en el sistema sanitari públic va ser aprovat el 21 de novembre de 2000 per la Comissió Gestora. No obstant això, aquest cens s'ha actualitzat successivament.

En la sessió de 15 de juliol de 2015, la Comissió d'Avaluació d'Ajudes Socials a Persones amb Hemofília o una altra Coagulopatia Congènita afectades per VHC com a conseqüència d'actuacions en el sistema sanitari públic, dependent del Ministeri de Sanitat, Serveis Socials i Igualtat, va elaborar una llista de persones censades actualitzada a l'empara del Reial decret 377/2003, de 28 de març, modificat pel Reial decret 477/2006, de 21 d'abril.

En compliment del que disposa l'article 80.4 de la Llei 55/1999, la Llei 14/2002, de 5 de juny, va regular les condicions i la quantia de les ajudes socials, de caràcter estatal, a les quals poden accedir les persones incloses en el cens definitiu.

Diverses comunitats autònomes han aprovat ajudes socials complementàries a les de l'Administració de l'Estat per un import aproximat de dotze mil euros, o preparen els instruments normatius necessaris per a això ja que, de conformitat amb el que disposa l'article 2.4 d de la Llei 38/2003, de 17 de novembre, general de subvencions, no tenen caràcter de subvencions les prestacions a favor de les persones afectades per la síndrome tòxica i les ajudes socials a les persones amb hemofília i altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C que regula la Llei 14/2002, de 5 de juliol.

Per raons d'equitat, la Comunitat Autònoma de les Illes Balears reconeix mitjançant aquesta Llei una ajuda social a les persones afectades en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears per un import semblant al que reconeixen altres comunitats autònomes, de manera que es garanteix el mateix tracte als seus ciutadans.

II

Estructura de la Llei

La Llei consta d'un preàmbul, sis articles i dues disposicions finals.

L'article 1 determina l'objecte de la Llei, que és regular una ajuda social complementària a la que atorga l'Administració General de l'Estat adreçada a les persones afectades d'hemofília o altres coagulopaties congènites, contaminades per virus de l'hepatitis C (VHC) com a conseqüència d'haver rebut tractaments amb

concentrats de factors de coagulació en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears, alhora que determina la quantia de l'ajuda, que és igual a la que atorguen altres comunitats autònomes.

L'article 2 regula la titularitat del dret, incloent-hi els casos de mort de la persona beneficiària directa.

Els requisits per obtenir l'ajuda es regulen en l'article 3, mentre que l'article 4 en regula el pagament fraccionat per raons pressupostàries. Al procediment de concessió i a la possible revocació de l'ajuda i al seu règim sancionador, s'hi dediquen els articles següents.

La Comunitat Autònoma de les Illes Balears té competència en la matèria que regula la Llei d'acord amb el que disposa l'Estatut d'autonomia, aprovat per la Llei orgànica 1/2007, de 28 de febrer, que, en l'article 30.15 i 30.48, li atorga competència exclusiva en matèria d'organització, funcionament i control dels centres sanitaris públics i dels serveis de salut, així com en matèria d'acció i benestar social, i l'article 31.4 li atorga competència de desplegament legislatiu i execució en matèria de sanitat i salut.

Article 1

Objecte de la Llei

1. L'objecte d'aquesta Llei és regular una ajuda social complementària a la que atorga l'Administració General de l'Estat adreçada a les persones afectades d'hemofília o altres coagulopaties congènites contagiades pel virus de l'hepatitis C (VHC) com a conseqüència d'haver rebut tractaments amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears.
2. Les persones beneficiàries han de percebre una ajuda per un import de 12.020,24 euros, per una sola vegada, a preu fet, sens perjudici que l'abonament es pugui fer de manera fraccionada.
3. Aquesta ajuda no té naturalesa de subvenció.
4. Aquestes ajudes són compatibles i complementàries amb les que pugui atorgar o haver atorgat l'Administració de l'Estat a l'empara de la Llei 14/2002, de 5 de juny, per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit del sistema sanitari públic, i altres normes tributàries.
5. Aquestes ajudes no són compatibles amb altres que hagi pogut obtenir la persona beneficiària pel mateix concepte en una altra comunitat autònoma.

Article 2

Titularitat del dret

1. Són beneficiàries dels ajuts les persones hemofíliques o amb altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C (VHC) com a conseqüència d'haver rebut tractaments amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears, que estiguin incloses en el cens definitiu que preveu l'article 80 de la Llei 55/1999, de 29 de desembre, de mesures fiscals, administratives i de l'ordre social, i que resideixen a les Illes Balears o que, als efectes del que preveu l'apartat següent, residien a les Illes Balears en la data de la seva mort; tot això, sens perjudici del que preveu l'article 3.2.
2. En el cas de mort de les persones a què fa referència l'apartat anterior, poden percebre l'ajuda social els fills i/o filles menors d'edat i les persones grans incapacitades, per parts iguals, o, si no n'hi ha, el o la cònjuge no separat legalment o la persona que hi estava unida per una relació d'afectivitat anàloga i que va conviure amb la persona morta de manera permanent durant, almenys, els dos anys anteriors al moment de la mort, o, si no n'hi ha, els pares de les persones mortes.

Article 3

Requisits per obtenir l'ajuda

1. Els requisits per obtenir l'ajuda són els següents:
 - a) Patir hemofília o una altra coagulopatia congènita i haver desenvolupat l'hepatitis C (VHC) com a conseqüència d'haver rebut tractaments amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit del sistema sanitari públic de la Comunitat Autònoma de les Illes Balears.
 - b) Estar inclòs en el cens definitiu que preveu l'article 80 de la Llei 55/1999, de 29 de desembre, com a persona afectada en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears.
 - c) Estar empadronat en un municipi de la comunitat autònoma de les Illes Balears en data 1 de gener de l'any en què s'aprova aquesta Llei.
 - d) No haver percebut una ajuda pel mateix concepte en aquesta comunitat autònoma ni en una altra, sens perjudici del que disposa l'article 1.4.
 - e) Haver renunciat, amb caràcter previ, a l'exercici de tota mena de reclamacions per contagi del virus de l'hepatitis C contra qualsevol de les administracions públiques sanitàries i centres sanitaris vinculats al Sistema Nacional de Salut o el personal respectiu.
 - f) No haver obtingut una sentència condemnatòria contra qualsevol de les administracions públiques sanitàries i centres sanitaris vinculats al Sistema

Nacional de Salut o contra el seu personal, per contagi del virus de l'hepatitis C.

- g) No haver estat condemnat mitjançant una sentència ferma, ni haver estat sancionat mitjançant una resolució ferma a la pèrdua de la possibilitat d'obtenir ajuts públics, ni incórrer en cap prohibició legal d'inhabilitació per a això.
 - h) Estar al corrent del compliment de les obligacions tributàries amb l'Estat, amb l'Administració de la Comunitat Autònoma de les Illes Balears i amb la Seguretat Social.
2. Si en el moment de presentar la sol·licitud no està empadronada a les Illes Balears però figura en el cens definitiu com a persona afectada en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears, es pot exceptuar el requisit de l'empadronament. No obstant això, la persona afectada no pot haver cobrat una ajuda d'aquest tipus en cap comunitat autònoma i ha de complir la resta dels requisits.

Article 4

Pagament de les ajudes

L'ajuda que regula aquesta Llei s'ha de pagar en un màxim de tres exercicis pressupostaris.

Article 5

Procediment per al pagament de les ajudes

La tramitació, la resolució i el pagament de les ajudes correspon a la Secretaria General de la Conselleria de Salut de l'Administració de la Comunitat Autònoma de les Illes Balears, amb la convocatòria pública prèvia. En els procediments en què no recaigui una resolució dins del termini de sis mesos des de la publicació de la convocatòria, s'han d'entendre desestimades les sol·licituds.

Article 6

Pèrdua de l'ajuda i règim sancionador

1. L'obtenció de l'ajuda sense que es compleixin les condicions requerides per a això donarà lloc a la revocació d'aquesta i, si escau, al reintegrament de les quantitats percebudes amb l'exigència dels interessos corresponents.
2. Constitueix una infracció administrativa l'obtenció de l'ajuda falsejant les condicions que es requereixen per concedir-la o ocultant les que l'haguessin impedita.
3. Per la comissió d'aquesta infracció s'han d'imposar les sancions acumulatives següents:

- a) Multa del doble de les quantitats percebudes indegudament.
 - b) Pèrdua de la possibilitat d'obtenir ajuts o subvencions de l'Administració de la Comunitat Autònoma o de les entitats que formen part del seu sector públic durant el termini de tres anys.
 - c) Prohibició de contractar amb l'Administració de la Comunitat Autònoma o les entitats que formen part del seu sector públic durant el termini de tres anys.
4. Corresponen a la Secretaria General de la Conselleria de Salut de l'Administració de la Comunitat Autònoma de les Illes Balears la tramitació i la resolució dels procediments sancionadors corresponents.

Disposició final primera

S'autoritza la Conselleria de Salut per dictar les disposicions necessàries per desplegar aquesta Llei.

Disposició final segona

Aquesta Llei entra en vigor l'endemà d'haver-se publicat en el *Butlletí Oficial de les Illes Balears*.

Palma, 22 de juliol de 2016

La consellera



Patricia Gómez Picard

La presidenta



Francesca Lluch Armengol i Socias



Govern de les Illes Balears

PROYECTO DE LEY POR LA QUE SE ESTABLECEN AYUDAS SOCIALES A LAS PERSONAS CON HEMOFILIA U OTRAS COAGULOPATÍAS CONGÉNITAS QUE HAYAN DESARROLLADO LA HEPATITIS C COMO CONSECUENCIA DE HABER RECIBIDO TRATAMIENTO CON CONCENTRADOS DE FACTORES DE COAGULACIÓN EN EL ÁMBITO SANITARIO PÚBLICO DE LAS ILLES BALEARS

EXPOSICIÓN DE MOTIVOS

I

Justificación y objetivos de la Ley

El virus de la hepatitis C (VHC) fue identificado y descrito a mediados de 1989, pero hasta el año 1990 no se dispuso de los medios técnicos adecuados para prevenir su transmisión a través de la sangre y productos hemoderivados, en forma de un test de detección de anticuerpos del VHC, que empezó a aplicarse con carácter obligatorio en todas las unidades de sangre o plasma extraídas en los bancos de sangre, a tenor de lo dispuesto en la Orden del Ministerio de Sanidad y Consumo de 3 de octubre de 1990.

Por tanto, en estas circunstancias, las personas afectadas por hemofilia u otras coagulopatías congénitas estuvieron expuestas al riesgo de contraer hepatitis C, como consecuencia de los tratamientos periódicos que debían recibir con concentrados de factores de coagulación.

Debido a esta situación, existe un determinado número de personas pertenecientes a este colectivo que resultaron contagiadas y desarrollaron la enfermedad de la hepatitis C como consecuencia de tratamientos recibidos en el sistema sanitario público, en un momento en el que el estado de la ciencia no permitía disponer de medidas oportunas para prevenir esta transmisión.

En respuesta a esta situación, la Ley 55/1999, de 29 de diciembre, de Medidas Fiscales, Administrativas y del Orden Social, en su artículo 80, dispuso que estas personas tendrían derecho a una ayuda social, para lo que encomendó al Gobierno estatal la elaboración del correspondiente censo de afectados, así como la preparación de un proyecto de ley en el que se establecieran las condiciones y cuantía de la ayuda a la que podrían acceder las personas incluidas en el mencionado censo.

Para la formación y elaboración de este censo se creó una Comisión Gestora, regulada mediante la Orden del Ministerio de Sanidad y Consumo de 21 de marzo de 2000, en la que se integraron representantes de los afectados, de las comunidades autónomas y de la Administración General del Estado, así como especialistas en la materia. Con carácter previo, y en desarrollo de lo dispuesto en el artículo 80.2 de la citada Ley 55/1999, mediante la Orden de 18 de enero de 2000 se procedió a la constitución del Comité Técnico que había de determinar los

criterios médicos para la inclusión de los posibles afectados en el mencionado censo.

Además, mediante la Orden de 25 de mayo de 2000 se crearon y regularon dos ficheros con datos de carácter personal, gestionados por el Ministerio de Sanidad y Consumo y referidos al censo provisional y censo definitivo de afectados, con lo que se garantizó la debida confidencialidad de los mismos, tal y como establece el artículo 80.1 de la citada ley, en consonancia con el artículo 5.1 de la Ley Orgánica 15/1999, de 13 de diciembre, de Protección de Datos de Carácter Personal. Igualmente, y en cumplimiento de la misma, se comunicó a los interesados la existencia de estos ficheros, facilitándoles la información precisa para que pudieran hacer efectivo el ejercicio de los derechos de acceso, rectificación, cancelación y oposición.

El censo definitivo de personas con hemofilia y otras coagulopatías congénitas que han desarrollado la hepatitis C como consecuencia de haber recibido tratamiento con concentrados de factores de coagulación en el sistema sanitario público fue aprobado el 21 de noviembre de 2000 por la Comisión Gestora. No obstante, dicho censo ha ido actualizándose sucesivamente.

En la sesión de 15 de julio de 2015, la Comisión de Evaluación de ayudas sociales a personas con hemofilia u otra coagulopatía congénita afectadas por VHC como consecuencia de actuaciones en el Sistema Sanitario Público, dependiente del Ministerio de Sanidad, Servicios Sociales e Igualdad, elaboró una lista de censados actualizada al amparo del Real Decreto 377/2003, de 28 de marzo, modificado por el Real Decreto 477/2006, de 21 de abril.

En cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 80.4 de la mencionada Ley 55/1999, la Ley 14/2002, de 5 de junio, reguló las condiciones y cuantía de las ayudas sociales, de carácter estatal, a las que pueden acceder las personas incluidas en el citado censo definitivo.

Diversas comunidades autónomas han aprobado ayudas sociales complementarias a las de la Administración del Estado por un importe aproximado de doce mil euros o están preparando los instrumentos normativos necesarios para ello dado que, de conformidad con lo dispuesto en el artículo 2.4 d de la Ley 38/2003, de 17 de noviembre, General de Subvenciones, no tienen carácter de subvenciones las prestaciones a favor de los afectados por el síndrome tóxico y las ayudas sociales a las personas con hemofilia y otras coagulopatías congénitas que hayan desarrollado la hepatitis C reguladas en la Ley 14/2002, de 5 de julio.

Por razones de equidad, la Comunidad Autónoma de las Illes Balears reconoce mediante la presente ley una ayuda social a las personas afectadas en el ámbito del sistema sanitario público de las Illes Balears por un importe semejante al reconocido por otras comunidades autónomas, garantizando el mismo trato a sus ciudadanos.

II

Estructura de la Ley

La Ley consta de un preámbulo, seis artículos y dos disposiciones finales.

El artículo 1 determina el objeto de la Ley, que no es otro que el de regular una ayuda social complementaria a la otorgada por la Administración General del Estado y dirigida a las personas afectadas de hemofilia u otras coagulopatías congénitas, contaminadas por virus de hepatitis C (VHC) a consecuencia de haber recibido tratamientos con concentrados de factores de coagulación en el ámbito del sistema sanitario público de las Illes Balears, a la vez que se determina la cuantía de la ayuda, que es igual a la otorgada en otras comunidades autónomas.

El artículo 2 regula la titularidad del derecho, incluyendo los casos de fallecimiento de la persona beneficiaria directa.

Los requisitos para la obtención de la ayuda se regulan en el artículo 3, mientras que el artículo 4 regula el pago fraccionado de las mismas por razones presupuestarias. Al procedimiento de concesión y a la posible revocación de la ayuda y a su régimen sancionador se dedican los artículos siguientes.

La Comunidad Autónoma de las Illes Balears tiene competencia en la materia regulada en la Ley de acuerdo con lo dispuesto en su Estatuto de Autonomía, aprobado por la Ley Orgánica 1/2007, de 28 de febrero, que, en su artículo 30, apartados 15 y 48, le otorga competencia exclusiva en materia de organización, funcionamiento y control de los centros sanitarios públicos y de los servicios de salud, así como en materia de acción y bienestar social, y en su artículo 31.4 le otorga competencia de desarrollo legislativo y ejecución en materia de sanidad y salud.

Artículo 1 **Objeto de la Ley**

1. El objeto de esta ley es regular una ayuda social complementaria a la otorgada por la Administración General del Estado y dirigida a las personas afectadas de hemofilia u otras coagulopatías congénitas, contaminadas por virus de hepatitis C (VHC) a consecuencia de haber recibido tratamientos con concentrados de factores de coagulación en el ámbito del sistema sanitario público de las Illes Balears.
2. Las personas beneficiarias percibirán una ayuda por importe de 12.020,24 euros, por una sola vez, a tanto alzado, sin perjuicio de que su abono pueda hacerse de forma fraccionada.
3. Esta ayuda no tiene naturaleza de subvención.
4. Estas ayudas serán compatibles y complementarias con las que pudieran otorgarse o haberse otorgado por la Administración del Estado al amparo de la Ley 14/2002, de 5 de junio, por la que se establecen ayudas sociales a las personas con hemofilia u otras coagulopatías congénitas que hayan desarrollado la hepatitis C como consecuencia de haber recibido tratamiento con concentrados de factores de coagulación en el ámbito del sistema sanitario público, y otras normas tributarias.
5. No serán compatibles estas ayudas con las que pudiera haber obtenido la persona beneficiaria por el mismo concepto en otra comunidad autónoma.

Artículo 2

Titularidad del derecho

1. Son beneficiarias de las ayudas las personas hemofílicas o con otras coagulopatías congénitas que hayan desarrollado la hepatitis C (VHC) a consecuencia de haber recibido tratamientos con concentrados de factores de coagulación en el ámbito del sistema sanitario público de las Illes Balears, que estén incluidas en el censo definitivo previsto en el artículo 80 de la Ley 55/1999, de 29 de diciembre, de Medidas Fiscales, Administrativas y del Orden Social, y que residan en las Illes Balears o que, a los efectos previstos en el siguiente apartado, hubieran residido en las Illes Balears en la fecha de su fallecimiento; todo ello, sin perjuicio de lo previsto en el artículo 3.2.
2. En el caso de fallecimiento de las personas a las que se refiere el apartado anterior, pueden percibir la ayuda social los hijos y/o hijas menores de edad y los mayores incapacitados, por partes iguales, o, en defecto de ellos, el o la cónyuge

no separado legalmente o la persona que estuviera unido al mismo por análoga relación de afectividad y que hubiera convivido con el fallecido de forma permanente durante, al menos, los dos años anteriores al momento del fallecimiento, o, en su defecto, los padres de las personas fallecidas.

Artículo 3

Requisitos para obtener la ayuda

1. Serán requisitos para obtener la ayuda los siguientes:
 - a) Padecer hemofilia u otra coagulopatía congénita y haber desarrollado la hepatitis C (VHC) a consecuencia de haber recibido tratamientos con concentrados de factores de coagulación en el ámbito del sistema sanitario público de Comunidad Autónoma de las Illes Balears.
 - b) Estar incluido en el censo definitivo previsto en el artículo 80 de la Ley 55/1999, de 29 de diciembre, como afectado en el ámbito del sistema sanitario público de las Illes Balears.
 - c) Estar empadronado en un municipio de la comunidad autónoma de las Illes Balears a 1 de enero del año de aprobación de la presente ley.
 - d) No haber percibido por el mismo concepto ayuda en esta ni en otra comunidad autónoma, sin perjuicio de lo dispuesto en el artículo 1.4.
 - e) Haber renunciado, con carácter previo, al ejercicio de todo tipo de reclamaciones por contaminación por el virus de la hepatitis C contra cualquiera de las administraciones públicas sanitarias y centros sanitarios vinculados al Sistema Nacional de Salud, o su respectivo personal.
 - f) No haber obtenido sentencia condenatoria contra cualquiera de las administraciones públicas sanitarias y centros sanitarios vinculados al Sistema Nacional de Salud o contra su personal, por contagio del virus de la hepatitis C.
 - g) No haber sido condenado mediante sentencia firme, ni haber sido sancionado mediante resolución firme con la pérdida de la posibilidad de obtención de ayudas públicas, ni hallarse incurso en prohibición legal alguna que le inhabilite para ello.
 - h) Estar al corriente del cumplimiento de las obligaciones tributarias con el Estado, con la Administración de la Comunidad Autónoma de las Illes Balears y con la Seguridad Social.
2. Si en el momento de presentar la solicitud no se encuentra empadronado en las Illes Balears, pero figura en el censo definitivo como afectado en el ámbito del sistema sanitario público de las Illes Balears, se podrá excepcionar el requisito

del empadronamiento. No obstante, el afectado no podrá haber cobrado ayuda de este tipo en ninguna comunidad autónoma y debe cumplir el resto de los requisitos.

Artículo 4 **Pago de las ayudas**

La ayuda regulada en esta ley se pagará en un máximo de tres ejercicios presupuestarios.

Artículo 5 **Procedimiento para el pago de las ayudas**

La tramitación, resolución y pago de las ayudas corresponderá a la Secretaría General de la Consejería de Salud de la Administración de la Comunidad Autónoma de las Illes Balears, previa convocatoria pública. En aquellos procedimientos en los que no recaiga resolución dentro del plazo de seis meses desde la publicación de la convocatoria, se entenderán desestimadas las solicitudes.

Artículo 6 **Pérdida de la ayuda y régimen sancionador**

1. La obtención de la ayuda sin reunir las condiciones requeridas para ello dará lugar a la revocación de la misma y, en su caso, al reintegro de las cantidades percibidas con la exigencia de los intereses correspondientes.
2. Constituye infracción administrativa la obtención de la ayuda falseando las condiciones requeridas para su concesión u ocultando las que la hubieran impedido.
3. Por la comisión de esta infracción se impondrán las siguientes sanciones acumulativas:
 - a) Multa de tanto al doble de las cantidades percibidas indebidamente.
 - b) Pérdida de la posibilidad de obtener ayudas o subvenciones de la Administración de la Comunidad Autónoma o de las entidades que forman parte de su sector público durante el plazo de tres años.
 - c) Prohibición de contratar con la Administración de la Comunidad Autónoma o las entidades que forman parte de su sector público durante el plazo de tres años.

4. Corresponderá a la Secretaría General de la Consejería de Salud de la Administración de la Comunidad Autónoma de las Illes Balears la tramitación y resolución de los correspondientes procedimientos sancionadores.

Disposición final primera

Se autoriza a la Consejería de Salud para dictar cuantas disposiciones de desarrollo de esta ley sean necesarias.

Disposición final segunda

La presente ley entrará en vigor el día siguiente al de su publicación en el *Boletín Oficial de las Illes Balears*.

Palma, 22 de julio de 2016

La consejera de Salud



Patricia Gómez Picard

La presidenta



Francesca Lluch Armengol i Socias



Govern de les Illes Balears

Conselleria de Salut
Secretaria General

Exp.: SG/SJ/153/2016
Document: informe
Emissor: SG/RSG/mh

Informe de la secretària general de la Conselleria de Salut sobre la documentació que ha d'acompanyar la presentació dels projectes de llei, d'acord amb l'article 117 del Reglament del Parlament de les Illes Balears, en relació amb el Projecte de llei per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears

L'article 117.1 del Reglament del Parlament de les Illes Balears de 15 de març de 2011 preveu que els projectes de llei tramesos pel Govern de les Illes Balears han d'anar acompanyats, entre altres continguts, dels informes i la documentació preceptiva d'acord amb la llei.

Atesa aquesta previsió reglamentària, en relació amb el Projecte de llei per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears, es considera que, per la naturalesa i el contingut de la disposició en projecte, en la tramitació prelegislativa de la iniciativa no cal que s'emetin els informes següents:

—El dictamen del Consell Consultiu de les Illes Balears, atès que no es tracta d'un avantprojecte de llei elaborat en compliment de cap de les previsions que expressament estableix l'Estatut d'autonomia de les Illes Balears (article 18.2 de la Llei 5/2010, de 16 de juny).

—Un dels informes que preveu l'article 36.1 de la Llei 4/2001, de 14 de març, del Govern de les Illes Balears (en la redacció de la Llei 12/2010, de 12 de novembre, de modificació de diverses lleis per a la transposició a les Illes Balears de la Directiva 2006/123/CE, de 12 de desembre, del Parlament Europeu i del Consell, relativa als serveis en el mercat interior), atès que no hi concorre el supòsit que el fa exigible (establiment d'un règim d'autorització per accedir o exercir una activitat de serveis).

Així mateix, no és necessari que el Projecte de llei en qüestió sigui objecte de cap altre informe de caràcter sectorial, ja que no incideix en cap altra matèria administrativa respecte de la qual la legislació sectorial prevegi l'emissió d'algun informe, com pugui ser, si escau, en matèria ambiental o d'ordenació del territori, entre d'altres.



En la tramitació prelegislativa d'aquest Projecte, l'Institut Balear de la Dona va emetre informe d'impacte de gènere, en data de 23 de juny de 2016.

L'article 42 de la Llei 4/2011, de 31 de març, de la bona administració i del bon govern de les Illes Balears estableix que per iniciar el procés d'elaboració d'avantprojectes de llei, és requisit previ presentar una anàlisi d'impacte normatiu mitjançant un estudi rigorós de les conseqüències per a la societat, especialment les econòmiques d'aplicar una determinada norma, com també les possibles alternatives a aquesta norma i les conseqüències econòmiques derivades de la seva aplicació. En base en aquest article el director general de Planificació, Avaluació i Farmàcia, va signar el dia 19 de maig de 2016 l'esmentada Memòria.

Així mateix, d'acord amb la Llei 26/2015, de 28 de juliol, de modificació del sistema de protecció a la infància i l'adolescència que, per una banda, modifica la Llei orgànica 1/1996, de 15 de gener, de protecció jurídica del menor, el Codi civil i la Llei d'enjudiciament civil, i per l'altra, modifica la Llei 40/2003, de 18 de novembre, de protecció a les famílies nombroses, el director general de Planificació, Avaluació i Farmàcia ha emès el corresponent informe sobre l'impacte de l'Avantprojecte en el menor i la família.

D'altra banda, d'acord amb l'article 36.1 de la Llei 4/2001, de 14 de març, del Govern de les Illes Balears (en la redacció de la Llei 12/2010, de 12 de novembre, de modificació de diverses lleis per a la transposició a les Illes Balears de la Directiva 2006/123/CE, de 12 de desembre, del Parlament Europeu i del Consell, relativa als serveis en el mercat interior), preveu que s'ha d'emetre un informe en el supòsit que la norma introdueixi un silenci administratiu amb efecte desestimatori. Atès que l'article 5 del Projecte preveu el silenci desestimatori en l'atorgament de les ajudes, la Secretària general va emetre l'informe exigint en aquest article.

Palma, 26 de juliol de 2016

La secretària general

Guadalupe Pulido Román





Govern de les Illes Balears

Conselleria de Salut
Secretaria General

Exp.: SG/SJ/153/2016
Document: informe
Emissor: SG/RSG/mh

Informe de la secretària general de la Conselleria de Salut relatiu a l'avaluació de la legislació precedent i a la incidència efectiva del projecte de Llei per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears

L'article 117 del Reglament del Parlament, aprovat a la sessió de dia 15 de març de 2011, estableix que els projectes de Llei tramesos pel Govern de les Illes Balears al Parlament han d'incloure una avaluació de la legislació precedent i la seva incidència efectiva.

El virus de l'hepatitis C (VHC) es va identificar i descriure a mitjan 1989, però fins a l'any 1990 no es va disposar dels mitjans tècnics adequats per prevenir-ne la transmissió a través de la sang i de productes hemoderivats, en forma d'un test de detecció d'anticossos del VHC, que es va començar a aplicar amb caràcter obligatori en totes les unitats de sang o plasma extretes en els bancs de sang, d'acord amb el que disposa l'Ordre del Ministeri de Sanitat i Consum, de 3 d'octubre de 1990.

Per tant, en aquestes circumstàncies, les persones afectades per hemofília o altres coagulopaties congènites varen estar exposades al risc de contreure l'hepatitis C com a conseqüència dels tractaments periòdics que havien de rebre amb concentrats de factors de coagulació.

A causa d'aquesta situació, hi ha un determinat nombre de persones que pertanyen a aquest col·lectiu que es varen contagiar i varen desenvolupar la malaltia de l'hepatitis C com a conseqüència de tractaments rebuts en el sistema sanitari públic, en un moment en què l'estat de la ciència no permetia disposar de mesures oportunes per prevenir aquesta transmissió.

En resposta a aquesta situació, l'article 80 de la Llei 55/1999, de 29 de desembre, de mesures fiscals, administratives i de l'ordre social, va disposar que aquestes persones tendrien dret a una ajuda social, per a la qual cosa va encomanar al Govern estatal l'elaboració del cens corresponent de persones afectades, així com la preparació d'un projecte de Llei en el qual s'establissin les condicions i la quantia de l'ajuda a què podrien accedir les persones incloses en aquest cens.



Per a la formació i l'elaboració d'aquest cens es va crear una comissió gestora, regulada mitjançant l'Ordre de 21 de març de 2000, del Ministeri de Sanitat i Consum, en la qual es varen integrar representants dels afectats, de les comunitats autònomes i de l'Administració General de l'Estat, així com especialistes en la matèria. Amb caràcter previ, i en desplegament del que estableix l'article 80.2 de la Llei 55/1999, mitjançant l'Ordre de 18 de gener de 2000 es va constituir el Comitè Tècnic que havia de determinar els criteris mèdics per incloure els possibles afectats en el cens esmentat.

A més, per l'Ordre de 25 de maig de 2000 es varen crear i es varen regular dos fitxers amb dades de caràcter personal, gestionats pel Ministeri de Sanitat i Consum, que es referien al cens provisional i al cens definitiu de persones afectades, amb la qual cosa se'n va garantir la confidencialitat deguda, tal com estableix l'article 80.1 de la Llei esmentada, d'acord amb l'article 5.1 de la Llei orgànica 15/1999, de 13 de desembre, de protecció de dades de caràcter personal. Així mateix, i en compliment d'aquesta Llei, es va comunicar a les persones interessades l'existència d'aquests fitxers i se'ls facilità la informació necessària perquè poguessin fer efectiu l'exercici dels drets d'accés, de rectificació, de cancel·lació i d'oposició.

El cens definitiu de persones amb hemofília i altres coagulopaties congènites que han desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en el sistema sanitari públic es va aprovar el 21 de novembre de 2000 per la Comissió Gestora. No obstant això, aquest cens s'ha actualitzat successivament.

En la sessió de 15 de juliol de 2015, la Comissió d'Avaluació d'Ajudes Socials a Persones amb Hemofília o una altra Coagulopatia Congènita afectades per VHC com a conseqüència d'actuacions en el sistema sanitari públic, dependent del Ministeri de Sanitat, Serveis Socials i Igualtat, va elaborar una llista de persones censades actualitzada a l'empara del Reial decret 377/2003, de 28 de març, modificat pel Reial decret 477/2006, de 21 d'abril.

En compliment del que disposa l'article 80.4 de la Llei 55/1999, la Llei 14/2002, de 5 de juny, va regular les condicions i la quantia de les ajudes socials, de caràcter estatal, a les quals poden accedir les persones incloses en el cens definitiu. Aquestes ajudes varen ser concedides per l'Administració estatal.



D'acord amb les darreres dades de que disposa aquesta Administració, en les Illes Balears hi ha un total de 18 afectats que figuren en el cens.

Diverses comunitats autònomes han aprovat ajudes socials complementàries a les de l'Administració de l'Estat per un import aproximat de dotze mil euros, o preparen els instruments normatius necessaris per a això ja que, de conformitat amb el que disposa l'article 2.4 *d* de la Llei 38/2003, de 17 de novembre, general de subvencions, no tenen caràcter de subvencions les prestacions a favor de les persones afectades per la síndrome tòxica i les ajudes socials a les persones amb hemofília i altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C que regula la Llei 14/2002, de 5 de juliol.

La Comunitat Autònoma de les Illes Balears és una de les comunitats que fins ara no havia donat aquesta ajuda complementària als afectats.

Per això, i per raons d'equitat, la Comunitat Autònoma de les Illes Balears reconeix mitjançant aquesta Llei una ajuda social a les persones afectades en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears per un import semblant —per no dir idèntic— al que reconeixen altres comunitats autònomes, garantint el mateix tracte als seus ciutadans.

La Llei consta d'un preàmbul, sis articles i dues disposicions finals.

L'article 1 determina l'objecte de la Llei, que és regular una ajuda social complementària a la que atorga l'Administració General de l'Estat adreçada a les persones afectades d'hemofília o altres coagulopaties congènites, contaminades per virus de l'hepatitis C (VHC) com a conseqüència d'haver rebut tractaments amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears, alhora que determina la quantia de l'ajuda, que és igual a la que atorguen altres comunitats autònomes.

L'article 2 regula la titularitat del dret, incloent-hi els casos de mort de la persona beneficiària directa.

Els requisits per a l'obtenció de l'ajuda es regulen en l'article 3, mentre que l'article 4 en regula el pagament fraccionat per raons pressupostàries. Al procediment de concessió i a la possible revocació de l'ajuda i al seu règim sancionador es dediquen els articles següents.

Page 2/28



La Comunitat Autònoma de les Illes Balears té competència en la matèria que regula la Llei d'acord amb el que disposa l'Estatut d'autonomia, aprovat per la Llei orgànica 1/2007, de 28 de febrer, que, en l'article 30.15 i 30.48, li atorga competència exclusiva en matèria d'organització, funcionament i control dels centres sanitaris públics i dels serveis de salut, així com en matèria d'acció i benestar social, i l'article 31.4 li atorga competència de desplegament legislatiu i execució en matèria de sanitat i salut.

Per això, aquest projecte de Llei pretén, en ús de les competències que té aquesta Comunitat Autònoma, i dins del marc normatiu estatal, compensar als afectats per aquesta malaltia com a conseqüència d'haver rebut tractaments amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears.

L'aprovació d'aquest Projecte no suposa la derogació de cap norma ni tampoc cap modificació normativa. Es tracta d'una ajuda que es donarà per una sola vegada, per tal de completar la que ja han rebut els afectats de l'Administració estatal. Una vegada que entri en vigor la Llei es convocaran les ajudes i hauran de ser pagades en un màxim de tres exercicis, encara que els afectats podrien rebre les ajudes abans de complir-se aquest termini si resulta possible en termes pressupostaris.

Palma, 26 de juliol de 2016

La secretària general

Guadalupe Pulido Roman







**Govern
de les Illes Balears**

Conselleria de Salut
Direcció General de Planificació,
Avaluació i Farmàcia



Exp. SG/SJ153/2016

Memòria de l'anàlisi de l'impacte normatiu de la Direcció General de Planificació, Avaluació i Farmàcia sobre l'elaboració d'un projecte de llei pel qual s'estableixen les ajudes a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que han desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut tractament amb concentrats de factors de coagulació dins l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears

L'article 42 de la Llei 4/2011, de 31 de març, de la bona administració i del bon govern de les Illes Balears estableix que per iniciar el procés d'elaboració d'avantprojectes de llei, és requisit previ presentar una anàlisi d'impacte normatiu mitjançant un estudi rigorós de les conseqüències per a la societat, especialment les econòmiques d'aplicar una determinada norma, com també les possibles alternatives a aquesta norma i les conseqüències econòmiques derivades de la seva aplicació.

A més a més, aquesta memòria ha d'expressar el marc normatiu en el qual s'insereix la proposta i, en tot cas, ha d'incloure una relació de les disposicions afectades i la taula de vigències de disposicions anteriors sobre la mateixa matèria.

D'acord amb l'article 13 de la Llei 4/2011, de 31 de març, les memòries, els estudis i els informes ja establerts i en vigor per a la tramitació normativa, segons el que disposa l'article 42 d'aquesta llei, s'han de refundre en un únic document que s'anomenarà "Memòria de l'anàlisi de l'impacte normatiu" que haurà de redactar l'òrgan o centre directiu proponent del projecte normatiu de manera simultània a la seva elaboració.

Marc normatiu, justificació i oportunitat, disposicions afectades i taula de vigències

El virus de l'hepatitis C (VHC) va ser identificat i descrit a mitjan 1989, però fins a l'any 1990 no es va disposar dels mitjans tècnics adequats per prevenir la seva transmissió a través de la sang i productes hemoderivats, en forma d'un test de detecció d'anticossos del VHC, que va començar a aplicar-se amb caràcter obligatori en totes les unitats de sang o plasma extretes als bancs de sang, a tenor del que es disposa en l'Ordre del Ministeri de Sanitat i Consum, de 3 d'octubre de 1990.



Per tant, en aquestes circumstàncies, les persones afectades per hemofília o altres coagulopatías congènites van estar exposades al risc de contreure hepatitis C, com a conseqüència dels tractaments periòdics que havien de rebre amb concentrats de factors de coagulació.

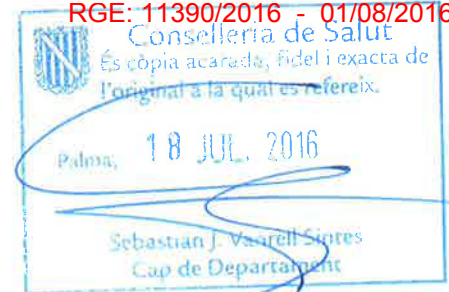
A causa d'aquesta situació hi ha un determinat nombre de persones, pertanyents a aquest col·lectiu, que van resultar contagiades, i van desenvolupar la malaltia de l'hepatitis C, com a conseqüència de tractaments rebuts en el sistema sanitari públic, en un moment en el qual l'estat de la ciència no permetia disposar de mesures oportunes per prevenir aquesta transmissió.

En resposta a aquesta situació, la Llei 55/1999, de 29 de desembre, de Mesures Fiscals, Administratives i de l'Ordre Social, en el seu article 80, va disposar que aquestes persones tindrien dret a una ajuda social, pel que va encomanar al Govern estatal l'elaboració del corresponent cens d'afectats, així com la preparació d'un projecte de Llei, en el qual s'establissin les condicions i quantia de l'ajuda a la qual podrien accedir les persones incloses en l'esmentat cens.

Per a la formació i elaboració d'aquest cens, es va crear una Comissió Gestora, regulada mitjançant l'Ordre de 21 de març de 2000, del Ministeri de Sanitat i Consum, en la qual es van integrar representants dels afectats, de les Comunitats Autònomes i de l'Administració General de l'Estat, així com especialistes en la matèria. Amb caràcter previ, i en desenvolupament del que es disposa en l'article 80.2 de la citada Llei 55/1999, mitjançant l'Ordre de 18 de gener de 2000 es va procedir a la constitució del Comitè Tècnic que havia de determinar els criteris mèdics per a la inclusió dels possibles afectats en l'esmentat cens.

A més, mitjançant l'Ordre de 25 de maig de 2000 es van crear i van regular dos fitxers amb dades de caràcter personal, gestionats pel Ministeri de Sanitat i Consum i referits al cens provisional i cens definitiu d'afectats, amb el que es va garantir la deguda confidencialitat dels mateixos, tal com estableix l'article 80.1 de la citada Llei, d'acord amb l'article 5.1 de la Llei Orgànica 15/1999, de 13 de desembre, de Protecció de Dades de Caràcter Personal. Igualment, i en compliment de la mateixa, es va comunicar als interessats l'existència d'aquests fitxers, facilitant-los la informació precisa perquè poguessin fer efectiu l'exercici dels drets d'accés, rectificació, cancel·lació i oposició.

El cens definitiu de persones amb hemofília i altres coagulopatías congènites que han desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut tractament amb concentrats de factors de coagulació en el sistema sanitari públic, va ser aprovat el 21 de novembre de 2000 per la Comissió Gestora. No obstant això, aquest cens ha anat actualitzant-se successivament.



En la sessió de 15 de juliol de 2015, la Comissió d'Avaluació d'ajudes socials a persones amb hemofília o amb una altra coagulopatia congènita afectats per VHC com a conseqüència d'actuacions en el Sistema Sanitari Públic, dependent del Ministeri de Sanitat, Serveis Socials i Igualtat, va elaborar una llista de censats actualitzada a l'empara del Reial decret 377/2003, de 28 de març, modificat pel Reial decret 477/2006, de 21 d'abril.

En compliment del que es disposa en l'article 80.4 de l'esmentada Llei 55/1999, la Llei 14/2002, de 5 de juny, va regular les condicions i quantia de les ajudes socials, de caràcter estatal, a les quals poden accedir les persones incloses en el citat cens definitiu.

Diverses comunitats autònomes han aprovat ajudes socials complementàries a les de l'Administració de l'Estat per un import aproximat de dotze mil euros o estan preparant els instruments normatius necessaris per a això atès que de conformitat amb el que es disposa en l'article 2.4 d) de la Llei 38/2003, de 17 de novembre, General de Subvencions, no tenen caràcter de subvencions les prestacions a favor dels afectats per la síndrome tòxica i les ajudes socials a les persones amb hemofília i altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C regulades en la Llei 14/2002, de 5 de juliol.

Per raons d'equitat, la Comunitat Autònoma de les Illes Balears ha de reconèixer mitjançant una llei una ajuda social a les persones afectades en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears per un import semblant al reconegut per altres comunitats autònomes, garantint el mateix tracte als seus ciutadans.

La Llei consta d'un preàmbul, sis articles i dues disposicions finals. L'article 1 determina l'objecte de la Llei que no és un altre que el de regular una ajuda social complementària a l'atorgada per l'Administració General de l'Estat i dirigida a les persones afectades d'hemofília o altres coagulopaties congènites, contaminades per virus d'hepatitis C (VHC) a conseqüència d'haver rebut tractaments amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears, alhora que es determina la quantia de l'ajuda, que és igual a l'atorgada en altres comunitats autònomes.

L'article 2 regula la titularitat del dret, incloent els casos de defunció del beneficiari directe. Els requisits per a l'obtenció de l'ajuda es regulen en l'article 3, mentre que l'article 4 regula el pagament fraccionat de les mateixes per raons pressupostàries. Al procediment de concessió i a la possible revocació de l'ajuda i al seu règim sancionador es dediquen els articles següents.



La Comunitat Autònoma de les Illes Balears té competència en la matèria regulada en la Llei d'acord amb el que es disposa en el seu Estatut d'Autonomia, modificat per Llei orgànica 1/2007, de 28 de febrer, que en el seu article 30, apartats 15 i 48, li atorga competència exclusiva en matèria d'organització, funcionament i control dels centres sanitaris públics i dels serveis de salut així com en matèria d'acció i benestar social i en l'article 31.4 li atorga competència de desenvolupament legislatiu i execució en matèria de sanitat i salut.

Estudi econòmic

L'article 36 de la Llei 4/2001, de 14 de març, del Govern de les Illes Balears disposa que el procediment d'elaboració dels projectes de Llei, sense perjudici dels tràmits que legalment tenen caràcter preceptiu, s'inicia en la conselleria competent mitjançant la redacció d'una proposta d'avantprojecte, a la qual s'han d'adjuntar els estudis, els informes i la documentació que es considerin oportuns.

El punt tercer de l'Acord del Consell de Govern de 28 de desembre de 2004, disposa que la primera fase del procediment culminarà amb la redacció inicial d'un esborrany de proposta d'avantprojecte de Llei, amb forma de text articulat amb una exposició de motius, que anirà acompanyat, entre d'altres, d'un estudi econòmic.

Aquest avantprojecte de Llei pretén, en ús de les competències que té aquesta Comunitat Autònoma, i dins del marc normatiu estatal, establir una ajuda social a les persones afectades d'hemofília o altres coagulopatías congènites, contaminades per virus d'hepatitis C (VHC) a conseqüència d'haver rebut tractaments amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears per un import de 12.020,24 euros, semblant al reconegut per altres comunitats autònomes, garantint el mateix tracte als seus ciutadans. Aquesta ajuda és complementària a l'atorgada per l'Administració General de l'Estat.

Per aquest motiu, l'aprovació de la Llei implica un cost econòmic, bàsicament, el corresponent a les ajudes que s'han de prestar. Les persones afectades per aquesta malaltia que figuren al cens definitiu previst a l'article 80 de la Llei 55/1999, de 29 de desembre, son —a Balears— un total de 18. Per tant, el cost total de les ajudes serà de 216.364,32 euros. Aquest pagament d'ajudes als afectats es farà per una sola vegada, és a dir, no té caràcter periòdic, encara que per raons pressupostàries la quantia total per afectat, que com hem dit abans és de 12.020,24 euros, es pagarà fraccionadament en tres exercicis pressupostaris.

No s'estableix el primer any de pagament atès que no es coneix en aquest moment l'any d'aprovació de la Llei.



Pel pagament de l'ajuda a l'actual exercici pressupostari, si n'és el cas, l'import s'imputarà a la partida pressupostària 18201/4131301/48000/00. En la resta d'exercicis s'habilitarà l'oportuna partida pressupostària.

L'aprovació de la Llei no implica la creació, la modificació o la supressió d'unitats administratives, ni cap altre cost econòmic.

Descripció de la tramitació d'acord amb l'article 42 i els següents de la Llei 4/2001

Correspon a la consellera de Salut iniciar l'elaboració d'aquesta disposició general.

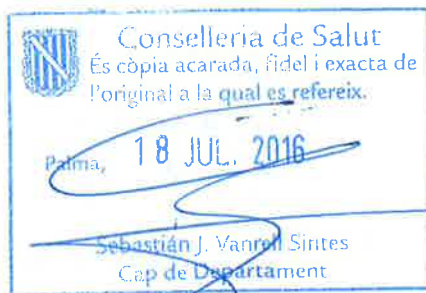
D'acord amb l'article 43 de la Llei 4/2001, cal donar audiència i participació als ciutadans, directament o per mitjà de les entitats reconegudes per la Llei que els agrupin o representin. En aquest sentit, s'ha d'efectuar el tràmit d'audiència amb l'Associació de l'Hemofília i altres coagulopaties congènites de les Illes Balears. Per altra part, l'enviament d'un ofici a cadascun dels afectats podria suposar un incompliment de la normativa sobre protecció de dades de caràcter personal en tant que revela que la persona destinatària està afectada per la malaltia, dada relativa a la salut que ha de quedar totalment protegida.

D'acord amb l'article 46 de la Llei 4/2001, a més de l'informe jurídic i de l'informe de la Secretaria General, s'ha de sol·licitar informe d'impacte de gènere a l'Institut Balear de la Dona. A més, s'ha d'enviar a les diferents conselleries perquè expressin el seu parer al respecte, d'acord amb l'Acord del Consell de Govern pel qual s'estableixen les instruccions sobre el procediment per a l'exercici de la iniciativa legislativa del Govern, aprovades el dia 28 de desembre de 2004.

Adequació de l'avantprojecte de llei a la Llei 2/2011, de 4 de març, d'economia sostenible

L'article 4 de la Llei 2/2011, de 4 de març, d'economia sostenible, estableix amb el caràcter de bàsic un conjunt de principis que han d'inspirar qualsevol iniciativa administrativa. Així doncs, l'article esmentat estableix que en l'exercici de la iniciativa normativa el conjunt de les administracions públiques ha d'actuar d'acord amb els principis següents:

- a) Necessitat: ha d'estar justificada per una raó d'interès general (article 4.2).
- b) Proporcionalitat: en el sentit que la iniciativa que es proposi ha de ser l'instrument més adequat per garantir la consecució de l'objectiu que es persegueix, després d'haver constatat que no hi ha cap altra mesura menys



restrictiva i menys distorsionadora que permeti obtenir el mateix resultat (article 4.3).

- c) Seguretat jurídica: amb la finalitat de garantir aquest principi, les facultats d'iniciativa normativa s'han d'exercir de manera coherent amb la resta de l'ordenament per tal de generar un marc normatiu estable i predictable, creant un entorn de certesa que faciliti l'actuació dels ciutadans i de les empreses i l'adopció de les seves decisions econòmiques (article 4.4).
- d) Transparència: aplicant aquest principi, els objectius de la regulació i la justificació s'han de definir clarament (article 4.5).
- e) Accessibilitat: per garantir aquest principi cal establir els mecanismes de consulta amb els agents implicats que estimulin la participació activa en el procés d'elaboració normativa, amb instruments d'accés senzill i universal a la regulació vigent (article 4.6).
- f) Simplicitat: exigeix que tota iniciativa normativa s'atengui a la consecució d'un marc normatiu senzill, clar i poc dispers i en faciliti el coneixement i la comprensió (article 4.7).
- g) Eficàcia: en el sentit que la iniciativa normativa ha de partir d'una identificació clara de les finalitats perseguides establint uns objectius directes i ha d'evitar càrregues innecessàries i accessòries per assolir aquests objectius finals.

La NECESSITAT d'aprovar aquesta llei s'ha explicat al llarg d'aquest informe. Per raons d'equitat, la Comunitat Autònoma de les Illes Balears ha de reconèixer mitjançant una llei una ajuda social a les persones afectades en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears per un import semblant al reconegut per altres comunitats autònomes, garantint el mateix tracte als seus ciutadans i com a complement de l'ajuda estatal.

Quant al principi de PROPORCIONALITAT, s'ha d'assenyalar que és necessària l'aprovació d'una llei. Així s'ha fet en l'àmbit de la resta de comunitats autònomes i a l'àmbit estatal. Es tracta de reconèixer una ajuda que queda fora de la legislació de subvencions.

Els interessats en obtenir aquestes ajudes tenen amb aquesta llei un marc semblant al que ja els va proporcionar l'Estat quan va atorgar les ajudes; poden conèixer la quantitat complementària que atorga la comunitat autònoma i la manera en que es farà la convocatòria de l'ajuda, la qual cosa proporciona SEGURETAT JURÍDICA.

La justificació d'aquesta norma s'ha exposat al llarg d'aquest informe i del preàmbul. Es tracta d'aprovar el marc normatiu per poder concedir les ajudes



complementàries de forma similar al que s'ha fet en altres comunitats autònomes. Queden clars els objectius i, per tant, s'ha complert el principi de TRANSPARÈNCIA.

Pel que fa al principi d'ACCESSIBILITAT, es compleix a través del tràmit d'audiència i d'informació pública.

Pel que fa al principi de SIMPLICITAT, la regulació en matèria de l'ajuda social es conté en una sola norma autonòmica, cosa que evita la dispersió normativa, sense perjudici de la necessitat de dictar una convocatòria posterior de l'ajuda.

Així mateix, el principi d'EFICÀCIA presideix aquesta iniciativa normativa, ja que estableix uns objectius clars i els administrats no han de patir cap càrrega administrativa que no sigui estrictament necessària.

Estudi de les càrregues administratives, en relació amb l'administració i les persones interessades, relatiu al Projecte de Llei

Òrgan que fa l'estudi: la Direcció General de Planificació, Avaluació i Farmàcia

Data: 19-05-2016

Índex

1. Presentació i dades identificatives
2. Valoració econòmica de les càrregues administratives
3. Conclusions

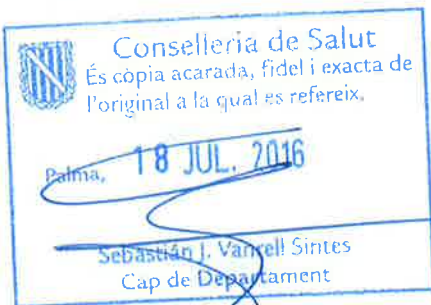
1. Presentació i dades identificatives

1.1. Normes

- Norma vigent: no existeix normativa en les Illes Balears sobre ajudes d'aquest tipus fins ara.
- Norma en tramitació: l'avantprojecte de Llei pel qual s'estableixen les ajudes a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que han desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut tractament amb concentrats de factors de coagulació dins l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears.

1.2. Destinataris

- Destinataris: les persones afectades d'hemofília o altres coagulopaties congènites, contaminades per virus d'hepatitis C (VHC) a conseqüència d'haver rebut



tractaments amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears.
- Nombre: 18.

1.3. Procediments

- Nombre total de procediments establerts en l'avantprojecte de Llei que tenen repercussió en les càrregues administratives: hi ha un únic procediment, el de concessió de les ajudes; aquest procediment tindrà repercussió com a càrregues administratives quan es faci la convocatòria pública de les ajudes .

- Nom del procediment establert:

- Procediment de concessió d'ajuda a les persones afectades d'hemofília o altres coagulopaties congènites, contaminades per virus d'hepatitis C (VHC) a conseqüència d'haver rebut tractaments amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears.

- Nombre d'expedients en els últims 12 mesos: és la primera vegada que a les Illes Balears es concedeixen les ajudes.

Conclusions quant a les càrregues administratives

Atès que és la convocatòria de les ajudes la que determinarà la documentació a presentar pels interessats, es pot assenyalar que la Llei no estableix directament càrregues administratives pels administrats.

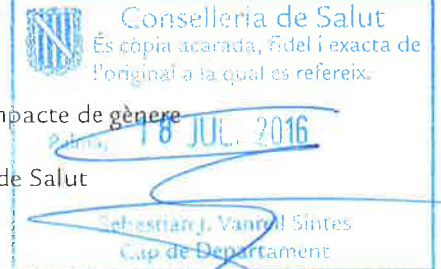
Conclusió final sobre la norma

Per tot això, resulta recomanable dictar una Llei, que reconegui mitjançant una ajuda social a les persones afectades en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears per un import semblant al que reconeixen altres comunitats autònomes, garantint el mateix tracte als seus ciutadans i que completi l'ajuda prèviament rebuda de l'Administració de l'Estat.

Palma, 19 de maig de 2016

El director general de Planificació, Avaluació i Farmàcia


Benito Pròsper Gutiérrez



Exp.: IBD 160/2016 IG
Document: informe d'impacte de gènere
Emissor: IBD/MQT
Sol·licitant: Conselleria de Salut

Informe sobre l'impacte de gènere de l'Avantprojecte de llei per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altre coagulopaties congènites que hagin desenvolupat hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears

En data 16 de juny de 2016 (RE a l'IBD núm. L51E219), la secretaria general de la Conselleria de Salut va sol·licitar a l'Institut Balear de la Dona l'informe sobre l'impacte de gènere de l'Avantprojecte de llei per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altre coagulopaties congènites que hagin desenvolupat hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears, en virtut de l'article 7.g) de la Llei 12/2006, de 20 de setembre, per a la dona, per la qual cosa s'emet aquest informe.

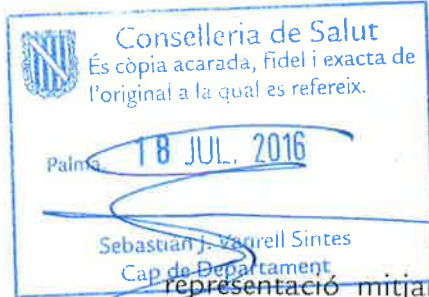
1. Revisió del llenguatge

Pel que fa a la utilització del llenguatge, d'acord amb les indicacions de les resolucions 14.1 de 1987 i 109 de 1989 de la UNESCO; la Recomanació núm. R(90) 4 de 1990 del Consell d'Europa; la Llei orgànica 3/2007, de 22 de març, per a la igualtat efectiva de dones i homes (article 14.11 sobre la implantació d'un llenguatge no sexista a l'àmbit administratiu com a criteri d'actuació general dels poders públics), i la Llei 12/2006, de 20 de setembre, per a la dona (article 58, sobre l'ús no sexista del llenguatge i la utilització de termes que no suposin una discriminació per raó de gènere i vulnerin el principi d'igualtat d'oportunitats), s'han detectat en el text alguns casos de discriminació implícita que s'haurien de modificar, mitjançant un genèric que inclogui els dos sexes, la inclusió de la forma femenina o un altre recurs, encara que es fan les següents recomanacions:

- En l'exposició de motius es recomana substituir "el beneficiari" per "la persona beneficiària"
- En l'article 2.2 es recomana substituir "els fills" per "les persones descendents" o "els fills i/o filles"
- En l'article 2.2 es recomana substituir "el cònjuge" per "el o la cònjuge"

Cal reflectir la presència de les dones en els texts que es redacten. Per això, en la mesura que sigui possible, cal evitar l'ús del masculí com a genèric, especialment quan es refereix a persones físiques.

El llenguatge té un paper fonamental en la formació de la identitat social de les persones i és l'element que més influeix en la formació del pensament de la societat. Una de les manifestacions més notables de la desigualtat existent entre dones i homes es la invisibilització, l'ocultació de les dones en el llenguatge, així com la seva



representació mitjançant imatges sexistes o discriminatòries. Els usos sexistes del llenguatge invisibilitzen les dones i impedeixen veure el que s'amaga darrere les paraules.

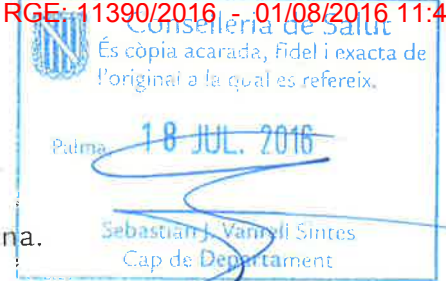
2. Revisió del contingut

2.1. Consideracions jurídiques

Entre d'altres:

- a. Convenció sobre l'eliminació de totes les formes de discriminació contra la dona, aprovada per l'Assemblea General de Nacions Unides en desembre de 1979 i ratificada per Espanya.
- b. En els articles 2 i 3 del Tractat de la Comunitat Europea es formalitza el compromís d'integració en l'àmbit europeu de l'anomenada *transversalització de gènere*, en establir explícitament que "la Comunitat s'ha de fixar l'objectiu d'eliminar les desigualtats entre l'home i la dona i promoure'n la igualtat", entre les tasques i els objectius de la Comunitat.
- c. Els articles 21 i 23 de la Carta de Drets Fonamentals.
- d. La Comunicació de la Comissió Europea COM (96) 67 final, de 21 de febrer de 1996, disposa que s'ha d'integrar la igualtat d'oportunitats entre homes i dones en el conjunt de les polítiques i les accions comunitàries.
- e. L'article 14 de la Constitució espanyola assenyalava el dret a la igualtat i a la no discriminació per raó de sexe. A més, l'article 9.2 estableix l'obligació dels poders públics de "promoure les condicions per a que la llibertat i la igualtat de l'individu i dels grups en que s'integra siguin reals i efectives; remoure els obstacles que impedeixin o dificultin la seva plenitud i facilitar la participació de tots els ciutadans en la vida política, econòmica, cultural i social".
- f. La Llei orgànica 3/2007, de 22 de març, per a la igualtat efectiva de dones i homes.
- g. L'article 17.2 de l'Estatut d'autonomia de les Illes Balears disposa:

"Les administracions públiques, segons la Carta de Drets Socials, vetllaran en tot cas perquè les dones i els homes puguin participar plenament en la vida laboral, social, familiar i política sense discriminació de cap tipus, i garantiran que ho facin en igualtat de condicions. A aquests efectes es garantirà la conciliació de la vida familiar i laboral."



- h. La Llei 5/2000, de 20 d'abril, de l'Institut Balear de la Dona.
- i. La Llei 12/2006 de 20 de setembre, per a la dona i en concret el seu article 7 g que estableix que:

“En els projectes de llei presentats al Parlament de les Illes Balears i en totes les normatives dictades per les distintes administracions, s'adjuntarà un informe sobre el seu impacte de gènere, elaborat per l'Institut Balear de la Dona.”

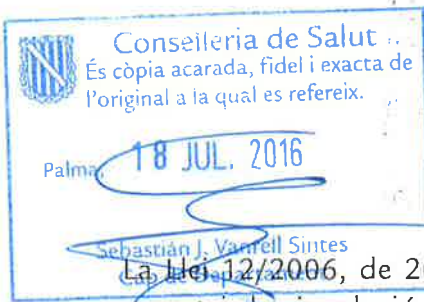
- j. La Llei 4/2001, de 14 de març, del Govern de les Illes Balears, regula l'obligació de que, per ser aprovats, tots els projectes de disposicions han d'estar sotmesos preceptivament als informes del Consell Consultiu i altres òrgans de consulta i assessorament, en els casos que preveu la legislació que els regula.
- k. Instrucció conjunta de 29 de gener de 2015 de la Direcció General de Funció Pública, Administracions Públiques i Qualitat dels Serveis, del Gabinet de Presidència, de la Secretaria General de la Vicepresidència i Conselleria de Presidència i de l'Institut Balear de la Dona per la qual s'estableixen les pautes i les recomanacions per a una comunicació (imatge i llenguatge) no sexista de l'Administració de la Comunitat Autònoma de les Illes Balears.

2.2. Anàlisi contextual

Constitueix l'objecte de la normativa que s'està informant regular una ajuda social complementària a la que atorga l'Administració General de l'Estat adreçada a les persones afectades d'hemofília o altres coagulopatïes congènites contagiades pel virus de l'hepatitis C (VHC) com a conseqüència d'haver rebut tractaments amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears.

2.3. Anàlisi sobre la pertinència o no-pertinència

La Llei Orgànica 3/2007, de 22 de març per la igualtat efectiva de dones i homes estableix al seu article 1 *“Las mujeres y los hombres son iguales en dignidad humana, e iguales en derechos y deberes. Esta Ley tiene por objeto hacer efectivo el derecho de igualdad de trato y de oportunidades entre mujeres y hombres, en particular mediante la eliminación de la discriminación de la mujer, sea cual fuere su circunstancia o condición, en cualesquiera de los ámbitos de la vida y, singularmente, en las esferas política, civil, laboral, económica, social y cultural para, en el desarrollo de los artículos 9.2 y 14 de la Constitución, alcanzar una sociedad más democrática, más justa y más solidaria”*



La llei 12/2006, de 20 de setembre, per a la dona, quant als principis d'actuació, garanteix la vinculació de tots els poders públics de les Illes Balears en el compliment de la transversalitat, entesa com l'aplicació de la perspectiva de gènere i el principi d'igualtat entre dones i homes en totes les activitats, en totes les polítiques i en tots els àmbits, a fi d'intentar eliminar totes les discriminacions i tots els perjudicis causants d'aquestes discriminacions.

En la redacció de la norma no s'ha detectat cap situació de desigualtat per qüestió de gènere i es considera que la seva aplicació no produirà efectes diferenciadors sobre les dones i els homes, ni incidirà en la possible situació de desigualtat en què es trobin.

3. Propostes de millora i recomanacions

Sense perjudici d'altres mesures que es considerin oportunes, es recomana:

- a) Tenir en compte les recomanacions de l'apartat 1 d'aquest informe pel que fa al llenguatge emprat en la proposta normativa.

Aquest és el criteri de la tècnica que subscriu, sotmès no obstant a qualsevol altre millor fonamentat.

Palma, 23 de juny de 2016

La tècnica

Marga Quetglas Terrasa





Govern de les Illes Balears

Conselleria de Salut
Secretaria General

Informe sobre les raons imperioses d'interès general que justifiquen la introducció del silenci desestimatori en l'Avantprojecte de Llei per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears

Antecedents

1. Mitjançant Resolució de 17 de maig de 2016, la consellera de Salut va ordenar l'inici del procediment per elaborar un Avantprojecte de Llei per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears.
2. El 19 de maig de 2016, el director general de Planificació, Avaluació i Farmàcia va elaborar una Memòria sobre l'anàlisi de l'impacte normatiu, en compliment de l'article 42 de la Llei 4/2011, de 31 de març, de la bona administració i del bon govern de les Illes Balears.
3. Dins aquest mes de maig de 2016 va quedar elaborat el primer esborrany de l'Avantprojecte.
4. El 23 de juny de 2016, l'Institut Balear de la Dona va emetre informe d'impacte de gènere. En base en aquest informe es va modificar el llenguatge emprat en la redacció de l'Avantprojecte.
5. Per altra part, una observació formulada per la Conselleria de Treball, Comerç i Indústria va donar lloc a una modificació en l'exposició de motius de l'Avantprojecte.
6. L'article 5 d'aquest Esborrany estableix el següent:

Article 5

Procediment per al pagament de les ajudes



La tramitació, la resolució i el pagament de les ajudes correspon a la Secretaria General de la Conselleria de Salut de l'Administració de la Comunitat Autònoma de les Illes Balears, amb la convocatòria pública prèvia. En els procediments en què no recaigui una resolució dins del termini de sis mesos des de la publicació de la convocatòria, s'han d'entendre desestimades les sol·licituds.

7. La Direcció General de Relacions amb el Parlament ha emès informe sobre l'Avantprojecte.

Consideracions jurídiques

1. El capítol I del Títol IV de la Llei 4/2001, de 14 de març, del Govern de les Illes Balears, estableix el procediment de la iniciativa legislativa. Així, l'article 36.1 disposa que el procediment d'elaboració dels projectes de llei, sense perjudici dels tràmits que legalment tenen caràcter preceptiu s'inicia en la conselleria competent mitjançant la redacció d'una proposta d'avantprojecte, a la qual s'han d'adjuntar els estudis, els informes i la documentació que es considerin oportuns. En particular, s'han d'adjuntar, com a mínim, els informes següents:

- a) En cas d'introduir un silenci administratiu amb un efecte desestimatori, un informe que motivi les raons imperioses d'interès general que el justifiquen.

- b) En el supòsit d'establiment d'un règim d'autorització per accedir o exercir una activitat de serveis, motivació suficient sobre la concurrència dels requisits de no-discriminació, necessitat i proporcionalitat d'aquest règim en el marc del que disposa la Llei bàsica estatal 17/2009, de 23 de novembre, sobre el lliure accés a les activitats de serveis i el seu exercici.

Per tant, l'article 36.1 de la Llei 4/2001, de 14 de març, del Govern de les Illes Balears (en la redacció de la Llei 12/2010, de 12 de novembre, de modificació de diverses lleis per a la transposició a les Illes Balears de la Directiva 2006/123/CE, de 12 de desembre, del Parlament Europeu i del Consell, relativa als serveis en el mercat interior), preveu que s'ha d'emetre un informe en el supòsit que la norma introdueixi un silenci administratiu amb efecte desestimatori.



2. La Llei 30/1992, de 26 de novembre, de regim jurídic de les administracions públiques i del procediment administratiu comú, estableix al seu article 43.1 i 2:

1. En els procediments iniciats a sol·licitud de l'interessat, el venciment del termini màxim sense que s'hagi notificat una resolució expressa legitima l'interessat o els interessats que hagin deduit la sol·licitud per entendre-la estimada o desestimada per silenci administratiu, segons escaigui, sens perjudici de la resolució que l'Administració ha de dictar tal com preveu l'apartat 4 d'aquest article.
2. Els interessats poden entendre estimades per silenci administratiu les seves sol·licituds en tots els casos, llevat que una norma amb rang de llei o norma de dret comunitari europeu estableixi el contrari.

Queden exceptuats d'aquesta previsió els procediments d'exercici del dret de petició, a què es refereix l'article 29 de la Constitució, aquells l'estimació dels quals tingui com a conseqüència que es transfereixin al sol·licitant o a tercers facultats relatives al domini públic o al servei públic, així com els procediments d'impugnació d'actes i disposicions, en els quals el silenci té un efecte desestimatori. No obstant això, quan el recurs d'alçada s'hagi interposat contra la desestimació per silenci administratiu d'una sol·licitud pel transcurs del termini, s'entén estimat si, arribat el termini de resolució, l'òrgan administratiu competent no dicta resolució expressa sobre aquest recurs.

Per això, el Tribunal Suprem ha declarat molt recentment en la Sentència de 16 de març de 2015, que:

Como señala con acierto el Ministerio Fiscal la exposición de motivos de la Ley 30/1992 anuncia que el silencio administrativo, positivo o negativo, no debe ser un instrumento jurídico formal, sino la garantía que impida que los derechos de particulares se vacíen de contenido cuando la Administración no atiende eficazmente y con la celeridad debida las funciones para las que se ha organizado. Esta garantía, exponente de una Administración en la que debe primar la eficacia sobre el formalismo, solo cederá cuando exista un interés general prevalente o, cuando realmente, el derecho cuyo reconocimiento se postula no exista.

Per això, malgrat la regla general del silenci positiu, la pròpia Llei 30/1992 estableix determinades excepcions.

3. En el mateix sentit, la Llei 3/2003, de 26 de març, de regim jurídic de l'Administració de la Comunitat Autònoma de les Illes Balears estableix en el seu article 51 els efectes del silenci administratiu:

Article 51



Efectes del silenci

En els procediments iniciats a sol·licitud de persona interessada, el transcurs del termini habilitat per resoldre el procediment i notificar la resolució sense que se n'hagi notificat la resolució expressa faculta la persona interessada per entendre estimada la sol·licitud per silenci administratiu, excepte en els procediments següents, en els quals s'ha d'entendre desestimada:

- a) Els procediments per a la concessió d'ajudes i de subvencions públiques.
- b) Els procediments previstos en una norma amb rang de llei per raons imperioses d'interès general o en una norma de dret comunitari.

- 4. L'Avantprojecte preveu una ajuda pública que no té naturalesa de subvenció però que presenta evidents analogies amb les subvencions públiques.

L'article 5 de l'Avantprojecte és el que preveu el procediment per al pagament de les ajudes i determina el silenci negatiu o desestimatori. S'ha d'entendre que aquesta determinació genèrica no contravé la normativa bàsica, perquè existeix una característica que justifica el contingut desestimatori del silenci: l'estimació presumpta atorgaria al sol·licitant el dret a percebre una quantitat dinerària pertanyent a la Hisenda de la Comunitat Autònoma. Tot i que, en rigor, el supòsit no s'inclouï en l'excepció prevista en l'article 43.2 de la Llei 30/1992, de 26 de novembre, de règim jurídic de les administracions públiques i del procediment administratiu comú, coneguda amb les sigles LPAC, (transferència de facultats relatives al domini públic o al servei públic), és clara la identitat de raó amb aquests supòsits.

Els procediments subvencionals o d'atorgament d'ajudes, en el cas concret en estudi, iniciats d'ofici tenen establert el seu règim jurídic de silenci administratiu en l'article 44.1 LPAC, que estableix el sentit desestimatori per a la falta de notificació de la resolució de les instàncies presentades pels compareguts en aquests procediments.

Són per tant, circumstàncies rellevants: a) existeix certa similitud o identitat de raó amb els supòsits excepcionals previstos en l'article 43.2 LPAC al fet que abans ens hem referit; b) en aquests procediments concorre la nota d'estar en joc béns de la Hisenda Pública, que és suficientment justificativa de l'establiment del sentit desestimatori de la inactivitat administrativa.

A més, el sentit desestimatori del silenci està previst, com s'ha exposat abans, en l'article 51 de la Llei 3/2003.



També s'ha de tenir en compte que només podran percebre l'ajuda les persones que reuneixen determinats requisits, i per tant, és necessari que prèviament es comprobi que es reuneixen ja que sinó podrien donar-se ajudes per silenci a persones que no hi tenen dret, amb la necessitat posterior d'anul·lar-les.

És a dir, aquest Avantprojecte de Llei preveu la concessió d'ajudes econòmiques, que es financen amb càrrec als pressuposts generals de la Comunitat Autònoma de les Illes Balears. Així, es considera que la introducció de la regla del silenci desestimatori de la sol·licitud en la resolució del procediment (art. 5) permet contribuir a una major seguretat jurídica i a una major eficiència en la utilització dels recursos econòmics públics ja que impedeix que el simple transcurs del temps permeti entendre que s'ha obtingut per silenci administratiu una ajuda econòmica i, a més, el silenci negatiu evita que, davant la inactivitat de l'Administració a l'hora de dictar i notificar la resolució del procediment, es pugui produir un supòsit de concessió d'una ajuda econòmica respecte d'una sol·licitud que no complia els requisits prevists en aquest Avantprojecte (art. 3). Cal posar de relleu que, en cas que no es preveïés la regla del silenci negatiu en la resolució del procediment, una hipotètica concessió d'una ajuda en relació amb una sol·licitud que no compleix els requisits exigits suposaria que estaríem davant un acte favorable a la persona interessada que seria anul·lable (en els supòsits de l'art. 63 de la Llei 30/1992) o nul (en els supòsits de l'article 62.1 de la Llei 30/1992), de manera que l'Administració hauria d'iniciar algun dels procediments de caràcter extraordinari de revisió d'actes, en concret, el de declaració de lesivitat de l'acte anul·lable (art. 103 de la Llei 30/1992) o el procediment de revisió d'ofici de l'acte nul (art. 102 de la Llei 30/1992).

5. Per altra banda, tant en els procediments sobre aquest tipus d'ajudes tramitats en l'àmbit de l'Administració General de l'Estat com d'altres comunitats autònomes es preveu el silenci desestimatori.

Així, la Llei 14/2000, de 5 de juny, per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit



sanitari públic i altres normes tributàries, que regula les ajudes estatals, preveu el silenci desestimatori en l'article 3.3.

Per posar un exemple relatiu a altres comunitats autònomes, citarem la Llei 10/2015, de 20 de març, per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit del sistema sanitari públic d'Astúries, que també preveu el caràcter desestimatori del silenci en l'article 2.1.

Conclusió

Per tot l'anterior s'informa la concurrència de raons d'interès general que fonamenten la introducció del silenci administratiu amb un efecte desestimatori en l'article 5 de l'Avantprojecte de llei per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears.

Palma, 15 JUL. 2016

La secretària general



Rosario Sánchez Grau



**Govern
de les Illes Balears**

Conselleria de Salut
Direcció General de Planificació,
Avaluació i Farmàcia

Informe de valoració de l'impacte en el menor i en la família de l'Avantprojecte de llei per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears

Antecedents

1. Mitjançant Resolució de 17 de maig de 2016 la consellera de Salut va ordenar l'inici del procediment per elaborar un Avantprojecte de llei per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears.
2. El 19 de maig de 2016, aquesta Direcció General de Planificació, Avaluació i Farmàcia va elaborar una Memòria sobre l'anàlisi de l'impacte normatiu, en compliment de l'article 42 de la Llei 4/2011, de 31 de març, de la bona administració i del bon govern de les Illes Balears. Aquesta Memòria es completa amb el present informe, atès que mancava avaluar l'impacte sobre el menor i la família.
3. Dins el mes de maig de 2016 va quedar elaborat el primer esborrany de l'Avantprojecte.
4. El 23 de juny de 2016, l'Institut Balear de la Dona va emetre informe d'impacte de gènere. En base en aquest informe es va modificar el llenguatge emprat en la redacció de l'Avantprojecte.
5. Per altra part, una observació formulada per la Conselleria de Treball, Comerç i Indústria va donar lloc a una modificació en l'exposició de motius de l'Avantprojecte.
6. L'article 2 de l'Esborrany d'Avantprojecte estableix el següent:

Article 2



Titularitat del dret

1. Són beneficiàries dels ajuts les persones hemofíliques o amb altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C (VHC) com a conseqüència d'haver rebut tractaments amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit del sistema sanitari públic de les Illes Balears que estiguin incloses en el cens definitiu que preveu l'article 80 de la Llei 55/1999, de 29 de desembre, de mesures fiscals, administratives i de l'ordre social, i que resideixen a les Illes Balears o que, als efectes del que preveu l'apartat següent, residien a les Illes Balears en la data de la seva mort. Tot això sense perjudici del que preveu l'article 3.2.
 2. En el cas de mort de les persones a què fa referència l'apartat anterior, poden percebre l'ajuda social els fills i/o filles menors d'edat i les persones majors incapacitades, per parts iguals, o, si no n'hi ha, el o la cònjuge no separat legalment o la persona que hi estava unida per una relació d'afectivitat anàloga i que va conviure amb la persona morta de manera permanent durant, almenys, els dos anys anteriors al moment de la mort, o, si no n'hi ha, els pares de les persones mortes.
7. La Direcció General de Relacions amb el Parlament ha emès informe en relació amb l'Avantprojecte.

Consideracions jurídiques

1. Cal tenir en compte allò que disposa la Llei 26/2015, de 28 de juliol, de modificació del sistema de protecció a la infància i l'adolescència:

Article primer

Modificació de la Llei orgànica 1/1996, de 15 de gener, de protecció jurídica del menor, de modificació parcial del Codi civil i de la Llei d'enjudiciament civil

La Llei orgànica 1/1996, de 15 de gener, de protecció jurídica del menor, de modificació parcial del Codi civil i de la Llei d'enjudiciament civil, queda modificada en els termes següents:

[...]

Vint-i-u

S'afegeix l'article 22 *quinquies*, que queda redactat de la manera següent:

Article 22 *quinquies*

Impacte de les normes en la infància i en l'adolescència.



Les memòries de l'anàlisi d'impacte normatiu que acompanyen els avantprojectes de llei i els projectes de reglaments han d'incloure l'impacte de la normativa en la infància i en l'adolescència.

[...]

Disposició final cinquena
Modificació de la Llei 40/2003, de 18 de novembre, de protecció a les famílies nombroses.

[...]

Tres

S'afegeix una disposició addicional a la Llei 40/2003, de 18 de novembre, de protecció a les famílies nombroses, amb el text següent:

Disposició addicional desena
Impacte de les normes en la família

Les memòries de l'anàlisi d'impacte normatiu que han d'acompanyar els avantprojectes de llei i els projectes de reglaments han d'incloure l'impacte de la normativa en la família.

2. En primer lloc, s'ha de posar de relleu que l'Avantprojecte no va dirigit a menors d'edat. Només en cas de mort del pare o mare afectats, passaran a ser beneficiaris de les ajudes.

Totes les persones que puguin tenir dret directe a les ajudes són majors d'edat, atès que es varen contagiar i varen desenvolupar la malaltia de l'hepatitis C com a conseqüència de tractaments rebuts en el sistema sanitari públic, en un moment en què l'estat de la ciència no permetia disposar de mesures oportunes per prevenir aquesta transmissió. S'ha de tenir en compte que el virus de l'hepatitis C (VHC) es va identificar i descriure a mitjan 1989, però fins a l'any 1990 no es va disposar dels mitjans tècnics adequats per prevenir-ne la transmissió a través de la sang i de productes hemoderivats, en forma d'un test de detecció d'anticossos del VHC, que es va començar a aplicar amb caràcter obligatori en totes les unitats de sang o plasma extretes en els bancs de sang, d'acord amb el que disposa l'Ordre del Ministeri de Sanitat i Consum, de 3 d'octubre de 1990.

Per tant, l'Avantprojecte no té impacte sobre els menors, sinó només indirectament i de manera favorable, en el sentit que els seus pares es puguin veure afectats per la malaltia i l'ajuda pugui beneficiar a tota la



família, o bé, com a perceptors directes en cas de mort del pare o mare afectats.

3. Quant a l'impacte sobre la família, és necessàriament favorable, atès que si un membre d'aquesta està afectat per la malaltia i rep l'ajuda, tota la família se'n pot veure beneficiada.

A més, està previst que en el cas de mort de la persona afectada poden percebre l'ajuda social els fills i/o filles menors d'edat i les persones majors incapacitades, per parts iguals, o, si no n'hi ha, el o la cònjuge no separat legalment o la persona que hi estava unida per una relació d'afectivitat anàloga i que va conviure amb la persona morta de manera permanent durant, almenys, els dos anys anteriors al moment de la mort, o, si no n'hi ha, els pares de les persones mortes.

Per tant, la família es veurà beneficiada per l'ajuda tant si l'afectat es viu i percep directament l'ajuda, com si ha mort, cas en el qual els membres del nucli familiar tenen dret a percebre l'ajuda.

Conclusions

1. L'Avantprojecte genera un impacte positiu tant sobre la família com sobre el menor.
2. No és un Avantprojecte que tenguin per principal objecte regular drets o obligacions dels menors i de la família, però si preveu unes ajudes que encara que dirigides a la persona malalta, poden beneficiar als fills menors i als familiars que conviuen amb ell, i per altra banda, aquestes familiars seran els perceptors directes de les ajudes en cas de mort de l'afectat.

Palma,

15 JUL 2016

El director general


Benito Pròsper Gutiérrez

Conselleria de Salut
GOVERN DE LES ILLES BALEARS

Benito Pròsper Gutiérrez



Govern de les Illes Balears

Antecedents normatius del Projecte de llei per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit sanitari públic de les Illes Balears

Per a l'elaboració del projecte de llei per la qual s'estableixen ajudes socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites esmentat a l'encapçalament, s'han tingut en compte, entre d'altres, els antecedents normatius següents:

- La Constitució espanyola.
- La Llei orgànica 2/1983, de 14 de desembre, d'Estatut d'Autonomia de les Illes Balears, modificada per la Llei orgànica 1/2007.
- La Llei 55/1999, de 29 de desembre, de mesures fiscals, administratives i de l'ordre social.
- L'Ordre de 21 de març de 2000, per la qual es crea la Comissió del Ministeri de Sanitat i Consum per a la gestió d'un cens de persones amb hemofília u altres coagulopaties congènites, que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament en el sistema sanitari públic.
- L'Ordre de 25 de maig de 2000, per la qual es creen i regulen dos fitxers amb dades de caràcter personal gestionats pel Ministeri de Sanitat i Consum, relatius al cens provisional i cens definitiu de persones amb hemofília u altres coagulopaties congènites, que hagin desenvolupat l'hepatitis C, com a conseqüència d'haver rebut tractament amb concentrats de factors de coagulació a l'àmbit del sistema sanitari públic.
- Reial decret 377/2003, de 28 de març, pel qual es regula el procediment per a la tramitació i concessió d'ajuts socials a les persones amb hemofília u altres coagulopaties congènites, que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut un tractament en el sistema sanitari públic, modificat pel Reial decret 477/2006, de 21 d'abril.
- Llei estatal 14/2002, de 5 de juny, per la qual s'estableixen ajuts socials a les persones amb hemofília o altres coagulopaties congènites que hagin desenvolupat l'hepatitis C com a conseqüència d'haver rebut tractament amb concentrats de factors de coagulació en l'àmbit del sistema sanitari públic i altres normes tributàries.
- Llei 38/2003, de 17 de novembre, general de subvencions.

Palma, 22 de juliol de 2016

