ACCORDO DI COLLABORAZIONE SCIENTIFICA

TRA

ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ, di seguito denominato ISS, con sede in Roma, viale Regina Elena, 299 – 00161, nella persona del proprio Presidente, rappresentante legale Prof. Gualtiero Ricciardi;

E

CENTRI REGIONALI DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA di seguito denominati CRR-FC, rappresentati dai Direttori Marco Cipolli , Antonio Manca, Fiorella Battistini, Cesare Braggion, Laura Minicucci, Valeria Mencarini, Giovanna Pizzamiglio, Carla Colombo, Valeria Raia, Vincenzo Carnovale, Carlo Albera, Mirella Collura, Giovanna Pisi, Donatello Salvatore, Salvatore Cucchiara, Giuseppe Tuccio, Paolo Moretti, Elisabetta Bignamini, Massimo Maschio, Corrado Vassanelli, Annamaria Macchiaroli, Maurizio Zanda

E

SERVIZI DI SUPPORTO PER LA FIBROSI CISTICA, di seguito denominati SS-FC, rappresentati dai Direttori: Rita Padoan, Salvatore Leonardi, Pamela Vitullo, Maria Angela Bernardi, Amalia Negri, Mirko Ros, Ermanno Baldo Giuseppe Magazzù

E

UOC FIBROSI CISTICA Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, di seguito denominato UOC-OPBG-FC, rappresentato dal Direttore Vincenzina Lucidi

E

LEGA ITALIANA FIBROSI CISTICA, di seguito denominata LIFC, rappresentata da Gianna Puppo Fornaro

E

SOCIETA' ITALIANA PER LO STUDIO DELLA FIBROSI CISTICA, di seguito denominata SIFC, rappresentata dal Presidente, Carlo Castellani

PREMESSO CHE

- la fibrosi cistica, pur presentando caratteristiche di malattia rara, è tutelata dalla Legge 23 dicembre 1993, n. 548;
- i Centri Regionali di Riferimento per la Fibrosi Cistica (CRR-FC) e Servizi di Supporto per la Fibrosi Cistica (SS-FC) e l'UOC-OPBG-FC, istituiti con Legge 23 dicembre 1993, n. 548
 "Disposizioni per la prevenzione e la cura della Fibrosi cistica", hanno funzioni di prevenzione, di

di diagnosi, di cura e di riabilitazione dei malati, di orientamento e coordinamento delle attività sanitarie, sociali, formative ed informative e anche di ricerca sulla fibrosi cistica;

1,6,1

- il Registro Italiano Fibrosi Cistica (RIFC), attivo dal 1/1/1988, fondato e diretto dall'Assemblea dei Direttori dei CRRFC e SSFC e dell' UOC-OPBG-FC ha lo scopo di raccogliere dati epidemiologici sulla fibrosi cistica in Italia, sulle caratteristiche cliniche e demografiche dei pazienti con diagnosi di fibrosi cistica;
- a far data dal 2009 il Registro Italiano Fibrosi Cistica ha sede presso l'Istituto Superiore di Sanità, attraverso la stipula di apposito accordo di collaborazione;
- quale prodotto del RIFC, è stato recentemente realizzato un report che descrive lo stato dei Centri Fibrosi Cistica, contenente i dati descrittivi sulla consistenza della popolazione FC, ed elaborazioni relative all'analisi di variabili standardizzate;
- il RIFC collabora attivamente dal 2010, con il Registro Europeo FC (European Cystic Fibrosis Society Patients Registry – ECFSPR), inviando annualmente parte dei dati censiti a livello nazionale, e contribuendo quindi alla sorveglianza epidemiologica internazionale;
- i CRR FC, i SS FC e la UOC-OPBG-FC che collaborano alla realizzazione del RIFC riconoscono l'importanza di mettere in comune i propri dati, nel rispetto delle vigenti normative, al fine di:
 - disporre di dati epidemiologici sulla prevalenza e incidenza della malattia e delle loro variazioni nel tempo;
 - analizzare tendenze di medio e lungo periodo nelle caratteristiche clinico epidemiologiche della malattia;
 - identificare necessità assistenziali sul territorio nazionale utili anche per la programmazione sanitaria e per la distribuzione di risorse;
 - 4. disporre di dati numerici significativi per l'identificazione di eventi rari e di correlazioni fra esiti e fattori di rischio;
 - 5. operare confronti con i dati epidemiologici internazionali.
- i Centri che aderiscono al RIFC stabiliscono di svolgere la loro attività in collaborazione con la Società Italiana Fibrosi Cistica (SIFC), per permettere che i dati del RIFC siano discussi nell'ambito del confronto scientifico nazionale fra diverse componenti professionali;
- l'ISS, quale organo tecnico-scientifico del Servizio Sanitario Nazionale, ai sensi dell'art. 2 comma 3 del Decreto 24 ottobre 2014 pubblicato nella G.U. n. 268 del 18.11.2014, per l'espletamento delle proprie funzioni e di ogni attività connessa può stipulare convenzioni, accordi e contratti con soggetti pubblici o privati, nazionali ed internazionali;

l'ISS intende avvalersi della collaborazione dei CRR FC, SS FC e UOC-OPBG-FC per la realizzazione di flussi informativi e la condivisione di informazioni di base, allo scopo di realizzare sia le funzioni dei CRR FC e SS FC e UOC-OPBG-FC, nonché quelle proprie dell'ISS in relazione alla ricerca epidemiologica e alla sorveglianza di malattie rare.

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 scientifica tra l'ISS, i CRR FC, ISS FC, l'UOC-OPBG-FC, la LIFC, e la SIFC.

In particolare la collaborazione è finalizzata allo svolgimento delle seguenti attività di ricerca:

- realizzazione di un flusso informativo per la condivisione di informazioni di base raccolte dal RIFC;
- costruzione di una base di dati centralizzata in ISS, in cui far affluire i dati relativi ad un data set concordato per casi da inserire nel registro;
- ottimizzazione dell'interfaccia informatica, consultabile via web, per l'interrogazione da parte dei CRR FC e SS FC e UOC-OPBG-FC sui propri dati e di interlocutori istituzionali su dati aggregati.

Art. 3

Modalità di attuazione della collaborazione

Le Parti realizzeranno la suddetta collaborazione facendo riferimento alle rispettive unità di personale disponibile, coinvolto nelle attività oggetto del presente accordo e chiamate a collaborare dai Responsabili Scientifici, nonché alle proprie dotazioni strumentali. Ciascun CRR FC, SS FC e UOC FC troverà al suo interno le risorse di personale per garantire la partecipazione al RIFC.

Nello specifico oltre alle risorse di personale:

 i CRR-FC, i SS-FC, l'UOC-OPBG-FC provvederanno ad organizzare adeguatamente le proprie attività interne, necessarie all'espletamento delle finalità dell'accordo;

- la LIFC indirizzerà parte delle proprie risorse, ove ritenuto possibile, al supporto dei servizi informatici di Help-Desk e statistica/data management;
- il Centro Nazionale Malattie Rare dell'ISS, contribuirà alla raccolta, alla conservazione nonché al mantenimento della qualità dei dati epidemiologici sulla fibrosi cistica in Italia, raccolti da CRR FC, SS FC, UOC-OPBG-FC nel RIFC ed, inoltre, collaborerà:
 - alla informatizzazione dei dati stessi, in particolare, mettendo a disposizione la struttura informatica (hardware e sviluppo e/o acquisizione di software);
 - o alla realizzazione delle analisi statistiche necessarie alla pubblicazione del Report annuale, nonché alla realizzazione di pubblicazioni scientifiche;
 - a garantire la presenza di un servizio di Help-Desk, che faciliterà lo scambio di informazioni tra l'ISS e tutte le parti coinvolte nelle attività;
 - alla formazione del personale dei Centri per rendere possibile la trasmissione per via informatica dei dati (dai CS FC e SS FC e UOC-OPBG-FC nonché dal RIFC al registro Europeo fibrosi cistica - ECFS PR);
 - alla raccolta, informatizzazione e analisi dei dati del RIFC, effettuandone il controllo di qualità;
 - alla elaborazione dei dati per studi ad hoc secondo le indicazioni del Comitato
 Scientifico rivisti, valutati e validati dall'Assemblea dei Direttori;
 - alla realizzazione del sito web del RIFC (www.rifc.it).

In ogni caso ognuna delle Parti provvederà, in base alla legislazione vigente, alla formazione ed informazione delle unità di personale che frequenteranno le rispettive sedi sulle procedure interne e sugli eventuali rischi specifici, pur restando a carico degli Enti di provenienza i rimanenti obblighi assicurativi, di tutela sanitaria e di sicurezza sui posti di lavoro.

Art. 4

Durata

La durata del presente accordo è stabilita in 1 anno a decorrere dalla data di sottoscrizione, la stessa potrà essere rinnovata per un anno successivo previo soddisfacimento degli impegni assunti e previo consenso scritto delle Parti.

Art. 5

Responsabili Scientifici

I responsabili scientifici, chiamati a coordinare le attività di ricerca, saranno i componenti del Comitato Scientifico.

Art.6

Comitato Scientifico

Viene costituito un Comitato Scientifico (CS) formato da sette membri:

- due nominati dall'Assemblea dei Direttori dei Centri,
- tre nominati dall'ISS;
- uno nominato dalla SIFC,
- uno nominato dalla Lega Italiana Fibrosi Cistica (LIFC).

I compiti del CS sono:

- Indirizzare e supervisionare il lavoro del Comitato Tecnico (CT, si veda in seguito);
- Decidere le politiche e le procedure per richiedere i dati al RIFC;
- Valutare le proposte di utilizzo dei dati del RIFC;
- Decidere i contenuti del Rapporto annuale;
- Valutare criticamente il report annuale prima della stesura finale;
- Valutare la fattibilità delle proposte avanzate dall'Assemblea dei Direttori;
- Valutare i dati del RIFC per l'invio al Registro Europeo;
- Proporre il rappresentante allo Steering Committe del Registro Europeo che sarà designato tra i costituenti del CS del RIFC.

Il CS si riunisce in riunioni tematiche (almeno due ogni anno) e in conferenze telefoniche concordate in base alle esigenze. Alle riunioni del CS partecipa il rappresentante del Comitato Tecnico.

I componenti del CS sono:

a) per l'ISS:

- Dr.ssa Domenica Taruscio, Centro Nazionale Malattie Rare;
- Dr. Marco Salvatore, Centro Nazionale Malattie Rare;
- Dr.ssa Giovanna Floridia, Centro Nazionale Malattie Rare.

b) per i CRR FC, SS FC e UOC-OPBG-FC: due membri eletti dalla Assemblea dei Direttori, uno nominato da SIFC

- c) per la Lega Italiana Fibrosi Cistica
- Dott.ssa Gianna Puppo Fornaro.

Art.7

Comitato Tecnico

Il Comitato Tecnico (CT) è composto da:

- a) un esperto in informatica;
- b) un esperto in statistica e data management;
- c) una persona preposta all'help desk, coadiuvata dall'esperto informatico nell'effettuare il controllo di qualità dei dati;
- d) un rappresentante della SIFC.

Le persone che costituiscono il CT vengono identificate dal CS.

Viene eletto un coordinatore del CT, che terrà i rapporti con il CS e con il rappresentante italiano allo *Steering Committee* del registro europeo FC (ECFSPR).

Il data manager e l'esperto informatico del CT parteciperanno ai meeting del Registro Europeo FC - ECFS PR, unitamente al rappresentante italiano allo *Steering Committee*.

Il CT realizza i prodotti scientifici del RIFC, in accordo con quanto stabilito e concordato assieme al CS.

In particolare, i compiti del CT sono:

- fornire ai diversi Centri FC l'assistenza tecnico-scientifica, per il corretto input ed invio dei dati, nonché monitorarne la *compliance*;
- eseguire il controllo di qualità dei dati del RIFC;
- fornire al CS tutti gli elementi tecnico conoscitivi, necessari a definire le politiche di gestione del RIFC (tipo di software, CQ dati secondo le linee europee);
- valutare e proporre i tempi di realizzazione dei prodotti del RIFC;
- consultare il CS in base alle necessità su specifiche questioni e/o argomenti che necessitano dell'intervento dei centri stessi (es. privacy, genetica);
- produrre il report annuale in collaborazione con il CS;
- inviare i dati al registro Europeo FC, ECFSPR;

- partecipare attivamente alle attività del registro europeo FC, ECFSPR;
- mantenere aggiornato l'archivio di tutte le richieste di accesso ai dati

Il Comitato Tecnico si riunisce almeno una volta al mese; quando necessario saranno effettuati più incontri avvalendosi anche di teleconferenze e videoconferenze.

Art.8 Assemblea dei Direttori

L'Assemblea dei Direttori è composta da tutti i Direttori/Responsabili dei centri che partecipano al RIFC, ed ha i seguenti compiti:

- elegge al suo interno due componenti del CS con pieno mandato;
- valida e sottopone, tramite i suoi rappresentanti, proposte al CS;
- discute periodicamente le modalità per il rinnovo e la modifica;
- riceve, valida e approva il report annuale.

Art. 9

Prodotti del RIFC

Sono prodotti del RIFC:

- a) il report annuale;
- b) un articolo scientifico elaborato ed inviato annualmente a riviste peer-review del settore.

Nel report annuale vengono descritti i dati relativi la consistenza della popolazione FC, nonché le elaborazioni relative all'analisi di variabili standardizzate, definite ed elaborate dal Comitato Scientifico, in stretta collaborazione con il Comitato Tecnico.

Il report annuale viene prodotto in italiano ed è rivolto alla comunità scientifica ed a tutti i pazienti FC.

Art.10

Accesso ai dati

Possono aver accesso ai dati: i membri del CS, i CRR FC, i SS FC, l'UOC-OPBG-FC, la SIFC e la LIFC.

L'accesso ai dati RIFC è regolato da apposito regolamento allegato.

Art. 11

Finanziamenti

Qualunque forma di finanziamento derivante dall'accesso ai dati sarà incassata dalla LIFC, che si impegna ad utilizzarla per il mantenimento e la sostenibilità del registro stesso.

Sono, inoltre, possibili finanziamenti al RIFC nella sola forma delle donazioni (ex art. 769 c.c.).

Art. 12

Tutela della privacy

La raccolta, la gestione e l'elaborazione dei dati personali e sensibili saranno organizzati, presso l'ISS, nel rispetto della normativa vigente sulla privacy e sul trattamento dei dati genetici.

Sarà oggetto di valutazione etico-legale l'esigenza epidemiologica di utilizzare le informazioni personali e sensibili, raccolte prima dell'entrata in vigore del D.lgs 196/03, in relazione a problematiche quali decessi, non rintracciabilità, difficoltà tecniche a ricontattare i pazienti etc.

Sarà, inoltre, oggetto di analisi l'eventuale uniformazione delle richieste e delle comunicazioni ai pazienti e la revisione della modulistica dedicata (note informative, consenso informato, consenso al trattamento dei dati personali) per i CRR FC e SS FC e UOC-OPBG-FC.

Art. 13

Proprietà dei dati

I dati che confluiscono nel RIFC restano di proprietà dei pazienti.

I dati del RIFC non possono essere usati per ragioni commerciali, non possono essere divulgati e diffusi a privati che ne facciano richiesta, non possono essere utilizzati senza il consenso dei Centri aderenti.

I singoli Centri hanno diritto di disporre liberamente dei dati conferiti dai pazienti e nella specie a titolo meramente esemplificativo e non esaustivo, scegliere se elaborarli o meno nei propri studi o aderire ad elaborazioni a livello nazionale.

Art. 14

Recesso unilaterale

Ad ognuna delle parti, ai sensi dell'art. 1373 c.c., è attribuita la facoltà di recedere dall'accordo e tale facoltà può essere esercitata finché l'accordo stesso non abbia avuto un principio di esecuzione.

Il suddetto recesso dovrà essere notificato alla controparte con lettera raccomandata A/R.

Art. 15

Risoluzione

Il presente accordo potrà essere risolto in ogni momento dalla parte adempiente qualora l'altro contraente si renda inadempiente ovvero si trovi nell'oggettiva impossibilità per causa ad esso non imputabile, di proseguire il programma.

Il presente accordo viene redatto in unico originale e sarà reso pubblico sul sito del RIFC (www.registroitalianofibrosicistica.it) nonché su quello della Società Italiana Fibrosi Cistica (ww.sifc.it).

Roma, [0 4 0]T 2016

PER L'ISTITUTO SUPERIORE DI SANITÀ IL PRESIDENTE Prof. Gualtiero Ricciardi

 \mathcal{M}

PER IL CENTRO DI RIFERIMENTO PER I A FIBROSI CISTICA – REGIONE MARCHE Dr. Marco Cipolii PER IL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE PUGLIA Dr. Antonio Manca

EGIONE PUGLIA
OSPEDALIERO UNIVERSITA
ONSORZIALE POLICLINICO DI BARI
J.O. PEDIATRIA
GENTRO DI RIFERIMENTO REG. FIBROSI CISTICA-

PER IL CENTRO DI RIFERIMENTO
PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE EMILIA ROMAGNA
Dr.ssa Fiorella Battistini

Dort, star FIORE LA BATTISTINI
C.F. BTTFLIDOMESCS73L
Azienda USL della Romagna

Servizio FIBROSI CISTICA

PER IL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE TOSCANA Dr. Cesare Braggion

Aziendo Ospedaliero Universitorio MEYER Cento Deparate lecaso di libria ento per la Filoni Gilica

Resp. Dr. CESARE BRAGGION

PER IL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE LIGURIA Dr.ssa Laura Minicucci

PER IL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE UMBRIA Dr.ssa Valeria Mencarini

White Mencer

PER IL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA – SEZIONE ADULTI - REGIONE LOMBARDIA Dr.ssa Giovanna Pizzamiglio

Growne PAcerigh

PER IL CENTRO DI RIFERIMENTO
PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE LOMBARDIA
Prof.ssa Carla Colombo

Callo Colombo

PER IL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE CAMPANIA Dr.ssa Valeria Raia

hof.

Peli

Dave

PER IL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA – SEZIONE ADULTI - REGIONE CAMPANIA Dr. Vincenzo Carnovale

> Sienda Commerca Universitaria Tederico IF - NAPOZI Fibrosi Cistica dell'Adulto

incenso Comovele

PER IL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA – SEZIONE ADULTI - REGIONE PIEMONTE Prof. Carlo Albera

ecte of

PER IL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE SICILIA Dr.ssa Mirella Collura PER IL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE EMILIA ROMAGNA

Dr.ssa Giovanna Pisi

PER IL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE BASILICATA Dr. Donatello Salvatore

Dourselle Solvate

PER IL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE LAZIO Prof. Salvatore Cucchiara

Salvaire Culica

PERIL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE CALABRIA Dr. Giuseppe Tuccio

Regione Calabria - A.S.P. di Catanzaro Presidio Osgedaliero Lamezia Terme Centro Regionale Fibrosi Cistica Dott. Giusefipe

PERIL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE ABRUZZO Dr. Paolo Moretti

> CENTRO REGIONALE FIEROSI CISTICA REGIONE ABRUZZO Presidio Ospedaliero Altri

Responsabile: Dr. Paelo Moretti

PERIL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE PIEMONTE Dr.ssa Elisabetta Bignamini

Eleve fleveen

PERIL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE FRIULI VENEZIA GIULIA

Dr. Massimo Maschio

SCU Janica Pederlana Scu Janica Pederlana PERIL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE VENETO

Dr. Corrado Vassanelli

35/05/2016

AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA INTEGRATA - VERONA
Ple Stefani, 1 - 37128 VERONA
C.F. e P. IVA 0390142028
DAI CARDIOVASCOLARE Z TORACIOD Borb Verb - Unita Operativa Compress of Fibrost Ostic
Directore 1.F.: Prof. J. VASSANZLLI

ins of honas

PER IL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE MOLISE Dr. ssa Annamaria Macchiaroli

And we macchaile.

Centro Territoriale di Riferimento Aziendale per la Fibrosi Cistica

Responsabile:

Dr.ssa Annamaria MAGGHIAROLI

PER IL CENTRO DI RIFERIMENTO PER LA FIBROSI CISTICA - REGIONE SARDEGNA Dr. Maurizio Zanda

Mauroso Souda

PER IL SERVIZIO DI SUPPORTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE LOMBARDIA Dr.ssa Rita Padoan

Wiletalou

A.O. SPEDALI CIVILI - Brescia U.O. PEDIATRIA CENTRO REGIONALE DI SUPPORTO PER LA FIBROSI CISTICA Tel. 030.3996287 - Fax 030.3996028

18.5.2016

PER IL SERVIZIO DI SUPPORTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE SICILIA Dr Leonardi Salvatore

A.O.U Policlinico - Vittorio Emanuele"

1.O. "G. Rodotico" - Catania

1.O. "G. Rodotico" - Catan

PER IL SERVIZIO DI SUPPORTO
PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE PUGLIA
Dr.ssa Pamela Vitullo

Tourshe With

PER IL SERVIZIO DI SUPPORTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE TOSCANA Dr.ssa Maria Angela Bernardi

Mark Angela Baush

PER IL SERVIZIO DI SUPPORTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE TOSCANA Dr.ssa Amalia Negri

Rudip M

PER IL SERVIZIO DI SUPPORTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE VENETO Dr. Mirko Ros

Regione Veneto - ULSS n° 9 (TV)
Presidio Ospedalie o Treviso
P 6-D 1 A T R 1

Dott, Res Mirco
T V 4 0 6 8

PER IL SERVIZIO DI SUPPORTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE TRENTINO ALTO-ADIGE

Dr. Ermanno Baldo

Azienda Prov. por i Servizi Sanitari Provincia Autonoma di Trento OSPEDALE DI ROVERETO U. O. di PEDIATRIA

Birottere: Dott. ERMANNO BALDO

PER IL SERVIZIO DI SUPPORTO PER LA FIBROSI CISTICA – REGIONE SICILIA

Prof. Giuseppe Magazzù

Prof. Giuseppe MAGAZZU'
AOU "G. MARTINO"
DIRETTORE UOSD. GASTROENTEROLOGIA
PEDIATRICA E FIBROSI CISTICA
ISCIZ. Ordine N° ME 03139
Cod Fisc. MGZ GPP 49H03.PJ58M7

PER L' UOC-OPBG-FC Dr.ssa Vincenzina Lucidi

Dott.ssa Vincenzina Lucidi Responsabile U.O.C. Fibrosi Cistica Ospedale Pediatrico Bambino Gesti

PER LA LEGA ITALIANA FIBROSI CISTICA

Dr.ssa Gianna Puppo Fornaro Maure uf Sunt

LEGA ITALIANA FIRMON TICA ONLUS

Viale Regina : herita, 306

00198 NUMA

C.F. 80233410580

Accordo di Collaborazione scientifica

TRE 155, CRR-FC, SS-FC, VOC-OPBG-FC & LIFC

PER LA SOCIETA' ITALIANA PER LO STUDIO DELLA FIBROSI CISTICA Dr. Carlo Castellani