

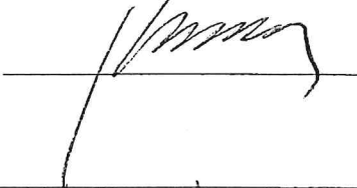
Civico Di Cristina Benfratelli  
Azienda di Rilievo Nazionale ad Alta Specializzazione

DELIBERA DEL DIRETTORE GENERALE

N. 000526

del 18 MAG. 2020

OGGETTO: Presa atto parere favorevole del CE Palermo 2 del 12/09/2019 e autorizzazione alla conduzione dello studio osservazionale no-profit "Studio retrospettivo multicentrico sul Lymphoma Grey Zone", promosso dall'U.O.C. Oncoematologia pediatrica del p.o. Civico e da condursi sotto la responsabilità del Dott. Piero Farruggia, dirigente medico presso la stessa U.O.C.

<b>U.O.C. PROPONENTE</b> <b>STAFF DIREZIONE GENERALE</b>
Proposta n. <u>26</u> del <u>1.05.2020</u>
<input checked="" type="checkbox"/> <u>Non comporta Spese e/o Oneri a carico del Bilancio.</u>
La Referente Aziendale per il Comitato Etico Palermo 2 D.ssa Silvia Valenti 
Il Direttore U.O.C. Staff Direzione Generale Ing. Salvatore Caronia 

<b>U.O.C. ECONOMICO - FINANZIARIO</b> <b>VERIFICA CONTABILE - BILANCIO</b> <b>Esercizio 2020</b>	
N° Conto economico _____	
N° Conto Patrimoniale _____	
Budget assegnato anno 2020  (euro) _____	
Si riscontra la corretta correlazione tra gli effetti contabili conseguenti alla parte dispositiva del presente atto e i valori economici e/o patrimoniali registrati nell'apposito applicativo amministrativo-contabile di gestione del Budget Aziendale	
STRUTTURA ASSEGNATARIA DI BUDGET  _____	
Scheda BUDGET allegata  datata _____	
Il Responsabile del procedimento	Il Direttore dell'U.O.C.

L'anno duemilaventi il giorno dieciotto del mese di Maggio, nei locali della Sede Legale di Piazza Nicola Leotta, 4 Palermo, il Direttore Generale Dott. Roberto Colletti, nominato con D.P. n.195/Serv.1/S.G. del 04/04/2019, assistito da Dott. P. V. Farruggia, quale segretario verbalizzante adotta la presente delibera sulla base della proposta di seguito riportata

18 MAG. 2020 R

Il Direttore dell'U.O.C. Staff Direzione Generale, Ing. Salvatore Caronia

**PREMESSO** che:

- gli studi osservazionali sui farmaci rivestono particolare importanza per la valutazione del profilo di sicurezza nelle normali condizioni di uso e su grandi numeri di pazienti, per approfondimenti sull'efficacia nella pratica clinica, per la verifica dell'appropriatezza prescrittiva e per le valutazioni di tipo farmaco-economico;
- data la natura, i predetti studi richiedono procedure differenziate rispetto a quanto previsto per gli studi clinici sperimentali e devono fondarsi su un Protocollo in cui gli obiettivi ed il disegno devono essere definiti in modo chiaro e coerente;
- questa ARNAS, in quanto struttura pubblica, è autorizzata ad effettuare studi e sperimentazioni cliniche dei medicinali in forza dell'art. 41 della Legge n. 833/1978 "*Istituzione del Servizio Sanitario Nazionale*";
- l'art. 12-bis - *Ricerca sanitaria* - del D. L.vo n. 502/1992 "*Riordino della disciplina in materia sanitaria, a norma dell'art. 1 della Legge 23 ottobre 1992 n. 241*", al comma 1, prevede espressamente che "*La ricerca sanitaria risponde al fabbisogno conoscitivo ed operativo del Servizio Sanitario Nazionale e ai suoi obiettivi di salute....*"

**VISTI:**

- i DD.MM. Salute del 12/05/2006 e del 08/02/2013 recanti i "*Criteri per la composizione ed il funzionamento dei Comitati Etici*";
- la Circolare Ministeriale n° 6 del 2 settembre 2002 e la Determinazione AIFA del 20 marzo 2008 "*Linee guida per la classificazione e conduzione degli studi osservazionali sui farmaci*";

**VISTE**, altresì:

- la deliberazione dell'AOR Villa Sofia Cervello di Palermo n. 1711 del 18 dicembre 2013, con la quale è stato istituito il Comitato Etico interaziendale Palermo 2, cui afferisce questa ARNAS, ai sensi del citato D.M. 08/02/2013, recepito con D.A. Salute della Regione Sicilia n. 1360 del 16/07/2013;
- la successiva deliberazione dell'AOR Villa Sofia Cervello di Palermo n. 519 del 12 giugno 2014 ad oggetto "*Presa atto del Regolamento del Comitato Etico Palermo 2*" che, all'art. 8 - **Referenti Aziendali** - ha stabilito che "*ai Referenti Aziendali competono le attività .....omissis... relative alla predisposizione degli atti deliberativi e relativa trasmissione alle strutture aziendali competenti per i successivi adempimenti*";
- la deliberazione ARNAS n. 699 del 01/12/2017 con la quale è stato adottato il "*Regolamento per la conduzione di sperimentazioni cliniche*".

**ATTESO** che:

- il predetto Comitato Etico Palermo 2, nel corso della seduta del 16 dicembre 2019, come risulta da relativo verbale (allegato "A"), ha espresso **parere favorevole**, allo svolgimento dello studio osservazionale no-profit "*Studio retrospettivo multicentrico sul Lymphoma Grey Zone*", promosso dall'U.O.C. Oncoematologia pediatrica del p.o. Civico e da condursi sotto la responsabilità del Dott. Piero Farruggia, dirigente medico presso la stessa U.O.C.
- il suddetto verbale contiene l'elenco della documentazione valutata dal Comitato, che qui si intende integralmente richiamata, e che è visionabile presso l'unità operativa proponente.

**CONSIDERATO** che il *Lymphoma Grey Zone* in età pediatrica è una neoplasia rara di cui esiste, in letteratura, pochissima casistica.

**ATTESO** che, obiettivo del predetto studio, è quello di raccogliere informazioni cliniche, laboratoristiche ed anamnestiche che possano, in futuro, facilitare la gestione di questa rara patologia da parte dei medici.

**VISTI**, sulla base di quanto sopra evidenziato:

- la lettera con la quale il Direttore Amministrativo, per conto del Direttore Generale, ha nominato il Dott. Piero Farruggia, n.q. di Responsabile dello studio, Responsabile del trattamento dei dati personali (allegato "B")

- i moduli di cui alle lett. A e D del "*Regolamento per la conduzione di sperimentazioni cliniche*" adottato con la citata delibera n. 699/2017, debitamente compilati, con i quali la Responsabile dello studio ha comunicato:

1. i nominativi del partecipante allo studio;
2. che lo studio sarà effettuato fuori dall'orario di servizio;
3. che non sono previsti costi aggiuntivi a carico dell'Azienda.

**DATO ATTO:**

- che la documentazione cartacea dello studio sarà custodita presso l'unità operativa proponente;  
- che il Dott. Piero Farruggia n.q. di Responsabile dello studio, dovrà osservare quanto prescritto dall'art. 10 comma 9 del predetto Regolamento e, precisamente:

*"Lo Sperimentatore Principale trasmetterà al SIRS, al Referente Aziendale per il Comitato Etico Palermo 2, all'U.O.C. Farmacia, alla Direzione Medica del presidio di competenza, all'U.O.S. Convenzioni e Gest. Ass., all'U.O.C. Servizio Economico Finanziario e all'U.O.C. Area Risorse Umane, la comunicazione di effettivo inizio dello studio, l'eventuale sospensione od interruzione e la fine dello stesso, ed inoltre, trasmetterà al SIRS, al Referente Aziendale per il Comitato Etico Palermo 2, all'U.O.C. Farmacia, alla Direzione Medica del presidio di competenza, i risultati dello studio, e una relazione annuale, nel caso di studi di lunga durata".*

**RITENUTO**, pertanto:

- di prendere atto del **parere favorevole** espresso dal Comitato Etico Palermo 2 nella seduta del 16 dicembre 2019 di cui al relativo verbale (allegato "A") allo svolgimento dello studio di che trattasi;  
- di autorizzare la conduzione del predetto studio, promosso dall'U.O.C. Oncoematologia pediatrica del p.o. Civico e da condursi sotto la responsabilità del Dott. Piero Farruggia, dirigente medico presso la stessa U.O.C.

**DATO ATTO** che dal presente atto non deriva alcun onere di spesa.

**DATO ATTO** che curerà l'esecuzione del presente provvedimento la Referente aziendale per il Comitato Etico Palermo 2 che lo invierà, per il seguito di competenza:

- \* al Responsabile dello studio, Dott. Piero Farruggia, dirigente medico dell'U.O.C. Oncoematologia pediatrica;
- \* alla Direzione Medica del p.o. Civico
- \* all'U.O.C. Farmacia;
- \* all'U.O.C. Servizio Economico Finanziario;
- \* all' U.O.S. Gestione giuridica e Sviluppo organizzativo delle Risorse Umane - Ufficio Rilevazioni Presenze
- \* all'U.O.S. SIRS.

**DATO ATTO**, infine, della regolarità dell'istruttoria e della sussistenza dei requisiti previsti dalla normativa vigente in materia di ricerca e di sperimentazione clinica dei medicinali sopra richiamata.

## PROPONE di

per le motivazioni esposte in premessa che qui si intendono integralmente riportate e trascritte

**1 – PRENDERE ATTO** del **parere favorevole** espresso dal Comitato Etico Palermo 2 nel corso della seduta del 16 dicembre 2019, come risulta da relativo verbale (allegato "A"), allo svolgimento dello studio osservazionale no-profit "*Studio retrospettivo multicentrico sul Lymphoma Grey Zone*", promosso dall'U.O.C. Oncoematologia pediatrica del p.o. Civico e da condursi sotto la responsabilità del Dott. Piero Farruggia, dirigente medico presso la stessa U.O.C.

**2 - AUTORIZZARE** la conduzione dello studio individuato al precedente punto 1 in forza della relativa richiesta formulata dall'U.O.C. Oncoematologia pediatrica.

**3 – DARE ATTO** che il il Direttore amministrativo, per conto del Direttore Generale, ha nominato il Dott. Piero Farruggia n.q. di Responsabile dello studio, Responsabile del trattamento dei dati personali (allegato "B")

**4 – DARE ATTO** di quanto dichiarato dalla Responsabile dello studio nei moduli di cui alle lett. A e D del "*Regolamento per la conduzione di sperimentazioni cliniche*" adottato con la citata delibera n. 699/2017, debitamente compilati, con i quali la Responsabile dello studio ha comunicato:

1. i nominativi dei partecipanti allo studio;
2. che lo studio sarà effettuato fuori dall'orario di servizio;
3. che non sono previsti costi aggiuntivi a carico dell'Azienda.

**5 – DARE ATTO** che il Dott. Piero Farruggia n.q. di Responsabile dello studio, dovrà osservare quanto prescritto dall'art. 10 comma 9 del predetto Regolamento e, precisamente:

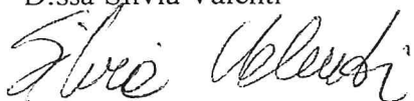
*"Lo Sperimentatore Principale trasmetterà al SIRS, al Referente Aziendale per il Comitato Etico Palermo 2, all'U.O.C. Farmacia, alla Direzione Medica del presidio di competenza, all'U.O.S. Convenzioni e Gest. Ass., all'U.O.C. Servizio Economico Finanziario e all'U.O.C. Area Risorse Umane, la comunicazione di effettivo inizio dello studio, l'eventuale sospensione od interruzione e la fine dello stesso, ed inoltre, trasmetterà al SIRS, al Referente Aziendale per il Comitato Etico Palermo 2, all'U.O.C. Farmacia, alla Direzione Medica del presidio di competenza, i risultati dello studio, e una relazione annuale, nel caso di studi di lunga durata".*

**6 - DARE ATTO** che dal presente atto non deriva alcun onere di spesa.

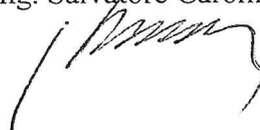
**7 – DARE ATTO**, infine, che curerà l'esecuzione del presente provvedimento la Referente aziendale per il Comitato Etico Palermo 2 che lo invierà, per il seguito di competenza:

- \* al Responsabile dello studio, Dott. Piero Farruggia, dirigente medico dell'U.O.C. Oncoematologia pediatrica;
- \* alla Direzione Medica del p.o. Civico
- \* all'U.O.C. Farmacia;
- \* all'U.O.C. Servizio Economico Finanziario;
- \* all' U.O.S. Gestione giuridica e Sviluppo organizzativo delle Risorse Umane - Ufficio Rilevazioni Presenze
- \* all'U.O.S. SIRS.

La Referente Aziendale  
per il Comitato Etico Palermo 2  
D.ssa Silvia Valenti



Il DIRETTORE  
U.O.C. Staff Direzione Generale  
Ing. Salvatore Caronia



Allegato "A"

000526

Comitato Etico Palermo2  
AOR VILLA SOFIA CERVELLO – ARNAS CIVICO – ASP TP – ASP AG  
c/o Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti Villa Sofia Cervello  
Viale Strasburgo, 233 - 90146 Palermo  
(Scheda valutativa studio)

Seduta del 16/12/2019 Verbale n 37 prot. amm.vo n.318 CIVICO del 9/12/2019

Numero registro: 318 CIVICO 2019

Responsabile Scientifico: Dott Piero Farruggia U.O.C. Oncologia Pediatrica ARNAS CIVICO Palermo

Promotore: U.O.C. Oncoematologia Pediatrica ARNAS CIVICO Palermo

Titolo: "Studio retrospettivo multicentrico sul Linfoma gray zone "

Il Comitato Etico in osservanza a quanto previsto dal D.M. 15/07/1997 "Recepimento delle linee guida dell'Unione Europea di buona pratica clinica per l'esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali" dal D.L. 24/06/2003 n. 211 recante "Attuazione della direttiva 2001/20/CE relativa all'applicazione della buona pratica clinica nell'esecuzione delle sperimentazioni cliniche di medicinali per uso clinico"; ai sensi del D.M. 12 maggio 2006 recante "Requisiti minimi per l'istituzione, l'organizzazione ed il funzionamento dei Comitati Etici per le sperimentazioni cliniche dei medicinali" nonché ai sensi del DA n. 1360 del 16.07.2013 recante: "Norme per la composizione ed il funzionamento dei comitati etici della regione siciliana" in data 16/12/2019 valutata la seguente documentazione:

- Lettera intenti
- Accettazione studio
- CV Dott Farruggia
- Dichiarazione sulla natura osservazionale dello studio
- Dichiarazione studio no profit
- Dichiarazione pubblica sul conflitto interessi dello sperimentatore
- Disegno dello studio
- Scheda raccolta dati
- Elenco centri
- Informativa e manifestazione del consenso al trattamento dei dati personali
- Lettera informativa allegata al modulo di consenso informato
- Consenso Informato
- Consenso Informato per il minore
- Lettera al medico curante
- Lettera del PI Indirizzata ai responsabili dei centri AIEOP

#### DETERMINAZIONI DEL COMITATO

Il Comitato ha espresso il seguente parere : favorevole all'unanimità.

Il Segretario del C. E.  
(delegato dal Presidente Prof. Mario Cottone)



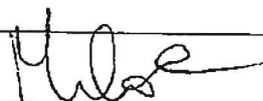
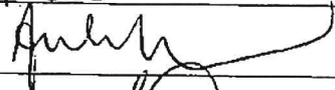
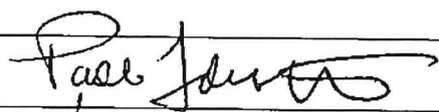
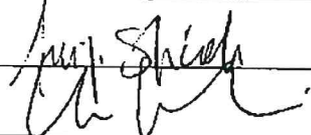
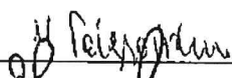
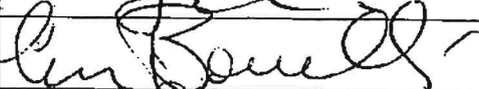
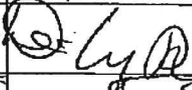
## Comitato Etico Palermo 2

Con sede presso

**Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti Villa Sofia Cervello**

Viale Strasburgo, 233 - 90146 Palermo

Seduta del 16.12.2019

Componenti	Firma di presenza
Dott. Aroldo Gabriele Rizzo (AOOR Palermo) Direttore Sanitario Componente ex officio	
Dott. Gaetano Mancuso (ASP Agrigento) Direttore Sanitario Componente ex officio	
Gioacchino Oddo (ASP Trapani) Direttore Sanitario Componente ex officio	
Alberto Maringhini (ARNAS Palermo) delegato dal Direttore Sanitario dott. Salvatore Requirez - Componente ex officio	
Prof. Mario Cottone - Clinico	
Prof. Aurelio Maggio - Clinico	
Prof. Salvatore Corrao - Biostatistico	
Dott. Tommaso Mannone - Clinico	
Dott. Paolo D'Angelo - Clinico	
Dott. Luigi Spicola - Medico di Medicina Generale	
Dott.ssa Carmela Milena Lo Giudice - Pediatra (del territorio)	
Prof. Mario Palazzo Adriano - Farmacologo	
Dott. Igor Aleo - Farmacista di SSN	
Avv. Sabrina Spanò - Esperto in materia giuridica, assicurativa o medico legale	
Dott. Giuseppe Sunseri - Esperto di bioetica	
Dott.ssa Bonelli Elvira - Referente per le professioni sanitarie	
Dott.ssa Maria Santina Piro - Referente per le professioni sanitarie	
Dott. Rocco Di Lorenzo - Rappresentante del Volontariato o dell'Associazione di Tutela Pazienti	
Dott. Melchiorre Gilberto Cellura - Esperto in dispositivi medici	
Ing. Vincenzo Nicastrì* - Ingegnere Clinico (...)	

## Comitato Etico Palermo 2

Con sede presso

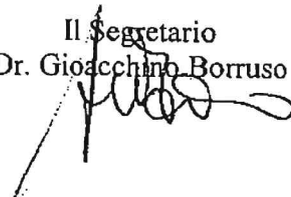
*Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti Villa Sofia Cervello*  
*Viale Strasburgo, 233 - 90146 Palermo*

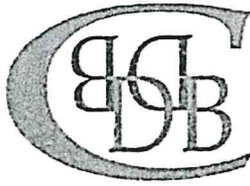
Seduta del 16.12.2019

Dott.ssa Gabriella Di Fresco* - Esperto in nutrizione	
Dott. Amerigo Stabile* - Esperto clinico per studi su nuove procedure e tecniche diagnostiche e terapeutiche invasive e semi invasive	
Prof.ssa Maria Piccione* - Esperto di genetica	

\*Componenti a chiamata.

Il Segretario  
Dr. Giocchino Borruso





**Civico Di Cristina Benfratelli**  
Azienda di Rilievo Nazionale ad Alta Specializzazione

000526

Allegato "B"

U.O.C. Staff  
Piazza Nicola Leotta, 4  
90127 Palermo

Telefono  
091 6662694

EMAIL  
[silvia.valenti@arnascivico.it](mailto:silvia.valenti@arnascivico.it)

WEB  
[www.arnascivico.it](http://www.arnascivico.it)

Al Dott. Piero Farrugia  
Dirigente medico U.O.C. Oncoematologia pediatrica  
n.q. di Responsabile dello studio in oggetto  
P.O. Civico

Oggetto: "Studio retrospettivo multicentrico sul Grey zone Lymphoma"

## Lettera di nomina del Responsabile del trattamento dei dati personali

### IL DIRETTORE GENERALE

In qualità di legale rappresentante dell'ARNAS Civico, G. Di Cristina e Benfratelli e titolare del trattamento dei dati personali;

Ai sensi del codice in materia di trattamento dei dati personali di cui al D. Lgs 196/03, del Reg. U.E 679/2016, e delle Linee guida del Garante dei dati personali;

Tenuto conto del ruolo funzionale svolto dalla S.V. nella conduzione dello studio in oggetto;

Considerato che, nell'ambito di tale ruolo, la S.V. sovrintende alle procedure del trattamento dei dati e garantisce in modo idoneo, per capacità, esperienza ed affidabilità, il pieno rispetto e l'applicazione delle norme previste in materia di trattamento dei dati personali e di attuazione delle misure di sicurezza;

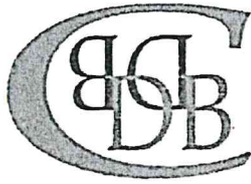
**NOMINA** la S.V.

### RESPONSABILE DEL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

In particolare, nel rispetto della normativa indicata nelle premesse, alla S.V. vengono affidate le seguenti responsabilità e compiti:

- Organizzare e garantire, quale responsabile dello studio, che le operazioni di trattamento dei dati effettuate dall'equipe di sperimentazione, avvengano nel rispetto dei principi di liceità e correttezza, secondo le disposizioni di legge previste dal codice in materia di trattamento dei dati personali, di cui al D.Lgs 196/03, del Reg. U.E 679/2016, e delle Linee guida del Garante dei dati personali;
- Nominare individualmente, quale incaricato del trattamento dei dati personali (sensibili e genetici), il personale ritenuto idoneo a collaborarlo nello studio, attraverso una lettera di incarico in duplice copia, controfirmata dal responsabile e dall'incaricato, con i compiti affidati, dettagliatamente specificati, e corredata da strumenti idonei ad impartire istruzioni ed indicazioni pertinenti ed efficaci a garantire la conoscenza di quanto disposto dalla suddetta normativa.

Regione Siciliana - Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione "Civico - Di Cristina - Benfratelli"  
Sede legale: Piazza Nicola Leotta, 4 - 90127 PALERMO C.F./P.IVA n. 05841770828



**Civico Di Cristina Benfratelli**  
Azienda di Rilievo Nazionale ad Alta Specializzazione

specialmente in merito alle modalità e finalità dei trattamenti consentiti ed al loro contesto di applicazione, ai tipi e ai requisiti dei dati trattati, alle operazioni eseguite, individuando l'ambito del trattamento consentito, e alla custodia e sicurezza delle informazioni e alla loro comunicazione.

- Trasmettere copia delle lettere del suddetto incarico al Titolare del trattamento – Direttore Generale;
- Vigilare sul rispetto dell'incarico attribuito e sulle istruzioni specifiche impartite a tutti gli incaricati del trattamento dei dati personali, necessarie per un corretto, lecito e sicuro trattamento dei dati;
- Garantire che tutte le misure di sicurezza riguardanti i dati personali sensibili e genetici siano applicate da tutti i soggetti della S.V. incaricati del trattamento;
- Verificare che il personale incaricato, coinvolto nella sperimentazione, ed in particolare nei colloqui preliminari volti all'acquisizione del consenso informato, sia idoneo a spiegare accuratamente e con completezza agli interessati gli elementi essenziali riguardanti il trattamento dei dati.
- Verificare che la raccolta dei dati e la loro registrazione avvenga per gli scopi determinati e legittimi ed in modo compatibile con tali scopi, e nell'ambito del trattamento necessario per la conduzione dello studio; in modo esatto, e siano tali che essi risultino pertinenti, completi e non eccedenti rispetto alla finalità della raccolta; in modo che la loro conservazione ed archiviazione sia funzionale al periodo di tempo necessario allo scopo per il quale sono stati raccolti e trattati, in ottemperanza alla vigente normativa.
- Fornire l'informativa, predisposta dal promotore in applicazione al Codice sulla Privacy di cui al D. Lgs 196/03, del Reg. U.E 679/2016, e delle Linee guida del Garante dei dati personali, ai soggetti coinvolti nello studio ed acquisire il loro consenso, anche per ciò che attiene al trattamento dei dati che le riguardano;
- Individuare, eventuali collaboratori esterni alla ricerca, siano essi Strutture esterne, che altre Unità Operativa Aziendali coinvolte nello studio, ad esempio laboratori di analisi, la cui individuazione va comunicata al Titolare – Direttore Generale, per la necessaria nomina quale Responsabile per il trattamento dei dati personali.

Inoltre la S.V., qualora ne sia destinatario, anche per il tramite del promotore, dovrà fornire ai soggetti partecipanti alla sperimentazione clinica, senza ritardo, un riscontro compiuto e analitico alle istanze derivanti dall'esercizio dei diritti dell'interessato, secondo la normativa tempo per tempo vigente.

Per il Direttore Generale  
Titolare del trattamento dei dati  
**Dott. Francesco Paolo Tronca**  
Direttore Amministrativo APNAS

Per presa Visione e Consenso  
Il Responsabile del Trattamento dei dati  
**Dott. Piero Farruggia**

---

Sul presente atto viene espresso

18 Mar  
2020

parere favorevole dal

**IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO**

Dott. Francesco Paolo Tronca



parere favorevole dal

**IL DIRETTORE SANITARIO**

Dott. Salvatore Requirez



---

**IL DIRETTORE GENERALE**

- vista la proposta di deliberazione che precede e che qui si intende riportata e trascritta;
- preso atto dei i pareri favorevoli espressi dal Direttore Amministrativo e dal Direttore Sanitario;
- ritenuto di condividerne il contenuto;
- assistito dal segretario verbalizzante,

**DELIBERA**

di approvare la superiore proposta, che qui s'intende integralmente riportata e trascritta, per come sopra formulata dal Dirigente Responsabile della struttura proponente

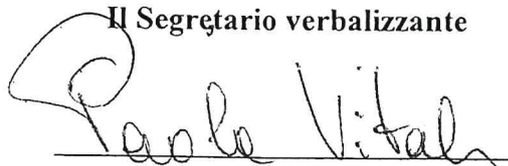
**IL DIRETTORE GENERALE**

Dott. Roberto Colletti



---

**Il Segretario verbalizzante**



**PUBBLICAZIONE**

Si certifica che la presente deliberazione, per gli effetti dell'art. 53 comma 2 L.R. n°30 del 03/11/1993, in copia conforme all'originale è stata pubblicata in formato digitale all'Albo Informatico dell'A.R.N.A.S. a decorrere dal giorno 24 MAG. 2020 e che, nei 15 giorni consecutivi successivi:

- Non sono pervenute opposizioni
- Sono pervenute opposizioni da \_\_\_\_\_

**Il Responsabile Ufficio Atti Deliberativi**  
Dott.ssa Paola Vitale

- 
- 
- Delibera non soggetta al controllo ai sensi dell'art. 28 comma, 5 della L.R. n. 2 del 26 marzo 2002 e divenuta

**ESECUTIVA** 03 GIU. 2020

- Per decorrenza del termine di cui alla L.R. n. 30/93 art. 53 comma 6.
- Delibera non soggetta al controllo e, ai sensi della L.R. 30/93 art. 53 comma 7,

**IMMEDIATAMENTE ESECUTIVA**

---

---

**Estremi riscontro tutorio**

Delibera soggetta a controllo

Inviata all'Assessorato Sanità il \_\_\_\_\_ Prot. n. \_\_\_\_\_

Si attesta che l'Assessorato Reg. Sanità, esaminata la presente deliberazione

ha pronunciato l'approvazione con atto n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ come da allegato

ha pronunciato l'annullamento con atto n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ come da allegato

**Il Responsabile Ufficio Atti Deliberativi**  
Dott.ssa Paola Vitale

---

Notificata al Collegio Sindacale il \_\_\_\_\_ Prot. n. \_\_\_\_\_

Notificata in Archivio il \_\_\_\_\_ Prot. n. \_\_\_\_\_

**Il Responsabile Ufficio Atti Deliberativi**  
Dott.ssa Paola Vitale

Altre annotazioni

---

---

---