



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

Deliberazione n. 933

del 05/09/2024

Addendum I alla convenzione economica tra l'Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico e per essa l'UOC di Pneumologia e la Società Boehringer Ingelheim International GmbH per la conduzione della sperimentazione clinica dal titolo: "A randomised, double-blind, parallel group, roll-over study long-term safety and efficacy of oral doses of BI 1291583 q.d. (PartA) followed by open label long-term safety assessment (Part B) in patients with bronchiectasis (Clairlef™)." Codice Prot. 1397-0017- Sperimentatore: Prof. Salvatore Battaglia.

**DIREZIONE GENERALE**

**Il Responsabile dell'Ufficio atti deliberativi**

Grazia Scalici

NULLA AOSTA in quanto conforme alle norme di contabilità

**Non comporta ordine di spesa**

Ai sensi del DPR n. 445/2000 e ss.mm.ii. e la Legge 241/90 e ss.mm.ii. e L.R. 7/2019, il sottoscritto attesta la regolarità della procedura seguita e la legalità del presente atto, nonché l'esistenza della documentazione citata e la sua rispondenza ai contenuti esposti.

Il Responsabile proponente

La Direttrice Generale

Dott.ssa Maria Grazia Furnari

Ai sensi del D.P. n. 324/Serv. 1^/S.G. del 21.06.2024

Con l'intervento, per il parere prescritto dall'art. 3 del D.L.vo n. 502/92

così come modificato dal D.L.vo n. 517/93 e dal D.L.vo n. 229/99

del Direttore Amministrativo Dott. Sergio Consagra e del Direttore Sanitario Prof. Alberto Firenze

Svolge le funzioni di segretario verbalizzante

Sig.ra Grazia Scalici



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

Delibera n. 933 del 05/09/2024

LA DIRETTRICE GENERALE

- PRESO ATTO** che presso l'AIFA è stato istituito il Centro di Coordinamento nazionale dei Comitati Etici Territoriali e ricostituito con il Decreto del Ministro della Salute del 27/05/2021, garante dell'omogeneità delle procedure e del rispetto dei termini temporali;
- PRESO ATTO** dell'entrata in vigore in data 31/01/2022 del nuovo Regolamento (EU) n. 536/2014 del Parlamento Europeo sulla sperimentazione clinica di medicinali per uso umano;
- VISTI** il Decreto 26 gennaio 2023 recante: "individuazione di quaranta comitati etici territoriali (di seguito indicato con DM 40 CET);
- il Decreto del 27 gennaio 2023, del Ministero della Salute recante misure relative all'individuazione e competenze dei Comitati Etici Territoriali;
- il Decreto 30 gennaio recante "determinazione della tariffa unica per le sperimentazioni cliniche, del gettone di presenza e del rimborso spese per la partecipazione alle riunioni del Centro di coordinamento nazionale dei comitati etici territoriali per le sperimentazioni cliniche sui medicinali per uso umano e sui dispositivi medici, dei comitati etici territoriali e dei comitati etici a valenza nazionale";
- il Decreto 30.01.2023 recante: "definizione dei criteri per la composizione e il funzionamento dei comitati etici territoriali";
- PRESO ATTO** che, con delibera n. 916 del 30/06/2023 e ss.mm.ii., è stato istituito il CET (Comitato Etico Territoriale) e la Segreteria Tecnico Scientifica, in applicazione al Decreto Regionale n. 541/2023;
- che, con delibera n. 1017 del 19.07.2023 è stato istituito il CEL Palermo 1 (Comitato Etico Locale Palermo 1) e con delibera 1072 del 03.08.2023: Integrazione e recepimento del D.A. Assessorato Salute RS n. 746 del 25.07.2023;
- VISTA** la delibera n. 738 del 20/06/2022 di sottoscrizione della convenzione economica per la conduzione della sperimentazione clinica dal titolo: "A randomised, double-blind, parallel group, roll-over study long-term safety and efficacy of oral doses of BI 1291583 q.d. (PartA) followed by open label long-term safety assessment (Part B) in patients with bronchiectasis (ClairlefTM)." Codice Prot. 1397-0017- Sperimentatore: Prof. Salvatore Battaglia;



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

- VISTA** la notifica dello Sponsor Boehringer Ingelheim International GmbH del 18 luglio 2024 con la quale comunica che intende offrire ai partecipanti dello studio la possibilità di essere rimborsati delle spese sostenute in occasione delle visite effettuate ;
- VISTO** l'Addendum I al contratto per la conduzione della sperimentazione clinica Prot. 1397-0017, allegato come parte sostanziale e integrante della presente deliberazione;
- SENTITO** il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario così come prescritto dall'art. 3 del D.L.vo n. 502/92, così come modificato dal D.L. n. 517/93 e dal D.L.vo 229/99;

Per i motivi in premessa citati che qui si intendono ripetuti e trascritti

DELIBERA

Di procedere alla sottoscrizione dell' Addendum I alla convenzione economica tra l'Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico e per essa l'UOC di Pneumologia e la Società Boehringer Ingelheim International GmbH per la conduzione della sperimentazione clinica dal titolo: "A randomised, double-blind, parallel group, roll-over study long-term safety and efficacy of oral doses of BI 1291583 q.d. (PartA) followed by open label long-term safety assessment (Part B) in patients with bronchiectasis (Clairlef™)." Codice Prot. 1397-0017- Sperimentatore: Prof. Salvatore Battaglia;

di prendere atto che i proventi derivanti dallo Sponsor per la conduzione dello Studio, verranno ripartiti in conformità all'art. 4 - Aspetti economici- finanziari - del Regolamento Aziendale disciplinante gli aspetti procedurali, amministrativi ed economici degli studi Osservazionali, delle Sperimentazioni cliniche, dei Dispositivi Medici e delle Iniziative di Ricerca afferenti all'AOUP approvato con Delibera n. 62 del 19/01/2024.

Il Direttore Sanitario  
Prof. Alberto Firenze

Il Direttore Amministrativo  
Dott. Sergio Consagra

La Direttrice Generale  
Dott.ssa Maria Grazia Furnari



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

Il Segretario Verbalizzante  
Grazia Scalici

**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'Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico a decorrere dal giorno 08/09/2024 e che nei 15 giorni successivi:

- non sono pervenute opposizioni
- sono pervenute opposizioni da \_\_\_\_\_

Il Funzionario Responsabile

Notificata al Collegio Sindacale il \_\_\_\_\_

**DELIBERA NON SOGGETTA AL CONTROLLO**

- Delibera non soggetta al controllo, ai sensi dell'art. 4, comma 8 della L. n. 412/1991 e divenuta:

**ESECUTIVA**

- Decorso il termine (10 giorni dalla data di pubblicazione ai sensi dell'art. 53, comma 6, L.R. n. 30/93
- Delibera non soggetta al controllo, ai sensi dell'art. 4 comma 8, della L. n. 412/1991 e divenuta:

**IMMEDIATAMENTE ESECUTIVA**

Ai sensi dell'art. 53, comma 7, L.R. 30/93

Il Funzionario Responsabile

**ESTREMI RISCONTRO TUTORIO**

- Delibera trasmessa, ai sensi della L.R. n. 5/09, all'Assessorato Regionale Salute in data \_\_\_\_\_ prot. n. \_\_\_\_\_

**SI ATTESTA**

Che l'Assessorato Regionale Salute, esaminata la presente deliberazione:

- Ha pronunciato l'approvazione con atto prot. n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ come da allegato
- Ha pronunciato l'annullamento con atto prot. n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ come da allegato
- Delibera divenuta esecutiva con decorrenza del termine previsto dall'art. 16 della L. R. n. 5/09 dal \_\_\_\_\_

Il Funzionario Responsabile

**ADDENDUM N. 1 ALLA CONVENZIONE PER STUDIO CLINICO**

**A randomised, double-blind, parallel group, roll-over study evaluating long-term safety and efficacy of oral doses of BI 1291583 q.d. (Part A) followed by open label long-term safety assessment (Part B) in patients with bronchiectasis (ClairleafTM)"**

**Prot. 1397-0017**

Stipulata in data 5 ottobre 2023

tra

Boehringer Ingelheim International GmbH, Binger Str. 173, 55216 Ingelheim am Rhein, Germania, (di seguito per brevità "Promotore") che ha dato in carico a Boehringer Ingelheim Italia, denominata BI Italia, con sede legale in Milano (MI), Via Vezza d'Oglio, 3, capitale sociale Euro 24.260.040,00 int. versato, C.F./P.I. 00421210485 in persona dei suoi Procuratori Dr. Francesco Butti e Rag. Alessandro Vannini, domiciliati per la loro carica presso la sede della Società, di svolgere tutte le attività necessarie alla conduzione della sperimentazione

e

Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone" di Palermo (d'ora innanzi denominata "Ente"), con sede legale in Palermo, Via del Vespro 129 C.F. e P. IVA n. 05841790826, in persona del Legale Rappresentante la Dott.ssa Maria Grazia Furnari, munita di idonei poteri di firma del presente atto (di seguito "Ente") per l'esecuzione dello studio clinico **prot. 1397-0017 "A randomised, double-blind, parallel group, roll-over study evaluating long-term safety and efficacy of oral doses of BI 1291583 q.d. (Part A) followed by open label long-term safety assessment (Part B) in patients with bronchiectasis (ClairleafTM)"** (lo "Studio"),

PREMESSO

- che lo studio è stato autorizzato in data 1° settembre 2023 che include anche valutazione del Comitato Etico Lazio Area 3;
- che il Legale Rappresentante dell'Ente ha autorizzato l'esecuzione del suddetto Studio con delibera n. 1335 del 5 ottobre 2023;
- che tale Studio è regolato da apposita convenzione tra Boehringer-Ingelheim Italia e l'Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone" datata 5 ottobre 2023;
- che lo Studio è in corso di svolgimento presso l'U.O.C. di Pneumologia sotto la responsabilità del Prof. Salvatore Battaglia;
- che, si rende necessario integrare la convenzione stipulata in data 5 ottobre 2023 come meglio di seguito specificato.
- che il Promotore ha individuato quale referente scientifico per la parte di propria competenza la Dott.ssa Elisa Tronconi (elisa.giudittatronconi@iqvia.com)

**TUTTO CIÒ PREMESSO SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE**

Con il presente atto le parti convengono espressamente di integrare l'art. 6 della convenzione economica nominata in premessa e la Parte 3 dell'Allegato A-Budget, come segue:

**Addendum all'articolo n. 6**

A parziale modifica di quanto previsto all'art. 6- "Corrispettivo" della convenzione predetta Boehringer-Ingelheim Italia integra come segue:

"Nei limiti e con le modalità previsti dal Protocollo ed approvati dal Comitato etico, il Promotore mette a disposizione dei pazienti che partecipano alla Sperimentazione il rimborso delle spese vive, purché effettivamente sostenute e documentate, correlate alla partecipazione alla Sperimentazione presso l'Ente, mediante procedure preventivamente approvate dal Comitato etico.

Il rimborso potrà essere effettuato attraverso l'amministrazione dell'Ente, che seguirà le proprie procedure in materia. In tal caso, ai fini della copertura da parte di Boehringer Ingelheim Italia ciascun paziente presenterà l'elenco delle spese all'Ente; tale elenco sarà debitamente codificato a cura dell'Ente, che, in considerazione della durata dello studio, concorderà i termini per la presentazione a Boehringer Ingelheim Italia e dell'elenco delle spese complessive sostenute dai pazienti nel periodo di riferimento. Boehringer Ingelheim Italia potrà controllare le somme richieste confrontandole con le prestazioni erogate ai pazienti ed effettuerà i relativi pagamenti in favore dell'Ente. Sarà quindi responsabilità dell'Ente provvedere alla corresponsione del rimborso a ciascun paziente coinvolto, secondo gli importi di rispettiva pertinenza."

Si precisa che copia cortesia della fattura in pdf andrà tassativamente anche inviata, al seguente indirizzo email: [emea@ctp.solutions.iqvia.com](mailto:emea@ctp.solutions.iqvia.com).

**Addendum all'Allegato A-Budget****Parte 3 - Rimborso pazienti coinvolti nello studio clinico:**

Si fa rinvio al modello "Indennità per i partecipanti alla sperimentazione", incluso nel dossier della domanda ai sensi del Regolamento (UE) n. 536/2014, da intendersi richiamato nel presente Contratto come sua parte integrante e sostanziale.

- Inoltre, lo Boehringer-Ingelheim Italia si impegna a rimborsare le spese sostenute dai pazienti (ad es. vitto e parcheggio) nella modalità sotto riportata (tabella rimborsi).

- L'Ente per il tramite dello Sperimentatore Principale raccoglierà i giustificativi dei pazienti e li presenterà fatturerà a Boehringer-Ingelheim Italia al fine di ottenere la corrispondente cifra per il rimborso, fornendo tali giustificativi anonimizzati, cioè indentificati solo dal codice paziente dello studio (di dieci cifre) e dalla data della visita.

- Importi massimi rimborsati/limiti tariffari:

Spesa	Limite massimo (€)*	nota
colazione	10,00	A pasto
pranzo	20,00	A pasto
cena	40,00	A pasto
parcheggio	30,00	Al giorno
Taxi/bus/treno	70,00	Al giorno
Mezzo di trasporto	70,00	Al giorno
Carburante**	70,00	forfettario
Hotel	140,00	A notte

...omissis...

Rimangono ferme, per quanto non derogate dal presente Addendum, tutte le altre condizioni contenute nella convenzione per studio clinico stipulata in data 5 ottobre 2023.

Il presente Addendum entra in vigore a far data dalla sua sottoscrizione.

Resta inteso che tale addendum deve intendersi quale parte integrante della predetta convenzione.

Letto e sottoscritto digitalmente

BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA SPA

F. Butti



Francesco Paolo Butti  
28.08.2024 13:42:37  
GMT+01:00

A. Vannini

Alessandro Vannini  
28.08.2024  
14:00:09  
GMT+01:00

Per l'Ente

Il Legale Rappresentante

Dott.ssa Maria Grazia Furnari

Firmato digitalmente da: Maria  
Grazia Furnari  
Data: 05/09/2024 13:45:32



# Oggetto: Re: confidential 1397-0017 invio bozza addendum Prof. Battaglia



**SALVATORE BATTAGLIA** <salvatore.battaglia@unipa.it>  
a Addario, Raffaella, Mascolo, Dr., Lucia\_Ana (MED CD&O) BI-IT-M

lun 22 lug, 17:53

Buonasera,  
Per me ok potete procedere.  
Cordiali Saluti  
Prof. Salvatore Battaglia  
Università di Palermo

Il giorno 22 lug 2024, alle ore 15:56, Addario, Raffaella <[raffaella.addario@iqvia.com](mailto:raffaella.addario@iqvia.com)> ha scritto:

Egr. Prof. Battaglia,  
con la presente sottopongo alla Sua attenzione una bozza di addendum per il prot. 1397-0017 il cui contratto è già in essere presso il Suo Policlinico.  
Con questo addendum, Boehringer-Ingelheim Italia intende offrire ai partecipanti dello studio la possibilità di essere rimborsati delle spese sostenute in occasione delle visite effettuate. Troverà quindi i massimali proposti e le modalità di presentazione delle ricevute.  
Chiedo quindi una sua gentile approvazione del documento per poter iniziare la negoziazione con la Sua amministrazione.  
Un cordiale saluto  
Raffaella Addario

**Raffaella Addario**  
*Investigator Svcs Analyst 1*  
*Contract Negotiator*  
cFSP-Clinical Functional Service Partnership  
<image001.png>  
[Learn more](#) about IQVIA

M: +39.342.947.4061 | E: [raffaella.addario@iqvia.com](mailto:raffaella.addario@iqvia.com)

Upcoming Ubsence: Aug 5<sup>th</sup> to Aug 18th

**From:** Addario, Raffaella  
**Sent:** giovedì 18 luglio 2024 12:47  
**To:** Convenzioni Sperimentazioni Cliniche A.O.U.P. 'P. Giaccone'  
<[convenzioni.sperimentazioni@policlinico.pa.it](mailto:convenzioni.sperimentazioni@policlinico.pa.it)>  
**Cc:** [lucia\\_anna.mascolo@boehringer-ingelheim.com](mailto:lucia_anna.mascolo@boehringer-ingelheim.com)



Convenzioni Sperimentazioni Cliniche A.O.U.P. 'P. Giaccone'  
<convenzioni.sperimentazioni@policlinico.pa.it>

---

**confidential 1397-0017 invio bozza addendum Prof. Battaglia**

---

Addario, Raffaella <raffaella.addario@iqvia.com>

18 luglio 2024 alle ore 16:22

A: "Convenzioni Sperimentazioni Cliniche A.O.U.P. 'P. Giaccone'" <convenzioni.sperimentazioni@policlinico.pa.it>

Cc: "Mascolo, Dr., Lucia\_Anna (MED CD&O) BI-IT-M" <lucia\_anna.mascolo@boehringer-ingelheim.com>, "Marras, Mattia" <mattia.marras@iqvia.com>

Gent.ma Dott.ssa Saletta,

siamo in attesa della valutazione dell'emendamento locale anche se il riconoscimento dei rimborsi è svincolato da quest'ultimo.

Tornerò quindi da lei con l'approvazione del Principal Investigator.

Cordiali saluti

Raffaella

[Testo tra virgolette nascosto]



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

Deliberazione n.

438

del 20/06/2022

Stipula della convenzione tra l'Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico e per essa l'U.O.C. di Pneumologia e la società BOEHRINGER INGELHEIM Italia S.p.A. per la conduzione della sperimentazione clinica dal titolo: "STUDIO RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO VERSO PLACEBO, A GRUPPI PARALLELI E DI INDIVIDUAZIONE DELLA DOSE VOLTO A VALUTARE L'EFFICACIA, LA SICUREZZA E LA TOLLERABILITA' DI BI1291583 QD NELL'ARCO DI ALMENO 24 SETTIMANE IN PAZIENTI CON BRONCHIECTASIA". PROTOCOLLO: 1397 - 0012 Codice Eudract : 2021-003304-41 - PI Prof. Salvatore Battaglia

**DIREZIONE GENERALE**

**Il Responsabile dell'Ufficio atti deliberativi e  
Collegio Sindacale**

*Grazia Scato*

**Area Gestione Economico - Finanziaria**

Autorizzazione spesa n.

Del

Conto di costo \_\_\_\_\_

NULLA OSTA in quanto conforme alle norme di  
contabilità

**Il Responsabile dell'Area Gestione  
Economico - Finanziaria**

Ai sensi del DPR n. 445/2000 e ss.mm.ii. e la Legge 241/90 e ss.mm.ii. e L.R. 7/2019, il sottoscritto attesta la regolarità della procedura seguita e la legalità del presente atto, nonché l'esistenza della documentazione citata e la sua rispondenza ai contenuti esposti.

**Il Commissario Straordinario**

**Ing. Alessandro Caltagirone**

Ai sensi del D.A. n.599 dell'01 luglio 2020

Con l'intervento, per il parere prescritto dall'art. 3 del D.L.vo n. 502/92

così come modificato dal D.L.vo n. 517/93 e dal D.L.vo n. 229/99

del Direttore Sanitario dott. Gaetano Cimò

Svolge le funzioni di segretario verbalizzante

**Sig.ra Grazia Scalici**



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

Delibera n. 438 del 20/06/2022

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

- VISTA** La legge dell'08.11.2012 n. 189, con la quale prevede che ciascuna delle regioni provveda, entro il 30 giugno 2013, a riorganizzare i Comitati Etici istituiti nel proprio territorio, attribuendo a ciascun Comitato una competenza territoriale di una o più province, in modo che sia rispettato il parametro di un comitato per ogni milione di abitanti;
- VISTO** Il decreto dell'08.02.2013, del Ministero della Salute recante misure relative ai criteri per la composizione ed il funzionamento dei Comitati Etici;
- VISTO** Il Decreto dell'Assessorato delle Salute, della Regione Siciliana, n. 1360/2013, con il quale, in ottemperanza alle disposizioni indicate al comma 10, articolo 12, del D.L. 13/09/2012, n. 158, convertito, con modificazioni, dalla L. 8 novembre 2012. N. 189, si è provveduto al riordino dei Comitati Etici della Regione;
- VISTA** La delibera n. 1149 del 21.12.2016 di rinnovo del Comitato Etico Palermo 1.
- VISTA** la nota del 18.11.2009 prot. n.3277, concernente" attività professionali a pagamento richieste da terzi all'Azienda";
- VISTO** Il Verbale n.05/2022 del Comitato Etico Palermo 1 dell' 11/03/2022 di approvazione della Sperimentazione clinica dal titolo: "**STUDIO RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO VERSO PLACEBO, A GRUPPI PARALLELI E DI INDIVIDUAZIONE DELLA DOSE VOLTO A VALUTARE L'EFFICACIA, LA SICUREZZA E LA TOLLERABILITA' DI BI1291583 QD NELL'ARCO DI ALMENO 24 SETTIMANE IN PAZIENTI CON BRONCHIECTASIA**". PROTOCOLLO: 1397 - 0012 Codice Eudract : 2021-003304-41 - PI Prof. Salvatore Battaglia

PRESO ATTO

Il Direttore Amministrativo è stato collocato inquisenza



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

Sentito il parere favorevole del Direttore Sanitario così come prescritto dall'art. 3 del D.L.vo n. 502/92, così come modificato dal D.L. n. 517/93 e dal D.L.vo 229/99;

Per i motivi in premessa citati che qui si intendono ripetuti e trascritti

DELIBERA

Di procedere alla sottoscrizione della convenzione stipulata tra l'Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico e per essa l'U.O.C. di Pneumologia e la società BOEHRINGER INGELHEIM Italia S.p.A per la conduzione della sperimentazione clinica dal titolo: **"STUDIO RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO VERSO PLACEBO, A GRUPPI PARALLELI E DI INDIVIDUAZIONE DELLA DOSE VOLTO A VALUTARE L'EFFICACIA, LA SICUREZZA E LA TOLLERABILITA' DI BI1291583 QD NELL'ARCO DI ALMENO 24 SETTIMANE IN PAZIENTI CON BRONCHIECTASIA".** PROTOCOLLO: 1397 - 0012 Codice Eudract : 2021-003304-41 - PI Prof. Salvatore Battaglia

Di prendere atto che lo sperimentatore ha dichiarato di accantonare i proventi derivanti dallo Sponsor per la conduzione dello studio, in attesa di determinazioni successive; eventuali variazioni sulla modalità di ripartizione dei proventi da parte dello sperimentatore potranno essere effettuate previa autorizzazione della Direzione Strategica;

Di prendere atto che dal compenso erogato dalla Società Farmaceutica verranno decurtate eventuali spese derivanti per l'esecuzione di indagini strumentali ed esami di laboratorio, quantificati dai Responsabili delle UU.OO. coinvolte nell'esecuzione dello studio.

Lo Sperimentatore Principale avrà cura di quantificare e contestualmente comunicare all'Area Gestione Economico-Finanziaria l'importo totale delle prestazioni effettuate ai fini, della sperimentazione.

La convenzione e' allegata alla presente per farne parte integrante.

Il Direttore Sanitario  
Dott. Gaetano Cimò

Il Direttore Amministrativo  
Vacatio

Il Commissario Straordinario  
Ing. Alessandro Caltagirone



AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA

Segretario Verbalizzante

Grazia Scalici

**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'Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico a decorrere dal giorno 26/05/2022 e che nei 15 giorni successivi:

- non sono pervenute opposizioni
- sono pervenute opposizioni da \_\_\_\_\_

Il Funzionario Responsabile

Notificata al Collegio Sindacale il \_\_\_\_\_

**DELIBERA NON SOGGETTA AL CONTROLLO**

- Delibera non soggetta al controllo, ai sensi dell'art. 4, comma 8 della L. n. 412/1991 e divenuta:

**ESECUTIVA**

- Decorso il termine (10 giorni dalla data di pubblicazione ai sensi dell'art. 53, comma 6, L.R. n. 30/93
- Delibera non soggetta al controllo, ai sensi dell'art. 4 comma 8, della L. n. 412/1991 e divenuta:

**IMMEDIATAMENTE ESECUTIVA**

Ai sensi dell'art. 53, comma 7, L.R. 30/93

Il Funzionario Responsabile

**ESTREMI RISCONTRO TUTORIO**

- Delibera trasmessa, ai sensi della L.R. n. 5/09, all'Assessorato Regionale Salute in data \_\_\_\_\_ prot. n. \_\_\_\_\_

**SI ATTESTA**

Che l'Assessorato Regionale Salute, esaminata la presente deliberazione:

- Ha pronunciato l'approvazione con atto prot. n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ come da allegato
- Ha pronunciato l'annullamento con atto prot. n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_ come da allegato
- Delibera divenuta esecutiva con decorrenza del termine previsto dall'art. 16 della L. R. n. 5/09 dal \_\_\_\_\_

Il Funzionario Responsabile