

## Guvernul României

### HOTĂRÂRE

#### privind Registrul Național de Transplant

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată, și al art. 6<sup>1</sup> din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1 - Registrul Național de Transplant, denumit în continuare RNT, reprezintă sistemul informatic prin care se asigură monitorizarea continuă a activității de transplant, a activităților centrelor de prelevare și a centrelor de transplant, inclusiv numărul total al donatorilor vii și decedați, tipurile și numărul de organe, țesuturi și celule de origine umană prelevate și conservate, transplantate sau distruse.

Art. 2 - (1) RNT se află în proprietatea Ministerului Sănătății și administrarea Agenției Naționale de Transplant, denumită în continuare ANT.

(2) Numirea și revocarea angajaților din cadrul ANT, în calitate de persoane responsabile cu gestionarea datelor din RNT, se face de către Directorul executiv al ANT prin decizie.

(3) Numirea și revocarea angajaților din cadrul unităților sanitare acreditate, în calitate de persoane responsabile cu gestionarea datelor din RNT, se face de către Directorul executiv al ANT prin decizie, în urma solicitării conducerii unităților sanitare acreditate.

(4) Persoanele responsabile cu gestionarea datelor din RNT nominalizare la alin. (2) și (3), în urma deciziei emise de Directorul executiv al ANT, primesc contul de utilizator și codul de acces în RNT.

(5) Atribuțiile persoanelor responsabile cu gestionarea datelor din RNT se aprobă prin ordin al ministrului sănătății.

(6) ANT, în calitate de operator de date cu caracter personal precum și unitățile sanitare acreditate în calitate de operatori asociați, prelucrează datele cu caracter personal colectate în RNT prin persoanele nominalizate la alin. (2) și (3), cu respectarea prevederilor Regulamentului (UE) nr. 2016/679, privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal și privind libera circulație a acestor date și de abrogare a Directivei 95/46/CE (Regulamentul general privind protecția datelor) și a legislației naționale aplicabile domeniului protecției datelor.

(7) Persoanele responsabile cu gestionarea datelor din RNT desemnate prin decizia directorului executiv al ANT potrivit alin. (2) și (3) realizează prelucrarea datelor cu caracter personal din RNT prin reglementări interne aprobate în cadrul instituției angajatoare, cu respectarea prevederilor Regulamentului (UE) nr. 2016/679, privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal și privind libera circulație a acestor date și de abrogare a Directivei 95/46/CE (Regulamentul general privind protecția datelor) și a legislației naționale aplicabile domeniului protecției datelor.

(8) Datele cu caracter personal, colectate și prelucrate în RNT, sunt date privind identificarea persoanei: nume, prenume, CNP sau număr pașaport, vârstă, sex, date privind starea de sănătate și situația listei de așteptare pentru procedurile de transplant.

(9) Datele cu caracter personal prevăzute la alin. (8) se păstrează pentru o perioadă de 30 ani de la data colectării în RNT și nu pot fi șterse. Eventualele modificări ale datelor cu caracter personal intervenite se consemnează fără a fi șterse cele deja existente, chiar dacă, urmare a modificărilor aduse, acestea nu mai sunt valabile. La expirarea termenului de 30 de ani, datele cu caracter personal se anonimizează prin mijloace automatizate, în mod ireversibil.

(10) Cererile referitoare la datele din RNT, precum și cererile formulate pentru exercitarea drepturilor persoanelor vizate, prevăzute la art. 13-22 din Regulamentul (UE) nr. 2016/679 privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal și privind libera circulație a acestor date și de abrogare a Directivei 95/46/CE (Regulamentul general privind protecția datelor), în raport cu prelucrările de date cu caracter personal, realizate în condițiile prevăzute de prezentul articol, se adresează și se soluționează de către ANT.

(11) Metodologia de raportare, colectare și prelucrare a datelor cu caracter personal, condițiile și limitele de acces la datele cu caracter personal, măsurile și garanțiile privind securitatea și confidențialitatea datelor și informațiilor din RNT, precum și modul de îndeplinire a măsurilor necesare în vederea informării persoanelor vizate asupra operațiunilor de prelucrare a datelor cu caracter personal și modul de exercitare a drepturilor acestora, în concordanță cu Regulamentul (UE) nr. 2016/679 privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal și privind libera circulație a acestor date și de abrogare a Directivei 95/46/CE (Regulamentul general privind protecția datelor), se aprobă prin ordin al ministrului sănătății și sunt obligatorii pentru ANT și pentru unitățile sanitare acreditate, în calitate de operatori asociați prin persoanele nominalizate cu gestionarea datelor din RNT.

Art. 3 - (1) RNT cuprinde secțiuni cu liste specifice tipurilor de transplant și liste de donatori.

(2) Listele prevăzute la alin. (1) se aprobă prin ordin al ministrului sănătății.

Art. 4 - (1) Orice persoană, pentru a putea beneficia de un transplant sau pentru a putea dona organe, țesuturi sau celule de origine umană în scop terapeutic, este obligatoriu să fie înscrisă în RNT.

(2) Înscrierea în RNT a unui primitor sau donator se realizează prin sistemul informatic și are drept consecință atribuirea unui cod unic de înregistrare la ANT, denumit în continuare codul CUIANT.

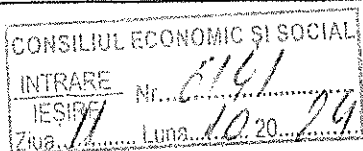
(3) Toate documentele medicale eliberate ulterior înscrierii în RNT vor conține obligatoriu codul CUIANT.

Art. 5 - ANT realizează instructajul privind utilizarea platformei informatice și pune la dispoziția persoanelor responsabile cu gestionarea datelor un cont unic de acces pentru obținerea codului CUIANT și actualizarea datelor în cadrul RNT.

Art. 6 - În termen de 30 zile de la intrarea în vigoare a prezentei hotărâri, Ministerul Sănătății emite ordinele pentru aplicarea măsurilor prevăzute la art. 2 alin. (5) și (11) și art. 3 alin. (2), care se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

PRIM-MINISTRU  
ION-MARCEL CIOLACU

## NOTĂ DE FUNDAMENTARE



### Secțiunea 1 Titlul actului normativ

### HOTĂRÂRE privind Registrul Național de Transplant

### Secțiunea a 2-a Motivul emiterii actului normativ

#### 2.1 Sursa actului normativ:

Inițiativa Ministerului Sănătății - în temeiul art. 108 din Constituția României, republicată, al art. 6<sup>1</sup> din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare, normă care prevede că în vederea monitorizării principalelor domenii de intervenție ale asistenței de sănătate publică pot fi elaborate registre naționale. Totodată se prevede că tipul fiecărui registru național și condițiile de organizare și funcționare ale acestora se stabilesc prin hotărâre a Guvernului.

#### 2.2 Descrierea situației actuale

În prezent, Registrul Național de Transplant funcționează în baza Ordinul ministrului sănătății nr. 477/2009 privind înființarea Registrului Național de Transplant, desemnarea persoanelor responsabile cu gestionarea datelor din Registrul Național de Transplant din cadrul unităților sanitare acreditate pentru efectuarea de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană în scop terapeutic și stabilirea datelor necesare înregistrării unei persoane pentru atribuirea codului unic de înregistrare la Agenția Națională de Transplant, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 322 din 14 mai 2009, cu modificările și completările ulterioare.

Registrul Național de Transplant are o vechime de peste 15 ani, perioadă în care nu a suferit nicio modificare sau actualizare, astfel fiind imperios necesară dezvoltarea unei soluții software moderne, care să permită funcționarea fără sincope în activitatea de transplant, precum și asigurarea securizării bazelor de date cu pacienții aflați pe listele de așteptare, a donatorilor vii sau în moarte cerebrală și, nu în ultimul rând, a pacienților care au beneficiat de proceduri de transplant. Totodată, noul sistem informatic trebuie să permită: introducerea permanentă de date referitoare la donatori, actualizarea datelor pacienților aflați pe lista de așteptare, astfel încât să fie facilitată decizia de alocare a organelor disponibile, evidențierea trasabilității organelor și pacienților, precum și actualizarea și generarea de date în timp real în toate unitățile sanitare în care se realizează activități sau proceduri din domeniul transplantului.

Potrivit art. 148 alin. (6) Legea nr. 95/2006, republicată, cu modificările și completările ulterioare, *Fiecare prelevare de organ, țesut sau celulă de origine umană de la un donator decedat este anunțată imediat și înregistrată în Registrul național de transplant la Agenția Națională de Transplant, conform procedurilor stabilite prin ordin al ministrului sănătății\**).

În prezent, atribuirea codului unic de înregistrare la Agenția Națională de Transplant (CUIANT) este reglementat prin Ordinul ministrului sănătății nr. 477/2009, cu modificările și completările ulterioare.

Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, republicată, cu modificările și completările ulterioare, Titlul I – Sănătatea publică, Capitolul I – Dispoziții Generale, art 6<sup>1</sup>. prevede că registrele naționale, tipul fiecărui registru național și condițiile de organizare și funcționare ale acestora se stabilesc prin hotărâre a Guvernului.

#### 2.3 Schimbări preconizate

În cadrul proiectului SIPOCA 696 "Îmbunătățirea procesului de reglementare în domeniul transplantului" a fost dezvoltată o nouă platformă informatică prin care Registrul Național de Transplant își propune să

satisfacă nevoia de trasabilitate în activitatea de donare și transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană în scop terapeutic, în concordanță cu recomandările europene.

Autoritatea Contractantă este Ministerul Sănătății, beneficiarul direct al platformei informatice și Agenția Națională de Transplant, în calitate sa de coordonator al activității de transplant în România este organismul care gestionează Registrul Național de Transplant.

Astfel, Agenția Națională de Transplant are obligația monitorizării continue a activității de transplant, a activităților centrelor de prelevare și a centrelor de transplant, inclusiv a numărului total al donatorilor vii și decedați, tipurile și numărul de organe, țesuturi și celule de origine umană prelevate și conservate, transplantate sau distruse.

Directorul executiv al ANT are următoarele responsabilități:

- numirea și revocarea angajaților din cadrul ANT, în calitate de persoane responsabile cu gestionarea datelor din RNT, prin decizie;
- numirea și revocarea angajaților din cadrul unităților sanitare acreditate, în calitate de persoane responsabile cu gestionarea datelor din RNT, prin decizie, în urma solicitării conducerii unităților sanitare acreditate;
- punerea la dispoziție a persoanelor responsabile cu gestionarea datelor din cadrul RNT și al angajaților din cadrul unităților sanitare acreditate a contului de utilizator și codului de acces în RNT;
- realizarea instructajului privind utilizarea platformei informatice și punerea la dispoziția persoanelor responsabile cu gestionarea datelor a unui cont unic de acces pentru obținerea codului CUIANT.

De asemenea, sunt stabilite reglementări cu privire la datele cu caracter personal, colectate și prelucrate în RNT, cu respectarea prevederilor Regulamentului (UE) nr. 2016/679, privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal și privind libera circulație a acestor date și de abrogare a Directivei 95/46/CE (Regulamentul general privind protecția datelor) și a legislației naționale aplicabile domeniului protecției datelor.

În termen de 30 zile de la intrarea în vigoare a prezentei hotărâri, Ministerul Sănătății va emite ordinele pentru aplicarea măsurilor referitoare la:

- atribuțiile persoanelor responsabile cu gestionarea datelor din RNT;
- metodologia de raportare, colectare și prelucrare a datelor cu caracter personal, condițiile și limitele de acces la datele cu caracter personal, măsurile și garanțiile privind securitatea și confidențialitatea datelor și informațiilor din RNT, precum și modul de îndeplinire a măsurilor necesare în vederea informării persoanelor vizate asupra operațiunilor de prelucrare a datelor cu caracter personal și modul de exercitare a drepturilor acestora;
- listele specifice tipurilor de transplant și liste de donatori.

#### **2.4. Alte informații:**

Conform "Raportului de configurare – Registrul Național de Transplant", activitatea desfășurată pentru configurarea platformei Registrului Național de Transplant, face obiectul Contractului nr. 66/30.05.2023 privind Soluții software moderne "Registrul Național de Transplant" (RNT) în cadrul proiectului SIPOCA 696 "Îmbunătățirea procesului de reglementare în domeniul transplantului".

Configurările au fost realizate în cadrul platformei în conformitate cu concluziile raportului de analiză și ținând cont de situația de facto existentă la nivelul Agenției Naționale de Transplant și a unităților spitalicești acreditate drept centre de donare și transplant, respectiv bănci de țesuturi și celule.

Astfel, la predarea aplicației dezvoltate în cadrul proiectului SIPOCA 696, informațiile în totalitatea lor au fost mutate pe serverul Agenției Naționale de Transplant găzduit în mediul Serviciului de Telecomunicații Speciale.

Platforma Registrul Național de Transplant a fost configurată în conformitate cu cerințele Caietului de Sarcini și ale experților medicali care au participat la etapa de analiză a sistemului informatic. Aceste configurări pot fi completate, actualizate sau modificate în viitor în urma testărilor de sistem informatic, a

utilizării îndelungate a platformei pentru generarea de date statistice sau a schimbărilor generate la nivel legislativ sau al bunelor practici medicale în domeniul transplantului.

Din punct de vedere funcțional, noul sistem informatic va fi separat în module care vor grupa funcționalități specifice unui anumit tip de activitate de transplant, însă toate modulele vor partaja anumite funcționalități de bază (introducerea pacient potențial beneficiar de transplant pe lista de așteptare, introducerea donator pe listă, proces de matching, gestiune istoric pacient și donator, raportare). Se urmărește construirea unui sistem informatic flexibil, care să permită în viitor adăugarea cu ușurință a unor noi funcționalități specifice unui nou tip de transplant, sau adăugarea/modificarea tipului de date medicale care se colectează cu privire la pacienții beneficiari de transplant sau la donatori.

Sistemul informatic va asigura trasabilitatea fiecărui organ prelevat de la un donator înregistrat în Registrul Național de Transplant, de la momentul identificării donatorului și a definirii în sistem a organului, printr-un cod unic, și până la transplantarea respectivului organ, cu identificarea unică a pacientului care a beneficiat de transplant.

În mod similar funcționalității de urmărire a evoluției pacienților transplantați, se vor implementa funcționalități pentru urmărirea istoricului donatorilor vii. Astfel, se vor putea defini termene de prezentare la control, ocazii cu care se vor putea înregistra informații cu caracter medical, structurate și nestructurate, precum și încărcarea fișiere cu rezultatul analizelor.

După introducerea în Registrul Național de Transplant a informațiilor cu privire la disponibilitatea unui donator/a unui organ, va fi posibilă o operațiune automată de matching între respectivul organ și pacienții activi de pe lista de așteptare. Astfel, se vor putea defini din modulul de administrare reguli de punctaj privind compatibilitatea între un donator și un pacient, în baza informațiilor cu caracter medical disponibile în sistem pentru pacient și respectiv pentru donator. De asemenea, se vor putea filtra listele de pacienți pentru care există compatibilitate cu organul disponibil în funcție de alte informații disponibile în profilul pacientului (de ex. vârstă, gravitate, vechime pe lista de așteptare etc.).

Totodată, sistemul informatic va include un modul de raportare care să permită configurarea unor rapoarte și statistici utile în activitatea Agenției Naționale de Transplant elaborate în baza informațiilor din bazele de date ale sistemului informatic.

### **Secțiunea a 3-a** **Impactul socioeconomic**

**3.1** Descrierea generală a beneficiilor și costurilor estimate ca urmare a intrării în vigoare a actului normativ - Prezentul act normativ nu se referă la acest subiect.

**3.2** Impactul social - Prezentul act normativ nu se referă la acest subiect.

**3.3** Impactul asupra drepturilor și libertăților fundamentale ale omului - Prezentul act normativ nu se referă la acest subiect.

**3.4** Impactul macroeconomic

3.4.1 Impactul asupra economiei și asupra principalilor indicatori macroeconomici

3.4.2 Impactul asupra mediului concurențial și domeniul ajutoarelor de stat

Prezentul act normativ nu se referă la acest subiect.

**3.5.** Impactul asupra mediului de afaceri - Prezentul act normativ nu se referă la acest subiect.

**3.6** Impactul asupra mediului înconjurător - Prezentul act normativ nu se referă la acest subiect.

**3.7** Evaluarea costurilor și beneficiilor din perspectiva inovării și digitalizării - Prezentul act normativ nu se referă la acest subiect.

**3.8** Evaluarea costurilor și beneficiilor din perspectiva dezvoltării durabile - Prezentul act normativ nu se referă la acest subiect.

**3.9** Alte informații: Nu este cazul

### **Secțiunea a 4-a** **Impactul financiar asupra bugetului general consolidat,** **atât pe termen scurt, pentru anul curent, cât și pe termen lung (pe 5 ani), inclusiv informații cu privire la cheltuieli și venituri**

Indicatori	Anul curent	Următorii 4 ani				Media pe 5 ani
		3	4	5	6	
1	2					7
<b>4.1 Modificări ale veniturilor bugetare, plus/minus, din care:</b> a) buget de stat, din acesta: (i) impozit pe profit (ii) impozit pe venit  b) bugete locale: (i) impozit pe profit  c) bugetul asigurărilor sociale de stat: (i) contribuții de asigurări  d) alte tipuri de venituri (se va menționa natura acestora)						
<b>4.2 Modificări ale cheltuielilor bugetare, plus/minus, din care:</b> a) buget de stat, din acesta: (i) cheltuieli de personal (ii) bunuri și servicii  b) bugete locale: (i) cheltuieli de personal (ii) bunuri și servicii  c) bugetul asigurărilor sociale de stat: (i) cheltuieli de personal (ii) bunuri și servicii  d) alte tipuri de cheltuieli (se va menționa natura acestora)						
<b>4.3 Impact financiar, plus/minus, din care:</b> a) buget de stat b) bugete locale						
<b>4.4 Propuneri pentru acoperirea creșterii cheltuielilor bugetare</b>						
<b>4.5 Propuneri pentru a compensa reducerea veniturilor bugetare</b>						
<b>4.6 Calcule detaliate privind fundamentarea modificărilor veniturilor și/sau cheltuielilor bugetare</b>						
<b>4.7. Prezentarea, în cazul actelor normative a căror adoptare atrage majorarea cheltuielilor bugetare, a următoarelor documente:</b> a) fișa financiară prevăzută la art.15 din Legea nr. 500/2002 privind finanțele publice, cu modificările și completările ulterioare, însoțită de ipotezele și metodologia de calcul utilizată; b) declarație conform căreia majorarea de cheltuieli respectivă este compatibilă cu obiectivele și prioritățile strategice specificate în strategia fiscal-bugetară, cu legea bugetară anuală și cu plafoanele de cheltuieli prezentate în strategia fiscal-bugetară;						
<b>4.8 Alte informații</b>  Fondurile necesare dezvoltării, operaționalizării și gestionării aplicației informatice se asigură de către Agenția Națională de Transplant, prin bugetul Ministerului Sănătății.						
<b>Secțiunea a 5-a</b> <b>Efectele actului normativ asupra legislației în vigoare</b>						
<b>5.1 Măsurile normative necesare pentru aplicarea prevederilor actului normativ</b> Se impune modificarea următoarelor acte normative: – Ordinul ministrului sănătății nr. 477/2009 privind înființarea Registrului Național de Transplant, desemnarea persoanelor responsabile cu gestionarea datelor din Registrul Național de Transplant din						

cadrul unităților sanitare acreditate pentru efectuarea de transplant de organe, țesuturi și celule de origine umană în scop terapeutic și stabilirea datelor necesare înregistrării unei persoane pentru atribuirea codului unic de înregistrare la Agenția Națională de Transplant, cu modificările și completările ulterioare

- Ordinul ministrului sănătății nr. 1.170/2014 privind aprobarea modelelor de formulare pentru aplicarea prevederilor titlului VI din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare
- Ordinul ministrului sănătății nr. 1155/2014 pentru aprobarea Normelor privind aplicarea la nivel național a unui sistem rapid de alertă în domeniul transplantului de organe, țesuturi și celule de origine umană

**5.2** Impactul asupra legislației în domeniul achizițiilor publice - Prezentul act normativ nu se referă la acest subiect.

**5.3** Conformitatea actului normativ cu legislația UE (în cazul actelor ce transpun sau asigură aplicarea unor prevederi de drept UE).

**5.3.1** Măsuri normative necesare transpunerii directivelor UE

**5.3.2** Măsuri normative necesare aplicării actelor legislative UE

Prezentul act normativ nu se referă la acest subiect.

**5.4** Hotărâri ale Curții de Justiție a Uniunii Europene

Prezentul act normativ nu se referă la acest subiect.

**5.5** Alte acte normative și/sau documente internaționale din care decurg angajamente asumate - Prezentul act normativ nu se referă la acest subiect.

**5.6.** Alte informații

Nu sunt

#### *Secțiunea a 6-a*

##### *Consultările efectuate în vederea elaborării actului normativ*

**6.1** Informații privind neaplicarea procedurii de participare la elaborarea actelor normative

**6.2** Informații privind procesul de consultare cu organizații neguvernamentale, institute de cercetare și alte organisme implicate. – Nu este cazul

**6.3** Informații despre consultările organizate cu autoritățile administrației publice locale

**6.4** Informații privind puncte de vedere/opinii emise de organisme consultative constituite prin acte normative - Nu este cazul

**6.5** Informații privind avizarea de către:

- Consiliul Legislativ - se solicită avizul
- Consiliul Suprem de Apărare a Țării
- Consiliul Economic și Social - se solicită avizul
- Consiliul Concurenței
- Curtea de Conturi

**6.6** Alte informații

Proiectul de act normativ a fost elaborat în colaborare cu Agenția Națională de Transplant.

#### *Secțiunea a 7-a*

##### *Activități de informare publică privind elaborarea și implementarea actului normativ*

**7.1** Informarea societății civile cu privire la elaborarea actului normativ

Proiectul de act normativ a fost publicat pe site-ul Ministerului Sănătății în data de 13.05.2024 conform prevederilor Legii nr. 52/2003 privind transparența decizională în administrația publică, republicată, cu modificările ulterioare.

**7.2** Informarea societății civile cu privire la eventualele impact asupra mediului în urma implementării actului normativ, precum și efectele asupra sănătății și securității cetățenilor sau diversității biologice.

Nu este cazul

**Secțiunea a 8-a**  
**Măsuri privind implementarea, monitorizarea și evaluarea actului normativ**

8.1 Măsurile de punere în aplicare a actului normativ - Prezentul act normativ nu se referă la acest subiect.

8.2 Alte informații - Nu sunt.

**Față de cele prezentate, a fost elaborat prezentul proiect de Hotărâre privind  
Registrul Național de Transplant**

**Ministrul Sănătății**  
**ALEXANDRU RAFILA**

**Avizăm favorabil:**

**Viceprim-ministru**  
**MARIAN NEACȘU**

**Ministrul Finanțelor**  
**MARCEL IOAN BOLOS**

**Ministrul Justiției**  
**ALINA ȘTERANIA GORGHIU**

**Autoritatea Națională de Supraveghere a Prelucrării Datelor cu Caracter Personal**  
**ANCUȚA GIANINA OPRE**



**Secțiunea a 8-a**  
**Măsuri privind implementarea, monitorizarea și evaluarea actului normativ**

**8.1** Măsurile de punere în aplicare a actului normativ - Prezentul act normativ nu se referă la acest subiect.

**8.2** Alte informații - Nu sunt.

**Față de cele prezentate, a fost elaborat prezentul proiect de Hotărâre privind  
Registrul Național de Transplant**

**Ministrul Sănătății**  
**ALEXANDRU RAFLA**

**Avizăm favorabil:**

**Viceprim-ministru**  
**MARIAN NEACȘU**

**Ministrul Finanțelor**  
**MARCEL IOAN BOLOȘ**

**Ministrul Justiției**  
**ALINA ȘTEFANIA GORGHIU**

**Autoritatea Națională de Supraveghere a Prelucrării Datelor cu Caracter Personal**  
**ANCUȚA GIANINA DERE**