



DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

ADUNANZA N. 243 LEGISLATURA N. X

delibera
427

DE/PR/ARS 0 NC
O NC
Prot. Segr. 447
Oggetto: Health Technology Assessment: identificazione di una strategia e una metodologia per il disinvestimento di tecnologie non efficienti nel Servizio Sanitario Nazionale integrata tra il livello nazionale, regionale e aziendale. Approvazione schema di Accordo di Collaborazione scientifica con l'Istituto Superiore di Sanità

Lunedì 15 aprile 2019, nella sede della Regione Marche, ad Ancona, in via Gentile da Fabriano, si è riunita la Giunta regionale, regolarmente convocata.

Sono presenti:

- LUCA CERISCIOLI	Presidente
- ANNA CASINI	Vicepresidente
- LORETTA BRAVI	Assessore
- FABRIZIO CESETTI	Assessore
- MORENO PIERONI	Assessore
- ANGELO SCIAPICHETTI	Assessore

E' assente:

- MANUELA BORA	Assessore
----------------	-----------

Constatato il numero legale per la validità dell'adunanza, assume la Presidenza il Presidente della Giunta regionale, Luca Ceriscioli. Assiste alla seduta, in assenza del Segretario della Giunta regionale, la sostituta Nadia Giuliani.

Riferisce in qualità di relatore il Presidente Luca Ceriscioli.

La deliberazione in oggetto è approvata all'unanimità dei presenti.

NOTE DELLA SEGRETERIA DELLA GIUNTA

Inviata per gli adempimenti di competenza

- alla struttura organizzativa: _____
- alla P.O. di spesa: _____
- al Presidente del Consiglio regionale
- alla redazione del Bollettino ufficiale

Il _____

L'INCARICATO

Proposta o richiesta di parere trasmessa al Presidente del Consiglio regionale il _____

prot. n. _____

L'INCARICATO



DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

OGGETTO: Health Technology Assessment: identificazione di una strategia e una metodologia per il disinvestimento di tecnologie non efficienti nel Servizio Sanitario Nazionale integrata tra il livello nazionale, regionale e aziendale. Approvazione schema di Accordo di Collaborazione scientifica con l'Istituto Superiore di Sanità.

LA GIUNTA REGIONALE

VISTO il documento istruttorio, riportato in calce alla presente deliberazione, predisposto dal Dirigente della Posizione di funzione "HTA e Tecnologie Biomediche", dal quale si rileva la necessità di adottare il presente atto;

RITENUTO, per i motivi riportati nel predetto documento istruttorio e che vengono condivisi, di deliberare in merito:

VISTA la proposta del Dirigente della Posizione di funzione "HTA e Tecnologie Biomediche", che contiene il parere favorevole di cui all'articolo 16, comma 1, della legge regionale 15 ottobre 2001, n. 20, sotto il profilo della legittimità e della regolarità tecnica e l'attestazione degli stessi che dalla presente deliberazione non deriva né può derivare alcun impegno di spesa a carico della regione;

VISTA la proposta del Direttore dell'Agenda Regionale Sanitaria;

VISTO l'articolo 28 dello Statuto della Regione;

Con la votazione, resa in forma palese, riportata a pagina 1;

DELIBERA

1. di approvare lo schema di Accordo di Collaborazione scientifica tra l'Agenda Regionale Sanitaria e l'Istituto Superiore di Sanità di cui all'allegato A, parte integrante e sostanziale della presente deliberazione;
2. di autorizzare il Direttore dell'Agenda Regionale Sanitaria alla sottoscrizione dell'Accordo di Collaborazione di cui al precedente punto;
3. di incaricare il Dirigente della P.F. "HTA e Tecnologie Biomediche" di provvedere all'attuazione della presente deliberazione.

IL SEGRETARIO DELLA GIUNTA

~~Deborah Cristaldi~~
Deborah Cristaldi

IL PRESIDENTE DELLA GIUNTA

~~Luca Ceriseioli~~
Luca Ceriseioli



DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

DOCUMENTO ISTRUTTORIO

Normativa di riferimento

- D.Lgs. 29 ottobre 1999, n. 419
- D.P.R. 20 gennaio 2001, n. 70
- D.Lgs. 24 febbraio 1997, n. 46 su "attuazione della direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici"
- Legge 23 dicembre 2014 n° 190 (legge di stabilità 2015);
- Legge 28 dicembre 2015 n° 208 (legge di stabilità 2016);
- Decreto del Ministero della Salute del 12 marzo 2015;
- Conferenza Stato-Regioni del 21.09.2017. Intesa, ai sensi dell'articolo 8, comma 6, della legge 5 giugno 2003, n. 131, tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano concernente il documento strategico per l'Health Technology Assessment dei dispositivi medici. Repertorio Atti n.: 157/CSR del 21/09/2017;
- D.G.R. n.264 del 20/3/2017 - L.R. n. 26/1996 e L.R. n. 20/2001- Disposizioni concernenti la riorganizzazione dell'Agenzia regionale sanitaria;
- D.G.R. n.955 del 9/7/2018 - Art. 4 L.R. n. 26/1996 - Nomina del direttore dell'Agenzia regionale sanitaria
- Dgr n. 1364 del 30/09/2013: "Registro Italiano Artroprotesi -Accordo di collaborazione con l'Istituto Superiore di Sanità ",
- Dgr n. 763 del 23/06/2014: "Proroga DGR n. 1364/13: "Registro Italiano Artroprotesi -Accordo di collaborazione con l'Istituto Superiore di Sanità" ed estensione del progetto. Partecipazione progetto: "Registro Italiano Artroprotesi (ginocchio) : Consolidamento rete regionale esistente, arruolamento progressivo di altre regioni e valutazione della responsiveness del questionario per la misura della qualità della vita KOOS "
- Dgr n. 1445 del 4/12/2017 Registro Italiano Artroprotesi (RIAP) -Approvazione schema di Accordo di collaborazione con l'Istituto Superiore di Sanità -interventi di protesi di caviglia.

Motivazione ed esito dell'istruttoria

L'art.9 del decreto legislativo 29 ottobre 1999, n. 419 e l'art.1 del decreto del Presidente della Repubblica 20 gennaio 2001, n. 70, qualificano l'Istituto Superiore di Sanità (ISS) come organo tecnico scientifico del Servizio Sanitario Nazionale.

Il Ministero della Salute si avvale inoltre della collaborazione dell'ISS per potenziare l'attività di vigilanza e controllo nel settore dei dispositivi medici (decreto legislativo n. 507 del 1992 "attuazione della direttiva 90/385/CEE concernente il ravvicinamento delle legislazioni degli stati membri relative ai dispositivi medici impiantabili attivi"; decreto legislativo n. 46 del 1997 "attuazione della direttiva 93/42/CEE concernente i dispositivi medici).

La legge 23 dicembre 2014 n° 190 (legge di stabilità 2015), in attuazione della direttiva europea 2011/24/UE, all'art.1, c. 587, lettera c) ha stabilito: ... "l'istituzione di una rete nazionale, coordinata dall'AGENAS, di collaborazione tra le regioni per la definizione e per l'utilizzo di strumenti per il governo dei dispositivi medici e per Health Technology Assessment (HTA), denominato «Programma nazionale di HTA dei dispositivi medici.»

Inoltre la legge 28 dicembre 2015 n° 208 (legge di stabilità 2016) ha proceduto ad una ulteriore specificazione dell'articolazione del costituendo sistema di HTA nazionale e regionale, precisando anche i compiti della Cabina di Regia (istituita con decreto del Ministero della Salute in data 15 marzo 2015). In particolare il comma 311 della sopra citata legge 28 dicembre 2015 n.2018, stabilisce, tra i compiti della cabina di regia, quelli di:

... lettera b) promuovere e coordinare le attività di valutazione multidimensionale realizzate dall'Agenzia nazionale per i servizi sanitari regionali (AGENAS) e dai presidi regionali e dai soggetti pubblici e privati di comprovata esperienza di HTA (Health Technology assessment) operanti nel Programma nazionale di HTA dei dispositivi medici; lettera c) validare gli indirizzi metodologici che verranno applicati per la produzione dei rapporti di valutazione tecnica multidimensionale nel Programma nazionale di HTA;



DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

lettera d) curare la pubblicazione, la diffusione e la verifica degli impatti a livello nazionale degli esiti delle valutazioni di cui alla lettera b) secondo i metodi validati di cui alla lettera c), promuovendone l'utilizzo da parte delle regioni e delle aziende sanitarie per in-formare le decisioni in merito all'adozione e all'introduzione dei dispositivi medici e al disinvestimento.

In ambito Conferenza Stato-Regioni del 21.09.2017 è stata infine sancita l'intesa sul "Documento strategico per l'Health Technology Assessment dei dispositivi medici" che ha definito il ruolo del Ministero della Salute, delle Regioni, di Agenas e dell'Istituto Superiore di Sanità nell'ambito del programma nazionale per l'Health Technology Assessment.

Sulla base del proprio mandato istituzionale l'ISS intende avviare lo studio denominato "Health Technology Assessment: Identificazione di una strategia e una metodologia per il disinvestimento nel Servizio Sanitario Nazionale integrata tra il livello nazionale, regionale e aziendale" con l'obiettivo di sviluppare un insieme di strategie volte a favorire un programma nazionale di disinvestimento delle tecnologie sanitarie obsolete o non efficaci, con un focus sui dispositivi medici e sulle procedure ad esse associate, che tenga conto delle metodologie di HTA, partendo dal modello di disinvestimento redatto dalla Cabina di Regia sull'HTA.

L'ISS con nota prot. n.0008774 del 16/10/2018, ha invitato la Regione Marche -Agenzia Regionale Sanitaria, la Regione Toscana e l'Alta Scuola di Economia e Management dei Sistemi Sanitari (ALTEMS), a partecipare al progetto convocando, presso la propria sede un incontro di presentazione dello studio del metodo e della cronologia delle attività da sviluppare, (tempi e metodi), tenutosi in data 23/10/2018. La conclusione delle sopra citate attività progettuali è prevista per il 30 settembre 2019.

L'Agenzia Regionale Sanitaria- Regione Marche, tenuto conto del buon esito delle collaborazioni già in essere con l'Istituto Superiore di Sanità in ambito "dispositivi medici" quali quelle relative al progetto nazionale RIAP (Registro Italiano ArtroProtesi) di cui alle DGR n. 1364 del 30/09/2013 e DGR 1445 del 4/12/2017 e, tenuto conto della rilevanza degli obiettivi dello studio di cui trattasi ed in considerazione delle sue ricadute pratiche in termini di appropriatezza e costo-efficacia nell'utilizzo delle tecnologie sanitarie, si propone di sottoscrivere con l'ISS, l'Accordo di Collaborazione, allegato alla presente deliberazione.

Si sottolinea che dal presente accordo di collaborazione, non derivano né possono derivare impegni di spesa a carico della Regione.

Per quanto sopra esposto, si propone di adottare il presente atto.

La sottoscritta, in relazione al presente provvedimento, dichiara, ai sensi dell'art. 47 D.P.R. 445/2000, di non trovarsi in situazioni anche potenziali di conflitto di interesse ai sensi dell'art. 6bis della L. 241/1990 e degli artt. 6 e 7 del DPR 62/2013 e della DGR 64/2014.

Il Responsabile del Procedimento

Loredana Moretti

PARERE DEL DIRIGENTE DELLA P.F. "HTA e Tecnologie Biomediche"

Il sottoscritto, considerata la motivazione espressa nell'atto, esprime parere favorevole sotto il profilo della legittimità e della regolarità tecnica della presente deliberazione e dichiara, ai sensi dell'articolo 47 del D.P.R. 445/2000, che in relazione al presente provvedimento, non si trova in situazioni anche potenziali di conflitto di interesse ai sensi dell'articolo 6 bis della legge 241/1990 e degli articoli 6 e 7 del D.P.R. 62/2013 e della deliberazione della Giunta n. 64/2014. Attesta, infine, che dalla presente deliberazione non deriva né può derivare alcun impegno di spesa a carico della Regione.

Il Dirigente

Giancarlo Conti



DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

PROPOSTA DEL DIRETTORE DELL'AGENZIA REGIONALE SANITARIA

Il sottoscritto propone alla Giunta regionale l'adozione della presente deliberazione, in relazione alla quale dichiara, ai sensi dell'articolo 47 del D.P.R. 445/2000, di non trovarsi in situazioni anche potenziali di conflitto di interesse ai sensi dell'articolo 6 bis della legge 241/1990 e degli articoli 6 e 7 del D.P.R. 62/2013 e della deliberazione della Giunta n. 64/2014.

Il Direttore
Rodolfo Pascutti

La presente deliberazione si compone di n. 11 pagine, di cui n. 6 pagine di allegati che formano parte integrante della stessa.

Il Segretario della Giunta
Deborah Giraldi



DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

ALLEGATO A

ACCORDO DI COLLABORAZIONE SCIENTIFICA

TRA

L'Istituto superiore di sanità, in seguito denominato ISS, con sede in Roma 00161 Viale Regina Elena n. 299, codice fiscale 80211730587 per l'incombente rappresentato, giusta delega del Presidente, dal Direttore Generale dr. Angelo Lino Del Favero

E

L'Agenzia Regionale Sanitaria delle Marche, in seguito denominata ARS Marche, con sede ad Ancona, via Gentile da Fabriano n.3, codice fiscale 01486510421, rappresentata dal Direttore Dott. Rodolfo Pasquini

Premesso che

- L'ISS, ai sensi dell'art. 1 del 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 comma 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;
- L'ISS ha, con il proprio recente riassetto organizzativo, consolidato il ruolo istituzionale di organo tecnico scientifico del Servizio Sanitario Nazionale in particolare nel settore della sostenibilità del servizio sanitario con gli strumenti dell'*Health Technology Assessment (HTA)*;
- Per quanto sopra, nell'ambito dell'ISS è stato istituito, con il D.M. 2 marzo 2016, il Centro nazionale per l'*Health Technology Assessment* al fine di effettuare valutazioni di HTA volte a migliorare la qualità, gli standard e il *value for money* in ambito sanitario nonché di integrare i principi e le metodologie dell'HTA nella pratica e nella programmazione dei servizi di sanità pubblica a tutti i livelli;
- La Regione Marche, per i risultati ottenuti nell'ambito della propria *mission* istituzionale in termini di tutela della salute, equità di accesso alle prestazioni sanitarie, appropriatezza degli interventi erogati, coinvolgimento dei cittadini finalizzato alla valutazione dei servizi resi considera la tematica della qualità e sostenibilità del servizio sanitario quale obiettivo prioritario della propria *policy* istituzionale;



DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

- Considerato il Progetto Disinvestimento "Health Technology Assessment: Identificazione di una strategia e una metodologia per il disinvestimento nel Servizio Sanitario Nazionale integrata tra il livello nazionale, regionale e aziendale", che si pone quale obiettivo prioritario quello di sviluppare un insieme di strategie volte a favorire un programma italiano di disinvestimento delle tecnologie sanitarie obsolete o non efficaci, con un focus sui dispositivi medici e sulle procedure ad esse associate, che tenga conto delle metodologie di HTA.
- Considerato che l'ISS ha sviluppato con il Ministero della Salute, il 27/12/2017 un Accordo di collaborazione scientifica.
- Tenuto conto del particolare impegno della Regione Marche sul tema HTA, che si realizza anche attraverso la istituzione, con Delibera della Giunta Regionale n.264 del 20/3/2017, della P.F: "HTA & Tecnologie biomediche" presso l'ARS;
- Rilevato che l'Istituto Superiore di Sanità e la Regione Marche hanno un comune interesse alla collaborazione per la realizzazione di un modello di clinical governance integrata del sistema sanitario, ai fini della implementazione della qualità e sostenibilità dello stesso, che interessi varie tematiche quali, ad esempio, HTA, Linee Guida, PDTA, Sistemi di Misurazione e Controllo;

Si conviene e si stipula quanto segue:

Art. 1

Valore delle premesse

Le premesse fanno parte integrante del presente accordo.

Art. 2

Oggetto e scopo dell'accordo

Oggetto del presente accordo è la collaborazione tra l'ISS e la Regione Marche finalizzata alla sperimentazione di un modello di clinical governance integrata del sistema sanitario, ai fini della implementazione della qualità e sostenibilità dello stesso, che interessi varie tematiche quali, ad esempio, HTA, Linee Guida, PDTA, Sistemi di Misurazione e Controllo delle performance, ai fini della pianificazione, programmazione, realizzazione e controllo delle attività sanitarie nei diversi *setting* assistenziali.

I primi ambiti di collaborazione scientifica saranno attivati in merito al progetto Health Technology Assessment: identificazione di una strategia e una metodologia per il disinvestimento nel Servizio Sanitario Nazionale integrata tra il livello nazionale, regionale e aziendale.

Gli ambiti di collaborazione sopracitati potranno essere ulteriormente specificati, in particolare modo nell'ambito delle tematiche relative alla sostenibilità economico finanziaria ed organizzativa, attraverso la redazione di documenti progettuali successivi, approvati con Decreto del Direttore della



DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

A.R.S. delle Marche, in ragione del tipo di intervento richiesto e mediante il quale si intenda realizzare la collaborazione.

Art. 3

Modalità di attuazione della collaborazione

La realizzazione degli ambiti di collaborazione indicati nell'articolo precedente prevede la creazione di un team di lavoro multidisciplinare in grado di avviare una fase operativa di progettazione con stesura di un piano di fattibilità e con la successiva sperimentazione sul campo, di quanto previsto.

Il team dovrà risultare composto da professionalità in grado di coniugare:

- competenze specifiche sui temi dell'HTA, delle linee guida, dei PDTA e dei sistemi di misurazione delle performance;
- accesso alle informazioni relative al territorio e della stessa Regione Marche, nel rispetto, in ogni caso, delle disposizioni vigenti in tema di protezione dei dati personali;

I componenti del team suddetto saranno individuati dai soggetti sottoscrittori e ciascuna Parte provvederà a comunicare all'altra i nominativi dei propri componenti.

In particolare la ARS, metterà a disposizione per la collaborazione con ISS, con finalizzazione alle attività oggetto del accordo e nell'ambito di vigenza temporale del medesimo, l'expertise professionale di un gruppo di lavoro in possesso di accertata esperienza nell'ambito dei processi di valutazione HTA, di analisi e monitoraggio di linee guida e PDTA, di Governance dell'assistenza farmaceutica, del controllo di gestione delle Aziende sanitarie, con particolare riferimento al tema della misurazione delle performance, di valutazione dei costi delle prestazioni ospedaliere e specialistiche per la determinazione delle tariffe. Il gruppo di lavoro opererà a titolo non oneroso e sarà integrato con personale dell'ISS o di altri Enti partecipanti ai progetti per cui è attiva questa collaborazione scientifica. Il gruppo di lavoro della Regione Marche sarà coordinato in qualità di Responsabile Scientifico dal responsabile della P.F HTA & Tecnologie biomediche.

Le attività di cui sopra nell'ambito del presente accordo saranno stabilite di comune intesa tra il Direttore dell'Agenzia Regionale Sanitaria ed il Direttore del Centro nazionale per l'*Health Technology Assessment* di ISS.

L' ARS realizzerà la presente 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 dal Responsabile Scientifico, nonché alle proprie dotazioni strumentali e senza oneri aggiuntivi a proprio carico.

Rimangono a carico delle parti firmatarie del presente accordo gli obblighi previste dalla normativa vigente in materia di regolamentazione del rapporto di lavoro ivi compresi gli obblighi assicurativi.



DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

Art. 4

Durata

Il presente accordo produce i suoi effetti a decorrere dalla data di sottoscrizione e ha la durata di ventiquattro mesi; è ammessa la proroga solo a seguito di formale intesa tra le parti.

Art. 5

Risultati Scientifici

Per "risultati scientifici" deve intendersi il complesso di conoscenze scientifiche e tecnologiche, tutelabili o meno come privative industriali, nonché eventuali prodotti o prototipi, conseguiti dalle attività di ricerca.

Ciascuna delle Parti è titolare esclusiva dei risultati suscettibili di privativa conseguiti autonomamente e con mezzi propri, ancorché nell'ambito delle ricerche oggetto del presente Accordo.

Nell'ipotesi in cui lo svolgimento delle attività porti a risultati congiunti, il regime dei risultati sarà quello della proprietà in pari quota, fatta salva ogni eventuale, diversa specifica negoziazione.

Art. 6

Pubblicazioni e obblighi di riservatezza

Le pubblicazioni e le diffusioni dei risultati parziali o finali della ricerca, potranno avvenire solo con il consenso scritto tra le Parti. Restano escluse da tale obbligo tutte le informazioni e conoscenze che siano di rilevanza per le Parti in considerazione del ruolo istituzionale spettante ad ognuna.

Le informazioni di carattere confidenziale e/o riservato relative a dati, informazioni e tecnologie derivanti dalla collaborazione restano di proprietà esclusiva della parte che le ha fornite e ciascuna parte si impegna a far uso delle informazioni esclusivamente per l'esecuzione delle attività oggetto del presente protocollo e a non rendere note a terzi, sotto qualsiasi forma, le informazioni.

Le Parti si impegnano, ciascuna per i propri rapporti di competenza, ad assicurare che soggetti terzi eventualmente e formalmente coinvolti nell'esecuzione del presente accordo, previa autorizzazione delle parti sottoscrittrici, dichiarino espressamente la reciproca collaborazione nelle pubblicazioni scientifiche e ne diano adeguato risalto in tutte le comunicazioni verso l'esterno: in particolare attraverso pubblicazioni scientifiche congiunte, partecipazioni congressuali e azioni divulgative e di formazione risultanti da tali attività.

Ogni pubblicazione terrà conto, oltretutto, del fine di sanità pubblica che ISS è impegnato a perseguire in qualità di organo tecnico-scientifico del Servizio sanitario nazionale congiuntamente alle funzioni di ricerca, sperimentazione, controllo, consulenza, documentazione e formazione in materia di salute pubblica nazionale.



DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

Art. 7

Tutela dei dati personali

Le Parti provvedono al trattamento, alla diffusione ed alla comunicazione dei dati personali relativi al presente protocollo nell'ambito del perseguimento dei propri fini, nonché si impegnano a trattare i dati personali unicamente per le finalità connesse all'esecuzione del presente accordo, in conformità alle previsioni contenute nel Regolamento UE 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento e alla libera circolazione dei dati personali e al disposto del D. Lgs. n. 196/2003 ("Codice in materia di protezione dei dati personali").

Art. 8

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. 9

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. 10

Risoluzione delle controversie e foro competente

In caso di controversia nell'interpretazione o nell'esecuzione del presente accordo, le Parti si impegnano ad una negoziazione conciliativa, in buona fede.

Qualora non sia possibile transigere né conciliare stragiudizialmente la controversia, è ammesso il ricorso, in via esclusiva, al Tribunale di Roma.

Art. 11

Registrazione



DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

Il presente atto, redatto in triplice copia, 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 ne fa richiesta.

Art. 12

Norme di rinvio

Per quanto non previsto dal presente accordo si applicano le disposizioni di legge.

Il presente accordo è sottoscritto digitalmente ai sensi del combinato disposto dell'articolo 15, comma 2-bis della Legge n. 241/1990 e s.m.i. e dell'articolo 21 del D.Lgs. n. 82/2005 e s.m.i.

Per l'Istituto superiore di sanità

Per Agenzia Regionale Sanitaria - Marche