



## **Deliberazione del Direttore Generale**

### **Oggetto:**

AUTORIZZAZIONE ALLA CONDUZIONE DELLO STUDIO CLINICO OSSERVAZIONALE CON FARMACO, MULTICENTRICO (NO PROFIT), DAL TITOLO "STUDIO OSSERVAZIONALE FARMACOLOGICO PROSPETTICO PER IL MONITORAGGIO DELLA PROFILASSI CON NIRSEVIMAB CONTRO LA BRONCHIOLITE DA VIRUS RESPIRATORIO SINCIZIALE (RSV) IN PIEMONTE. STUDIO PIEMONITORAB", DA SVOLGERSI PRESSO LA S.C. ONCOEMATOLOGIA PEDIATRICA DEL PRESIDIO OIRM – AOU CITTA' DELLA SALUTE E DELLA SCIENZA DI TORINO; RESPONSABILE: PROF.SSA FRANCA FAGIOLI

### Proponente:

Il Responsabile S.S.D. PROGRAMMAZIONE E COORDINAMENTO ATTIVITA' DI RICERCA  
ANTONIO SCARMOZZINO  
firmato digitalmente

### Parere favorevole:

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO  
BEATRICE BORGHESE  
firmato digitalmente

### Parere favorevole:

IL DIRETTORE SANITARIO  
EMANUELE CIOTTI  
firmato digitalmente

IL DIRETTORE GENERALE  
GIOVANNI LA VALLE  
firmato digitalmente

Hash della proposta (SHA256):

4bf03a58dd9a3fef719ba872993e2c242fa5a5fa91ca971bd98346e5850a7834

## IL DIRETTORE GENERALE

**Dott. Giovanni LA VALLE**

nominato con D.G.R. n. 23 – 8054 del 29 dicembre 2023

- Visti l'Atto Aziendale adottato con Deliberazione n. 601 del 29/04/2022 e s.m.i. e la Deliberazione n. 1353 del 10/10/2022;
- Visti gli atti relativi alla materia in trattazione e, in particolare, esaminata la proposta del Responsabile ad interim della **S.S.D. Programmazione e Coordinamento Attività di Ricerca** che ne attesta la regolarità in ordine ai contenuti sostanziali, formali e di legittimità;
- Vista la richiesta di autorizzazione a condurre lo studio clinico osservazionale con farmaco, multicentrico, no profit, dal titolo "**Studio osservazionale farmacologico prospettico per il monitoraggio della profilassi con Nirsevimab contro la bronchiolite da Virus Respiratorio Sinciziale (RSV) in Piemonte. Studio PIEMONITORAB**", avanzata dalla Prof.ssa Franca Fagioli, Sperimentatore Principale, nonché Direttore della S.C. Oncematologia Pediatrica del Presidio OIRM - A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino;
- Premesso che, nella seduta del 11/09/2024, il Comitato Etico Territoriale "Interaziendale A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino" ha espresso parere favorevole (All. 1) alla conduzione del suddetto studio, da svolgersi presso la S.C. Oncematologia Pediatrica del Presidio OIRM – AOU Città della Salute e della Scienza di Torino (Centro Coordinatore), sotto la responsabilità scientifica della Prof.ssa Franca Fagioli, che potrà essere coadiuvata da personale medico strutturato e non, che abbia dato al riguardo la propria disponibilità;
- Dato atto che il Direttore del Dipartimento Qualità e Sicurezza delle Cure, nonché proponente del presente atto in qualità di Responsabile ad interim della S.S.D. Programmazione e Coordinamento Attività di Ricerca, esprime parere favorevole;
- Rilevato che il Promotore del progetto in oggetto è l' AOU Città della Salute e della Scienza di Torino/Presidio OIRM – Dipartimento di Patologia e Cura del Bambino "Regina Margherita" in collaborazione con la Regione Piemonte/Direzione Sanità;
- Considerato che lo studio proposto coinvolgerà tutte le sedi in cui verrà effettuata l'immunizzazione passiva con Nirsevimab a vantaggio di tutti i bambini nati a partire dal 1 gennaio 2024 e fino al 31 marzo 2025, in particolare: studi/ambulatori di pediatri di libera scelta, hub vaccinali, Neonatologie e Pediatrie di AO/AOU/ASL di tutto il territorio Piemontese;
- Tenuto conto che tale progetto (nel quale si prevede di arruolare 34.000 pazienti) ha uno scopo epidemiologico e di monitoraggio della sicurezza nei primi mesi successivi alla somministrazione del vaccino contro il Virus Respiratorio Sinciziale o RSV (Respiratory Sincytial Virus), uno dei principali agenti patogeni che colpiscono le vie respiratorie, particolarmente pericoloso nei bambini più piccoli ed altri gruppi a rischio, che può condurre all'ospedalizzazione dei soggetti coinvolti ed, in alcuni casi, può rivelarsi persino letale;

- Dato atto che l' intento della Regione Piemonte è quello di analizzare i dati emersi nel loro insieme, al fine di fornire un quadro complessivo, utile anche a migliorare il servizio offerto alle famiglie e che i dati necessari a dimostrare gli obiettivi primari e secondari dello studio saranno raccolti attraverso due fonti:
  - 1) Sistema di monitoraggio vaccinale (i dati relativi agli obiettivi epidemiologici saranno estratti dal sistema di monitoraggio vaccinale; il CSI Piemonte Consorzio per il Sistema Informativo, si occuperà di anonimizzare i dati in base alla normativa vigente DWH Clone),
  - 2) Cartelle ospedaliere (i dati relativi alla safety verranno raccolti su schede cartacee, a partire dalle cartelle ospedaliere di ciascun centro coinvolto; in tal caso i dati saranno trattati in forma pseudonima, con attribuzione di un ID per ciascun bambino arruolato);
- Rilevato che, ai sensi della Deliberazione del DG n. 232 del 22/02/2021 "*Regolamento Generale UE n. 2016/679 sulla protezione dei dati. Individuazione dei soggetti delegati e delle persone autorizzate al trattamento dei dati personali...omissis...*", si individua lo Sperimentatore Principale quale delegato al trattamento dei dati personali nell'ambito dello studio clinico in argomento, come da allegato (All. 2) parte integrante e sostanziale al presente atto;
- Acquisito il parere favorevole del Direttore della S.C. DIREZIONE SANITARIA PRESIDIO OIRM in merito alla valutazione di fattibilità locale;
- Si propone di autorizzare la conduzione dello studio clinico in oggetto, dichiarando il presente atto immediatamente eseguibile, stante l'urgenza di provvedere in merito;
- Ritenuto di condividere la su estesa proposta del Responsabile ad interim della **S.S.D. Programmazione e Coordinamento Attività di Ricerca**;
- Preso atto del parere favorevole fornito sul presente atto, per quanto di competenza, dal Direttore Sanitario e dal Direttore Amministrativo, rispettivamente ai sensi dell'art. 3, comma 7 e dell'art. 3, comma 1 quinquies del D.Lgs 30 dicembre 1992, n. 502 e s.m.i.;

## DELIBERA

1. di autorizzare, per tutte le motivazioni in premessa indicate, la conduzione dello studio clinico osservazionale con farmaco, multicentrico, no profit, dal titolo "**Studio osservazionale farmacologico prospettico per il monitoraggio della profilassi con Nirsevimab contro la bronchiolite da Virus Respiratorio Sinciziale (RSV) in Piemonte. Studio PIEMONITORAB**", approvato dal Comitato Etico Territoriale "Interaziendale A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino" nella seduta del 11/09/2024 (All. 1), promosso dall' AOU Città della Salute e della Scienza di Torino/Presidio OIRM – Dipartimento di Patologia e Cura del Bambino "Regina Margherita" in collaborazione con la Regione Piemonte/Direzione Sanità, da svolgersi presso la S.C. Oncoematologia Pediatrica del Presidio OIRM – AOU Città della Salute e della Scienza di Torino (Centro Coordinatore), sotto la responsabilità scientifica della Prof.ssa Franca Fagioli (Sperimentatore Principale, nonché Direttore della suddetta S.C. e del suddetto Dipartimento) che potrà essere coadiuvata da personale medico strutturato e non, che abbia al riguardo dato la propria disponibilità;

2. di prendere atto che tale studio coinvolgerà tutte le sedi in cui verrà effettuata l'immunizzazione passiva con Nirsevimab a vantaggio di tutti i bambini nati a partire dal 1 gennaio 2024 e fino al 31 marzo 2025, in particolare: studi/ambulatori di pediatri di libera scelta, hub vaccinali, Neonatologie e Pediatrie di AO/AOU/ASL di tutto il territorio Piemontese;

3. di prendere atto altresì che il progetto in oggetto (nel quale si prevede di arruolare 34.000 pazienti) ha uno scopo epidemiologico e di monitoraggio della sicurezza nei primi mesi successivi alla somministrazione del vaccino contro il Virus Respiratorio Sinciziale o RSV (Respiratory Syncytial Virus), uno dei principali agenti patogeni che colpiscono le vie respiratorie, particolarmente pericoloso nei bambini più piccoli ed altri gruppi a rischio, che può condurre all'ospedalizzazione dei soggetti coinvolti ed, in alcuni casi, può rivelarsi persino letale;
  
4. di dare atto che l'intento della Regione Piemonte è quello di analizzare i dati emersi nel loro insieme, al fine di fornire un quadro complessivo, utile anche a migliorare il servizio offerto alle famiglie e che i dati necessari a dimostrare gli obiettivi primari e secondari dello studio saranno raccolti attraverso due fonti:
  - a) Sistema di monitoraggio vaccinale (i dati relativi agli obiettivi epidemiologici saranno estratti dal sistema di monitoraggio vaccinale; il CSI Piemonte Consorzio per il Sistema Informativo, si occuperà di anonimizzare i dati in base alla normativa vigente DWH Clone),
  - b) Cartelle ospedaliere (i dati relativi alla safety verranno raccolti su schede cartacee, a partire dalle cartelle ospedaliere di ciascun centro coinvolto; in tal caso i dati saranno trattati in forma pseudonima, con attribuzione di un ID per ciascun bambino arruolato);
  
5. di approvare la nomina dello Sperimentatore Principale quale delegato al trattamento dei dati personali nell'ambito dello studio clinico in argomento, come da allegato (All.2) parte integrante e sostanziale al presente atto;
  
6. di dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile, stante l'urgenza di provvedere in merito.

**COMITATO ETICO TERRITORIALE (CET)  
INTERAZIENDALE AOU CITTA' DELLA SALUTE E DELLA SCIENZA DI TORINO**

**SEDE LEGALE:** Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino  
**Centralino:** tel. +39.011.6331633 **P.I./Cod. Fisc.** 10771180014  
[www.cittadellasalute.to.it](http://www.cittadellasalute.to.it)

Prot. n. **0113806 del 16/09/2024**

Pratica CET 28

Prof.ssa Franca Fagioli  
Sperimentatore Principale  
SC Oncoematologia Pediatrica  
Ospedale Infantile Regina Margherita  
AOU Città della Salute e della Scienza di Torino

Dott. Antonino Sottile  
Direttore Sanità  
Regione Piemonte

Dott. Giovanni La Valle  
Direttore Generale  
AOU Città della Salute e della Scienza di Torino

Dott. Giovanni Messori Ioli  
Commissario  
Ospedale Infantile Regina Margherita  
AOU Città della Salute e della Scienza di Torino

**DOCUMENTAZIONE:**

**Progetto “STUDIO OSSERVAZIONALE FARMACOLOGICO PROSPETTICO PER IL MONITORAGGIO DELLA PROFILASSI CON NIRSEVIMAB CONTRO LA BRONCHIOLITE DA VIRUS RESPIRATORIO SINCIZIALE (RSV) IN PIEMONTE. STUDIO PIEMONITORAB”**

Promotore: Città della Salute e della Scienza di Torino – Ospedale infantile Regina Margherita in collaborazione con Regione Piemonte - Direzione Sanità

- Protocollo di studio PIEMONITORAB V. 1.0 04 settembre 2024
- Sinossi PIEMONITORAB V. 1.0 04 settembre 2024
- Lettera di intenti
- Modulo RSO 4 settembre 2024
- Elenco strutture ospedaliere V. 1.0 04 settembre 2024
- Informativa e consenso trattamento dati versione centri clinici 1.0 04 settembre 2024
- Informativa e consenso trattamento dati versione per PLS e hub vaccinali 1.0 04 settembre 2024
- Nota informativa V. 1.0 04 settembre 2024
- CRF PIEMONITORAB v1.0 04Set2024
- Assunzione di responsabilità progetto PIEMONITORAB Prof.ssa Franca Fagioli
- Curriculum Vitae Prof.ssa Franca Fagioli 2 settembre 2024
- Dichiarazione sul conflitto di interessi Prof.ssa Franca Fagioli 2 settembre 2024

- Dichiarazione sulla natura osservazionale dello studio 5 settembre 2024

Il Comitato Etico Territoriale Interaziendale A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino, nominato con DPGR n. 26/2023/XI del 12/06/2023, successivamente modificato con DPGR n. 10/2024/XI del 21/03/2024, istituito in conformità a quanto previsto dal D.M. 30 gennaio 2023 ed ai sensi della D.G.R. n. 24-6629 del 21.03.2023, nella seduta del 11/09/2024, esaminata la documentazione prodotta, nell'intesa che lo studio clinico sia espletato in conformità ai principi etici che traggono la loro origine dalla Dichiarazione di Helsinki nella sua ultima versione, e che rispetti le GCP e le disposizioni delle normative vigenti, ritiene di esprimere

### **Parere favorevole**

Questo Comitato Etico dovrà essere informato dell'inizio della sperimentazione e della sua conclusione o interruzione nonché di ogni eventuale emendamento al protocollo. Il responsabile dello studio dovrà, inoltre, far pervenire una relazione annuale sull'andamento dello stesso, indicando in ogni successiva comunicazione il numero di pratica assegnato alla sperimentazione.

Si precisa che:

- l'inizio della Sperimentazione potrà avvenire solamente alla ricezione, di cui si darà riscontro, della Delibera autorizzativa dell'Azienda;
- la predisposizione della CRF rientra fra i compiti del Promotore/PI e che l'adeguatezza di tale documento ricade sotto la loro responsabilità. In particolare, si ricorda che la scheda raccolta dati dovrà soddisfare requisiti di confidenzialità, protezione dei dati e quanto altro previsto dalle GCP e dal regolamento generale sulla protezione dei dati personali (UE) 2016/679;
- 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.

Il Presidente del Comitato Etico  
Dott. Antonio Rinaudo  
(firmato in digitale)

I componenti:

- Dott. A. RINAUDO in qualità di Esperto in Materia Giuridica - Presidente (Presente)
- Prof. M. AGLIETTA in qualità di Clinico esperto in materia di Sperimentazione – Vice Presidente (Assente)
- Prof.ssa BERCHIALLA in qualità di Biostatistico (Presente)
- Dott.ssa N. BERTORELLO in qualità di Pediatra (Assente)
- Dott.ssa C. CAGNAZZO in qualità di Rappresentante delle Professioni Sanitarie (Assente)
- Dott.ssa D. CARLI in qualità di Esperto in Genetica (Presente)
- Dott.ssa G. CERAVOLO in qualità di Farmacista Ospedaliero (Presente)
- Dott.ssa G. DALLA VERDE in qualità di Esperto in Bioetica (Presente)
- Dott.ssa I. DE MICHELI in qualità di Rappresentante Associazioni pazienti e/o cittadini (Presente)
- Prof. A. GENAZZANI in qualità di Farmacologo (Presente)
- Dott. P. L. PAVANELLI in qualità di Esperto in dispositivi medici (Presente)
- Prof. P. QUAGLINO in qualità di Clinico esperto in materia di Sperimentazioni (Assente)
- Avv.to B. RINAUDO in qualità di Esperto in materia Assicurativa (Presente)
- Prof. D. ROCCATELLO in qualità di Clinico esperto in materia di Sperimentazioni (Assente)
- Dott.ssa A. SALVADORI in qualità di Clinico di Medico di Medicina Generale (Presente)
- Dott. M. STASI in qualità di Ingegnere clinico/fisico medico (Presente)
- Dott. R. TESTI in qualità di Medico Legale (Presente)
- Dott.ssa D. VASSALLO in qualità di Esperto in nutrizione (Assente)



**SEDE LEGALE:** Corso Bramante, 88/90 - 10126 Torino **Centralino:** tel. +39.011.6331633 **P.I./Cod. Fisc.** 10771180014  
[www.cittadellasalute.to.it](http://www.cittadellasalute.to.it)

**Presidi Ospedalieri:** - Molinette, Dermatologico S. Lazzaro - centr. tel. +39.0116331633  
- Centro Traumatologico Ortopedico - centr. tel. +39.0116933111  
- Infantile Regina Margherita, Ostetrico Ginecologico S. Anna - centr. tel. +39.0113134444

Direzione Aziendale

## **ATTO DI NOMINA A DELEGATO SANITARIO AL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI**

L'Azienda Ospedaliero - Universitaria Città della Salute e della Scienza di Torino, nella persona del Legale Rappresentante, in qualità di Titolare del trattamento dei dati personali da essa operato, con il presente atto ai sensi del Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati (UE) N. 2016/679 e D. Lgs. 10 agosto 2018 n. 101:

### **NOMINA**

La **Prof.ssa Franca Fagioli**, in qualità di *Sperimentatore Principale* dello "**Studio osservazionale farmacologico prospettico per il monitoraggio della profilassi con Nirsevimab contro la bronchiolite da Virus Respiratorio Sinciziale (RSV) in Piemonte. Studio PIEMONITORAB**"

### **DELEGATO AL TRATTAMENTO DEI DATI**

Il Delegato deve effettuare il trattamento dei dati personali attenendosi alle istruzioni impartite dal Titolare, nel pieno rispetto delle vigenti disposizioni in materia provvedendo all'organizzazione, alla gestione e alla supervisione di tutte le operazioni di trattamento dei dati personali gestiti nell'ambito della funzione ricoperta.  
In particolare dovrà:

#### **con riferimento al personale assegnato allo Studio**

1. individuare e **nominare per iscritto** i soggetti autorizzati al trattamento dei dati personali, identificati nelle persone che operano nella Struttura, secondo le rispettive competenze, provvedendo ad aggiornare periodicamente l'elenco degli stessi (la documentazione relativa alla nomina è disponibile sulla Intranet nella categoria Privacy, sotto la categoria Delegati interni e persone autorizzate al trattamento dei dati);
2. fornire agli autorizzati specifiche istruzioni operative riguardanti le operazioni di raccolta, trattamento e archiviazione dei dati personali su supporto informatico e cartaceo, individuando puntualmente l'ambito di trattamento consentito;
3. vigilare sul rispetto delle istruzioni impartite agli autorizzati e garantire che il trattamento dei dati avvenga in modo lecito e corretto, nel rispetto dei principi di cui all'art. 5 del Regolamento europeo sulla protezione dei dati n. 2016/679 (d'ora in avanti GDPR) e del D.Lgs. n. 101 del 10 agosto 2018;
4. vigilare sul rispetto delle misure di sicurezza da parte del personale autorizzato, al fine di evitare rischi, anche accidentali, di distruzione o perdita di dati, di accesso non autorizzato o di trattamento non consentito o non conforme alle finalità del trattamento;
5. garantire la partecipazione del personale autorizzato agli eventi formativi organizzati dall'Azienda in materia di protezione dei dati;
6. individuare e nominare per iscritto uno o più "Amministratore/i di Sistema", ove necessario, con il compito di sovrintendere ai sistemi Hardware e Software ove siano attribuiti alla Struttura di competenza;
7. avvisare immediatamente, in caso di dimissioni di un Soggetto Autorizzato o di revoca delle autorizzazioni al trattamento dei dati, l'Amministratore di Sistema, il quale provvederà a disattivare la possibilità di accesso al sistema per il soggetto in questione;

#### **con riferimento ai dati trattati**

8. attenersi scrupolosamente alle disposizioni previste dal GDPR e alle procedure e istruzioni emanate in materia di privacy dal Titolare del trattamento;
9. redigere ed aggiornare l'elenco delle tipologie dei dati trattati nell'ambito della Struttura di competenza e trasmetterlo al Titolare e al DPO;

10. comunicare al Titolare eventuali nuovi trattamenti, anche nel caso di passaggio dalla modalità cartacea a quella elettronica;
11. comunicare al Titolare e al DPO le modifiche relative alle attività di trattamento dei dati, nonché gli eventuali mutamenti organizzativi o tecnici (acquisizione di nuove banche dati e/o applicativi hardware, etc.) che possano incidere direttamente sui medesimi;
12. collaborare per la mappatura dei trattamenti, per il censimento delle banche dati e dei trattamenti dei dati esternalizzati, ai fini dell'aggiornamento del Registro dei trattamenti;
13. garantire, per ciascun trattamento di propria competenza, che siano sempre rispettati i principi di ordine generale previsti dalla normativa vigente e in particolare che i dati siano esatti, aggiornati e completi;
14. distruggere i dati personali allo scadere del termine temporale previsto per la conservazione della documentazione relativa alla sperimentazione provvedendo alle formalità di legge;
15. richiedere all'Amministratore di procedura o di rete i codici identificativi personali e le password per il trattamento dei dati effettuato con sistemi automatizzati da consegnare agli autorizzati e vigilare sul loro corretto utilizzo;
16. proporre al Titolare del trattamento dei dati la nomina di soggetti esterni quali Responsabili del trattamento dati in relazione all'affidamento agli stessi di determinate attività, effettuate per conto del Titolare, come previsto all'art. 28 del GDPR e redigere e mantenere aggiornato un elenco degli stessi;

### **con riferimento alle misure di sicurezza**

17. redigere ed aggiornare ad ogni variazione l'elenco dei sistemi di elaborazione con cui viene effettuato il trattamento dei dati e l'elenco delle banche dati;
18. informare tempestivamente il Titolare e il DPO su qualsiasi evento che possa compromettere il corretto trattamento e la sicurezza dei dati (anomalie, furti, perdite accidentali o distruzioni dei dati) al fine di attivare, nel caso sia riscontrato un rischio grave per i diritti e le libertà delle persone fisiche, la procedura aziendale del Data Breach;
19. adottare e rispettare le misure di sicurezza tecniche e organizzative previste dalla normative vigente e dai provvedimenti del Garante, nonché eventuali misure ritenute idonee individuate dal Titolare, atte a preservare la disponibilità e integrità del dato;
20. custodire e conservare i supporti utilizzati per le copie dei dati;
21. verificare periodicamente le modalità di accesso ai locali e le misure adottate per la protezione delle aree e dei locali, rilevanti ai fini della custodia ed accessibilità ai dati;

### **con riferimento ai diritti degli Interessati**

22. provvedere a che vengano fornite le informazioni di cui agli articoli 13 e 14 del GDPR ai soggetti interessati ogniqualvolta si raccolgano dati personali, tramite l'apposita modulistica approvata dal Comitato Etico;
23. predisporre le soluzioni organizzative e procedurali necessarie a garantire e agevolare l'effettivo esercizio del diritto d'accesso e degli altri diritti dell'interessato, di cui al Capo III del Regolamento Europeo.

Il Delegato deve altresì provvedere all'espletamento di tutte le operazioni necessarie per il rispetto e la corretta applicazione della normativa europea e nazionale vigente in materia di Privacy, collaborare con il Titolare e con il DPO nell'espletamento dell'attività di valutazione di impatto, ai sensi dell'art. 35 del GDPR e partecipare direttamente alle iniziative formative organizzate dall'Azienda sul tema della protezione dei dati.

Il Delegato, nell'ambito dei suoi poteri gestionali e di controllo, è tenuto a collaborare tempestivamente con il Titolare, il DPO e i soggetti incaricati di eventuali ispezioni.

La nomina a Delegato è strettamente correlata alla Sperimentazione per la quale svolge il ruolo di P.I., non è delegabile e decade per sue dimissioni o per revoca che può essere disposta in qualsiasi momento dal Titolare del trattamento, anche senza preavviso. Tale nomina non prevede alcuna remunerazione aggiuntiva.

Della presente nomina sarà data evidenza mediante pubblicazione dell'elenco dei nominativi dei Delegati nella specifica sezione Privacy del sito istituzionale.

IL TITOLARE DEL TRATTAMENTO  
Il Direttore Generale