



Civico Di Cristina Benfratelli
Azienda di Rilievo Nazionale ad Alta Specializzazione

DELIBERA DEL DIRETTORE GENERALE

N. _____

000527

del 18 MAG. 2020 *jk*

OGGETTO: Presa atto parere favorevole del Comitato Etico Palermo 2 del 16/12/2019 e autorizzazione alla conduzione dello studio "Protocollo di trattamento per bambini ed adolescenti affetti da Leucemia Acuta Promielocitica - ICC APL Study", promosso dall'AIEOP e da condursi presso l'U.O.C. Oncoematologia pediatrica sotto la responsabilità del Dott. Paolo D'Angelo.

U.O.C. PROPONENTE

STAFF DIREZIONE GENERALE

Proposta n. 24 del 4.05.2020

Non comporta Spese e/o Oneri a carico del Bilancio.

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

Silvia Valenti

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

[Signature]

U.O.C. ECONOMICO - FINANZIARIO

VERIFICA CONTABILE - BILANCIO
Esercizio 2020

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 dieci 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. J. Valenti, quale segretario verbalizzante adotta la presente delibera sulla base della proposta di seguito

14 MAG. 2020 *R*

riportata

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

PREMESSO che:

- le Carte dei Diritti dell'Uomo, la Dichiarazione di Helsinki del 1964 e le successive revisioni, le Linee guida dell'Unione Europea sulla Buona Pratica Clinica (GCP) del 1997 e la Convenzione di Oviedo del 1997, hanno stabilito che *"le sperimentazioni cliniche sui pazienti e sui volontari sani devono essere eseguite nel rispetto della vita, della dignità dell'uomo e dei suoi diritti fondamentali."*
- questa ARNAS, in quanto struttura pubblica, è autorizzata ad effettuare 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:

- il D.M. Sanità n. 162 del 15/07/2007 *"Recepimento delle linee guida dell'Unione europea di Buona Pratica Clinica (GCP) per l'esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali"*;
- 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"*;
- il D.M. Salute del 14 luglio 2009 *"Requisiti minimi per le polizze assicurative a tutela dei soggetti partecipanti alle sperimentazioni cliniche dei medicinali"*;
- il *"Regolamento UE n. 536/2014 del Parlamento europeo e del Consiglio del 16 aprile 2014 sulla sperimentazione clinica di medicinali per uso umano e che abroga la direttiva 2001/20/CE"*;
- la Legge n. 3 dell' 11 gennaio 2018 *"Delega al Governo in materia di sperimentazione clinica di medicinali nonché disposizioni per il riordino delle professioni sanitarie e per la dirigenza sanitaria del Ministero della Salute"*;
- il D. L.vo n. 52 del 14 maggio 2019 *"Attuazione della delega per il riassetto e la riforma della normativa in materia di sperimentazione clinica dei medicinali ad uso umano, ai sensi dell'articolo 1, commi 1 e 2, della legge n. 3 dell' 11 gennaio 2018"*;

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 *"Preso atto del Regolamento del Comitato Etico Palermo 2"* che, all'art. 8 - **Referenti Aziendali** - ha stabilito che *"ai Referenti Aziendali competono le attivitàomissis... 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 *"Protocollo di trattamento per bambini ed adolescenti affetti da Leucemia Acuta Promielocitica - ICC APL Study"*, promosso dall'Associazione Italiana Ematologia Oncologica Pediatrica (AIEOP)

e da condursi presso l'U.O.C. Oncoematologia pediatrica sotto la responsabilità del Dott. Paolo D'Angelo.

- 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 predetto studio è volto a:

- valutare, in un protocollo di studio pediatrico internazionale, l'efficacia di una combinazione di arsenico triossido e acido all-trans retinoico in bambini ed adolescenti con una nuova diagnosi di leucemia acuta promielocitica a rischio standard (SR APL);
- calcolare la probabilità della sopravvivenza complessiva e del tasso di mortalità precoce;
- confrontare la durata dell'ospedalizzazione e la qualità della vita con quelli dei protocolli precedenti.

VISTI, sulla base di quanto sopra evidenziato:

- la lettera con la quale il Direttore Generale ha nominato il Dott. Paolo D'Angelo, n.q. di Sperimentatore Principale, Responsabile del trattamento dei dati personali (allegato "B")
- i moduli di cui alle lett. B e D del "*Regolamento per la conduzione di sperimentazioni cliniche*" adottato con la citata delibera n. 699/2017, debitamente compilati, con i quali lo Sperimentatore Principale ha comunicato:
 1. il nominativo dei dirigenti medici partecipanti alla sperimentazione;
 2. che lo studio sarà effettuato durante il normale orario di servizio;
 3. che non sono previsti costi aggiuntivi a carico dell'Azienda.

DATO ATTO:

- che la documentazione, in formato elettronico, dello studio, sarà custodita presso l'unità operativa proponente;
- che non è possibile inserire nella sperimentazione, neanche nel personale di supporto, personale non dipendente da questa ARNAS;
- che, quanto alle modalità di svolgimento dello studio, conformemente a quanto previsto dall'art. 23 del *Regolamento per la conduzione di sperimentazioni cliniche*, lo sperimentatore è tenuto ad attenersi alle istruzioni impartite dall'U.O.C. Area Risorse Umane - U.O.S. Gestione giuridica e Sviluppo organizzativo delle Risorse Umane - Ufficio Rilevazioni Presenze;
- che il Dott. Paolo D'Angelo, n.q. di Sperimentatore Principale, 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 suddetto studio, in forza della richiesta di autorizzazione dell'Associazione Italiana Ematologia Oncologica Pediatrica (AIEOP) del 30 maggio 2019.

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 promotore, Associazione Italiana Ematologia Oncologica Pediatrica (AIEOP)

* allo, Sperimentatore Principale, Dott. Paolo D'Angelo, Direttore U.O.C. Oncoematologia pediatrica del p.o. Civico.

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

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 espresse in premessa che qui si intendono integralmente richiamate e trascritte

1 – **PRENDERE ATTO** del **parere favorevole** espresso dal Comitato Etico Palermo 2 nella seduta del del 16 dicembre 2019, come risulta da relativo verbale (allegato "A"), ha espresso **parere favorevole**, allo svolgimento dello studio "*Protocollo di trattamento per bambini ed adolescenti affetti da Leucemia Acuta Promielocitica - ICC APL Study*", promosso dall'Associazione Italiana Ematologia Oncologica Pediatrica (AIEOP) e da condursi presso l'U.O.C. Oncoematologia pediatrica sotto la responsabilità del Dott. Paolo D'Angelo.

2 – **DARE ATTO** che il Dott. Paolo D'Angelo, n. q. di Sperimentatore Principale dello studio di che trattasi, è stato individuato, dal Direttore Generale di questa ARNAS, Responsabile del trattamento dei dati personali, come risulta da relativo allegato "B".

3 – **DARE ATTO** di quanto dichiarato dallo Sperimentatore Principale nei moduli di cui alle lett. B e D del "*Regolamento per la conduzione di sperimentazioni cliniche*" adottato con la citata delibera n. 699/2017, debitamente compilati, con i quali lo Sperimentatore Principale ha comunicato:

1. I nominativi dei dirigenti medici partecipanti alla sperimentazione;
2. che lo studio sarà effettuato durante il normale orario di servizio;
3. che non sono previsti costi aggiuntivi a carico dell'Azienda.

4 – **DARE ATTO** che il Dott. Paolo D'Angelo, n.q. di Sperimentatore Principale, dovrà osservare quanto prescritto dall'art. 10 comma 9 del predetto Regolamento che stabilisce espressamente che: "*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*".

5 – **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 promotore, Associazione Italiana Ematologia Oncologica Pediatrica (AIEOP)

* allo, Sperimentatore Principale, Dott. Paolo D'Angelo, Direttore U.O.C. Oncoematologia pediatrica del p.o. Civico.

- * 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

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

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"

Comitato Etico *Palermo*
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)

000527

Seduta del 16/12/2019 Verbale n 37 prot. amm.vo n. 306 CIVICO del 21/11/2019

Numero registro: 306 CIVICO 2019

Responsabile Scientifico: PI Dott Paolo D'Angelo Co Investigator Dott.ssa Delia Russo
U.O.C. Oncologia Pediatrica ARNAS CIVICO Palermo

Prot: ICC APL STUDY 02

Promotore: AIEOP –Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica

EudraCT 2017-00238340

Titolo: " Protocollo di trattamento per bambini ed adolescenti affetti da Leucemia Acuta Promielocitica"

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:

- 1) Lettera di trasmissione
- 2) CTA Form - Appendice 5 del 25/01/2019
- 3) CTA Package CE
- 4) ICF HR:
 - a) Assenso informato adolescenti HR v. 1.1 del 07/05/2019
 - b) Assenso informato bambini HR v. 1.1 del 07/05/2019
 - c) Informativa e consenso genitori HR v. 1.1 del 07/05/2019
 - d) Informativa e consenso maggiorenni HR v. 1.1 del 07/05/2019
 - e) Informativa e consenso privacy maggiorenni HR v. 1.1 del 07/05/2019
 - f) Informativa e consenso privacy genitori HR v. 1.1 del 07/05/2019
- 5) ICF SR:
 - a) Assenso informato adolescenti SR v. 1.1 del 07/05/2019
 - b) Assenso informato bambini SR v. 1.1 del 07/05/2019
 - c) Informativa e consenso genitori SR v. 1.1 del 07/05/2019
 - d) Informativa e consenso maggiorenni SR v. 1.1 del 07/05/2019
 - e) Informativa e consenso privacy maggiorenni SR v. 1.1 del 07/05/2019
 - f) Informativa e consenso privacy genitori SR v. 1.1 del 07/05/2019
- 6) Protocollo v. 1.1 del 12/12/2018
- 7) Sinossi in italiano pazienti HR-Alto rischio v. 1.1 del 12/12/2018
- 8) Sinossi in italiano pazienti SR-Rischio standard v. 1.1 del 12/12/2018
- 9) CRF
- 10) RCP Farmaci in studio
- 11) Etichette
- 12) Certificato assicurativo
- 13) Elenco centri partecipanti v. 1.1 del 12/12/2018
- 14) Autorizzazione AIFA
- 15) Allegato 1 – Lettera trasmissione AIFA
- 16) Dichiarazione requisiti no-profit
- 17) Parere Unico Comitato Etico Coordinatore
- 18) Parere Unico Appendice 6
- 19) Delibera scioglimento riserve parere unico

* DETERMINAZIONI DEL COMITATO

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

Il Segretario del C. E.

(delegato dal Presidente Prof. Mario Cottone)

** add: di dichiarazione conflitto di interessi*

Il Dott Paolo D'Angelo non partecipa né alla discussione né alla votazione



Civico Di Cristina Benfratelli
Azienda di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione

Allegato 'B'

000527

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

Telefono
091 6662694

EMAIL
silvia.valenti@arnascivico.it

WEB
www.arnascivico.it

Al Dott. Paolo D'Angelo
Direttore U.O.C. Oncoematologia pediatrica
n.q. di Responsabile dello studio in oggetto
P.O. Civico

Oggetto: "Protocollo di trattamento per bambini ed adolescenti affetti da leucemia acuta promielocitica - ICC APL STUDY 02"

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



Civico Di Cristina Benfratelli
Azienda di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione

- pertinenti ed efficaci a garantire la conoscenza di quanto disposto dalla suddetta normativa, 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 ARNAS

Per presa Visione e Consenso
Il Responsabile del Trattamento dei dati
Dott. Paolo D'Angelo

Azienda Ospedaliera di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione
Ospedale dei Bambini "G. M. Chiarama" Palermo
Dott. Paolo D'Angelo
C. F. DNG PLA 59L30 G273F - matr. n° 05522
Cod. ENPAM 300110379A

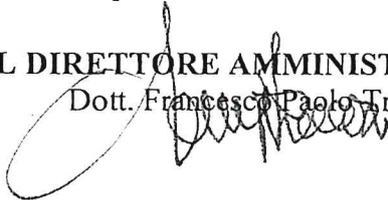
Sul presente atto viene espresso

18 mag 2020

parere favorevole dal

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

Dott. Francesco Paolo Tronca



parere favorevole dal

IL DIRETTORE SANITARIO

Dott. Salvatore Requirez



IL DIRETTORE GENERALE

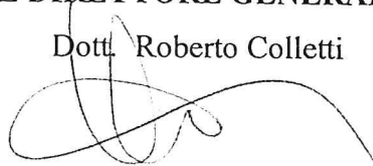
- vista la proposta di deliberazione che precede e che qui si intende riportata e trascritta;
- preso atto dei i pareri favorevoli espressi dal Direttore Amministrativo e dal Direttore Sanitario;
- ritenuto di condividerne il contenuto;
- assistito dal segretario verbalizzante,

DELIBERA

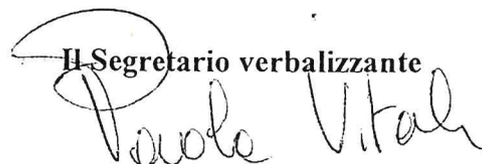
di approvare la superiore proposta, che qui s'intende integralmente riportata e trascritta, per come sopra formulata dal Dirigente Responsabile della struttura proponente

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
