



DELIBERAZIONE DEL COMMISSARIO

N. 61 **del 28/01/2021**

nominato con D.P.G.R.V. n. 187 del 30 dicembre 2020,
coadiuvato da:

DIRETTORE SCIENTIFICO, prof. Giuseppe Opocher _____

DIRETTORE SANITARIO, dr.ssa Maria Giuseppina Bonavina _____

DIRETTORE AMMINISTRATIVO, dr. Francesco Favretti _____

OGGETTO: Presa d'atto della DGRV n. 1203 del 14/08/2019 e dei conseguenti provvedimenti per la fornitura del radiofarmaco 18F-Fluoro-Desossi-Glucosio (18F-FDG). Approvazione dello schema per la stipula delle convenzioni con l'Azienda ULSS 1 - Dolomiti, l'Azienda ULSS 2 - Marca Trevigiana, l'Azienda ULSS 3 - Serenissima e l'Azienda Ospedale-Università Padova, per l'anno 2021.

Note trasparenza: con il presente provvedimento viene approvato lo schema per la stipula delle convenzioni con l'Azienda ULSS 1 - Dolomiti, l'Azienda ULSS 2 - Marca Trevigiana, l'Azienda ULSS 3 - Serenissima e l'Azienda Ospedale-Università Padova, per la fornitura del radiofarmaco 18F-Fluoro-Desossi-Glucosio (18F-FDG), per l'anno 2021, in esecuzione alla DGR n. 1203 del 14/08/2019.

Il Direttore dell'UOC **Affari Generali**, responsabile del procedimento, attestata la regolare istruttoria della pratica anche in relazione alla sua compatibilità con la vigente legislazione statale e regionale e con i regolamenti interni in materia, riferisce quanto segue.

Premesso che in data 31/12/2020 sono giunte a scadenza le convenzioni, approvate con DDG n. 305 del 13/05/2019, in esecuzione della DGRV n. 244/2019, tra l'Istituto Oncologico Veneto IRCCS e le Aziende ULSS 1 - Dolomiti, ULSS 2 - Marca Trevigiana, ULSS 3 - Serenissima e l'Azienda Ospedale-Università Padova, per la fornitura del radiofarmaco ¹⁸F-Fluoro Desossi-Glucosio (18F-FDG), per il biennio 2019/2020;

Dato atto che la Regione Veneto con DGR n. 1203 del 14/08/2019 ha riesaminato i contenuti della delibera n. 244/2019, a fronte di quanto esposto nella sentenza n. 1410/2019 del Consiglio di Stato, demandando ad Azienda Zero di provvedere alla ricognizione attuale e previsionale del fabbisogno e dell'offerta del predetto radiofarmaco, e di procedere ad apposita gara per garantire la copertura del fabbisogno degli enti del SSR non soddisfabile mediante produzione ed erogazione da parte di operatori pubblici;

Considerato che nelle more degli adempimenti demandati ad Azienda Zero, la DGR n. 1203/2019 ha fornito alle Aziende del Servizio Sanitario Regionale le indicazioni per l'acquisizione del radiofarmaco 18F-FDG, in modo che la fornitura gratuita del radiofarmaco 18F-FDG – con eccezione del costo del trasporto che rimane a carico degli ospedali richiedenti - possa proseguire da parte dell'Istituto Oncologico Veneto IRCCS e dell'IRCCS Ospedale Classificato Sacro Cuore Don Calabria di Negrar, in favore delle Aziende Sanitarie ricomprese nei bacini di riferimento, così come individuati nella DGR n. 244/2019:

Istituto Oncologico Veneto IRCCS – sede di Castelfranco Veneto (TV)	Azienda Ulss 1 Dolomiti Azienda Ulss 2 Marca Trevigiana Azienda Ulss 3 Serenissima Azienda Ospedale-Università Padova
IRCCS O.C. Sacro Cuore Don Calabria - Negrar (VR)	Azienda Ulss 5 Polesana Azienda Ulss 8 Berica Azienda Ulss 9 Scaligera Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona

Vista la nota della Direzione Programmazione Sanitaria – LEA, prot. n. 531293 del 15/12/2020, che, nelle more dell'espletamento da parte di Azienda Zero della gara per la fornitura del radiofarmaco 18F-FDG, ha confermato alle Aziende ULSS del Veneto occidentale la facoltà di continuare a soddisfare i propri bisogni contingenti del predetto radiofarmaco mediante approvvigionamento gratuito presso l'IRCCS Ospedale Classificato Sacro Cuore Don Calabria di Negrar, ai sensi della DGR n. 1203/2019;

Ritenuto quindi necessario ottemperare alle disposizioni regionali, con la nota prot. IOV n. 21771 del 22.12.2020 lo IOV-IRCCS ha comunicato alle Aziende del Veneto orientale la disponibilità a proseguire per l'anno 2021 l'attività di preparazione del radiofarmaco 18F-FDG alle medesime condizioni della convenzione in scadenza;

Precisato che con la convenzione in oggetto le parti vengono a scambiarsi dati personali e categorie particolari di dati e pertanto è necessario integrare la convenzione stessa con l'accordo di nomina a Responsabile del trattamento ex art. 28 GDPR n.679/2016;

Tutto ciò premesso, si propone di:

- approvare lo schema di convenzione allegato al presente provvedimento che, in osservanza alle precisazioni comunicate dalla Direzione della Programmazione Sanitaria della Regione del Veneto, pervenute con nota prot. n. 146173 del 11/04/2019, segue lo schema tipo indicato dall'allegato A della DGR n. 286/2015, fatta eccezione per l'articolo 9 e per gli altri riferimenti previsti per il trasporto del radiofarmaco, il cui costo rimane a carico degli ospedali richiedenti, come modificato dalla DGR n. 244/2019 e dalla DGR n. 1203/2019;
- autorizzare la stipula delle convenzioni per la fornitura del radiofarmaco ¹⁸F-Fluoro-Desossi-Glucosio (18F-FDG), secondo lo schema succitato, unitamente agli accordi di nomina a responsabile del trattamento dati, con le seguenti Aziende sanitarie: Azienda Ulss 1 Dolomiti, Azienda Ulss 2 Marca Trevigiana, Azienda Ulss 3 Serenissima e Azienda Ospedale-Università Padova, con validità dal 1/1/2021 al 31/12/2021.

IL COMMISSARIO

PRESO ATTO dell'attestazione del Responsabile dell'UOC Affari Generali dell'avvenuta regolare istruttoria del provvedimento anche in ordine alla compatibilità con la vigente legislazione regionale e statale e con i regolamenti interni;

RITENUTO di dover adottare in merito i provvedimenti necessari;

VISTO il D. Lgs 288/2003;

VISTA la Legge Regionale del 22 dicembre 2005, n° 26;

ACQUISITI i pareri favorevoli del Direttore Scientifico, del Direttore Sanitario e del Direttore Amministrativo per quanto di loro rispettiva competenza;

VISTO il D.P.G.R.V. n. 187 del 30 dicembre 2020;

DELIBERA

per le motivazioni esplicitate nelle premesse del presente atto, che qui si intendono integralmente riportate:

1. approvare lo schema di convenzione per la fornitura del radiofarmaco ¹⁸F-Fluoro-Desossi-Glucosio (18F-FDG) alle aziende del Veneto orientale allegato al presente provvedimento per costituirne parte integrante e sostanziale;
2. di autorizzare la stipula delle convenzioni per la fornitura del radiofarmaco ¹⁸F-Fluoro-Desossi-Glucosio (18F-FDG), secondo lo schema succitato, con le seguenti Aziende sanitarie: Azienda Ulss 1 Dolomiti, Azienda Ulss 2 Marca Trevigiana, Azienda Ulss 3 Serenissima e Azienda Ospedale-Università Padova, in esecuzione di quanto stabilito dalla Giunta Regionale del Veneto con la deliberazione n. 1203 del 14/08/2019;
3. di dare atto che le convenzioni hanno durata dal 1/1/2021 al 31/12/2021;

4. di nominare il Direttore della U.O.C. Medicina Nucleare dell'Istituto Oncologico Veneto – I.R.C.C.S. quale referente e responsabile per l'esecuzione delle convenzioni;
5. di dare mandato alla U.O.C. Medicina Nucleare, alla U.O.C. Affari Generali e alla U.O.C. Provveditorato, Economato e Gestione della Logistica di curare i conseguenti adempimenti amministrativi e contabili, per quanto di competenza;
6. di precisare che le convenzioni per la fornitura del radiofarmaco 18F-FDG sono soggette ad imposta di bollo, ai sensi del DPR 26 ottobre 1972, n. 642, e, come previsto dall'art. 12 delle stesse, i relativi oneri sono a carico delle aziende richiedenti;
7. di pubblicare il presente provvedimento nell'Albo Pretorio on-line presente nel sito istituzionale di questa amministrazione e di provvedere agli obblighi di cui al D. Lgs. n. 33/2013.

Il Commissario
F.to – Dott. Giorgio Roberti –

ATTESTAZIONE DI PUBBLICAZIONE

La presente deliberazione

- ~ è stata pubblicata in copia all’Albo di questo Istituto Oncologico Veneto – I.R.C.C.S. per 15 giorni consecutivi dalla data di pubblicazione sull’albo online;
- ~ inviata in data odierna al Collegio Sindacale.

**Il Direttore
UOC Affari Generali**

Copia per uso amministrativo conforme all’originale, composta di n° _____ fogli.

Padova, li

**Il Direttore
UOC Affari Generali**

CONVENZIONE PER LA FORNITURA DEL RADIOFARMACO

¹⁸F-Fluoro- Desossi-Glucosio (¹⁸F-FDG)

TRA L'ISTITUTO ONCOLOGICO VENETO – I.R.C.C.S.

E L'AZIENDA _____

in esecuzione della DGR n. 1203 del 14/08/2019

(schema tipo - allegato A alla DGRV n. 286 del 10/03/2015)

PREMESSO CHE

- in attuazione della programmazione regionale socio sanitaria di cui alle DD.GG.RR. n. 1635/2016 e n. 1342/2017, che hanno modificato le schede ospedaliere dell'allora Azienda ULSS 8 di Asolo, Azienda ULSS n. 2 Marca Trevigiana e dello IOV-IRCCS, dal 1° dicembre 2018 le aree e i locali di Medicina Nucleare, Ciclotrone e Radiofarmacia dell'Ospedale di Castelfranco Veneto, nonché i servizi annessi, sono stati incardinate come articolazioni organizzative dell'Istituto Oncologico Veneto – IRCCS ivi compresa la funzione di Medicina Nucleare e l'attività di preparazione radiofarmaci;
- l'allora Azienda ULSS n. 8 di Asolo venne autorizzata con D.I. IMP/53/1 del 09/07/09 e successive modifiche IMP/53/2 e IMP/53/3 all'installazione di un Ciclotrone, con energia fino a 11 MeV, con l'ampliamento della già esistente radiofarmacia;
- l'Azienda ULSS n. 2 Marca Trevigiana, che per effetto della L.R. n. 19/2016 ha incorporato l'Azienda ULSS 8, deteneva tutte le autorizzazioni di legge ai fini dell'esercizio dell'attività di produzione di radionuclidi emettitori di positroni (Tab.1 IMP/53/1) e la capacità produttiva del Ciclotrone della struttura ospedaliera di Castelfranco è risultata idonea a soddisfare il fabbisogno del radiofarmaco ¹⁸F-FDG della Regione, secondo i consumi rilevati nel 2013, da parte delle UU.OO. di Medicina Nucleare del Veneto dotate di tomografo PET;
- con DGR n. 244 del 8.3.2019 la Regione ha fornito disposizioni operative per la fornitura del radiofarmaco ¹⁸F-FDG individuando due bacini di riferimento denominati Veneto orientale e Veneto occidentale, per le forniture prodotte rispettivamente dai siti della sede IOV a Castelfranco Veneto e dell'Ospedale Classificato Don Calabria a Negrar (VR);
- per il Veneto orientale è stata quindi assegnata allo IOV, sede distaccata di Castelfranco, la fornitura del radiofarmaco per l'Azienda ULSS 1, l'Azienda ULSS 2, l'Azienda ULSS 3 e l'Azienda Ospedale–Università Padova;
- la Regione Veneto con DGR n. 1203 del 14/08/2019 ha preso atto dell'annullamento disposto con sentenza del Consiglio di stato n. 1410/2019, della DGR n. 286 del 10/03/2015, demandando ad Azienda Zero di provvedere alla ricognizione attuale e previsionale del fabbisogno e dell'offerta del predetto radiofarmaco e di procedere ad apposita gara per garantire la copertura del fabbisogno degli enti del SSR non soddisfabile mediante produzione ed erogazione da parte di operatori pubblici;
- la succitata DGR n. 1203/2019 ha inoltre fornito alle Aziende del Servizio Sanitario Regionale le indicazioni per l'acquisizione del radiofarmaco ¹⁸F-FDG, indicando che, nelle more degli adempimenti demandati ad Azienda Zero, la fornitura gratuita del radiofarmaco ¹⁸F-FDG può proseguire da parte dell'IRCCS Ospedale Classificato Sacro Cuore Don Calabria di Negrar e dell'Istituto Oncologico Veneto-IRCCS in favore delle Aziende Sanitarie ricomprese nei bacini di riferimento, così come individuati nella DGR n. 244/2019;

- l'art. 1, comma 5, del D.M. 19.11.2003 stabilisce che "Con apposite convenzioni, stipulate tra le Direzioni generali delle aziende sanitarie interessate, sono regolati i corrispettivi per la produzione e il trasporto del radiofarmaco, tra la struttura produttiva e la struttura ricevente delle aziende sanitarie interessate";
- l'Azienda _____ è autorizzata all'impiego di radiofarmaci per diagnostica PET, ai sensi del D.M. 19.11.2003 nonché alla detenzione, all'impiego e allo smaltimento del radionuclide oggetto della presente convenzione;
- l'Azienda _____, ha verificato la convenienza economica dell'acquisizione del radiofarmaco dall'Istituto Oncologico Veneto – IRCCS, sia per quanto riguarda la fornitura, assicurata in via gratuita dal medesimo, sia per quanto riguarda il trasporto, assicurato in autonomia;

TRA

Istituto Oncologico Veneto – I.R.C.C.S. (di seguito IOV - IRCCS), con sede in Padova, via Gattamelata n. 64 CF/PI 04074560287 rappresentato dal Commissario, Dott. Giorgio Roberti

E

Azienda _____ (di seguito Azienda), con sede in _____ Via _____ n. _____ C.F./P.IVA _____ rappresentata dal Direttore Generale _____

SI CONVIENE E STIPULA QUANTO SEGUE:

Art. 1

Lo IOV - IRCCS si impegna a produrre il radiofarmaco ^{18}F -FDG, soluzione iniettabile per via endovenosa per attività diagnostica, in base alle norme di buona preparazione dei radio- farmaci per Medicina Nucleare e corrispondenti alle specifiche contenute nella monografia della Farmacopea Europea VI edizione, e dalla F.U.I. XI^a edizione e relativi aggiornamenti, e fornirlo gratuitamente all'Azienda, salvo quanto stabilito nell'art. 9 relativamente al trasporto, in fiala multidose per una quantità massima pari a _____ MBq.

Art. 2

La fornitura di ^{18}F -FDG, di norma giornaliera e nei giorni dal lunedì al venerdì, deve avvenire secondo le seguenti modalità:

Prima fornitura

- _____ MBq (consegna tra le ore 07:45 – 08:15 con calibrazione alle ore _08:30____) per __ giorni alla settimana.

Seconda fornitura (opzionale)

- _____ MBq (consegna tra le ore 11:45 – 12:15 con calibrazione alle ore 12:30____) nei giorni (di norma) martedì e giovedì.

Entro le ore 12 del giorno precedente rispetto alla fornitura potrà essere revocata la fornitura richiesta per singole giornate.

Potranno essere concordate richieste di ulteriori forniture entro 3 giorni dalla consegna.

Tali richieste di forniture urgenti per singola giornata inoltrate dall'Azienda allo IOV - IRCCS oltre il suddetto limite temporale potranno essere accolte a condizione che non compromettano la regolare fornitura del preparato già programmata a favore di altri utenti.

Art. 3

Il ritiro del radiofarmaco da parte del vettore autorizzato deve avvenire nella fascia oraria 06:30 – 07:00.

Il confezionamento primario (flaconcino/fiala) dovrà risultare idoneo all'utilizzo con il frazionatore automatico in dotazione presso la UOC di Medicina Nucleare di _____, della ditta _____.

Il prodotto offerto dovrà essere fornito in un'unica fiala/flacone con volume non superiore a 20 cc.

Il radiofarmaco deve essere utilizzabile per almeno 10 ore dall'orario di fine produzione.

Art. 4

Lo IOV - IRCCS si impegna ad informare con congruo anticipo l'Azienda in merito al calendario degli interventi di manutenzione preventiva, che saranno eseguiti presso la Radiofarmacia-Ciclotrone, e alla conseguente sospensione della fornitura del radiofarmaco.

In caso di interruzione accidentale e quindi non programmata del Ciclotrone, lo IOV - IRCCS si impegna ad informare tempestivamente la U.O. dell'Azienda al numero telefonico indicato sulla richiesta di radiofarmaco e ad attivare la procedura di emergenza, precedentemente concordata, di consegna del radiofarmaco ^{18}F -FDG in modalità back-up prevista dalle convenzioni, all'uopo stipulate. Le spese relative alle sopradette forniture, per la sospensione programmata preventiva o per interruzione accidentale, saranno a carico dell'Azienda.

Art. 5

La fornitura verrà attuata secondo le specifiche modalità di seguito indicate:

a) l'Azienda farà pervenire la richiesta del radiofarmaco mediante modulo di preparazione galenica magistrale (art. 5, DL 23/98, convertito con modificazioni nella legge n. 94 dell'8/04/1998) con inoltro via fax o posta elettronica all'indirizzo medicinanucleare.cfv@iov.veneto.it (vedi modello allegato);

b) il modulo dovrà contenere dettagliatamente le informazioni relative al numero di dosi richieste, alle iniziali identificative del paziente, alla data di nascita del paziente e alla patologia, alla quantità di attività necessaria, alla modalità di somministrazione, al giorno ed ora di taratura e di arrivo previsto (in caso contrario, i dati verranno forniti successivamente per l'aggiornamento del Registro Nazionale di cui all'art. 3 del D.M. 19/11/2003);

c) Lo IOV - IRCCS provvederà a registrare le richieste effettuando le verifiche di conformità alla presente convenzione, provvederà altresì, ad assegnare un numero identificativo alla richiesta e ad aggiornare il registro dei pazienti;

d) A seguito della richiesta lo IOV - IRCCS provvederà alla preparazione del radiofarmaco con assegnazione di un numero di lotto di produzione.

Ove sussistano cause di forza maggiore o ritardi significativi nella produzione che pregiudichino la fornitura del radiofarmaco, non potranno essere vantati compensi o indennità di sorta nei confronti del fornitore.

Art. 6

Il radiofarmaco preparato verrà sottoposto ai controlli di qualità previsti dalla monografia in vigore della Farmacopea Europea, in particolare:

a) purezza chimica: il controllo consiste nell'identificazione e determinazione mediante tecniche cromatografiche e test colorimetrici della natura e qualità di composti chimici non radioattivi eventualmente presenti nel prodotto finale a seguito di processo di produzione;

b) purezza radionuclidica (percentuale di attività totale dovuta al radionuclide considerato): il controllo consiste nell'identificazione e determinazione mediante spettrometria gamma della natura e quantità di radionuclidi diversi da quello previsto nella composizione di utilizzo;

c) purezza radiochimica (percentuale di attività totale dovuta al radionuclide considerato

presente nella forma chimica specificata): il controllo consiste nell'identificazione e determinazione mediante tecniche cromatografiche della natura e quantità delle specie radiomarcate;

d) controlli di qualità farmaceutica: consistono nei test di sterilità e delle endotossine batteriche, e nella determinazione di pH, osmolarità e stabilità del preparato nel tempo.

Il rilascio per l'uso clinico sottintende il superamento del Controllo Qualità obbligatorio da Farmacopea Ufficiale Europea e sarà l'unico documento che l'Azienda riceverà per poter iniziare l'attività clinica.

Viene indicato il seguente numero di fax _____ e il/i seguente/i indirizzo/i e-mail a cui inviare il rilascio per l'uso clinico:

Art. 7

Il radiofarmaco verrà, di norma, fornito in flacone multidose. Questo sarà abbinato al numero di lotto di produzione e al numero identificativo della richiesta e riporterà su apposite etichette, oltre tali dati, anche quelli contenuti nel modulo allegato di preparazione galenica magistrale secondo quanto previsto dall'art. 5, DL 23/98 convertito con modificazioni nella legge n. 94 dell'8/04/1998.

Il flacone verrà sistemato in contenitore idoneo al trasporto e affidato, unitamente alla bolla di consegna, al vettore autorizzato. L'orario di arrivo verrà concordato tra le due strutture secondo la necessità di servizio.

Art. 8

L'Azienda si impegna a restituire allo IOV - IRCCS i contenitori schermati e valigette portacontenitori, nelle condizioni in cui si trovano al momento della consegna. In caso di smarrimento e/o danno ai contenitori o alle valigette, l'intero costo relativo alla sostituzione verrà imputato dallo IOV - IRCCS all'Azienda.

Lo smaltimento dei flaconi dopo la somministrazione e ogni altro rifiuto conseguente alla fornitura sarà a carico dell'Azienda.

Art. 9

Ai sensi della D.G.R. n. 1203 del 14.08.2019, l'affidamento e il costo del trasporto del radiofarmaco è posto a carico dell'Azienda richiedente.

L'Azienda provvederà ad organizzare il trasporto del radiofarmaco con vettore autorizzato, di concerto con il centro produttore, e nessun inconveniente derivante dal trasporto potrà essere imputato allo IOV - IRCCS.

L'organizzazione del trasporto avverrà nei tempi e nei modi concordati tra le parti, con successive note condivise in forma scritta.

Art. 10

La presente convenzione ha validità dal 1.01.2021 al 31.12.2021, fatta salva la facoltà di recesso per entrambe le parti, da comunicare con un preavviso di almeno tre mesi tramite posta elettronica certificata (PEC).

L'Azienda non deve considerarsi obbligata a richiedere nessun quantitativo minimo né giornaliero né per periodi più lunghi.

Art. 11

Tutte le comunicazioni di cui alla presente convenzione dovranno essere inviate mediante mail ai seguenti indirizzi:

a) per IOV - IRCCS: protocollo.iov@pecveneto.it; direzione.amministrativa@iov.veneto.it e affari.generali@iov.veneto.it

b) per Azienda: _____

Art. 12

Il presente atto è soggetto ad imposta di bollo, ai sensi del D.P.R. del 26 ottobre 1972 n. 642, con oneri a carico dell'Azienda; verrà registrato solo in caso d'uso, ai sensi del D.P.R. n. 131 del 26 aprile 1986.

Art. 13

Le parti convengono che il foro competente per qualsiasi eventuale controversia è esclusivamente quello di Padova.

Letto, confermato e sottoscritto con firma digitale, ai sensi della normativa vigente.

Istituto Oncologico Veneto – I.R.C.C.S.

Il Commissario

Dott. Giorgio Roberti

Azienda _____

Il Direttore Generale

Dott. _____

Allegato: *Modello (rif. art. 5 Convenzione)*

Azienda _____
Unità Operativa Medicina Nucleare
Direttore: Dott. _____
Tel. _____ Fax _____

Spett.le
Radiofarmacia-Ciclotrone
Istituto Oncologico Veneto –
I.R.C.C.S.

e-mail: medicinanucleare.cfv@iov.veneto.it

Oggetto: richiesta di fornitura di ^{18}F -Fluoro-Desossi-Glucosio (^{18}F -FDG) per il giorno.....

A seguito della convenzione con l'istituto Oncologico Veneto – I.R.C.C.S. (sede distaccata di Castelfranco Veneto) via Gattamelata, 64 – Padova, e l'Azienda _____, delibera n..... del relativa alla fornitura di Radiofarmaco ^{18}F -FDG prodotto come galenico magistrale da codesta struttura sanitaria, il sottoscritto, responsabile dell'U.O.C. di Medicina Nucleare dell'Azienda _____, Via _____ n. ____ tel. _____, fax _____, richiede che gli sia inviato il seguente farmaco:

^{18}F -Fluoro-Desossi-Glucosio (^{18}F -FDG) soluzione iniettabile per via endovenosa per attività diagnostica in flacone multi dose, con attività pari a MBq., taratura ore....., necessario per eseguire l'esame diagnostico PET a n..... (in lettere) pazienti di seguito elencati.

Tale radiofarmaco si riferisce ad un farmaco indispensabile, che il sottoscritto si impegna a impiegare sotto la propria responsabilità per quanto riguarda le indicazioni ed il risultato clinico e si richiede che sia disponibile in Reparto al momento dell'esecuzione dell'esame dei pazienti ammessi all'indagine.

Per contatti urgenti:

Tel. _____ fax _____

Email: _____;

N	Iniziali paziente	data nascita	patologia oggetto di diagnosi
1			
2			
3			

Il Direttore _____