



DETERMINA DEL DIRETTORE GENERALE

Oggetto: Nomina Componenti Comitato Etico dell'IRCCS INRCA. .

IL DIRETTORE GENERALE

VISTO il documento istruttorio, riportato in calce alla presente determina, dal quale si rileva la necessità di provvedere a quanto in oggetto specificato;

RITENUTO, per i motivi riportati nel predetto documento istruttorio e che vengono condivisi, di adottare il presente atto;

ACQUISITI i pareri favorevoli del Direttore Sanitario, Direttore Amministrativo e del Direttore Scientifico ciascuno per quanto di competenza;

DETERMINA

1. di rinnovare il mandato dei seguenti componenti del Comitato Etico dell'IRCCS INRCA (di seguito "CE INRCA), nel rispetto di quanto previsto dal Decreto Ministro della Salute 8 febbraio 2013 "Criteri per la composizione e il funzionamento dei Comitati Etici" confermando i loro incarichi, secondo quanto previsto dall'art. 2 comma 8 del succitato Decreto:

Andrea Corsonello
Antonio Cherubini
Marco Giulioni
Silvia Bustacchini
Alberto Montesanto
Fabrizia Lattanzio
Raffaele Giorgetti
Cinzia Giuli
Donatella Marinelli
Monia Mancini
Marina Bagantoni
Tommaso Brue'
Claudia Venturini;

2. di nominare, anche al fine di completare le competenze specialistiche per le diverse qualifiche previste, i seguenti nuovi componenti del CE INRCA nel rispetto di quanto previsto dal Decreto Ministro della Salute 8 febbraio 2013 "Criteri per la composizione e il funzionamento dei Comitati Etici", secondo quanto riportato agli artt. 2 e 3 dello stesso Decreto:





INRCA

Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico
Sede Legale - Via S. Margherita n.5, Ancona
Amministrazione Centrale - Via S. Margherita n.5, Ancona
www.inrca.it

- Paola Tamburrini
- Alessia Fumagalli
- Carlo Polidori
- Massimo Di Muzio
- Andrea Vesprini
- Maria Luisa Di Pietro
- Enrico Paci;

3. di dare atto che conseguentemente il CE INRCA risulta così composto:

Qualifica	Nominativo
Clinici	Andrea Corsonello Antonio Cherubini Paola Tamburrini Alessia Fumagalli
Medico di medicina generale territoriale	Marco Giulioni
Farmacologo esperto in ricerca clinica in geriatria	Silvia Bustacchini
Biostatistico	Alberto Montesanto
Farmacologo	Carlo Polidori
Farmacista del servizio sanitario regionale	Massimo Di Muzio
Direttore Sanitario	Andrea Vesprini
Direttore Scientifico	Fabrizia Lattanzio
Esperto in materia giuridica e assicurativa o un medico legale ed Esperto in genetica	Raffaele Giorgetti
Esperto di bioetica	Maria Luisa Di Pietro
Rappresentanti dell'area delle professioni sanitarie interessati alla sperimentazione	Cinzia Giuli Donatella Marinelli
Rappresentanti del volontariato o dell'associazionismo di tutela dei pazienti	Monia Mancini Marina Bagantoni
Esperto in dispositivi medici e, in relazione all'area medico-chirurgica oggetto dell'indagine con il dispositivo medico in studio, Ingegnere clinico o altra figura professionale qualificata	Tommaso Brue'
in relazione allo studio di prodotti alimentari sull'uomo, Esperto in nutrizione	Claudia Venturini
in relazione allo studio di nuove procedure tecniche, diagnostiche e terapeutiche, invasive e semi invasive, Esperto clinico del settore	Enrico Paci

3. di specificare che dal presente atto non derivano spese a carico del bilancio dell'istituto;

4. di dare atto che il CE INRCA, come sopra costituito, resta in carica tre anni, a decorrere dalla data di effettivo insediamento;





INRCA

Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico
Sede Legale - Via S.Margherita n.5, Ancona
Amministrazione Centrale - Via S.Margherita n.5, Ancona
www.inrca.it

5. di prendere atto della prosecuzione dell'attività del Comitato Etico, nominato con atto n. 221/DGEN/2017, dal 27/07/2020 sino all'insediamento del Comitato Etico nominato con il presente atto;
6. di dare atto che il suddetto CE INRCA ha competenza per tutte le Sedi ed i Presidi Ospedalieri di Ricerca dell'Istituto;
7. di trasmettere il presente atto per conoscenza e per gli eventuali adempimenti conseguenti alla Segreteria tecnico scientifica del Comitato;
8. di trasmettere il presente atto per conoscenza alla Regione Marche, alla Regione Lombardia e alla Regione Calabria;
9. di revocare ogni eventuale atto in contrasto con la presente determinazione;
10. di dare atto che la presente determina non è sottoposta a controllo regionale;
11. di dichiarare:
 - il presente atto immediatamente esecutivo ed efficace dalla data di pubblicazione all'Albo on-line dell'Istituto ai sensi dell'art. 28 comma 6 della L.R. n. 26/1996;
 - che il presente atto non è soggetto a Privacy;
12. di trasmettere il presente atto al Collegio Sindacale a norma dell'art. 17 della L.R. 26/96 e s.m.i..

Via Santa Margherita,5 - Ancona, sede legale INRCA

Il Direttore Generale
(Dott. Gianni Genga)

Documento informatico firmato digitalmente

Per i pareri infrascritti

Il Direttore Amministrativo
(Avv. Irene Leonelli)

Documento informatico firmato digitalmente

Il Direttore Sanitario
(Dott. Andrea Vesprini)

Documento informatico firmato digitalmente

Il Direttore Scientifico
(Dott.ssa Fabrizia Lattanzio)

Documento informatico firmato digitalmente





INRCA

Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico
Sede Legale - Via S.Margherita n.5, Ancona
Amministrazione Centrale - Via S.Margherita n.5, Ancona
www.inrca.it

DOCUMENTO ISTRUTTORIO (UOSD Affari Generali)

Normativa di riferimento

- Decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502, recante «Riordino della disciplina in materia sanitaria, a norma dell'art. 1 della legge 23 ottobre 1992, n. 421»;
- Decreto legislativo 14 dicembre 1992, n. 507 "Attuazione della direttiva 90/385/CEE, concernente il ravvicinamento delle legislazioni degli Stati membri relative ai dispositivi medici impiantabili attivi " modificato dal D. Lgs 25/01/2010 n. 37;
- Decreto legislativo 24 febbraio 1997, n.46 "Attuazione della direttiva 93/42/CEE, concernente i dispositivi medici" modificato dal D. Lgs 25/01/2010 n. 37;
- Decreto Ministro della Sanità 15 luglio 1997 "Recepimento delle linee guida dell'Unione europea di buona pratica clinica per l'esecuzione delle ricerche cliniche dei medicinali.";
- Decreto Ministeriale 18 marzo 1998 e s.m. relativo alle "Modalità per l'esenzione dagli accertamenti sui medicinali utilizzati nelle sperimentazioni cliniche"
- Decreto Ministeriale del 10 maggio 2001 - Sperimentazione clinica controllata in medicina generale e pediatria di libera scelta.
- Decreto Ministeriale del 30 maggio 2001 - Accertamenti ispettivi sull'osservanza delle norme di buona pratica di fabbricazione e di buona pratica clinica.
- Decreto del Presidente della Rep 21 settembre 2001 n. 439 "Regolamento di semplificazione delle procedure per la verifica e il controllo di nuovi sistemi e protocolli terapeutici sperimentali";
- Legge 28 marzo 2001, n. 145 "Convenzione del Consiglio d'Europa per la protezione dei diritti dell'uomo e della dignità dell'essere umano nell'applicazione della biologia e della medicina " – Oviedo il 4 aprile 1997;
- Decreto Ministro della Salute 8 maggio 2003 "Uso terapeutico di medicinale sottoposto a sperimentazione clinica";
- Regione Marche - Legge Regionale 20 giugno 2003, n. 13 "Riorganizzazione del Servizio Sanitario Regionale";
- Decreto legislativo 24 giugno 2003, n. 211 " Attuazione della direttiva 2001/20/CE relativa all'applicazione della buona pratica clinica nell'esecuzione delle sperimentazioni cliniche di medicinali per uso clinico ";
- Decreto Ministro della salute 17 dicembre 2004 "Predisposizioni e condizioni di carattere generale, relative all'esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali, con particolare riferimento a quelle a fini di miglioramento della pratica clinica, quale parte integrante dell'assistenza sanitaria";
- Decreto Ministeriale 12 maggio 2006 - Requisiti minimi per l'istituzione, l'organizzazione e il funzionamento dei Comitati etici per le sperimentazioni cliniche dei medicinali;
- Regione Marche - Legge Regionale 21 dicembre 2006, n. 21. Disposizioni in materia di riordino della disciplina dell'Istituto ricovero e cura a carattere scientifico "INRCA" di Ancona;
- Decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 200 "Attuazione della direttiva 2005/28/CE recante principi e linee guida dettagliate per la buona pratica clinica relativa ai medicinali in fase di sperimentazione a uso umano, nonché requisiti per l'autorizzazione alla fabbricazione o importazione di tali medicinali ";
- Decreto del Ministro della Salute, 21 dicembre 2007 "Modalità di inoltro della richiesta di autorizzazione all'Autorità competente, per la comunicazione di emendamenti sostanziali e la





INRCA

Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico
Sede Legale - Via S. Margherita n.5, Ancona
Amministrazione Centrale - Via S. Margherita n.5, Ancona
www.inrca.it

- dichiarazione di conclusione della sperimentazione clinica e per la richiesta di parere al comitato etico ";
- Determinazione AIFA 20 marzo 2008 - Linee guida per la classificazione e conduzione degli studi osservazionali sui farmaci ed Errata-corrige alla Determinazione AIFA 20 Marzo 2008 - Comunicato relativo alla Determinazione 20 Marzo 2008 dell'AIFA, recante: «Linee guida per la classificazione e conduzione degli studi osservazionali sui farmaci»
 - Decreto Ministeriale 7 Novembre 2008 - Modifiche ed integrazioni ai decreti 19 Marzo 1998, recante «Riconoscimento della idoneità dei centri per la sperimentazione clinica dei medicinali»; 8 Maggio 2003, recante «Uso terapeutico di medicinale sottoposto a sperimentazione clinica» e 12 Maggio 2006, recante «Requisiti minimi per l'istituzione, l'organizzazione e il funzionamento dei Comitati Etici per le sperimentazioni cliniche dei medicinali»
 - Determinazione AIFA 20 marzo 2008 - Linee guida per la classificazione e conduzione degli studi osservazionali sui farmaci
 - Determinazione AIFA 23 Dicembre 2008 - Autocertificazione dei requisiti minimi delle Organizzazioni di Ricerca a Contratto (CRO) nell'ambito delle sperimentazioni cliniche dei medicinali ai sensi dell'articolo 7, commi 5 e 6, e dell'articolo 8 del Decreto Ministeriale 31 Marzo 2008
 - Decreto Ministeriale 14 luglio 2009 - Requisiti minimi per le polizze assicurative a tutela dei soggetti partecipanti alle sperimentazioni cliniche dei medicinali;
 - Decreto Ministeriale 15 Novembre 2011 - Definizione dei requisiti minimi per le organizzazioni di ricerca a contratto (CRO) nell'ambito delle sperimentazioni cliniche dei medicinali;
 - UNI EN ISO 14155:2011 : "Clinical investigation of medical devices for human subjects - Good Clinical practice ";
 - Decreto legge 13 settembre 2012 n. 158, convertito con modificazioni, dalla legge 8 novembre 2012 n. 189 "Conversione in Legge, con modificazioni, del Decreto-Legge 13 settembre 2012, n. 158, recante disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del Paese mediante un più alto livello di tutela della salute.";
 - Decreto Ministro della Salute 8 febbraio 2013 " Criteri per la composizione e il funzionamento dei Comitati Etici. ";
 - Decreto Ministro della Salute 12 marzo 2013 "Limiti, condizioni e strutture presso cui è possibile effettuare indagini cliniche di dispositivi medici, ai sensi dell'articolo 14 del Decreto Legislativo 24 febbraio 1997, n. 46 e successive modificazioni. ";
 - Dichiarazione di Helsinki. Settima revisione (64th WMA General Assembly, Fortaleza, Brazil, ottobre 2013);
 - Reg. (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 attesa di applicazione);
 - DGR Marche n.1104 del 29/9/2014 - DL n. 158/2012 convertito dalla L. n. 189/2012. Disposizioni concernenti il Comitato etico regionale (CER) delle Marche.
 - Decreto Ministeriale 30/04/2015. Procedure operative e soluzioni tecniche per un'efficace azione di farmacovigilanza adottate ai sensi del comma 344 dell'articolo 1 della legge 24 dicembre 2012, n. 228 (Legge di stabilità 2013);
 - Ministero della Salute "Linee di indirizzo sugli studi condotti per valutare la sicurezza e le proprietà di prodotti alimentari", Revisione giugno 2015;
 - Pubblicazione Ufficio VI Ministero della Salute "Le indagini cliniche dei dispositivi medici", 2015;
 - Determinazione AIFA n. 809/2015 ("Determina inerente i requisiti minimi necessari per le strutture sanitarie, che eseguono sperimentazioni di fase I di cui all'articolo 11 del decreto del Presidente della Repubblica 21 settembre 2001, n. 439 e di cui all'articolo 31, comma 3 del decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 200");





INRCA

Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico
Sede Legale - Via S. Margherita n.5, Ancona
Amministrazione Centrale - Via S. Margherita n.5, Ancona
www.inrca.it

- Determinazione AIFA n. 1709 del 28 dicembre 2015 - Aggiornamenti al decreto del Ministero della salute 21 dicembre 2007 recante: «Modalità di inoltro della richiesta di autorizzazione all'Autorità competente, per la comunicazione di emendamenti sostanziali e la dichiarazione di conclusione della sperimentazione clinica e per la richiesta di parere al comitato etico».
- Comunicato AIFA del 29/01/2016. Operatività dell'Osservatorio Nazionale sulla Sperimentazione Clinica dei Medicinali (OsSC);
- Determinazione AIFA n. 451 del 2016 - Autocertificazione dei requisiti minimi delle strutture sanitarie che eseguono sperimentazioni cliniche di fase I ai sensi dell'articolo 3, commi 1 e 2 della determina 19 giugno 2015. (Determina n. 451).
- Regolamento Generale Sulla Protezione Dei Dati Personali (UE) 2016/679 ("GDPR" recepito dal D. Lgs. N. 101/2018)
- DGR Marche n. 244 del 20/03/2017 - Disposizioni concernenti i Comitati Etici della Regione Marche. Revoca della DGR n. 1104 del 29/09/14 "*DL n. 158/12 convertito dalla Legge II. 189/2012-Disposizioni concernenti il Comitato Etico regionale (CER) delle Marche*"
- Decreto Ministeriale 7 settembre 2017 - Uso terapeutico di medicinale sottoposto a sperimentazione clinica
- Regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, relativo ai dispositivi medici, che modifica la direttiva 2001/83/CE, il regolamento (CE) n. 178/2002 e il regolamento (CE) n. 1223/2009 e che abroga le direttive 90/385/CEE e 93/42/CEE del Consiglio (in attesa di applicazione);
- Legge 11 gennaio 2018, n. 3 - 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.
- Decreto Legislativo 10 agosto 2018, n. 101 Disposizioni per l'adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 27 aprile 2016, relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati e che abroga la direttiva 95/46/CE (regolamento generale sulla protezione dei dati).
- Autorità Garante per la protezione dei dati personali - Regole deontologiche per trattamenti a fini statistici o di ricerca scientifica pubblicate ai sensi dell'art. 20, comma 4, del d.lgs. 10 agosto 2018, n. 101 - 19 dicembre 2018
- Decreto Ministeriale 19 aprile 2018 - Costituzione del Centro di coordinamento nazionale dei comitati etici territoriali per le sperimentazioni cliniche sui medicinali per uso umano e sui dispositivi medici, ai sensi dell'articolo 2, comma 1, della legge 11 gennaio 2018, n. 3
- Decreto Legislativo 14 maggio 2019, n. 52 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 11 gennaio 2018, n. 3.
- Autorità Garante per la protezione dei dati personali - Provvedimento 5 giugno 2019 - Prescrizioni relative al trattamento di categorie particolari di dati, ai sensi dell'articolo 21, comma 1 del decreto legislativo 10 agosto 2018, n. 101. (Provvedimento n. 146).
- Determina INRCA n. 221/DGEN del 12/06/2017 - "Costituzione Comitato Etico dell'IRCCS INRCA in esecuzione alla DGR Marche n. 244 del 20/3/2017".
- Determina INRCA 223/DGEN del 27/06/2017 - "Istituzione della Segreteria Tecnico-Scientifica del Comitato Etico dell'IRCCS INRCA in Esecuzione alla DGR Marche n. 244 del 20/3/2017".
- Determina INRCA n.303/DGEN del 03/08/2017 - "Regolamento Comitato Etico IRCCS INRCA (CE INRCA)."
- Nota prot. INRCA n.10118 del 12 marzo 2021

PREMESSO che





INRCA

Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico
Sede Legale - Via S.Margherita n.5, Ancona
Amministrazione Centrale - Via S.Margherita n.5, Ancona
www.inrca.it

- La Regione Marche con DGRM n. 244 del 20 marzo 2017, in attuazione del Decreto Ministro della Salute 8 febbraio 2013 " Criteri per la composizione e il funzionamento dei Comitati Etici", ha istituito nella Regione Marche un Comitato Etico Regionale (CER), con sede presso l'Azienda Ospedaliero-Universitaria "Ospedali Riuniti" di Ancona ed un Comitato Etico IRCCS INRCA, con sede presso l'Istituto Nazionale di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico per Anziani (IRCCS-INRCA);
- Il Direttore Generale dell'IRCCS INRCA, in esecuzione della medesima DGR Marche n. 244 del 20/3/2017, ha provveduto
 - a costituire il Comitato Etico dell'IRCCS INRCA (di seguito "CE INRCA) con Determina n. 221/DGEN del 12 giugno 2017, nominandone i componenti;
 - ad istituire la Segreteria Tecnico-Scientifica del CE INRCA con Determina n. 223/DGEN del 13 giugno 2017
 - a prendere atto del Regolamento del CE INRCA con Determina n. 303/DGEN del 3 agosto 2017;
- Il CE INRCA, come sopra costituito, si e' insediato in data 27 luglio 2017, provvedendo alla nomina del Presidente, nella persona del Dr Marco Giulioni;

CONSIDERATO che

- il citato Decreto Ministro della Salute 8 febbraio 2013 " Criteri per la composizione e il funzionamento dei Comitati Etici. " - art. 2 comma 8 - prevede che i componenti del Comitato Etico restino in carica tre anni e che il mandato non può essere rinnovato consecutivamente più di una volta. Il Presidente non può ricoprire tale carica per più di due mandati consecutivi;
- il CE INRCA come sopra costituito per il primo mandato, è stato in carica per tre anni e ricordato che, nelle more della determina del rinnovo della composizione, il Comitato Etico ha proseguito regolarmente la sua attività, anche in particolare considerazione del periodo emergenziale pandemico;

CONFERMATO che l'IRCCS INRCA ha un carattere di multiregionalità (con sedi nelle Regioni Marche, Lombardia, Calabria) e per quanto riguarda le valutazioni etiche si conferma la necessità di garantire un percorso di valutazione e approvazione in riferimento ad un unico Comitato Etico istituzionale;

DATO ATTO che dal presente atto non derivano oneri a carico dell'Istituto in quanto , come stabilito nella DGRM 244/2017, i contributi versati dagli sponsor, per ottenere il parere dei CE, per le sperimentazioni cliniche relativamente agli studi sperimentali costituiscono una disponibilità da impiegarsi per la copertura dei costi relativi a: spese di segreteria, documentazione in ambito scientifico e bioetico, spese generali di funzionamento del Comitato, formazione ed aggiornamento dei membri, eventuale gettone di presenza, eventuali rimborsi forfettari ai membri che abbiano effettuato l'esame istruttorio dei protocolli, rimborso spese documentate;

che il Direttore Generale della sede del CE deve assicurare la continuità di funzionamento evitando interruzioni;





INRCA

Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico
Sede Legale - Via S.Margherita n.5, Ancona
Amministrazione Centrale - Via S.Margherita n.5, Ancona
www.inrca.it

RITENUTO OPPORTUNO procedere alla nomina dei componenti del CE INRCA individuando gli stessi tra gli esperti in materia, nel rispetto degli articoli 2 e 3 del Decreto Ministro della Salute 8 febbraio 2013;

VERIFICATA per le vie brevi la disponibilità degli attuali membri del CE INRCA al rinnovo del loro mandato, secondo quanto previsto dall'art. 2 comma 8 del succitato Decreto, ed ottenendone conferma dai seguenti componenti:

- Andrea Corsonello
- Antonio Cherubini
- Marco Giulioni
- Silvia Bustacchini
- Alberto Montesanto
- Fabrizia Lattanzio
- Raffaele Giorgetti
- Cinzia Giuli
- Donatella Marinelli
- Monia Mancini
- Marina Bagantoni
- Tommaso Brue'
- Claudia Venturini

INDIVIDUATI con nota prot. 10118 del 12 marzo 2021 e verificata la disponibilità alla nomina come nuovi componenti del CE INRCA dei seguenti esperti - con competenze specialistiche riconosciute - per completare le diverse qualifiche previste nella composizione del CE:

- Paola Tamburrini, in qualità di Clinico, IRCCS INRCA
- Alessia Fumagalli, in qualità di Clinico, IRCCS INRCA
- Carlo Polidori, in qualità di Farmacologo, Professore di Farmacologia, Università di Camerino
- Massimo Di Muzio, in qualità di Farmacista del servizio sanitario regionale, IRCCS INRCA
- Andrea Vesprini, in qualità di Direttore Sanitario, IRCCS INRCA
- Maria Luisa Di Pietro, in qualità di Esperto di bioetica, Professore di Bioetica, Università Cattolica S. Cuore – Roma
- Enrico Paci, in qualità di Esperto clinico di settore, IRCCS INRCA

Alla luce di quanto sopra esposto

SI PROPONE

- di rinnovare il mandato dei componenti del precedente Comitato Etico dell'IRCCS INRCA (di seguito "CE INRCA) e di nominare i nuovi componenti , nel rispetto di quanto previsto dal Decreto del Ministro della Salute 8 febbraio 2013 "Criteri per la composizione e il funzionamento dei Comitati Etici", secondo quanto riportato agli artt. 2 e 3 ;
- di specificare che dal presente atto non derivano spese a carico del bilancio dell'istituto;
- di dare atto che il CE INRCA resta in carica tre anni, a decorrere dalla data di effettivo insediamento;





INRCA

Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico
Sede Legale - Via S.Margherita n.5, Ancona
Amministrazione Centrale - Via S.Margherita n.5, Ancona
www.inrca.it

- di prendere atto della prosecuzione dell'attività del Comitato Etico, nominato con atto n. 221/DGEN/2017, dal 27/07/2020 sino all'insediamento del Comitato Etico nominato con il presente atto;
- di dare atto che il suddetto CE INRCA ha competenza per tutte le Sedi ed i Presidi Ospedalieri di Ricerca dell'Istituto;
- di trasmettere il presente atto per conoscenza e per gli eventuali adempimenti conseguenti alla Segreteria tecnico scientifica del Comitato;
- di trasmettere il presente atto per conoscenza alla Regione Marche, alla Regione Lombardia e alla Regione Calabria;
- di dare atto che la presente determina non è sottoposta a controllo regionale;
- di dichiarare:
 - il presente atto immediatamente esecutivo ed efficace dalla data di pubblicazione all'Albo on-line dell'Istituto ai sensi dell'art. 28 comma 6 della L.R. n. 26/1996;
 - che il presente atto non è soggetto a Privacy;
- di trasmettere il presente atto al Collegio Sindacale a norma dell'art. 17 della L.R. 26/96 e s.m.i..

Il Responsabile del Procedimento
(Dott.ssa *Micaela Tonucci*)

Documento informatico firmato digitalmente

ALLEGATI

- 1) Attestazione_Senza_Oneri Comitato Etico 15 marzo_signed(1).pdf.

