

IL DIRETTORE DELL'U.O.C. AFFARI GENERALI

Dott.ssa Silvia Salerno

- VISTO** il D. Lgs. del 30/12/1992 n. 502, recante *“Riordino della disciplina in materia sanitaria”* a norma dell'art. 1 della Legge 23 ottobre 1992 n. 421, e ss.mm.ii.;
- VISTO** il D. Lgs. del 21 dicembre 1999, n. 517 che disciplina i rapporti tra il Servizio Sanitario Nazionale e le Università a norma dell'art. 6 della legge 30 novembre 1998 n. 419;
- VISTO** il D.P.C.M del 24 maggio 2001, recante *“Linee guida concernenti i protocolli di intesa da stipulare tra Regioni e Università per lo svolgimento delle attività assistenziali delle Università nel quadro della programmazione nazionale e regionale”* ai sensi dell'art. 1 del decreto legislativo 21 dicembre 1999, n. 517, intesa ai sensi dell'art.8 della legge 15 marzo 1997, n. 59;
- VISTO** il D. Lgs. 30 giugno 2003 n. 196 *“Codice in materia di protezione dei dati personali”* e ss.mm.ii.;
- VISTA** la Legge regionale n. 5 del 14 aprile 2009 con la quale si stabiliscono le norme per il riordino del Servizio Sanitario Regionale, in conformità ai principi contenuti nel decreto legislativo 30 dicembre 1992 n. 502 e ss.mm.ii.;
- VISTA** la nota prot. 0005058-P del 20/07/2011 del Ministero della Salute recante *“Legge 13 agosto 2010 n.136 modificata dal decreto legge 12 novembre 2010 n. 187, convertito dalla legge 17 dicembre 2010 n. 217. Tracciabilità dei flussi finanziari”*.
- VISTO** il D. L. del 31 maggio 2021 n. 77 convertito con modificazioni dalla Legge 29 luglio 2021 n. 108 recante *“Governance del Piano nazionale di ripresa e resilienza e prime misure di rafforzamento delle strutture amministrative e di accelerazione e snellimento delle procedure”*;
- VISTO** il Piano nazionale di ripresa e resilienza (PNRR) definitivamente approvato con decisione di esecuzione dal Consiglio ECOFIN in data 13 luglio 2021 ed in particolare la Missione 6-Componente C2 – Investimento 2.1. *“– Valorizzazione e Potenziamento della Ricerca Biomedica delle S.S.N.”*
- VISTE** le Circolari: a) n. 21 del 14 ottobre 2021 del Ministero dell'Economia e delle Finanze che dispone le istruzioni tecniche al fine di supportare le Amministrazioni centrali titolari di interventi previsti nel PNRR nelle attività di presidio e vigilanza dettando regole e principi finalizzati a fornire elementi utili sui processi di attuazione e di selezione dei progetti; b) n. 25 del 29 ottobre 2021 del Ministero dell'economia e delle finanze - RGS inerente la *“Rilevazione periodica avvisi, bandi e altre procedure di attivazione degli investimenti”* a valere sul Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza (PNRR); c) n. 33 del 31 dicembre 2021 del Ministero dell'Economia e delle Finanze di chiarimento alla sopracitata circolare n. 21 del 14 ottobre 2021, nella quale si sottolinea che il doppio finanziamento resta vietato mentre il cumulo è previsto e consentito;
- VISTI** i decreti del Ministero dell'Economia e delle Finanze del 6 agosto 2021 recante *“Assegnazione delle risorse finanziarie previste per l'attuazione degli interventi del Piano nazionale di ripresa e resilienza (PNRR) e ripartizione di traguardi e obiettivi per scadenze semestrali di rendicontazione”* nonché il successivo di data 23 novembre 2021 recante: *“Modifiche alla tabella A del decreto 6 agosto 2021 di assegnazione delle risorse finanziarie previste per l'attuazione degli interventi del Piano nazionale di ripresa e resilienza (PNRR) e ripartizione di traguardi e obiettivi per scadenze semestrali di rendicontazione per la trasformazione digitale”*.
- VISTI** i Regolamenti del Parlamento Europeo e del Consiglio: a) n. 241/2021, b) n. 1060/2021, c) n. 2106/2021;

- VISTO** l'articolo 1, commi 1042 e 1043 della legge 30 dicembre 2020 n. 178 ai sensi dei quali, con decreti del Ministro dell'Economia e delle Finanze, sono stabilite le procedure amministrativo-contabili per la gestione delle risorse e le modalità di rendicontazione della gestione del Fondo di cui ai commi da 1037 a 1050;
- VISTO** il decreto del Ministro della Salute e del Ministro dell'Economia e delle Finanze del 15 settembre 2021 d'istituzione dell'Unità di Missione per l'attuazione degli interventi del Piano nazionale di Ripresa e Resilienza, in seno al Ministero della Salute, nell'ambito del Centro di Responsabilità del Segretariato generale;
- VISTE** le *“Linee Guida per lo svolgimento delle attività connesse al monitoraggio del PNRR”* predisposte il 14.06.2022 dal Servizio Centrale per il PNRR, presso il Ministero dell'Economia e Finanze (MEF) Dipartimento Ragioneria generale dello Stato (RGS) che descrivono le funzionalità del sistema informativo *“ReGiS”* sviluppato dal Ministero dell'economia e finanze – Dipartimento della ragioneria Generale dello Stato in attuazione dell'articolo 1, comma 1043, della legge 30 dicembre 2020 n. 178;
- VISTA** la delibera n. 3 del 09/01/2017 con la quale viene affidato all'Unità di Staff Risk Management e Qualità, il coordinamento, controllo e gestione del Servizio Internazionalizzazione e Ricerca Sanitaria e dei progetti comunitari, nazionali, regionali e dei progetti obiettivo del Piano Sanitario Nazionale, e nella quale vengono approvate le Linee Guida per l'utilizzo delle risorse finanziarie da questi derivanti;
- VISTA** la deliberazione nr 982 del 11/10/2019 recante modifiche ed integrazioni delibera nr 3 del 09/01/2017 revisione linee guida per l'utilizzo delle risorse finanziarie provenienti da progetti.
- VISTA** la deliberazione n. 1153 del 28.08.2023 recante modifica ed integrazione della delibera 982 del 11/10/2019 con affidamento del Coordinamento, controllo, gestione e rendicontazione di tutti i Progetti di Ricerca a valere su fondi nazionali, regionali e comunitari, nonché dei progetti obiettivo di PSN, alla UOS di Staff Internazionalizzazione e Ricerca Sanitaria.
- VISTA** la deliberazione n. 1084 del 18.10.2024 recante la modifica e integrazione della delibera n. 1153 del 28/08/2023 con contestuale istituzione di un *“Gruppo per la gestione dei progetti”* a valere su fondi regionali, nazionali, e Comunitari finanziati all'AOUP.
- PRESO ATTO** che in data 14 aprile 2023, è stato pubblicato il secondo Avviso pubblico del Ministero della Salute - di seguito Avviso - per la presentazione e selezione di progetti di ricerca a valere sulla Missione M6 - Componente C2 - Investimento 2.1 Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN finanziato dall'Unione europea - Next Generation EU;
- che IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola, nella qualità di Ente attuatore/Ente capofila, nell'ambito di tale avviso, ha presentato un progetto di ricerca denominato: ***“Safety and efficacy of a high quality human albumin solution in patients with decompensated cirrhosis (SUPERalbumin)”***, articolato nelle seguenti unità operative:
- U.O.1 IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola;
 - U.O.2 Azienda Ospedale-Università Padova;
 - U.O.3 Azienda Ospedaliera-Universitaria Policlinico *“Paolo Giaccone”*;
 - U.O.4 Azienda Ospedaliero Universitaria San Giovanni di Dio Ruggi;
- che le predette unità operative collaboreranno con l'U.O. Capofila, per le attività di competenza, secondo il cronoprogramma riportato nel progetto medesimo;
- che tale progetto, in cui il Prof. Caraceni Paolo, figura quale *Principal Investigator e Coordinator*, è stato ammesso al finanziamento, per un importo complessivo di € 999.380,00 di cui € 202.230,00 assegnati a questa AOUP;

- che il Ministero della Salute ha perfezionato, in data 09/05/2024, con il Destinatario Istituzionale – Soggetto attuatore/beneficiario, l'U.O. Capofila e il P.I., per presa visione, opportuni accordi convenzionali disciplinanti le modalità di attuazione delle attività progettuali in esame, termini e condizioni economiche per lo svolgimento delle stesse, nonché il cronoprogramma di erogazione dei fondi previsti, che qui si intendono integralmente richiamati;

- che nell'ambito delle attività progettuali di cui sopra, il Ministero della Salute, con comunicazione WorkFlow della ricerca del 12.07.2024 – ID Invio 2024018838 – ha indicato quale data di avvio di detto progetto il 12 novembre 2024.

RICHIAMATA integralmente la Deliberazione della Direttrice Generale n. 922/2024 denominata *“Preso d'atto e contestuale approvazione delle Convenzioni attuative intercorse tra la Ex Direzione generale della ricerca ed innovazione in sanità, Dipartimento della prevenzione, della Ricerca e delle emergenze sanitarie del Ministero della Salute, i soggetti attuatori/beneficiari e i Principal Investigator della ricerca, per la regolamentazione dello svolgimento dei Progetti di Ricerca PNRR presentati da AOUP nell'ambito del secondo avviso PNRR, come UO Capofila e come UO partner, finanziati dall'Unione Europea- Next-Generation-EU-Missione 6-Componente 2-Investimento 2.1 “Valorizzazione e Potenziamento della Ricerca biomedica del SSN”;*

DATO ATTO il focus delle attività progettuali è costituito dalla conduzione di uno studio clinico sulla sperimentazione clinica di medicinali per uso umano;

VISTO nella fattispecie concreta, 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; in particolare l'art. 50 del citato regolamento (UE) prevede che: *«le strutture presso cui viene condotta la sperimentazione clinica devono essere idonee alla conduzione della sperimentazione clinica stessa nel rispetto delle disposizioni del presente regolamento»*, e la lettera n), punto 67, dell'allegato 1 allo stesso regolamento, prescrive che: *«il direttore del centro clinico/istituzione che accoglie il sito di sperimentazione clinica o un altro responsabile, a seconda del sistema proprio dello Stato membro interessato, presenta una dichiarazione scritta debitamente giustificata relativa all'idoneità dei siti di sperimentazione clinica, adattata alla natura e all'uso dei medicinali sperimentali clinica, che comprenda una descrizione dell'idoneità delle strutture, delle attrezzature, delle risorse umane e una descrizione delle competenze»*.

PRECISATO che, ai sensi dell'art. 7 della L.R. n. 9/2017 - Regione Emilia-Romagna (Capofila) – *“le sperimentazioni cliniche e gli studi, che secondo la legge o altra fonte normativa devono essere sottoposti al parere del competente Comitato Etico, richiedono espresso e motivato nulla osta del direttore generale della struttura sanitaria in cui è condotta l'attività, affinché sia garantita anche l'assenza di pregiudizi per l'attività assistenziale”;*

PRESO ATTO che Il Comitato Etico della Romagna C.E.R.O.M., ai sensi dell'art. 7 del citato reg. (UE) n. 536/2014, con parere Prot. 3807/2024 espresso nella seduta del 18.07.2024, *“ha esaminato la documentazione e l'ha approvata”*.

che, essendo uno studio che segue il regolamento europeo sui trial clinici, la valutazione etica e autorizzazione viene effettuata soltanto da un Comitato Etico unico (CE nazionale) ed è valida per tutti i centri partecipanti.

che, in particolare, secondo la normativa sopra richiamata, lo studio di che trattasi ha ottenuto con note datate 29/10/2024 prot. n. 0139064 e 07/02/2025 prot. n. 0016832 l'autorizzazione da parte dall'Agenzia Italiana Farmaco (A.I.F.A.) in qualità di Autorità Competente subordinatamente alle condizioni già rese disponibili al Promotore per mezzo della parte I definitiva della relazione di valutazione presentata attraverso il portale UE CTIS, e precisamente nel documento denominato "Part I assessment report quality – Final".

che, ai sensi dell'art. 7 della L.R. Emilia Romagna n. 9/2017, in data 23/12/2024, è stato rilasciato il nulla osta alla conduzione dello studio: "Safety and efficacy of a human albumin solution with restored structural profile in patients with decompensated cirrhosis" – protocollo generale 00 51210, notificato a questa Azienda Ospedaliera con mail della Capofila in data 13 novembre 2025.

PRESO ATTO che per il corretto svolgimento delle attività progettuali e, conseguentemente, per l'erogazione del finanziamento in favore di questa Azienda, la Capofila (IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna) e questa AOUP (quale U.O.3), hanno inteso formalizzare i loro rapporti mediante la stipula di un Accordo di collaborazione (**allegato sub.1 al presente atto**) che è stato sottoscritto e perfezionato in data 31.10.2025 (data della sua ultima sottoscrizione) ed è costituito da nr. 19 pagine e da n. 20 articoli.

RILEVATO che le attività, in aderenza alla comunicazione del Work Flow della Ricerca, hanno avuto formale avvio, in ambito aziendale, in data 12/11/2024, hanno una durata di mesi 24, salvo eventuale proroga di mesi 6 concessa dal Ministero della Salute, così come esplicitato all'art. 2 del predetto accordo di collaborazione.

che Il Responsabile Scientifico del Progetto in ambito aziendale è la Prof.ssa Vincenza Calvaruso, che avrà cura di garantire l'attuazione e il coordinamento delle attività progettuali nonché il necessario collegamento operativo con la U.O.C. Capofila.

che, dunque, la validità dell'Accordo di collaborazione in parola decorre dalla data di inizio delle attività progettuali, ovvero dal 12 novembre 2024 ed ha validità sino al 12 novembre 2026, eventualmente prorogabile al 12 maggio 2027, giusta art. 2 dell'Accordo di Collaborazione operativo tra le parti, letto unitamente agli articoli 4 commi 2-4 e art. 8 della convenzione attuativa ministeriale.

DATO ATTO che al Progetto è stato attribuito il CUP Master **F33C24000220006**;

che il Codice Unico di Progetto attribuito ad AOUP è **I73C24000260006**, che verrà richiamato nelle transazioni attuate durante l'esecuzione del progetto di ricerca sia nella documentazione amministrativo-contabile relativa al progetto stesso;

che per l'attuazione del progetto, come detto, verrà erogato all'AOUP, quale U.O.3, un contributo complessivo pari a € 202.230,00 (duecentodueemiladuecentotrenta/00 euro), precisandosi che l'U.O. Capofila trasferirà i fondi subordinatamente all'effettiva erogazione del finanziamento ministeriale secondo le modalità esplicitate all'art. 5 dell'Accordo di Collaborazione operativo tra le parti ed in coerenza con quanto stabilito nell'art. 10 della Convenzione Ministeriale attuativa;

che il finanziamento *de quo*, sarà regolarmente iscritto nel bilancio aziendale e le somme saranno rendicontate sulla base delle Linee Guide emanate da Ministero della Salute.

che all'Ing. Marcello Puglisi Dirigente presso UOS Risk Management e Qualità, con deliberazione aziendale n. 1084 del 18.10.2024 - dato atto, tra l'altro, "*della necessità di procedere per la gestione dei progetti di PNRR alla nomina dei referenti per la gestione della piattaforma di monitoraggio REGIS*", - è stata affidata, in tale direzione, la funzione di Responsabile Amministrativo in ambito aziendale che, abilitato al caricamento dei dati sulla piattaforma di rendicontazione ReGis, curerà l'esecuzione delle specifiche procedure di gestione, controllo e rendicontazione.

che le Aree dell'AOUP coinvolte nella realizzazione delle attività progettuali, ciascuna per le attribuzioni di competenza, avranno cura di porre in essere tutti gli atti amministrativi e contabili necessari alla realizzazione del progetto con il supporto all'U.O. Internazionalizzazione e Ricerca Sanitaria.

DATO ATTO altresì, che il Direttore dell'UOC AFFARI GENERALI, Dott.ssa Silvia Salerno, che propone il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso, a seguito dell'istruttoria effettuata e' conforme alla normativa che disciplina la materia trattata ed è, sia nella forma sia nella sostanza, totalmente legittima, veritiero e utile per il servizio pubblico, ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art. 1 della L. 14 gennaio 1994 n. 20 e succ. modifiche ed integrazioni, e che lo stesso e' stato predisposto nel rispetto della legge 6 novembre 1912 n. 190 "Disposizioni per la prevenzione e la repressione della corruzione e dell'illegalità nella Pubblica Amministrazione" nonché nell'osservanza dei contenuti del vigente Piano Aziendale della Prevenzione della Corruzione.

lo stesso, attesta che gli atti citati e non allegati sono custoditi presso l'Area Affari Generali e presso l'Ufficio Atti Deliberativi.

per i motivi in premessa richiamati e che quivi si intendono richiamati e trascritti integralmente

PROPONE di

DARE ATTO:

- ✓ che - in riscontro al secondo avviso pubblicato dal Ministero della Salute per la presentazione e selezione di progetti di ricerca a valere sulla Missione M6 - Componente C2 - Investimento 2.1 Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN finanziato dall'Unione europea - Next Generation EU - la Regione Emilia Romagna ha presentato un progetto di ricerca denominato: "**Safety and efficacy of a high quality human albumin solution in patients with decompensated cirrhosis (SUPERalbumin)**", articolato nelle seguenti unità operative:
 - ✓ **U.O.1 Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Policlinico di Sant'Orsola;**
 - ✓ **U.O.2 Azienda Ospedale-Università Padova;**
 - ✓ **U.O.3 Azienda Ospedaliera-Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone";**
 - ✓ **U.O.4 Azienda Ospedaliero Universitaria San Giovanni di Dio Ruggi;**
- le predette unità operative collaboreranno con l'U.O. Capofila, per le attività di competenza, secondo il cronoprogramma riportato nel progetto medesimo;
- ✓ che tale progetto, in cui il Prof. Caraceni Paolo, figura quale *Principal Investigator e Coordinator*, è stato ammesso al finanziamento, e per un importo complessivo di € 999.380,00 di cui € 202.230,00 assegnati a questa AOUP;
 - ✓ nell'ambito delle attività progettuali di cui sopra, il Ministero della Salute, con comunicazione WorkFlow della ricerca del 12.07.2024 – ID Invio 2024018838 – ha indicato quale data di avvio di detto progetto il 12 novembre 2024;
 - ✓ che Il Progetto ha ottenuto, in data 18.07.2024, parere favorevole da parte del Comitato Etico della Romagna C.E.R.O.M. competente per l'ente attuatore;
 - ✓ che, essendo uno studio che segue il regolamento europeo sui trial clinici, la valutazione etica e autorizzazione viene effettuata soltanto da un Comitato Etico unico (CE nazionale) ed è valida per tutti i centri partecipanti.
 - ✓ che, in particolare, lo studio di che trattasi ha ottenuto con note datate 29/10/2024 prot. n. 0139064 e 07/02/2025 prot. n. 0016832 l'autorizzazione da parte dall'Agenzia Italiana Farmaco (A.I.F.A.) in qualità di Autorità Competente subordinatamente alle condizioni già rese disponibili al Promotore per mezzo della parte I definitiva della relazione di valutazione presentata attraverso il portale UE CTIS, e precisamente nel documento denominato "Part I assessment report quality – Final";

- ✓ che, ai sensi dell'art. 7 della L.R. Emilia Romagna n. 9/2017, in data 23/12/2024, è stato rilasciato il nulla osta alla conduzione dello studio: "Safety and efficacy of a human albumin solution with restored structural profile in patients with decompensated cirrhosis" – protocollo generale 00 51210; notificato a questa Azienda Ospedaliera con mail della Capofila in data 13 novembre 2025.

DARE ATTO, altresì, che per il corretto svolgimento delle attività progettuali e, conseguentemente, per l'erogazione del finanziamento in favore di questa Azienda, la capofila (Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna) e questa AOUP (quale U.O.3) hanno inteso formalizzare i loro rapporti mediante la sottoscrizione di un apposito Accordo di Collaborazione (allegata sub.1 al presente atto).

PRENDERE ATTO:

- che il predetto Accordo è stata sottoscritto e perfezionato in data 31.10.2025 (data della sua ultima sottoscrizione) ed è costituito da nr. 19 pagine e da n. 20 articoli e disciplina, la buona conduzione del già menzionato progetto "***Safety and efficacy of a high quality human albumin solution in patients with decompensated cirrhosis (SUPERalbumin)***";
- che, lo si ribadisce, si colloca nell'ambito della Missione M6 - Componente C2 - Investimento 2.1 Valorizzazione e potenziamento della ricerca biomedica del SSN finanziato dall'Unione europea - Next Generation EU;
- che, dunque, la validità dell'Accordo di collaborazione in parola, decorre dalla data di inizio delle attività progettuali, ovvero dal 12 novembre 2024 ed ha validità sino al 12 novembre 2026, eventualmente prorogabile al 12 maggio 2027, giusta art. 2 della medesima convenzione.

DARE ATTO

- che al Progetto è stato attribuito il CUP Master **F33C24000220006**;
- che Il Responsabile Scientifico del Progetto in ambito aziendale è la Prof.ssa Vincenza Calvaruso e che questi avrà cura di garantire l'attuazione e il coordinamento delle attività progettuali nonché il necessario collegamento operativo con la U.O.C. Capofila.
- che il Codice Unico di Progetto attribuito ad AOUP **I73C24000260006** che verrà richiamato sia nelle transazioni attuate durante l'esecuzione del progetto di ricerca sia nella documentazione amministrativo-contabile relativa al progetto stesso;
- che per l'attuazione del progetto, come detto, verrà erogato dalla Capofila ad AOUP, quale U.O.3, un contributo complessivo pari ad € 202.230,00 che sarà trasferito secondo le modalità pattuite all'art. 5 dell'Accordo di collaborazione e, poi, regolarmente iscritto nel bilancio aziendale;
- che le somme saranno rendicontate sulla base delle Linee Guide emanate da Ministero della Salute;
- che all'Ing. Marcello Puglisi Dirigente presso UOS Risk Management e Qualità, con deliberazione aziendale n. 1084 del 18.10.2024 - dato atto, tra l'altro, "*della necessità di procedere per la gestione dei progetti di PNRR alla nomina dei referenti per la gestione della piattaforma di monitoraggio REGIS*", - è stata affidata, in tale direzione, la funzione di Responsabile Amministrativo in ambito aziendale che, abilitato al caricamento dei dati sulla piattaforma di rendicontazione ReGis, curerà l'esecuzione delle specifiche procedure di gestione, controllo e rendicontazione.
- che le Aree dell'AOUP coinvolte nella realizzazione delle attività progettuali, ciascuna per le attribuzioni di competenza, avranno cura di porre in essere tutti gli atti amministrativi e contabili necessari alla realizzazione del progetto con il supporto all'U.O. Internazionalizzazione e Ricerca Sanitaria.

DARE ATTO, altresì, che la Dott.ssa Silvia Salerno, Direttore dell'U.O.C. che propone il presente provvedimento, attesta che gli atti citati e non allegati sono custoditi presso l'U.O.C di appartenenza e presso l'Ufficio Atti Deliberativi.

TRASMETTERE il presente atto deliberativo, e la convenzione che ne costituisce parte integrante e sostanziale

- ❖ al Capofila IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna;
- ❖ al Responsabile Scientifico del Progetto, Prof.ssa Vincenza Calvaruso;
- ❖ al Direttore dell'U.O.S Servizio Internazionalizzazione e Ricerca Sanitaria;
- ❖ Al Gruppo per la Gestione dei Progetti Aziendali e, per esso, al suo Responsabile Amministrativo: Ing. Marcello Puglisi;
- ❖ al DPO;
- ❖ al Direttore dell'U.O.C. Economico Finanziaria e Patrimoniale;
- ❖ al Resp.le del Servizio di Prevenzione della Corruzione e della Trasparenza dell'AOUP

La Direttrice Generale

Vista la proposta di deliberazione che precede, e che s'intende qui di seguito riportata e trascritta;
Visto il parere favorevole espresso dal Direttore Amministrativo;
Visto il parere favorevole espresso dal Direttore Sanitario;
Ritenuto di condividerne il contenuto;
Assistito dal segretario verbalizzante;

DELIBERA

di approvare la superiore proposta, che qui si intende integralmente riportata e trascritta, per come sopra formulata dal Direttore Responsabile della struttura proponente.