



DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE n. 415 del 05 AGO. 2022

**OGGETTO: Autorizzazione allo studio clinico osservazionale, prospettico, di coorte, no profit, denominato "SOFIA: studio osservazionale multicentrico prospettico NO PROFIT sulle Metastasi Ossee trattate chirurgicamente" - CODICE PROTOCOLLO: SOFIA**

**DELIBERAZIONE ADOTTATA DAL DIRETTORE GENERALE DOTT.SSA PAOLA LATTUADA**

**SU PROPOSTA DEL  
PRESIDENTE DEL COMITATO TECNICO SCIENTIFICO**

accertata la competenza procedurale, sottopone in data 05 AGO. 2022 l'allegata proposta di deliberazione sull'argomento all'oggetto specificato, il cui onere rientra nel budget assegnato.

Il Responsabile del Procedimento  
Il Presidente del Comitato Tecnico Scientifico  
Prof. Pietro Simone Randelli

**IL DIRETTORE UOC ECONOMICO FINANZIARIA**

Il presente provvedimento non comporta oneri diretti a carico del bilancio aziendale.

Il Direttore UOC Economico Finanziaria  
Dott.ssa Emilia Martignoni



DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE n. 415 del 05 AGO. 2022

## IL DIRETTORE GENERALE

### Viste:

- la DGR n. X/4475 del 10/12/2015 di costituzione, a partire dal 1° gennaio 2016, dell'Azienda Socio Sanitaria Territoriale (ASST) Centro Specialistico Ortopedico Traumatologico Gaetano Pini/CTO;
- la DGR XI/4538 del 15/04/2021 di nomina della Dott.ssa Paola Lattuada quale Direttore Generale dell'Azienda Socio Sanitaria Territoriale (ASST) Gaetano Pini-CTO per il periodo 19/04/2021 - 18/04/2024;
- la deliberazione aziendale n. 240 del 19/04/2021 di presa d'atto della predetta DGR XI/4538/2021 e di insediamento dal 19/04/2021 sino al 18/04/2024 della Dott.ssa Paola Lattuada quale Direttore Generale dell'ASST G. Pini-CTO;

**Premesso** che con nota del 27/04/2022, agli atti, la Dott.ssa Maria Silvia Spinelli, in qualità di Coordinatrice del Progetto promosso dal Centro Nazionale per l'Eccellenza Clinica, la Qualità e la Sicurezza delle Cure dell'Istituto Superiore di Sanità, ha chiesto al Comitato Etico Milano Area 2 e a questa Azienda, l'autorizzazione ad effettuare lo studio clinico osservazionale, prospettico, di coorte, no profit, denominato "SOFIA": studio osservazionale multicentrico prospettico NO PROFIT sulle Metastasi Ossee trattate chirurgicamente" - codice protocollo: SOFIA, da svolgersi presso l'U.O.C. di Ortopedia Oncologica, diretta dal Dott. Primo Andrea Daolio;

**Richiamata** la vigente normativa nazionale ed europea in materia di sperimentazioni cliniche;

### Preso Atto che:

- con nota del 26/04/2022, agli atti, la dott.ssa Paola Giuliani, Direttore Sanitario di questa ASST, ha espresso parere favorevole circa la fattibilità dello studio in relazione alle attività clinico-assistenziali proprie di questa Azienda;
- il Comitato Etico Milano Area 2 ha espresso parere favorevole allo studio nella seduta del 24/05/2022;

**Considerato** che trattandosi di studio osservazionale non sono previsti costi aggiuntivi in quanto tutte le procedure rientrano nell'ambito della normale pratica clinica;

**Considerato** altresì che l'esito dell'istruttoria condotta, sotto la responsabilità del Presidente del Comitato Tecnico Scientifico, ha evidenziato che:

- si tratta di uno studio clinico osservazionale, prospettico, di coorte, no profit il cui obiettivo è valutare la sopravvivenza globale (5 anni) dei pazienti con metastasi ossee trattate chirurgicamente e i fattori prognostici associati creando un database nazionale contenente i dati raccolti dalle unità di ortopedia incluse nello studio;
- il Responsabile Scientifico dello studio clinico è il Dott. Primo Andrea Daolio, Direttore dell'U.O.C. Ortopedia Oncologica, individuato quale Principal Investigator (PI), al quale sono attribuiti i compiti e le funzioni necessarie a procedere con l'attuazione dello studio clinico in tutte le sue fasi;
- nello studio saranno arruolati circa n. 20 (venti) pazienti;
- la conclusione dello studio è prevista approssimativamente per giugno 2027;



415  
DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE n. \_\_\_\_\_ del 05 AGO. 2022

**Vista** la bozza di accordo per la conduzione di studio osservazionale no profit predisposta dai competenti uffici, parte integrante del presente provvedimento, concernente condizioni e modalità per l'esecuzione del sopracitato studio clinico da sottoscrivere fra questa ASST e l'Istituto Superiore di Sanità;

**Ritenuto** pertanto di autorizzare la realizzazione dello studio clinico osservazionale, prospettico, di coorte, no profit, denominato "SOFIA": studio osservazionale multicentrico prospettico NO PROFIT sulle Metastasi Ossee trattate chirurgicamente", codice protocollo: SOFIA;

**Viste:**

- l'attestazione di regolarità dell'istruttoria e legittimità del presente provvedimento espressa dal Responsabile dell'UO proponente;
- l'attestazione di regolarità contabile e della relativa copertura economica da parte del Responsabile dell'UOC Economico Finanziaria;

**Visti** i pareri del Direttore Amministrativo, del Direttore Sanitario e del Direttore Sociosanitario, resi per quanto di competenza, ai sensi dell'art. 3 del D. Lgs. n. 502/1992 e s.m.i;

**DELIBERA**


per i motivi di cui in premessa che qui si intendono integralmente trascritti:

1. di prendere atto del parere favorevole all'esecuzione dello studio in oggetto espresso dal Comitato Etico Milano Area 2, di cui alla nota del 24/05/2022, agli atti;
2. di autorizzare il Dott. Primo Andrea Daolio ad effettuare presso la U.O.C. Ortopedia Oncologica lo studio clinico denominato "SOFIA": studio osservazionale multicentrico prospettico NO PROFIT sulle Metastasi Ossee trattate chirurgicamente" - CODICE PROTOCOLLO: SOFIA;
3. di procedere alla sottoscrizione dell'accordo per la conduzione di studio osservazionale no profit tra questa ASST e l'Istituto Superiore di Sanità, che forma parte integrante del presente provvedimento;
4. di dare atto che dal presente provvedimento non derivano oneri diretti a carico del bilancio aziendale;
5. di dare atto che il presente provvedimento è immediatamente esecutivo ai sensi dell'art. 17, comma 6, della L.R. n. 33/2009, così come sostituito dall'art. 1, comma 1, lett. w) della L.R. n. 23/2015;



DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE n. 415 del 05 AGO. 2022

6. di disporre la pubblicazione del presente provvedimento all'Albo Pretorio on line aziendale, ai sensi dell'articolo 17, comma 6, della L.R. n. 33/2009, così come sostituito dall'art. 1, comma 1, lett. w) della L.R. n. 23/2015.

  
IL DIRETTORE SANITARIO  
(Dott.ssa Paola GIULIANI)

  
IL DIRETTORE SOCIO SANITARIO  
(Dott.ssa Anna Maria MAESTRONI)

X   
IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO  
(Dott. Luca Marcello MANGANARO)

  
IL DIRETTORE GENERALE  
(Dott.ssa Paola LATTUADA)

www.AlboPretorionline.it

**Comitato Tecnico Scientifico**

Si attesta la regolarità amministrativa e tecnica del presente provvedimento  
Responsabile del Procedimento ex l. 241/90: Prof. Pietro Simone Randelli  
Pratica trattata da: Dott.ssa Ilaria Riela  
ATTI n. 2022.1.1.6.1



DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE n. 415 del 05 AGO. 2022

### RELATA DI PUBBLICAZIONE

Si certifica che la presente deliberazione è pubblicata all'albo pretorio informatico di quest'Azienda sul sito internet istituzionale, così come previsto dall'art. 32, comma 1, L. 69/2009, e dall'art. 8 del D.Lgs. 33/2013, dal 05 AGO. 2022 e vi rimarrà per quindici giorni consecutivi.

La deliberazione si compone di n. 5 pagine e n. 1 allegato.

UOC Affari Generali Istituzionali e Legali  
Il Funzionario addetto

*Stefano Scipodi*

Per copia conforme all'originale per uso amministrativo  
Milano, li \_\_\_\_\_

UOC Affari Generali Istituzionali e Legali  
Il Funzionario addetto

**ACCORDO PER LA CONDUZIONE DI STUDIO OSSERVAZIONALE  
MULTICENTRICO PROSPETTICO NO PROFIT DAL TITOLO:  
“Progetto SOFIA – Studio sulle Metastasi Ossee trattate chirurgicamente”**

**TRA**

**L'Istituto Superiore di Sanità**, in seguito denominato “ISS”, Codice Fiscale 80211730587 e Partita IVA 03657731000, con sede in Roma, Viale Regina Elena 299, cap. 00161, rappresentato per la stipula del presente atto dal Presidente e legale rappresentante Prof. Silvio Brusaferro

**E**

L'Azienda Socio Sanitaria Territoriale Gaetano Pini – CTO (d'ora innanzi l'“Ente”), con sede legale in Piazza Cardinal Ferrari A n. 1, 20122 Milano, Italia, Codice Fiscale e Partita IVA 09320530968, nella persona del Direttore Generale Dott.ssa Paola Lattuada, quale Legale Rappresentante

**di seguito congiuntamente definite per brevità anche “Parti”**

**PREMESSO CHE:**

- l'ISS - ai sensi dell'art. 1 del proprio Statuto (DM 24 ottobre 2014) - è organo tecnico scientifico del Servizio Sanitario nazionale e persegue la tutela della salute pubblica, in particolare attraverso lo svolgimento di funzioni di ricerca, controllo, consulenza regolazione e formazione applicate alla salute pubblica;
- l'ISS, ai sensi dell'art. 2 co. 3 del predetto DM 24 ottobre 2014, per l'espletamento delle proprie funzioni e di ogni attività connessa può stipulare convezioni, accordi e contratti con soggetti pubblici o privati, nazionali ed internazionali;
- presso l'ISS, ai sensi dell'articolo 9, comma 1, lett. e) è istituito il Centro Nazionale per l'Eccellenza Clinica, la Qualità e la Sicurezza delle Cure (CNEC), con la specifica missione di guidare la sanità verso un'offerta di servizi di qualità attraverso una ricerca e un monitoraggio evidence-based; guidare il processo di miglioramento continuo dei servizi sanitari, basato su elevati

standard di efficacia, efficienza, qualità e appropriatezza attraverso la ricerca e l'analisi delle evidenze disponibili; garantire un uso razionale delle risorse disponibili nonché l'equità nell'accesso alle cure attraverso l'utilizzo di indicatori e l'utilizzo di strumenti fondamentali quali percorsi clinici, diagnostici, terapeutici ed assistenziali;

- l'Azienda Socio-Sanitaria Territoriale (ASST) "Gaetano Pini" è un istituto di ricovero e cura che offre prestazioni di alta specialità ortopedica a livello nazionale. L'UOC di Ortopedia Oncologica, diretta dal Dr. Primo Andrea Daolio, rappresenta un'unità di alta specialità clinico-chirurgica. La ricerca scientifica applicata all'Oncologia è sempre stata una parte importante nell'impegno sulla qualità dell'Unità assistenziale.
- negli ultimi anni abbiamo assistito ad una modifica importante del profilo della sopravvivenza dei pazienti con patologia tumorale, grazie alle politiche sanitarie di screening e gli avanzamenti della ricerca nelle terapie oncologiche e nelle target therapies, che hanno aumentato la sopravvivenza dei pazienti affetti da queste patologie;
- lo scheletro rappresenta una delle sedi più comuni di metastasi da tumori solidi; le complicanze della localizzazione secondaria all'osso vengono raggruppate sotto il nome di Skeletal Related Events (SREs);
- le SREs hanno un impatto negativo sulla qualità di vita del paziente, sulla sua autonomia, sulla rete familiare, incidendo anche sui costi sanitari e sul rischio di mortalità;
- il trattamento della SREs, richiede un know-how di carattere ortopedico e oncologico, da effettuare in centri specializzati, i quali risultano esigui sul territorio nazionale; tutto ciò può esporre i pazienti al rischio di complicanze post-chirurgiche, sia per i diversi eventi correlati alla naturale evoluzione della malattia metastatica ossea, che per il fallimento dei mezzi di sintesi utilizzati;

- a tutt'oggi in Italia non esistono dati epidemiologici e clinici di questa importante popolazione, ed in particolare gli esiti dei trattamenti chirurgici in termini clinici e di sopravvivenza;
- le ultime rilevazioni epidemiologiche risalgono al 2012, ed erano state ottenute dalle SDO dei pazienti sottoposti ad interventi chirurgici e trattamenti radioterapici effettuati nella Regione Piemonte;
- al fine di descrivere in maniera chiara la popolazione affetta da metastasi ossee, sottoposte a trattamento chirurgico, si rende necessario effettuare uno studio descrittivo, in grado di raccogliere informazioni su questa popolazione, in termini epidemiologici e clinici;
- ISS è il Centro Coordinatore dello Studio Osservazionale Multicentrico Prospettico NO PROFIT dal titolo; "SOFIA" - Studio sulle Metastasi Ossee trattate chirurgicamente" (di seguito "Studio");
- lo Studio sarà condotto in collaborazione con i Centri di Ortopedia oncologica, Ortopedia e Traumatologia, aderenti alla Società Superspecialistica CIOSM (Club Italiano Oncologia del Sistema Muscolo-Scheletrico);
- lo Studio ha ricevuto parere favorevole del Comitato Etico dell'ISS in data 03-05-2021 ((2021\_0017473 CE\_ISS 03.05.2021) e dal Comitato Etico del Centro collaboratore in data 24/05/2022;
- lo Studio sarà condotto in accordo alla normativa vigente in materia di studi e sperimentazioni cliniche e, per quanto applicabile, è finalizzato al miglioramento della pratica clinica quale parte integrante dell'assistenza sanitaria e non a fini industriali, coerentemente con quanto previsto nel Decreto Ministeriale del 30 novembre 2021 " Misure volte a facilitare e sostenere la realizzazione degli studi clinici di medicinali senza scopo di lucro e degli studi osservazionali e a disciplinare la cessione di dati e risultati di sperimentazioni senza scopo di lucro a fini registrativi, ai sensi dell'art. 1, comma 1, lettera c), del decreto legislativo 14 maggio 2019, n. 52";

- tutto ciò premesso le Parti tra loro

## **CONVENGONO E STIPULANO QUANTO SEGUE:**

### **Art. 1 (Premesse)**

Le premesse e gli allegati costituiscono parte integrante e sostanziale del presente accordo.

### **Art. 2 (Oggetto)**

Oggetto del presente Accordo è la conduzione dello Studio osservazionale multicentrico prospettico NO PROFIT dal titolo: "SOFIA" - Studio sulle Metastasi Ossee trattate chirurgicamente", coordinato dall'Istituto Superiore di Sanità in collaborazione con l'ASST Centro Traumatologico Ortopedico Gaetano Pini - CTO.

Lo Studio, come meglio specificato nel Protocollo allegato, che costituisce parte integrante del presente Accordo, si propone di valutare la sopravvivenza globale (5 anni) dei pazienti con metastasi ossee trattate chirurgicamente e i fattori prognostici associati creando un database nazionale contenente i dati raccolti dalle unità di ortopedia incluse nello Studio.

Lo Studio prevede l'arruolamento presso tutti i Centri di nr. 300 pazienti e presso il Centro Collaboratore di almeno nr. 30 pazienti, secondo le modalità indicate nell'allegato Protocollo.

I dati raccolti dal centro collaboratore saranno trasferiti (attraverso un programma di inserimento) in forma pseudonimizzata all'ISS, centro coordinatore dello Studio, che si occuperà dell'elaborazione per le opportune analisi statistiche.

ISS è, altresì, responsabile dell'implementazione e del mantenimento dei sistemi di controllo di qualità, per garantire che lo studio sia condotto, nonché i dati siano generati, documentati (registrati) e riportati in conformità con il Protocollo di Studio e con le norme di Buona Pratica Clinica, ed i requisiti normativi applicabili.

### **Art. 3**

### **(Modalità di attuazione della collaborazione)**

Le Parti realizzeranno la suddetta collaborazione facendo riferimento alle rispettive unità di personale di ruolo a tempo indeterminato e determinato, coinvolte nelle attività oggetto del presente Accordo, che verranno chiamate a collaborare dai Responsabili Scientifici, e alle proprie dotazioni strumentali.

La partecipazione allo Studio è su base volontaria e gratuita da parte del Centro Collaboratore.

In ogni caso ognuna delle Parti provvederà, in base alla legislazione vigente, alla formazione ed informazione delle unità di personale che frequenteranno le rispettive sedi sulle procedure interne e sugli eventuali rischi specifici. Resta salvo quanto disposto dall'art. 3, 6 comma, D. Lgs. n. 81/2008.

### **Art. 4 (Responsabilità Scientifica)**

I responsabili scientifici, chiamati a coordinare le attività oggetto dello Studio, saranno:

- ✓ per l'ISS: Dr.ssa Maria Silvia Spinelli, Ricercatrice del Centro Nazionale per l'Eccellenza Clinica, la Qualità e la Sicurezza delle Cure (CNEC);
- ✓ per l'ASST: Dr. Primo Daolio, Direttore UOC Ortopedia Oncologica.

### **Art. 5 (Decorrenza e durata)**

Il presente contratto decorrerà dalla data di sottoscrizione e rimarrà in vigore per tutto il tempo necessario all'esecuzione dello studio e, comunque, entro e non oltre il 30/04/2027, salvo eventuali proroghe.

Lo Studio ha validità di 5 anni (60 mesi) a far data dal 2 maggio 2022.

### **Art. 6 (Proprietà dei dati, riservatezza e Pubblicazioni)**

L'ISS ha la piena ed esclusiva proprietà dei dati e dei risultati derivanti dallo Studio.

I dati saranno conservati dall'ISS, nel contempo responsabile della sicurezza degli stessi. L'ASST si impegna ad osservare durante l'esecuzione dello Studio, e successivamente alla sua conclusione, il segreto rispetto a fatti, informazioni, cognizioni, dati e documenti di cui vengano direttamente a conoscenza o che vengano comunicati da ISS in relazione all'esecuzione dello Studio stesso, non divulgando tali informazioni a terzi.

L'ISS garantisce la citazione del contributo dell'ASST nelle sedi o nelle riviste scientifiche in cui i risultati saranno riportati o stampati, con criteri di selezione proporzionali al contributo fornito secondo quanto previsto nel Protocollo di Studio.

Il Centro Collaboratore, al fine di non vanificare la pubblicazione dei dati dello Studio multicentrico, potrà diffondere e pubblicare i dati parziali relativi ai pazienti trattati presso di esso dopo la pubblicazione dei risultati globali dello Studio multicentrico. Laddove entro dodici (12) mesi dalla conclusione dello Studio multicentrico non sia stata avviata una pubblicazione ad opera di ISS, il Centro collaboratore potrà pubblicare i risultati ottenuti presso l'Ente, nel rispetto di quanto contenuto nel presente articolo.

L'ISS, inoltre, garantisce che non verrà fatto alcun uso dei risultati diverso da quanto previsto dai meccanismi propri della comunicazione di risultati scientifici alla comunità scientifica nazionale o internazionale.

#### **Art. 7**

##### **(Consenso informato)**

L'ASST si impegna ad ottenere il consenso informato scritto da ciascun paziente arruolato nello studio e il consenso al trattamento dei dati personali e c.d. particolari di cui all'art. 9 GDPR, ai sensi del Regolamento UE 2016/679 e del D.lgs n. 196 del 30/06/2003, come novellato dal D.lgs n. 101 del 2018, utilizzando i rispettivi moduli allegati al presente Accordo.

#### **Art. 8**

##### **(Trattamento dei dati personali)**

Le Parti nell'esecuzione delle attività previste dal presente Accordo si impegnano a trattare i dati personali, di cui vengano per qualsiasi motivo a conoscenza durante lo Studio, nel rispetto degli obiettivi di cui ai precedenti articoli e in conformità a quanto

disposto dal Regolamento UE 2016/679, del D.Lvo. 196/2003 e ss.mm.ii., nonché delle correlate disposizioni legislative e amministrative nazionali vigenti, con le loro eventuali successive modifiche e/o integrazioni (di seguito collettivamente **“Leggi in materia di Protezione dei dati”**).

Il trattamento dei dati dovrà avvenire legittimamente, con correttezza e trasparenza nei confronti dell'interessato.

I dati personali saranno trattati nei limiti delle finalità di cui al presente accordo di collaborazione, ovvero per altre finalità affini o simili non incompatibili con le finalità alla base della raccolta dei dati personali.

Le Parti del presente accordo assicurano l'attuazione del principio della minimizzazione nell'utilizzo dei dati, ossia saranno trattati esclusivamente quelli adeguati, pertinenti e necessari al raggiungimento delle finalità del progetto.

I dati saranno conservati per il tempo necessario allo scopo e/o per i casi di eventuale riuso di essi in progetti/studi/protocolli affini, simili e comunque non incompatibili con le ragioni della raccolta.

Le parti si impegnano a predisporre, nell'ambito del trattamento oggetto del presente accordo, misure di sicurezza tecniche e organizzative adeguate ai sensi dell'art. 32 Reg. Ue 2016/679, sia in fase di raccolta che di utilizzo e trasmissione degli stessi.

Le Parti, come sopra individuate, si riconoscono quali Titolari autonomi del Trattamento, ciascuno per gli ambiti di propria competenza.

Il trattamento dati previsto dal presente accordo è reso legittimo dal consenso dell'interessato ai sensi dell'art. 9, par. 2, lett. a), Reg. Ue 2016/679.

Le Parti si impegnano ad assicurare la più ampia informazione ai fini della tutela della riservatezza delle informazioni nei riguardi delle persone che a vario titolo partecipano al progetto e non sono tenute in forma di leggi o regolamento al segreto professionale. Le parti del presente accordo di collaborazione si impegnano, per la parte di propria competenza, alla corretta tenuta ed aggiornamento dei Registri delle attività di trattamento ai sensi dell'art. 30, Reg. Ue 2016/679.

L'Istituto Superiore di Sanità ha designato come proprio Data Protection Officer (DPO) la Scudo Privacy S.r.l., nella persona del Dott. Carlo Villanacci, email: [responsabile.protezionedati@iss.it](mailto:responsabile.protezionedati@iss.it);

L'ASST ha designato il proprio Data Protection Officer, Dott. Luigi Recupero, contattabile all' e-mail: [privacy@asst-pini-cto.it](mailto:privacy@asst-pini-cto.it)

## **Art. 9**

### **(Utilizzo dei segni distintivi delle Parti)**

I loghi delle Parti potranno essere utilizzati nell'ambito delle attività comuni oggetto del presente Accordo.

Il presente Accordo esclude l'utilizzo diretto del nome, del logo o altro segno distintivo per scopi pubblicitari, o per qualsiasi altra attività promozionale, senza il previo consenso scritto.

## **Art. 10**

### **(Recesso)**

Ad ognuna delle Parti del presente accordo, ai sensi dell'art.1373 c.c., è attribuita la facoltà di recedere e tale facoltà può essere esercitata finché l'accordo stesso non abbia avuto un principio di esecuzione.

## **Art. 11**

### **(Risoluzione)**

Il presente accordo potrà essere risolto in ogni momento qualora uno dei contraenti dichiari l'impossibilità, per causa a quest'ultimo non imputabile, di proseguire la collaborazione.

## **Art. 12**

### **(Modifiche dell'Accordo)**

Ogni modifica al contratto necessita della forma scritta e della firma dei legali rappresentanti, o loro delegati, delle Parti.

## **Art. 13**

### **(Risoluzione delle controversie e foro competente)**

In caso di controversia nell'interpretazione o nell'esecuzione del presente accordo, le Parti dichiarano, in via esclusiva, il Tribunale di Roma quale Foro di competenza.

## **Art. 14**

### **(Registrazione)**

Il presente atto è soggetto a registrazione solo in caso d'uso ai sensi dell'art. 4 – tariffa parte II del D.P.R. N. 131/86. Le spese dell'eventuale registrazione sono a carico della parte che la richiede.

L'imposta di bollo è assolta in modalità virtuale ad esclusiva cura dell'Istituto Superiore di Sanità (autorizzazione n. 99718/2016 dell'Agenzia delle Entrate – D.R. Lazio).

## **Articolo 15**

### **(Firma digitale e allegati)**

Il presente accordo viene sottoscritto con firma digitale ai sensi dell'art. 15 L. 7 agosto 1990 n. 241, e consta di n. 3 Allegati:

- A) Protocollo di Studio;
- B) Consenso al trattamento dei dati personali relativi allo Studio;
- C) Informazioni privacy relative allo Studio.

ISTITUTO SUPERIORE DI SANITA' Il Presidente (Prof. Silvio Brusaferrò)	ASST GAETANO PINI - CTO Il Direttore Generale (Dott.ssa Paola Lattuada)
---	---