



**“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”  
ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO  
Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI**

**Determina Dirigenziale N. 1032 del 03/08/2023**

**PROPONENTE: Direttore Scientifico**

**OGGETTO: Autorizzazione alla esecuzione del protocollo multicentrico “no-profit” denominato: “INES Study - Studio prospettico multicentrico di Fase II su Treosulfan/Melfalan ad alte dosi come trattamento di consolidamento nel sarcoma di Ewing ad alto e altissimo rischio di nuova diagnosi ” – (Studio multicentrico no-profit promosso dalla Fondazione Santobono-Pausilipon ONLUS – Ricercatore Responsabile Dott. S. Tafuto – EudraCT Number 2023-000169-14 – Prot. 8-23 NP del Registro) e stipula del relativo contratto di collaborazione scientifica con la Fondazione Santobono-Pausilipon ONLUS.**

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

---

**Oggetto:** Autorizzazione alla esecuzione del protocollo multicentrico “no-profit” denominato: “**INES Study** - Studio prospettico multicentrico di Fase II su Treosulfan/Melfalan ad alte dosi come trattamento di consolidamento nel sarcoma di Ewing ad alto e altissimo rischio di nuova diagnosi” – (*Studio multicentrico no-profit promosso dalla Fondazione Santobono-Pausilipon ONLUS – Ricercatore Responsabile Dott. S. Tafuto – EudraCT Number 2023-000169-14 – Prot. 8-23 NP del Registro*) e stipula del relativo contratto di collaborazione scientifica con la Fondazione Santobono-Pausilipon ONLUS.

### **IL DIRETTORE SCIENTIFICO**

Nominato con deliberazione del Direttore Generale n. 610 del 22.06.2022, richiamata la deliberazione del Direttore Generale n. 854 del 29/10/2018 avente ad oggetto “Conferimento delega al Direttore Scientifico per la sottoscrizione dei contratti relativi all’esecuzione di protocolli sperimentali “sponsor” e “no-profit”, adotta il seguente provvedimento:

**VISTO** il Piano di Organizzazione e Sviluppo dell’IRCCS “Istituto Nazionale per lo Studio e la Cura dei Tumori – Fondazione G. Pascale”, denominato “Atto Aziendale”, adottato con deliberazione del Direttore Generale n. 91 del 06.02.2017 ed approvato con decreto del Commissario ad acta per il piano di rientro n. 22 del 23.03.2017 (in BURC n. 26 del 27.03.2017) e delibera presa atto Istituto n. 225 del 28.03.2017;

- lo Statuto dell’Ente, ed in particolare il comma 2 dell’art. 2, il quale stabilisce che l’Istituto ha come scopo la promozione ed attuazione della ricerca in campo oncologico, al fine di concorrere alla individuazione di nuovi ed idonei indirizzi in materia di prevenzione, diagnosi e cura delle malattie tumorali;
- il D.M.S. 15/07/1997, (in G.U.R.I. 18/08/1997, s.o. n. 162) di recepimento delle linee guida dell’Unione Europea di buona pratica clinica per la esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali;
- il 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”;
- il D.M.S. 17 dicembre 2004 recante “Prescrizioni e condizioni di carattere generale, relative all’esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali, con particolare riferimento a quelle ai fini del miglioramento della pratica clinica, quale parte integrante dell’assistenza sanitaria”;
- la delibera n. 803 del 26/09/2008 ad oggetto “DM 21.12.2007: a) Delega al Comitato Etico Indipendente dell’Ente per la valutazione delle documentazioni tecniche di cui

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

all'allegato 1 del Decreto medesimo; b) Nomina Responsabile Segreteria Tecnico-Scientifica del Comitato Etico;

- il Decreto Legislativo 13.09.2012, n. 158 “Disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del Paese mediante un più alto livello di tutela della salute” (G.U. n. 214 del 13.09.2012) convertito, con modificazioni dalla L. 08 novembre 2012, n. 189 (in S.O. n. 201, relativo alla G.U. n. 263 del 10.11.2012);
- il Decreto del Ministero della Salute 8 febbraio 2013 “*Criteri per la composizione e il funzionamento dei Comitati Etici*”;
- la Delibera della Giunta Regionale della Campania, n. 597 del 28.12.2021 ad oggetto: “Razionalizzazione Comitati Etici in Regione Campania”;
- la Delibera del Direttore Generale n. 1364 del 31.12.2021 ad oggetto: “Recepimento ed esecuzione della Delibera della Giunta Regionale della Campania, 597 del 28.12.2021. Nomina Comitato Etico IRCCS Pascale-A.O.R.N. Santobono-Pausilipon”;
- il D.M.S. 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. ([GU Serie Generale n. 42 del 19-02-2022](#))
- il nuovo Regolamento dell'Ente recante “*Disciplina delle Sperimentazioni Cliniche*” approvato con delibera n. 907 del 30.09.2022;
- il “*Regolamento di funzionamento del Comitato Etico IRCCS Pascale-A.O.R.N. Santobono-Pausilipon*” approvato con delibera n. 244 del 28.02.2022;

**ATTESO**

che, ai sensi dell'Art. 2 del D.M. 17 dicembre 2004:

- comma 1: “*I medicinali autorizzati all'immissione in commercio (AIC) che vengono utilizzati nell'ambito di tale autorizzazione e che sono previsti a carico del Servizio sanitario nazionale, restano a carico dello stesso se utilizzati da pazienti partecipanti alle sperimentazioni cliniche di cui all'art. 1*”

- comma 2: “*Le eventuali spese aggiuntive, comprese quelle per il farmaco sperimentale, necessarie per le sperimentazioni cliniche di cui all'art. 1, qualora non coperte da fondi di ricerca ad hoc, possono gravare sul fondo di cui al comma 3, nei limiti delle risorse finanziarie della struttura sanitaria competente, e nel rispetto della programmazione economica della medesima struttura*”;

- che la Fondazione Santobono-Pausilipon ONLUS, sede legale in Via Teresa Ravaschieri, 8 – 80122 Napoli, P.I. e C.F. 06570281219, è promotrice della sperimentazione clinica

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

multicentrica *no-profit* denominata: “**INES Study** - Studio prospettico multicentrico di Fase II su Treosulfan/Melfalan ad alte dosi come trattamento di consolidamento nel sarcoma di Ewing ad alto e altissimo rischio di nuova diagnosi” – (*Studio multicentrico no-profit promosso dalla Fondazione Santobono-Pausilipon ONLUS – Ricercatore Responsabile Dott. S. Tafuto – EudraCT Number 2023-000169-14 – Prot. 8-23 NP del Registro*);

- che la suddetta Fondazione ha chiesto la partecipazione all’esecuzione dello studio della S.C. “Oncologia Clinica Sperimentale Sarcomi e Tumori Rari” dell’Istituto, da condursi sotto la responsabilità del Dott. S. Tafuto, Direttore della stessa, ed ha pertanto formulato a questa Amministrazione proposta di contratto di collaborazione scientifica ed istanza di approvazione dello studio al Comitato Etico;
- che l’istanza di adesione è stata formulata dal promotore limitatamente all’arruolamento per la sola Fase II dello studio nelle coorti C e D”;
- che per il protocollo di studio di che trattasi è stato rilasciato il parere favorevole del Comitato Etico IRCCS Pascale-A.O.R.N. Santobono-Pausilipon nella seduta del 11.01.2023 e dell’A.I.F.A. (Agenzia Italiana del Farmaco in data 03.05.2023);

**RITENUTO** di precisare che lo studio avrà una durata presumibile di circa 5 anni, a decorrere dalla data di approvazione del presente provvedimento e che è previsto l’arruolamento, presso questo Istituto, di almeno 4 pazienti (trattandosi di uno studio multicentrico ad arruolamento competitivo il numero di pazienti per centro può variare in funzione della capacità d’arruolamento di ciascun centro);

**DATTO ATTO** la sperimentazione è finalizzata al miglioramento della pratica clinica quale parte integrante dell’assistenza sanitaria e non a fini industriali coerentemente con quanto previsto dal D.M. 17 dicembre 2004 (in G.U.R.I. 22.02.2005, S.G. n. 43) “*Prescrizioni e condizioni di carattere generale, relative all’esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali, con particolare riferimento a quelle ai fini del miglioramento della pratica clinica, quale parte integrante dell’assistenza sanitaria*”;

- che lo studio sarà condotto senza alcun costo aggiuntivo per l’Ente tenuto conto che il farmaco sperimentale (Treosulfan/Melfalan) e tutto il materiale necessario alla sua esecuzione saranno forniti gratuitamente dal promotore;
- che i pazienti reclutati nello studio saranno coperti da apposita polizza assicurativa (Polizza Banchemo Costa Insurance n. 0630000720) stipulata dal promotore ed estesa a tutti i “*centri satellite*” partecipanti;
- che il Dott. S. Tafuto ha comunicato, ai sensi del “Nuovo Regolamento delle Sperimentazioni Cliniche” i nominativi dei componenti della equipe partecipante allo studio, comprensiva dei contrattisti nell’ambito delle attività loro assegnate, come di seguito

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

riportato, fermo restando che eventuali richieste di integrazioni o modifiche della stessa saranno solamente acquisite agli atti degli uffici preposti, previo parere favorevole del Direttore Scientifico:

Dott.ri:

A. Pizzolorusso - F. Picozzi - L. Cannella - C. Garosi - R. Simioli (S.C. *Oncologia Clinica Sperimentale Sarcomi e Tumori Rari*);

M. Di Marzo (S.C. *Chirurgia Oncologica Colon-Rettale*)

P.Muto (S.C. *Radioterapia*)

A. Pinto - G. Marcacci (S.C. *Ematologia*)

A. Petrillo V. Granata M. Barretta (S.C. *Radiodiagnostica*)

G. Ferrara F. Collina (S.C. *Anatomia Patologica e Citopatologia*)

A. De Chiara C. Mignogna (S.S.D. *Istopatologia dei Sarcomi e dei Linfomi*)

S. Lastoria (S.C. *Medicina Nucleare e Terapia Metabolica*)

E. Cavalcanti (S.C. *Medicina di Laboratorio*)

P. Marone (S.S.D. *Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva*)

**RITENUTO** di precisare altresì che lo studio deve essere condotto nel rispetto della normativa vigente e dei regolamenti dell'istituzione presso la quale deve essere svolta, secondo i principi etici fissati nella Dichiarazione di Helsinki e della buona pratica clinica (D.M.S. 15.07.1997) e che - ai sensi dell'art. 3 – Punto 1 - del Decreto Legislativo 24 giugno 2003, n. 211 - la sperimentazione clinica può essere intrapresa esclusivamente a condizione:

- a) che i rischi e gli inconvenienti prevedibili siano stati soppesati rispetto al vantaggio per il soggetto incluso nella sperimentazione e per altri pazienti attuali e futuri. Una sperimentazione clinica può essere avviata nel singolo centro solo se il comitato etico e, ove previsto, le autorità competenti sono giunti alla conclusione che i benefici previsti, terapeutici e in materia di sanità pubblica, giustificano i rischi e può essere proseguita solo se il rispetto di tale requisito è costantemente verificato;
- b) che il soggetto che partecipa alla sperimentazione, o il suo rappresentante legale se il soggetto non è in grado di fornire il consenso informato, abbia avuto la possibilità, in un colloquio preliminare con uno degli sperimentatori, di comprendere gli obiettivi, i rischi e gli inconvenienti della sperimentazione, le condizioni in cui sarà realizzata, e inoltre sia stato informato del suo diritto di ritirarsi dalla sperimentazione in qualsiasi momento;
- c) che sia rispettato il diritto all'integrità fisica e mentale dei soggetti e alla riservatezza, come pure alla protezione dei dati che li riguardano secondo le modalità di cui al D.L. 196/2003 e Linee Guida del Garante della Privacy (Deliberazioni n. 52/2008 e 85/2012);
- d) che il soggetto che partecipa alla sperimentazione o, qualora la persona non sia in grado di fornire il proprio consenso informato, il suo rappresentante legale, abbia dato il suo consenso dopo essere stato informato della natura, dell'importanza, della portata e dei rischi della sperimentazione clinica. Se l'interessato non è in grado di scrivere, può in via eccezionale, fornire un consenso orale alla presenza di almeno un testimone, nel rispetto delle disposizioni normative vigenti in materia;
- e) che il soggetto possa rinunciare a partecipare alla sperimentazione clinica in qualsiasi momento senza alcun pregiudizio, revocando il proprio consenso informato;

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

- f) che il promotore della sperimentazione provvede alla copertura assicurativa relativa al risarcimento dei danni cagionati ai soggetti dall'attività di sperimentazione, a copertura della responsabilità civile dello sperimentatore e dei promotori della sperimentazione;
- g) che il centro di sperimentazione indichi ai soggetti in sperimentazione, o ai loro rappresentanti legali, una persona di riferimento dalla quale sia possibile avere ulteriori informazioni.
- h) che sia scrupolosamente osservato ogni evento avverso che si manifesti nel corso della sperimentazione, che dovrà essere comunicato al Comitato stesso, nonché al Ministero della Salute, secondo le modalità previste dalla vigente normativa;
- i) di non avviare deviazioni dal protocollo, né modifiche allo stesso, senza che il C.E. abbia espresso per iscritto approvazione o parere favorevole ad uno specifico emendamento, eccetto quando ciò sia necessario per eliminare i rischi immediati per i soggetti o quando la/le modifica/che riguarda/riguardano esclusivamente aspetti logistici o amministrativi dello studio.
- j) che lo sperimentatore/promotore deve riferire immediatamente al C.E.:
  - deviazioni dal protocollo o modifiche dello stesso al fine di evitare i rischi immediati per i soggetti dello studio;
  - modifiche che aumentino il rischio per i soggetti e/o che incidano significativamente sulla conduzione dello studio;
  - tutte le reazioni avverse ai farmaci (ADR) serie ed inattese;
  - nuove informazioni che possano incidere negativamente sulla sicurezza dei soggetti o sulla conduzione dello studio.
- k) che deve essere garantito il diritto alla diffusione e/o pubblicazione dei risultati favorevoli o non favorevoli da parte degli sperimentatori che hanno condotto lo studio, nel rispetto delle disposizioni vigenti in tema di riservatezza dei dati sensibili e di tutela brevettuale e che non devono sussistere vincoli di diffusione e pubblicazione dei risultati da parte del promotore.

● di approvare e sottoscrivere il contratto di collaborazione scientifica (pervenuto in data 30.07.2023), ed allegato al presente provvedimento quale parte integrante e sostanziale, con la Fondazione Santobono-Pausilipon ONLUS, sede legale in Via Teresa Ravaschieri, 8 – 80122 Napoli, P.I. e C.F. 06570281219, ad oggetto la esecuzione del protocollo di sperimentazione clinica *no-profit* denominato: “**INES Study** - Studio prospettico multicentrico di Fase II su Treosulfan/Melfalan ad alte dosi come trattamento di consolidamento nel sarcoma di Ewing ad alto e altissimo rischio di nuova diagnosi” – (*Studio multicentrico no-profit promosso dalla Fondazione Santobono-Pausilipon ONLUS – Ricercatore Responsabile Dott. S. Tafuto – EudraCT Number 2023-000169-14 – Prot. 8-23 NP del Registro*);

**DATO ATTO** che i risultati della Sperimentazione appartengono al promotore che garantisce, ai sensi dell’art. 5 – comma 3 – *lettera c* del D.M 12.05.2006 “...il diritto alla diffusione e pubblicazione dei risultati da parte degli sperimentatori che hanno condotto lo studio, nel rispetto delle disposizioni vigenti in tema di riservatezza dei dati sensibili e di tutela brevettuale, e che non devono sussistere vincoli di diffusione e pubblicazione dei risultati da parte dello sponsor”;

**RITENUTO** di dichiarare la presente determina immediatamente esecutiva per consentire l’avvio dello studio;



“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

**ACCERTATA** la legittimità e la regolarità giuridico-amministrativa del procedimento e dei contenuti del presente provvedimento a seguito dell'istruttoria effettuata dal Responsabile della Segreteria Tecnico-Scientifica del Comitato Etico;

**DICHIARATA**, altresì:

- l'insussistenza di situazioni di conflitto di interesse, anche potenziale, ai sensi degli artt. 6, 7 e 14 del D.P.R. n. 62/2013 e dell'art. 6-bis della L. n. 241/1990, nonché delle disposizioni del Codice di Comportamento aziendale e delle misure di cui al PTPCT vigenti;
- il rispetto degli adempimenti previsti dalle norme in materia di trattamento dei dati personali di cui al D.lgs. 30.06.2003, n. 196, come modificato ed integrato con il D.lgs. 10.08.2018, n. 101, di recepimento del Regolamento (UE) 2016/679, ai fini della pubblicazione del provvedimento all'Albo Pretorio aziendale;

### **DETERMINA**

1) di autorizzare l'esecuzione dello studio multicentrico *no-profit* denominato: “**INES Study** - Studio prospettico multicentrico di Fase II su Treosulfan/Melfalan ad alte dosi come trattamento di consolidamento nel sarcoma di Ewing ad alto e altissimo rischio di nuova diagnosi” – (*Studio multicentrico no-profit promosso dalla Fondazione Santobono-Pausilipon ONLUS – Ricercatore Responsabile Dott. S. Tafuto – EudraCT Number 2023-000169-14 – Prot. 8-23 NP del Registro*), da eseguirsi presso la S.C. “Oncologia Clinica Sperimentale Sarcomi e Tumori Rari” dell'Istituto, sotto la responsabilità del Dott. S. Tafuto, Direttore della stessa;

2) di approvare e sottoscrivere l'allegato testo del contratto di collaborazione scientifica, che forma parte integrante e sostanziale della presente determina, con la Fondazione Santobono-Pausilipon ONLUS, sede legale in Via Teresa Ravaschieri, 8 – 80122 Napoli, P.I. e C.F. 06570281219;

3) di dare atto che:

- la sperimentazione è finalizzata al miglioramento della pratica clinica quale parte integrante dell'assistenza sanitaria e non a fini industriali coerentemente con quanto previsto dal D.M. 17 dicembre 2004 (in G.U.R.I. 22.02.2005, S.G. n. 43) “*Prescrizioni e condizioni di carattere generale, relative all'esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali, con particolare riferimento a quelle ai fini del miglioramento della pratica clinica, quale parte integrante dell'assistenza sanitaria*”;

- lo studio avrà una durata presumibile, di circa 5 anni, a decorrere dalla data di approvazione del presente provvedimento e che è previsto l'arruolamento, presso questo Istituto, di almeno 4 pazienti

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

(trattandosi di uno studio multicentrico ad arruolamento competitivo il numero di pazienti per centro può variare in funzione della capacità d'arruolamento di ciascun centro);

- i pazienti reclutati nello studio saranno coperti da apposita polizza assicurativa (Polizza Banchemo Costa Insurance n. 0630000720), stipulata dal promotore ed estesa a tutti i “centri satellite” partecipanti;

- l'equipe partecipante allo studio è così costituita:

Dott.ri:

A. Pizzolorusso - F. Picozzi - L. Cannella - C. Garosi - R. Simioli (S.C. *Oncologia Clinica Sperimentale Sarcomi e Tumori Rari*);

M. Di Marzo (S.C. *Chirurgia Oncologica Colon-Rettale*)

P. Muto (S.C. *Radioterapia*)

A. Pinto - G. Marcacci (S.C. *Ematologia*)

A. Petrillo V. Granata M. Barretta (S.C. *Radiodiagnostica*)

G. Ferrara F. Collina (S.C. *Anatomia Patologica e Citopatologia*)

A. De Chiara C. Mignogna (S.S.D. *Istopatologia dei Sarcomi e dei Linfomi*)

S. Lastoria (S.C. *Medicina Nucleare e Terapia Metabolica*)

E. Cavalcanti (S.C. *Medicina di Laboratorio*)

P. Marone (S.S.D. *Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva*)

- lo studio sarà condotto senza alcun costo aggiuntivo per l'Ente tenuto conto che i farmaci sperimentali e tutto il materiale necessario alla sua esecuzione saranno forniti gratuitamente dal promotore che si farà carico altresì dei costi relativi alle spedizioni e alle analisi dei campioni raccolti;

- i risultati della Sperimentazione appartengono al promotore che garantisce, ai sensi dell'art. 5 – comma 3 – lettera c del D.M 12.05.2006 “...il diritto alla diffusione e pubblicazione dei risultati da parte degli sperimentatori che hanno condotto lo studio, nel rispetto delle disposizioni vigenti in tema di riservatezza dei dati sensibili e di tutela brevettale, e che non devono sussistere vincoli di diffusione e pubblicazione dei risultati da parte dello sponsor”;

4) di demandare al medico sperimentatore principale la responsabilità di inviare comunicazione alla Direzione Scientifica ed alla Segreteria del Comitato Etico, sullo stato di avanzamento della sperimentazione, la conclusione della stessa, il numero di pazienti arruolati che abbiano completato o terminato anticipatamente lo studio e l'indicazione di eventuali esami effettuati fuori pratica clinica ai fini della determinazione di eventuali adempimenti economici;

5) di dichiarare la presente determina immediatamente esecutiva per consentire l'avvio dello studio;

Lo Sperimentatore Responsabile dello studio è incaricato, per la parte di propria specifica competenza, dell'esecuzione del presente atto ed è responsabile del relativo procedimento.





“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

***ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO***

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

Trasmettere il presente provvedimento:

- Alla S.C. Farmacia
- Al Dott. S. Tafuto

Disporre la pubblicazione dello stesso all’Albo Pretorio on line di questo Istituto;

**IL DIRETTORE SCIENTIFICO**  
**Dott. Alfredo Budillon**



**“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”  
ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO  
Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI**

**Determina Dirigenziale N. 1032 del 03/08/2023**

**PROPONENTE:** Direttore Scientifico

**OGGETTO:** Autorizzazione alla esecuzione del protocollo multicentrico “no-profit” denominato: “INES Study - Studio prospettico multicentrico di Fase II su Treosulfan/Melfalan ad alte dosi come trattamento di consolidamento nel sarcoma di Ewing ad alto e altissimo rischio di nuova diagnosi” – (Studio multicentrico no-profit promosso dalla Fondazione Santobono-Pausilipon ONLUS – Ricercatore Responsabile Dott. S. Tafuto – EudraCT Number 2023-000169-14 – Prot. 8-23 NP del Registro) e stipula del relativo contratto di collaborazione scientifica con la Fondazione Santobono-Pausilipon ONLUS.

In pubblicazione dal 04/08/2023 e per il periodo prescritto dalla vigente normativa in materia - art.8 D.Lgs 14/2013, n.33 e smi

**Atto immediatamente esecutivo**

**S.C. Affari Generali**

**Direttore**

***Elenco firmatari***

*Elisa Regina - S.C. Affari Generali*

*Alfredo Budillon - Direttore Scientifico*