

AZIENDA ULSS N. 8 BERICA

Viale F. Rodolfi n. 37 – 36100 VICENZA

REGIONE DEL VENETO



DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

N. 959 DEL 07/06/2024

O G G E T T O

COMITATO ETICO TERRITORIALE AREA SUD-OVEST VENETO: SEDUTA DEL 22 MAGGIO 2024. PRESA D'ATTO E AUTORIZZAZIONE STUDI E SPERIMENTAZIONI CLINICHE.

Proponente: UOC AFFARI GENERALI

Anno Proposta: 2024

Numero Proposta: 1004/24

Il Direttore dell'U.O.C. Affari Generali riferisce:

Premesso che:

- Con Legge n. 3 dell'11.01.2018 *“Delega al Governo in materia di sperimentazione clinica di medicinali nonché disposizioni per il riordino delle professioni sanitarie e per la dirigenza sanitaria del Ministero della salute”* è stato disposto il riassetto e la riforma delle normative vigenti in materia di sperimentazione clinica dei medicinali per uso umano.
- Con Decreto Legislativo n. 52 del 14.05.2019 *“Attuazione della delega per il riassetto e la riforma della normativa in materia di sperimentazione clinica dei medicinali ad uso umano, ai sensi dell'articolo 1, commi 1 e 2, della legge 11 gennaio 2018, n. 3”*, e successivi decreti ministeriali attuativi, è stato disposto il riassetto della rete dei Comitati Etici.
- Con DGR n. 330 del 29 marzo 2023 avente ad oggetto: *“Legge n. 3/2018 in materia di sperimentazione clinica e successivi provvedimenti attuativi: riorganizzazione della rete regionale dei Comitati Etici per la Sperimentazione Clinica”* la Regione Veneto, in ottemperanza a quanto previsto dalla predetta Legge e dai successivi decreti, ha provveduto a riorganizzare la rete dei Comitati Etici presenti nel territorio regionale.
- La medesima DGR ha indicato il nuovo *“Comitato Etico Territoriale Area Sud-Ovest Veneto”* quale organismo competente per la valutazione degli studi e sperimentazioni cliniche da eseguirsi presso l'Azienda U.L.S.S. n. 8 Berica.

Considerato che il Comitato Etico Territoriale Area Sud-Ovest Veneto, nella seduta del 22 Maggio 2024, ha valutato gli studi e sperimentazioni elencati di cui alle schede in allegato, si propone di autorizzarne lo svolgimento all'interno delle strutture aziendali, fermo restando eventuali pareri negativi e/o sospesi.

Il medesimo Direttore ha attestato l'avvenuta regolare istruttoria della pratica, anche in relazione alla sua compatibilità con la vigente legislazione regionale e statale in materia.

I Direttori Amministrativo, Sanitario e dei Servizi Socio-Sanitari hanno espresso il parere favorevole, per quanto di rispettiva competenza.

Sulla base di quanto sopra,

IL DIRETTORE GENERALE

DELIBERA

1. di prendere atto dei pareri resi dal Comitato Etico Territoriale Area Sud-Ovest Veneto di cui alle schede allegate alla presente deliberazione, parte integrante della stessa;
2. di autorizzare gli studi e sperimentazioni cliniche dell'Azienda U.L.S.S. n. 8 Berica di cui alle schede allegate, fermo restando eventuali pareri negativi, condizionati e/o sospesi;

3. di trasmettere la presente deliberazione all'Unità di Ricerca Clinica dell'Azienda U.L.SS. n. 8 Berica;
4. di pubblicare il presente provvedimento all'Albo on-line dell'Azienda.

Parere favorevole, per quanto di competenza:

Il Direttore Amministrativo
(dr. Leopoldo Ciato)

Il Direttore Sanitario
(dr.ssa Emanuela Zilli)

Il Direttore dei Servizi Socio-Sanitari
(dr. Achille Di Falco)

IL DIRETTORE GENERALE
(Patrizia Simionato)

Copia del presente atto viene inviato al Collegio Sindacale al momento della pubblicazione.

IL DIRETTORE
UOC AFFARI GENERALI

COMITATO ETICO TERRITORIALE AREA SUD OVEST VENETO

*Istituito con Decreto del Direttore Generale dell'Area Sanità e Sociale n. 330 del 29 marzo 2023
con sede operativa c/o Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata Verona
P.le A. Stefani, 1 - 37126 Verona - Tel. 045 8123236 - Fax 045 8123177
e-mail: comitatoetico@aovr.veneto.it
PEC: comitatoetico.aovr@pecveneto.it*

Prot. n. 30639 del 27/05/2024

Sperimentatore: Dott.ssa Alessandra Brocca, CENTRO: Azienda ULSS n. 8 Berica – Laboratorio Analisi

Direttore U.O.: Dott. Davide Giavarina, CENTRO: Azienda ULSS n. 8 Berica – Laboratorio Analisi

Promotore: Azienda ULSS n. 8 Berica

URC: Azienda ULSS n. 8 Berica

Oggetto: Prog. 196CET – Prot: ALBEDI – Studio clinico: L'albumina glicata nel Diabete Mellito Gestazionale

In riferimento alla richiesta di autorizzazione dello studio in oggetto, si trasmettono le decisioni del Comitato Etico Territoriale Area Sud-Ovest Veneto riunitosi in data **22-05-2024**, tramite conferenza via web.

Si rammenta che per l'attivazione della sperimentazione è necessario attendere, ove previsto, la ricezione dell'autorizzazione della propria Amministrazione.

**Il Comitato Etico Territoriale
in osservanza a quanto previsto dalla legislazione vigente in materia di
sperimentazione clinica
ha esaminato la richiesta in oggetto, ed in particolare la seguente documentazione:**

Documentazione generale:

- Sinossi dello Studio - vers: 1.0 - data: 04/08/2023
- Protocollo dello Studio - vers: 2.0 - data: 13/05/2024
- Scheda per la Raccolta Dati (CRF) - vers: 1.0 - data: 04/08/2023
- Lettera di risposta al parere sospensivo - data: 15/05/2024
- Elenco centri partecipanti - vers: 1.0 - data: 04/08/2023
- Lettera di trasmissione per CE Coordinatore - vers: 1.2 - data: 13/05/2024
- Dichiarazione del promotore per studi no-profit - vers: 01 - data: 16/02/2024
- Contratto tra Promotore e Finanziatore

Documentazione centro-specifica:

- Dichiarazione sul conflitto d'interesse dello sperimentatore - data: 13/05/2024
- CV dello sperimentatore - vers: 2 - data: 15/02/2024
- Dichiarazione assenza lettera per il MMG - data: 12/02/2024
- Gestione campioni biologici - vers: 1.0 - data: 04/08/2023
- Modulo per il consenso al trattamento dei dati personali - vers: 1.1 - data: 05/04/2024
- Foglio informativo e modulo di Consenso informato - vers: 1.2 - data: 13/05/2024
- Modulo di Fattibilità Locale dello Studio - vers: 1.1 - data: 05/04/2024
- Lettera per il medico di base - vers: 1.0 - data: 05/04/2024

Data arrivo documentazione completa: 16-05-2024

HA ESPRESSO IL SEGUENTE PARERE:

Approvato

Note/richieste: In data 16/05/2024 sono pervenuti i chiarimenti relativi allo studio. Nello specifico è pervenuto il protocollo dello studio redatto su modulistica CET, integrato con paragrafi relativi alle considerazioni etiche, la gestione e conservazione dei dati e con quanto richiesto dal CET. Sono inoltre pervenuti il foglio informativo e l'informativa al trattamento dei dati modificati come richiesto ed è stata predisposta una lettera per il MMG. Il promotore ha infine individuato il codice "ALBEDI" come codice identificativo dello studio per cui tutti i documenti che lo riportavano sono stati integrati.

Il CET-ASOV procede con l'approvazione dello studio.

APPROVATO

Si ricorda che:

- Lo Sperimentatore è tenuto a segnalare al Comitato Etico Territoriale l'arruolamento del primo paziente.
- Al termine della Sperimentazione, lo Sperimentatore dovrà inviare al Comitato Etico Territoriale la relazione finale, al termine di ogni anno inoltre lo Sperimentatore dovrà inviare altresì la relazione annuale.

Componenti del Comitato Etico Territoriale Area Sud-Ovest Veneto presenti alla discussione:

- BONETTI Andrea, Clinico esperto in materia di sperimentazione clinica
- GAJOFATTO Alberto, Clinico esperto in materia di sperimentazione clinica
- PASINI Felice, Clinico esperto in materia di sperimentazione clinica
- RIGON Giulio, Medico di Medicina Generale Territoriale
- GANGEMI Michele, Pediatria
- DEL BIANCO Paola, Biostatistico
- LEONE Roberto, Farmacologo
- SPONGA Matteo, Medico Legale
- DE BERNARDO M. Gloria, Esperto di bioetica
- STRINI Veronica, Rappresentante dell'area delle professioni sanitarie interessata alla sperimentazione
- BONINSEGNA Fernando, Rappresentante delle associazioni di pazienti o cittadini impegnati sui temi della salute
- ZUPPINI Teresa, Esperto dispositivi medici
- GIRI Maria Grazia, Ingegnere Clinico o Fisico Medico
- MELOTTI Paola, Esperto di genetica, in relazione agli studi di genetica
- CASTELLO Roberto, Clinico esperto in materia di sperimentazione clinica
- DI FRANCESCO Vincenzo, Esperto in nutrizione, in relazione allo studio di prodotti alimentari sull'uomo
- CORDIANO Alessandra, Esperto in materia giuridica
- VENTURINI Francesca, Farmacista ospedaliero

Componenti del Comitato Etico Territoriale assenti:

- FELTRIN Giuseppe, Clinico esperto nello studio di nuove procedure tecniche, diagnostiche e terapeutiche, invasive e semi invasive
- RANIERO Dario, Esperto in materia assicurativa

I sopraindicati componenti del Comitato dichiarano di astenersi dal pronunciarsi su quelle sperimentazioni per le quali possa sussistere un conflitto di interessi di tipo diretto o indiretto.

Verona, 22-05-2024

D'Ordine del Presidente del Comitato Etico
Territoriale Area Sud-Ovest Veneto
L'Ufficio di Segreteria
Dott.ssa Roberta Fraccaroli

Firmato digitalmente da:
FRACCAROLI ROBERTA
Firmato in data 27/05/2024 16:11
27.05.2024 14:11:12 UTC

COMITATO ETICO TERRITORIALE AREA SUD OVEST VENETO

*Istituito con Decreto del Direttore Generale dell'Area Sanità e Sociale n. 330 del 29 marzo 2023
con sede operativa c/o Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata Verona
P.le A. Stefani, 1 - 37126 Verona - Tel. 045 8123236 - Fax 045 8123177
e-mail: comitatoetico@aovr.veneto.it
PEC: comitatoetico.aovr@pecveneto.it*

Prot. n. 30638 del 27/05/2024

Sperimentatore: Dott. Massimo Bellettato, CENTRO: Azienda ULSS n. 8 Berica - Pediatria Vicenza

Promotore: SERMAS, Servizio Madrileno de Salud

URC: Azienda ULSS n. 8 Berica

Oggetto: Prog. 285CET - Studio clinico: Training and capacity building in antimicrobial stewardship and infections prevention and control in children through an interactive electronic tool and an European collaborative group – Codice Protocollo: TEAM COACH

In riferimento alla richiesta di autorizzazione dello studio in oggetto, si trasmettono le decisioni del Comitato Etico Territoriale Area Sud-Ovest Veneto riunitosi in data **22-05-2024**, tramite conferenza via web.

Si rammenta che per l'attivazione della sperimentazione è necessario attendere, ove previsto, la ricezione dell'autorizzazione della propria Amministrazione.

**Il Comitato Etico Territoriale
in osservanza a quanto previsto dalla legislazione vigente in materia di
studi osservazionali
ha esaminato la richiesta in oggetto, ed in particolare la seguente documentazione:**

Documentazione generale:

- Protocollo dello Studio - vers: 1 - data: 01/06/2023
- Scheda per la Raccolta Dati (CRF)
- Sinossi dello Studio - vers: 1.0 - data: 30/04/2024
- Elenco centri partecipanti
- Dichiarazione del promotore per studi no-profit - vers: 1 - data: 30/04/2024
- Copia del parere espresso da altri centri partecipanti - data: 18/01/2023
- Copia del contratto tra Promotore e Finanziatore
- Parere del CE del Centro Promotore
- Dichiarazione sulla natura osservazionale dello studio - vers: 1 - data: 30/04/2024

Documentazione centro-specifica:

- Attestazione di partecipazione al progetto - data: 13/03/2024
- Notifica di sottomissione dello studio al CET-ASOV da parte dell'AULSS 8
- Lettera di conduzione dello studio da parte del Promotore
- Lettera di trasmissione per CE Centro Satellite - data: 30/04/2024
- Foglio informativo e modulo di Consenso informato - vers: 1 - data: 30/04/2024

- CV dello sperimentatore - data: 03/05/2024
- Dichiarazione sul conflitto d'interesse dello sperimentatore - data: 02/05/2024
- Dichiarazione da parte dello sperimentatore di non ricevere alcun compenso - vers: 1.0 - data: 30/04/2024
- Lettera per il medico di base - data: 30/04/2024
- Modulo per il consenso al trattamento dei dati personali - vers: 1.0 - data: 30/04/2024

Data arrivo documentazione completa: 04-04-2024

HA ESPRESSO IL SEGUENTE PARERE:

Presa d'atto

Note/ricieste: Tenuto conto della tipologia di progetto, che non prevede la raccolta di dati personali di singolo pazienti ma di dati aggregati di attività delle strutture che partecipano, il CET non ritiene necessaria una valutazione ma procede a prendere atto dello svolgimento dello studio.

PRESA D'ATTO

Si ricorda che:

- Lo Sperimentatore è tenuto a segnalare al Comitato Etico Territoriale l'arruolamento del primo paziente.
- Al termine della Sperimentazione, lo Sperimentatore dovrà inviare al Comitato Etico Territoriale la relazione finale, al termine di ogni anno inoltre lo Sperimentatore dovrà inviare altresì la relazione annuale.

Componenti del Comitato Etico Territoriale Area Sud-Ovest Veneto presenti alla discussione:

- BONETTI Andrea, Clinico esperto in materia di sperimentazione clinica
- BONINSEGNA Fernando, Rappresentante delle associazioni di pazienti o cittadini impegnati sui temi della salute
- GAJOFATTO Alberto, Clinico esperto in materia di sperimentazione clinica
- PASINI Felice, Clinico esperto in materia di sperimentazione clinica
- RIGON Giulio, Medico di Medicina Generale Territoriale
- GANGEMI Michele, Pediatria
- DEL BIANCO Paola, Biostatistico
- LEONE Roberto, Farmacologo
- SPONGA Matteo, Medico Legale
- STRINI Veronica, Rappresentante dell'area delle professioni sanitarie interessata alla sperimentazione
- ZUPPINI Teresa, Esperto dispositivi medici
- GIRI Maria Grazia, Ingegnere Clinico o Fisico Medico
- MELOTTI Paola, Esperto di genetica, in relazione agli studi di genetica
- CASTELLO Roberto, Clinico esperto in materia di sperimentazione clinica
- DI FRANCESCO Vincenzo, Esperto in nutrizione, in relazione allo studio di prodotti alimentari sull'uomo
- CORDIANO Alessandra, Esperto in materia giuridica
- VENTURINI Francesca, Farmacista ospedaliero

Componenti del Comitato Etico Territoriale assenti:

- DE BERNARDO M. Gloria, Esperto di bioetica
- FELTRIN Giuseppe, Clinico esperto nello studio di nuove procedure tecniche, diagnostiche e terapeutiche, invasive e semi invasive
- RANIERO Dario, Esperto in materia assicurativa

I sopraindicati componenti del Comitato dichiarano di astenersi dal pronunciarsi su quelle sperimentazioni per le quali possa sussistere un conflitto di interessi di tipo diretto o indiretto.

Verona, 22-05-2024

D'Ordine del Presidente del Comitato Etico
Territoriale Area Sud-Ovest Veneto
L'Ufficio di Segreteria
Dott.ssa Roberta Fraccaroli

Firmato digitalmente da:
FRACCAROLI ROBERTA
Firmato in data 27/05/2024 16:12
27.05.2024 14:12:02 UTC

COMITATO ETICO TERRITORIALE AREA SUD OVEST VENETO

*Istituito con Decreto del Direttore Generale dell'Area Sanità e Sociale n. 330 del 29 marzo 2023
con sede operativa c/o Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata Verona
P.le A. Stefani, 1 - 37126 Verona - Tel. 045 8123236 - Fax 045 8123177
e-mail: comitatoetico@aovr.veneto.it
PEC: comitatoetico.aovr@pecveneto.it*

Prot. n. 31349 del 30/05/2024

Sperimentatore: Dott.ssa Monica Spiller, CENTRO: Azienda ULSS n. 8 Berica - Unità Operativa Complessa di Pediatria - Patologia e Terapia Intensiva Neonatale e Pediatrica

Direttore U.O.: Massimo Bellettato, CENTRO: Azienda ULSS n. 8 Berica - Unità Operativa Complessa di Pediatria - Patologia e Terapia Intensiva Neonatale e Pediatrica

Promotore: A.I.E.O.P. - Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica

URC: Azienda ULSS n. 8 Berica

Oggetto: Prog. 17/19 – Emendamento: N°1 del 10/01/2024 e n°2 dell'11/03/2204 - Studio Clinico: Protocollo di studio osservazionale retrospettivo-prospettico sui soggetti arruolati nei centri AIEOP e IPINET – Mod.1.01 – Banca Dati Ospedaliera dei Centri della Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica (AIEOP) e Italian Primary Immunodeficiency Network (IPINET)– Codice Protocollo: Mod.1.01

In riferimento alla richiesta di autorizzazione dell'emendamento in oggetto, si trasmettono le decisioni del Comitato Etico Territoriale Area Sud-Ovest Veneto riunitosi in data **22-05-2024**, tramite conferenza via web.

I chiarimenti e/o le modifiche richieste dovranno essere fornite il più presto possibile all'Unità di Ricerca Clinica di riferimento, che ne curerà l'inoltro all'Ufficio di Segreteria Tecnico-Scientifica del CET ASOV. A seguito della verifica delle condizioni poste dal Comitato Etico Territoriale, l'Ufficio di Segreteria invierà ai richiedenti e all'URC una presa d'atto.

**Il Comitato Etico
in osservanza a quanto previsto dalla legislazione vigente in materia di
sperimentazione clinica**

ha esaminato l'emendamento sostanziale in oggetto, ed in particolare la seguente documentazione:

- Lettera di trasmissione per CE
- Protocollo dello Studio Aggiornato - vers: 2.1
- Sinossi dello Studio Aggiornata - vers: 2.1
- Scheda clinica per la raccolta dei dati
- CV dello sperimentatore
- Dichiarazione sul conflitto d'interesse dello sperimentatore
- Foglio informativo - vers: 2.1 - note: Genitori-tutori
- Modulo di consenso informato - vers: 2.1 - note: Genitori-tutori
- Foglio informativo - vers: 1.0 - note: paziente adulto
- Modulo di Consenso informato - vers: 1.0 - note: paziente adulto
- Foglio Informativo - vers: 2.1 - note: Paziente minorenn
- Modulo di Consenso informato - vers: 2.1 - note: paziente minorenn
- Informativa trattamento dati - vers: 2.2 - note: genitori-tutori
- Modulo per il consenso al trattamento dei dati personali - vers: 2.2 - note: genitori-tutori

- Informativa trattamento dati - vers: 2.2 - note: paziente adulto
- Modulo per il consenso al trattamento dei dati personali - vers: 2.2 - note: paziente adulto
- Informativa trattamento dati - vers: 2.2 - note: paziente minorenn
- Modulo per il consenso al trattamento dei dati personali - vers: 2.2 - note: paziente minorenn
- Elenco centri partecipanti Aggiornato - vers: 2.2 - data: 13-02-2024

Data arrivo documentazione completa: 13-05-2024

HA ESPRESSO IL SEGUENTE PARERE:

Approvato a condizione

Note/ricieste: Il CET ASOV procede con l'approvazione dell'emendamento a condizione di ricevere le seguenti modifiche/integrazioni:

Nell'Informativa per il/i genitore/i o tutore legale finalizzato all'inserimento di un minore in uno studio clinico:

- Si chiede la correzione di tutti gli articoli maschili/femminili riportati nel documento, in quanto risultano errati specialmente a livello dei riferimenti dello "studio".
- A pag. 4 si chiede di rimuovere la conclusione anticipata "No." In risposta alla frase: *"Vi sono ragioni per le quali lo studio potrebbe essere interrotto non per nostra/mia volontà (conclusione anticipata)?"*.
- A pag. 5 sezione A paragrafo 6, si chiede di scegliere una delle due alternative *"Non verranno distrutti solo nel caso in cui a) non sia più possibile ricondurli all'identità di vostro figlio/a/del minore, perché anonimizzati nel corso dello studio stesso b) in presenza di un vostro/suo specifico consenso informato"*.

Nell'Informativa per la partecipazione allo studio Paziente Adulto:

- A pag. 4 si chiede di rimuovere la conclusione anticipata "No." In risposta alla frase: *"Vi sono ragioni per le quali lo studio potrebbe essere interrotto non per nostra/mia volontà (conclusione anticipata)?"*.
- A pag. 5 sezione A paragrafo 6, si chiede di scegliere una delle due alternative *"Non verranno distrutti solo nel caso in cui a) non sia più possibile ricondurli all'identità di vostro figlio/a/del minore, perché anonimizzati nel corso dello studio stesso b) in presenza di un vostro/suo specifico consenso informato"*.

Nell'Informativa per la partecipazione allo studio Paziente Minorenn:

- Si chiede di indicare l'intervallo di età dei pazienti a cui viene sottomesso questo documento considerando che a pag. 2 si dichiara che *"In relazione alla tua età vi sono i presupposti di una maturità ragionevole affinché tu possa essere capace di formarti un'opinione in proposito [...]"*
- A pag. 5 si chiede di rimuovere la conclusione anticipata "No." In risposta alla frase: *"Vi sono ragioni per le quali lo studio potrebbe essere interrotto non per nostra/mia volontà (conclusione anticipata)?"*.
- A pag. 6 sezione A paragrafo 6, si chiede di scegliere una delle due alternative *"Non verranno distrutti solo nel caso in cui a) non sia più possibile ricondurli all'identità di vostro figlio/a/del minore, perché anonimizzati nel corso dello studio stesso b) in presenza di un vostro/suo specifico consenso informato"*

Il CET ASOV procede con l'approvazione a condizione dell'emendamento.

APPROVATO A CONDIZIONE

Componenti del Comitato Etico Territoriale Area Sud-Ovest Veneto presenti alla discussione:

- BONETTI Andrea, Clinico esperto in materia di sperimentazione clinica
- GAJOFATTO Alberto, Clinico esperto in materia di sperimentazione clinica
- PASINI Felice, Clinico esperto in materia di sperimentazione clinica
- RIGON Giulio, Medico di Medicina Generale Territoriale
- GANGEMI Michele, Pediatria
- DEL BIANCO Paola, Biostatistico
- LEONE Roberto, Farmacologo
- SPONGA Matteo, Medico Legale
- DE BERNARDO M. Gloria, Esperto di bioetica
- STRINI Veronica, Rappresentante dell'area delle professioni sanitarie interessata alla sperimentazione
- BONINSEGNA Fernando, Rappresentante delle associazioni di pazienti o cittadini impegnati sui temi della salute
- ZUPPINI Teresa, Esperto dispositivi medici
- GIRI Maria Grazia, Ingegnere Clinico o Fisico Medico
- MELOTTI Paola, Esperto di genetica, in relazione agli studi di genetica
- CASTELLO Roberto, Clinico esperto in materia di sperimentazione clinica
- DI FRANCESCO Vincenzo, Esperto in nutrizione, in relazione allo studio di prodotti alimentari sull'uomo
- CORDIANO Alessandra, Esperto in materia giuridica
- VENTURINI Francesca, Farmacista ospedaliero

Componenti del Comitato Etico Territoriale assenti:

- FELTRIN Giuseppe, Clinico esperto nello studio di nuove procedure tecniche, diagnostiche e terapeutiche, invasive e semi invasive
- RANIERO Dario, Esperto in materia assicurativa

I sopraindicati componenti del Comitato dichiarano di astenersi dal pronunciarsi su quelle sperimentazioni per le quali possa sussistere un conflitto di interessi di tipo diretto o indiretto.

Verona, 22-05-2024

D'Ordine del Presidente del Comitato Etico
Territoriale Area Sud-Ovest Veneto
L'Ufficio di Segreteria
Dott.ssa Roberta Fraccaroli

Firmato digitalmente da:
FRACCAROLI ROBERTA
Firmato in data 30/05/2024 16:47
30.05.2024 14:47:56 UTC