



REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA
Azienda Ospedaliera Brotzu

Adottata dal Commissario Straordinario in data 22 LUG. 2015 DEL 1163

OGGETTO: approvazione verbale n.2.14/2015 - Centro di Sperimentazione U.O. Ematologia e CTMO - Businco

Publicata all'Albo Pretorio dell'Azienda a partire da 23 LUG. 2015 per 15 giorni consecutivi e posta a

disposizione per la consultazione

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

Il Commissario Straordinario
Dott.ssa Graziella Pintus

Coadiuvato dal

Direttore Amministrativo

Dott.ssa Laura Balata

Direttore Sanitario

Dott. Nazzareno Pacifico

SU proposta della Direzione Sanitaria Aziendale

PREMESSO che gli Ospedali di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione sono abilitati a svolgere sperimentazioni cliniche sui farmaci così come previsto dalla Circolare MS n. 8 del 10.07.1977 e successivo aggiornamento del 05.10.2000 n. 1

VISTO il Decreto Ministeriale 18 marzo 1998 2 linee guida di riferimento per l'istituzione e per il funzionamento dei Comitati Etico e successive integrazioni

PRESO atto del verbale n. 2.14/2015 del comitato Etico Indipendente relativo allo Studio Clinico Internazionale di fase II che valuta la tollerabilità e l'efficacia di una chemioterapia sequenziale - Sperimentatore Dott.ssa Maria Giuseppina Cabras - U.O. Businco

VISTO il parere favorevole del Direttore Amministrativo nonché del Direttore Sanitario

DELIBERA

Approvare lo Studio Clinico "Internazionale" di fase II che valuta la tollerabilità e l'efficacia di una chemioterapia sequenziale - Sperimentatore Dott.ssa Maria Giuseppina Cabras - U.O. Businco

Il Direttore Amministrativo

Dott. ssa Laura Balata

Il Direttore Sanitario

Dott. Nazzareno Pacifico

Il Commissario Straordinario

Dott.ssa Graziella Pintus

Dir. San. Dott.ssa M.S.

Coll.Amm.vo MA



CAGLIARI, 15/06/2015

PROT. PG/2015/9616

ALLEGATO N° 2.14
al VERBALE N.08 della Riunione del 10 giugno 2015

COMITATO ETICO AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA DI CAGLIARI
*Comitato Etico Indipendente istituito con delibera N° 753 del 24/09/2013 della Direzione Generale della
Azienda Ospedaliero Universitaria di Cagliari*

Il giorno 10 giugno 2015 alle ore 15,00 presso l'Aula della Clinica Dermatologica del P.O. San Giovanni di Dio di Cagliari si è riunito il Comitato Etico Indipendente dell'Azienda Ospedaliero di Cagliari per esprimere il proprio parere etico motivato sulla richiesta di cui al punto 2.14 dell'ordine del giorno dal titolo:

Studio internazionale di fase II che valuta la tollerabilità e l'efficacia di una chemioterapia sequenziale con Methotrexate-Citarabina seguita dallo schema R-ICE, cui segue una chemioterapia ad alte dosi supportata da trapianto di cellule staminali autologhe (ASCT) in soggetti affetti da linfoma a cellule B sistemico con localizzazione al sistema nervoso centrale presente alla diagnosi o alla recidiva (schema MARIETTA).

Codice Protocollo: IELSG-42

Codice EudraCT: 2014-003031-19

Responsabile della U.O.: Dott. Emanuele Angelucci

Responsabile della Sperimentazione: Dott.ssa Maria Giuseppina Cabras

Centro di Sperimentazione: U.O. Ematologia e CTMO P.O. Businco

Sponsor e CRO: Fondazione Italiana Linfomi (FIL) - ONLUS

Struttura di appartenenza: ASL8

Verificata

la presenza del numero legale in relazione a n.14 componenti effettivi, con n.08 presenti, n.05 assenti giustificati (Dott. Pietro Greco, Dott.ssa Luisa Cossu Giua, Dott. Sandro Loche, Dott. Salvatore Pistu, Dott. Oliviero Rinaldi), n.01 assente (Dott.ssa Francesca Ibbi), con la presenza del Prof. Carlo Carcassi esperto in genetica, con assente giustificata la Prof.ssa Annalisa Bonfiglio Ingegnere clinico esperta in dispositivi medici, con la presenza del Sostituto Permanente del Direttore Sanitario della A.S.L.8 Dott.ssa Annamaria Ruda (dalle ore 17.00), con assenti il Direttore Sanitario della ASL7 Dott. Silvio Maggetti e il Sostituto Permanente del Direttore Sanitario della A.O.B. Dott.ssa Marinella Spissu,

Valutati i seguenti documenti:

- Elenco dei documenti del 19/12/14 ns prot. PG/2015/100 del 07/01/2015
- Lettera di trasmissione del protocollo da parte del CRO e richiesta di parere al C.E centro satellite del 19/12/14
- Lettera di trasmissione documenti con allegati A1, M1 e CD-rom del 09/01/15
- Lettera di intenti e richiesta autorizzazione della Direzione Sanitaria dello sperimentatore principale del 19/12/14
- Dichiarazione sulla natura no-profit dello studio clinico del 16/12/14
- Richiesta esenzione pagamento Comitato Etico del 19/12/14
- Richiesta esenzione convenzione Comitato Etico del 19/12/14



- Autorizzazione AIFA del 15/12/14
- Appendice 6: Parere Unico del Comitato Etico del Centro Coordinatore (Comitato Etico fondazione IRCCS dell'Ospedale S. Raffaele Milano) espresso in data 06/11/14
- Sinossi dello studio in italiano - Versione 1.0 del 18/07/2014
- Protocollo dello studio - Versione 1.0 del 18/07/14
- CTA form (App. 5) del 08/10/14
- Lista 1b
- Foglio informativo paziente - Versione 1.0 del 18/07/14
- Modulo consenso informato studio – Versione 1.0 del 18/07/14
- Consenso Informato Privacy- Versione 1.0 del 18/07/14
- Lettera al medico curante – Versione 1.0 del 18/07/14
- Polizza Assicurativa stipulata con HDI-Gerling numero polizza 390-01586103-14071 con decorrenza dal 1/10/14 e scadenza il 31/12/2023 massimali (per protocollo: euro 5.000.000,00 e per paziente: euro 1.000.000,00).
- Aggiornamento del 23/04/15 della polizza assicurativa stipulata con HDI relativo alle esclusioni previste al punto g) ovvero 2.9 del certificato e 6 della polizza
- Transfer of trial related duties and functions IELSG-FIL del 10/07/14
- CV Dr. A. J. M. Ferreri
- Dichiarazione nessun conflitto di interessi Dr. A. J. M. Ferreri del 21/05/14
- Elenco centri nazionali partecipanti (28 centri)
- Bozza cartacea CRF del 29/09/14
- Schede tecniche farmaci (Rituximab, Metotrexato, Tiotepa, Citarabina liposomiale, Etoposide, Carmustina, Ifosfamide, Carboplatino)

VERIFICATA

- a) l'adeguatezza delle motivazioni e le ipotesi della ricerca
- b) l'adeguatezza delle attese dello studio
- c) la correttezza dei criteri di analisi e di interpretazione dei risultati
- d) la proposta di analisi statistiche appropriate
- e) la trasparenza delle sponsorizzazioni ed i relativi aspetti economici
- f) la proprietà dei dati e la trasparenza dei risultati
- g) il rispetto dei diritti dei partecipanti alla ricerca per quanto concerne le informazioni sullo studio
- h) l'adeguatezza della tutela della privacy
- i) la possibilità di individuare un comitato scientifico che abbia la responsabilità della gestione/conduzione dello studio

CONSTATATO CHE

fa riferimento ai codici deontologici (in particolare alla revisione corrente della Dichiarazione di Helsinki e/o alle norme di Buona Pratica Clinica CEE secondo l'allegato 1 del DM 27/4/1992 e/o al DM 18/3/1998 e seguenti)

SI APPROVA

la richiesta in oggetto

Si precisa che la Dott.ssa Maria Giuseppina Cabras, che ha illustrato la sperimentazione, è uscita dall'aula al momento della votazione.

La valutazione scientifica dello studio è stata espletata dalla Dott.ssa Caterina Chillotti

Si ricorda che lo sperimentatore è obbligato ad informare il CE sull'andamento della sperimentazione ogni sei mesi, con relazione scritta riportante il numero dei casi arruolati tramite compilazione dell'Allegato L della modulistica di questo CE (rapporto sullo stato



AZIENDA
OSPEDALIERO
UNIVERSITARIA
DI CAGLIARI

COMITATO ETICO INDIPENDENTE
Azienda Ospedaliero Universitaria di Cagliari
P.O. San Giovanni di Dio: via Ospedale 54 – 09124 Cagliari
Segreteria Tecnico Scientifica
tel. 0706092547 – 0706092262
fax 0706092262

di avanzamento D.M. 15 Luglio 1997). Lo Sperimentatore è inoltre tenuto ad informare lo scrivente CE dell'inizio e della conclusione della sperimentazione.

Il parere sopra espresso s'intende limitato esclusivamente alle versioni citate in oggetto ed alla documentazione presentata ed espressamente citata. Ogni variazione allo stesso deve obbligatoriamente essere sottoposta al parere di questo CE, così come previsto dalle vigenti norme nazionali ed europee. Tutte le segnalazioni relative ad eventi avversi seri e inattesi, la conclusione dello studio ed ogni eventuale sua integrazione dovranno essere comunicati allo scrivente CE. ***Lo studio potrà essere intrapreso solo a seguito della autorizzazione del Direttore Generale formalizzato da apposito atto deliberativo.** I farmaci per la sperimentazione dovranno essere consegnati esclusivamente per il tramite del Servizio di Farmacia dell'Azienda ospedaliera. Lo sperimentatore è tenuto ad interpellare in qualsiasi momento il CE ogni qual volta si renda necessaria una nuova valutazione etica.

****Si attesta che questo Comitato Etico è organizzato ed opera in conformità alla normativa vigente in Italia in materia di GCP-ICH, in osservanza a quanto previsto dall'allegato del D.M. 15/07/1997, dal D.M. 18/03/1998 e dal D.L. n. 211/2003**** (Recepimento delle linee guida dell'Unione Europea di buona pratica clinica per l'esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali), nonché della Legge n. 189 del 08/11/2012 e del D.M. della Salute 08/02/2013.
Si allega lista dei presenti e assenti e delle relative funzioni.

Il Presidente
Prof. Ernesto d'Aloja

Appendice 8

Modulo da utilizzare per la gestione transitoria a seguito della sospensione dei sistemi informativi dell'OsSC a partire dal 1.1.2013

2.14

MODULO DI COMUNICAZIONE AL RICHIEDENTE DELLA DECISIONE DEL
COMITATO ETICO DEL CENTRO COLLABORATORE RELATIVA AL PARERE UNICO
(ACCETTAZIONE O RIFIUTO O REVOCA DELL'ACCETTAZIONE)

Da completare e stampare a cura del Comitato etico del centro collaboratore:

A. IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE

A.1 Numero EudraCT: 2014-003031-19

A.2 Titolo completo della sperimentazione:

Studio internazionale di fase II che valuta la tollerabilità e l'efficacia di una chemioterapia sequenziale con Methotrexate-Citarabina seguita dallo schema R-ICE, cui segue una chemioterapia ad alte dosi supportata da trapianto di cellule staminali autologhe (ASCT) in soggetti affetti da linfoma a cellule B sistemico con localizzazione al sistema nervoso centrale presente alla diagnosi o alla recidiva (schema MARIETTA).

A.3 Codice, versione e data del protocollo del promotore:

Codice: IELSG-42

Versione: 1.0

Data: 18/07/2014

B. IDENTIFICAZIONE DEL COMITATO ETICO (CE)

(costituito ai sensi del DM 12 maggio 2006)

B.1 Denominazione del CE: Azienda Ospedaliero Universitaria di Cagliari

B.2 Nome e cognome del Presidente: Prof. Ernesto d'Aloja

B.3 Indirizzo del CE: Via Ospedale n. 54 09124 Cagliari

B.4 Numero di telefono: 0706092262- 0706092547

B.5 Numero di fax: 0706092262

B.6 E-mail: cchillotti@aoucagliari.it

C. IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE PRINCIPALE

C.1 Nome: Maria Giuseppina

C.2 Cognome: Cabras

C.3 Centro clinico: U.O. Ematologia e CTMO P.O. Businco

C.4 Indirizzo del centro clinico: ASL8

C.5 Reparto: U.O. Ematologia e CTMO P.O. Businco

D. DOCUMENTAZIONE ESAMINATA

Appendice 8

Modulo da utilizzare per la gestione transitoria a seguito della sospensione dei sistemi informativi dell'OsSC a partire dal 1.1.2013

2.14

- | | | |
|------|--|---|
| D. 1 | Data di ricezione della domanda: 07/01/2015 | |
| D. 2 | Modulo di domanda (<i>Appendice 5</i>) | X |
| D. 3 | Documentazione riportata nella lista di controllo Ib del modulo di domanda | X |
| D. 4 | Modulo di consenso informato, data e versione (<i>se diverso dal modulo approvato dal CE coordinatore</i>):
Versione 1.0 del 18/07/14 | |

E. DECISIONE DEL COMITATO ETICO

E.1 Riferimenti del parere unico:

parere unico: favorevole

numero di registro:

data della seduta: 06/11/14

E.2 Accettazione del parere unico

X

E.2.1 Data di invio osservazioni al CE coordinatore (*ove applicabile*):

E.2.2 In caso di richiesta di parere su una sperimentazione non commerciale il CE ha accertato la sussistenza dei requisiti del DM 17 dicembre 2004

X Si

□ No

E.3 Rifiuto del parere unico

□

E.3.1 Data di invio osservazioni al CE coordinatore (*ove applicabile*):

E.4 Revoca dell'accettazione del parere unico precedentemente espresso

□

E.5 Modifiche alla formulazione del consenso informato (*ove applicabile*)

□

E.5.1 Specificare:

E.6 Sperimentazione da condurre presso

E.6.1 Stessa struttura

X

E.6.2 Altra struttura

□

E.7 Numero di pazienti previsti nel centro:

Appendice 8

Modulo da utilizzare per la gestione transitoria a seguito della sospensione dei sistemi informativi dell'OsSC a partire dal 1.1.2013

2.14

F. ASPETTI PARTICOLARI DELLO STUDIO CONSIDERATI DAL CE COLLABORATORE NELL'ACCETTAZIONE DEL PARERE UNICO (ove applicabile)

Valutati i seguenti documenti:

- Elenco dei documenti del 19/12/14 ns prot. PG/2015/100 del 07/01/2015
- Lettera di trasmissione del protocollo da parte del CRO e richiesta di parere al C.E centro satellite del 19/12/14
- Lettera di trasmissione documenti con allegati A1, M1 e CD-rom del 09/01/15
- Lettera di intenti e richiesta autorizzazione della Direzione Sanitaria dello sperimentatore principale del 19/12/14
- Dichiarazione sulla natura no-profit dello studio clinico del 16/12/14
- Richiesta esenzione pagamento Comitato Etico del 19/12/14
- Richiesta esenzione convenzione Comitato Etico del 19/12/14
- Autorizzazione AIFA del 15/12/14
- Appendice 6: Parere Unico del Comitato Etico del Centro Coordinatore (Comitato Etico fondazione IRCCS dell'Ospedale S. Raffaele Milano) espresso in data 06/11/14
- Sinossi dello studio in italiano - Versione 1.0 del 18/07/2014
- Protocollo dello studio - Versione 1.0 del 18/07/14
- CTA form (App. 5) del 08/10/14
- Lista 1b
- Foglio informativo paziente - Versione 1.0 del 18/07/14
- Modulo consenso informato studio – Versione 1.0 del 18/07/14
- Consenso Informato Privacy- Versione 1.0 del 18/07/14
- Lettera al medico curante – Versione 1.0 del 18/07/14
- Polizza Assicurativa stipulata con HDI-Gerling numero polizza 390-01586103-14071 con decorrenza dal 1/10/14 e scadenza il 31/12/2023 massimali (per protocollo: euro 5.000.000,00 e per paziente: euro 1.000.000,00).
- Aggiornamento del 23/04/15 della polizza assicurativa stipulata con HDI relativo alle esclusioni previste al punto g) ovvero 2.9 del certificato e 6 della polizza
- Transfer of trial related duties and functions IELSG-FIL del 10/07/14
- CV Dr. A. J. M. Ferreri
- Dichiarazione nessun conflitto di interessi Dr. A. J. M. Ferreri del 21/05/14
- Elenco centri nazionali partecipanti (28 centri)
- Bozza cartacea CRF del 29/09/14
- Schede tecniche farmaci (Rituximab, Metotrexato, Tiotepa, Citarabina liposomiale, Etoposide, Carmustina, Ifosfamida, Carboplatino)

G. MOTIVAZIONI DEL CE COLLABORATORE CHE HANNO DETERMINATO IL RIFIUTO DEL PARERE UNICO O LA REVOCA DELL'ACCETTAZIONE DEL PARERE UNICO (si può selezionare più di un'opzione)

G.1 Protocollo	<input type="checkbox"/>
G.2 Informazione dei soggetti e procedure per il consenso informato	<input type="checkbox"/>
G.3 Aspetti etici	<input type="checkbox"/>
G.4 Dati clinici	<input type="checkbox"/>

Appendice 8

Modulo da utilizzare per la gestione transitoria a seguito della sospensione dei sistemi informativi dell'OsSC a partire dal 1.1.2013

2.14

G.5 Dati di farmacologia non clinica e tossicologia	<input type="checkbox"/>
G.6 Polizza assicurativa	<input type="checkbox"/>
G.7 Fattibilità locale	<input type="checkbox"/>
G.8 Altro, specificare:	<input type="checkbox"/>

H. DESCRIZIONE DELLE MOTIVAZIONI DEL CE COLLABORATORE CHE HANNO DETERMINATO IL RIFIUTO DEL PARERE UNICO O LA REVOCA DELL'ACCETTAZIONE DEL PARERE UNICO (testo libero)

--

I. SEDUTA DEL COMITATO ETICO

I.1 Data della seduta: 10/06/2015

I.2 Numero del Registro dei pareri del Comitato etico: 14/2015

I.3 Componenti del CE presenti e qualifiche:

COMPONENTI EFFETTIVI DEL COMITATO ETICO	
<i>Nominativo</i>	<i>Qualifica</i>
Prof. Ernesto d'Aloja	Esperto in materia giuridica e assicurativa o un medico legale
Dott. Francesco Scarpa	Medico di medicina generale
Dott. Tonio Sollai	Clinico
Dott.ssa Maria Teresa Galdieri	Farmacista del SSN
Dott. Pier Paolo Pusceddu	Pediatra
Dott.ssa Caterina Chillotti	Farmacologo
Dott. Luigi Minerba	Biostatistico
Dott. Francesco Ronchi	Esperto di dispositivi medici
DIRETTORI SANITARI	
Dott.ssa Anna Maria Ruda	Sostituto permanente Direttore Sanitario ASL 8 di Cagliari (<i>in relazione</i> agli studi svolti nella ASL8)
ESPERTI	
Prof. Carlo Carcassi	Esperto in genetica <i>in relazione</i> allo studio di genetica

I.3.1 Sostituti permanenti che hanno partecipato alla seduta in vece dei membri ex officio:

I.4 Consulenti esterni presenti e qualifiche (*ove applicabile*):

I.5 Componenti del CE presenti che non hanno partecipato alla votazione(*ove applicabile*):

L. FIRMA DEL PRESIDENTE DEL COMITATO ETICO

Appendice 8

Modulo da utilizzare per la gestione transitoria a seguito della sospensione dei sistemi informativi dell'OsSC a partire dal 1.1.2013

2.14

L.1 Il comitato etico ha espresso il parere verificata la sussistenza del numero legale, essendo presenti membri n. 8 su n. 14 componenti effettivi, n.05 assenti giustificati (Dott. Pietro Greco, Dott.ssa Luisa Cossu Giua, Dott. Sandro Loche, Dott. Salvatore Pisu, Dott. Oliviero Rinaldi), n.01 assente (Dott.ssa Francesca Ibba), con la presenza del Prof. Carlo Carcassi esperto in genetica, con assente giustificata la Prof.ssa Annalisa Bonfiglio Ingegnere clinico esperta in dispositivi medici, con la presenza del Sostituto Permanente del Direttore Sanitario della A.S.L.8 Dott.ssa Annamaria Ruda (dalle ore 17.00), con assenti il Direttore Sanitario della ASL7 Dott. Silvio Maggetti e il Sostituto Permanente del Direttore Sanitario della A.O.B. Dott.ssa Marinella Spissu,

Si allega al presente parere l'elenco dei documenti esaminati (Appendice 5 - lista di controllo Ib) fornito dal richiedente nella forma prescritta.

L.2 Nome e Cognome: Prof. Ernesto d'Aloja

L.3 - Data: 10/06/2015

L.4 Firma: 



FOGLIO FIRME PRESENZE RIUNIONE COMITATO ETICO

10 giugno 2015

2.14) alle ore 18,50

Esame dello studio clinico con farmaco dal titolo: Studio internazionale di fase II che valuta la tollerabilità e l'efficacia di una chemioterapia sequenziale con Methotrexate-Citarabina seguita dallo schema R-ICE, cui segue una chemioterapia ad alte dosi supportata da trapianto di cellule staminali autologhe (ASCT) in soggetti affetti da linfoma a cellule B sistemico con localizzazione al sistema nervoso centrale presente alla diagnosi o alla recidiva (schema MARIETTA).

Codice Protocollo: IELSG-42

Codice EudraCT: 2014-003031-19

Responsabile della U.O.: Dott. Emanuele Angelucci

Responsabile della Sperimentazione: Dott.ssa Maria Giuseppina Cabras

Centro di Sperimentazione: U.O. Ematologia e CTMO P.O. Businco

Sponsor e CRO: Fondazione Italiana Linfomi (FIL) - ONLUS

Struttura di appartenenza: ASL8

PARERE: <i>si approva</i>		
COMPONENTI EFFETTIVI DEL COMITATO ETICO		
Nominativo	Qualifica	Firma
Prof. Ernesto d'Aloja	Presidente: Esperto in materia giuridica e assicurativa o un medico legale	<i>Lino d'Aloja</i>
Dott. Pietro Greco	Vicepresidente: Clinico	<i>assente</i>
Dott.ssa Luisa Cossu Gica	Rappresentante del volontariato o dell'associazionismo di tutela dei pazienti	<i>assente</i>
Dott.ssa Caterina Chillotti	Farmacologo	<i>Chillotti</i>
Dott.ssa Maria Teresa Galdieri	Farmacista del SSN	<i>assente</i>
Dott.ssa Francesca Idda	Rappresentante dell'area delle professioni sanitarie interessata alle sperimentazioni	<i>assente</i>
Dott. Sandro Loche	Clinico	<i>assente</i>
Dott. Luigi Minerba	Biostatistico	<i>assente</i>
Dott. Salvatore Fisu	Esperto in bioetica	<i>assente</i>
Dott. Pier Paolo Pusceddu	Pediatra	<i>assente</i>
Dott. Oliviero Rinaldi	Direttore Sanitario AOU Cagliari (in relazione agli studi svolti nella AOU Cagliari)	<i>assente</i>
Dott. Francesco Ronchi	Esperto di dispositivi medici	<i>assente</i>
Dott. Francesco Scarpa	Medico di medicina generale	<i>assente</i>
Dott. Tonio Sallai	Clinico	<i>assente</i>
DIRETTORI SANITARI		
Dott. Silvio Maggetti	Direttore Sanitario ASL 7 di Carbonia (in relazione agli studi svolti nella ASL 7)	<i>non obbligatorio</i>
Dott.ssa Aina Maria Ruda	Sostituto permanente Direttore Sanitario ASL8 di Cagliari (in relazione agli studi svolti nella ASL8)	<i>non obbligatorio</i>
Dott.ssa Marinella Spisau	Sostituto permanente Direttore Sanitario AOB di Cagliari (in relazione agli studi svolti nella AOB)	<i>non obbligatorio</i>
ESPERTI		
Prof. Carlo Carcassi	Esperto in genetica in relazione agli studi di genetica	<i>assente</i>
Prof.ssa Annalisa Bonfiglio	Ingegnere clinico in relazione all'area medico-chirurgica oggetto dell'indagine con dispositivo medico in studio	<i>non obbligatorio</i>
Segreteria Scientifica C.E.I.	Dott.ssa Caterina Chillotti - Farmacologa	<i>Chillotti</i>
Segretario verbalizzante	Sig. Giorgio Capra	<i>assente</i>