



**DPF DIPARTIMENTO SANITA' PESCARA
DPF003 SERVIZIO ASSISTENZA FARMACEUTICA
DPF003001 UFFICIO PIANIFICAZIONE ASSISTENZA FARMACEUTICA**

DGR n. 346 del 19/06/2023

OGGETTO: MODIFICA ED INTEGRAZIONE ALLA D.G.R. N. 299 DEL 22.4.2013 - APPROVAZIONE SCHEMA DI VERBALE PER L'ATTIVITÀ ISPETTIVA DELLE FARMACIE CONVENZIONATE PUBBLICHE E PRIVATE.



Direzione Generale della Regione

DRG009 Servizio Assistenza Atti del Presidente e della Giunta Regionale

Riunione di Giunta del: 19/06/2023

Presidente:

Componenti della Giunta:	DANIELE D'AMARIO	PRESENTE
	EMANUELE IMPRUDENTE	PRESENTE
	MARCO MARSILIO	PRESENTE
	MARIO QUAGLIERI	PRESENTE
	NICOLA CAMPITELLI	PRESENTE
	NICOLETTA VERI	PRESENTE
	PIETRO QUARESIMALE	PRESENTE



DPF DIPARTIMENTO SANITA' PESCARA

DPF003 SERVIZIO ASSISTENZA FARMACEUTICA

DPF003001 UFFICIO PIANIFICAZIONE ASSISTENZA FARMACEUTICA

MODIFICA ED INTEGRAZIONE ALLA D.G.R. N. 299 DEL 22.4.2013 -

OGGETTO: APPROVAZIONE SCHEMA DI VERBALE PER L'ATTIVITÀ ISPETTIVA DELLE FARMACIE CONVENZIONATE PUBBLICHE E PRIVATE.

VISTI:

- il R.D. 18.06.1905, n. 407 “Approvazione del regolamento per l'esecuzione della legge 8 luglio 1904, n. 360 sulla fabbricazione e vendita di vaccini, virus, sieri, tossine e prodotti affini”;
- il R.D. 27.07.1934, n. 1265 “Approvazione del Testo Unico delle Leggi Sanitarie, T.U.L.S.” e ss.mm.ii;
- il R.D. 30.9.1938, n. 1706, recante: “Approvazione del Regolamento per il servizio farmaceutico” e ss.mm.ii;
- la L. 475/1968 “Norme concernenti il servizio farmaceutico”;
- il D.P.R. 21.08.1971, n. 1275 recante: “Regolamento per l'esecuzione della legge 2 aprile 1968, n. 475, recante norme concernenti il servizio farmaceutico”;
- la L. 689/1981, recante “Modifiche al sistema penale” e ss.mm.ii.;
- la L. 713/86 “Norme per l'attuazione delle direttive della Comunità economica europea sulla produzione e la vendita dei cosmetici”;
- il D.P.R. 9.10.1990, n. 309, recante: “Testo unico delle leggi in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope, prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza” e ss.mm.ii.;
- il D.Lgs. 109/1992 “Vendita di sostanze alimentari scadute”;
- la L. n. 362/1991 “Norme di riordino del settore farmaceutico”;
- il D.Lgs. 111/1992 “Attuazione della Direttiva 89/398/CEE concernente i prodotti alimentari destinati ad una alimentazione particolare”;
- la L. 175/92 “Norme in materia di pubblicità sanitaria e di repressione dell'esercizio abusivo delle professioni sanitarie”;
- il D.Lgs. n.77/1993 “Attuazione della direttiva 90/496/CEE del Consiglio del 24 settembre 1990 relativa all'etichettatura nutrizionale dei prodotti alimentari”;
- il D.Lgs. n.126/1997: “Attuazione della Direttiva 93/35/CEE recante la VI modifica alla Direttiva 76/768/CEE concernente il ravvicinamento delle legislazioni degli stati membri relative ai prodotti cosmetici e della Direttiva 95/17/CE”;
- il D.Lgs. n.46/1997 “Attuazione della Direttiva 93/42/CE, concernente i dispositivi medici”;

- il D.Lgs. n.507/1999 “Depenalizzazione dei reati minori e riforma del sistema sanzionatorio, ai sensi dell'articolo 1 della legge 25 giugno 1999, n. 205”;
- la Circolare 13 gennaio 2000, n. 2 del Ministero della Salute recante: “Informazioni sulla temperatura di conservazione dei prodotti medicinali”;
- il D.P.R. 15.07.2003, n. 254 “Regolamento recante disciplina della gestione dei rifiuti sanitari a norma dell'articolo 24 della legge 31 luglio 2002, n. 179”;
- il D.M. del 18.11.2003 “Procedure di allestimento dei preparati magistrali e officinali”, siccome integrato dal D.M. del 22.06.2005, recante: “Procedure di allestimento in farmacia di preparazioni magistrali e officinali”;
- il Regolamento (CE) n. 726/2004 del Parlamento europeo e del Consiglio del 31 marzo 2004 che istituisce procedure comunitarie per l'autorizzazione e la sorveglianza dei medicinali per uso umano e veterinario, e che istituisce l'agenzia europea per i medicinali;
- il D.Lgs. n. 169/2004 “Attuazione della Direttiva 2002/46/CE relativa agli integratori alimentari”;
- il D.Lgs. n.50/2005 “Attuazione delle Direttive 2003/15/CE E 2003/80/CE, in materia di prodotti cosmetici”;
- il D.Lgs. n. 152/2006 “Disciplina rifiuti speciali pericolosi”;
- il D.Lgs n. 219/2006 recante “Attuazione della direttiva 2001/83/CE (e successive direttive di modifica) relativa ad un codice comunitario concernente i medicinali per uso umano”;
- il D.Lgs. n.193/2006, recante: “Attuazione della direttiva 2004/28/CE recante codice comunitario dei medicinali veterinari” e ss.mm.ii.;
- il D.M. del 03.12.2008 recante “Pubblicazione della XII Edizione della Farmacopea ufficiale della Repubblica Italiana”, come integrato e corretto dal D.M. del 26.2.2010, recante: “Avviso relativo all'aggiornamento e correzione della XII edizione della «Farmacopea Ufficiale» della Repubblica italiana”;
- i Decreti del Ministero della Salute 16 dicembre 2010 e 8 luglio 2011 in materia di servizi aggiuntivi presso le farmacie convenzionate;
- la L. 214/2011 “Conversione in legge, con modificazioni, del decreto-legge 6 dicembre 2011, n. 201, recante disposizioni urgenti per la crescita, l'equita' e il consolidamento dei conti pubblici”;
- la L. 79/2014 “Conversione in legge, con modificazioni, del decreto legge 20 marzo 2014, n. 36, recante disposizioni urgenti in materia di disciplina degli stupefacenti e sostanze psicotrope, prevenzione, cura e riabilitazione dei relativi stati di tossicodipendenza, di cui al decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309, nonché di impiego di medicinali meno onerosi da parte del Servizio sanitario nazionale”;
- il D.Lgs. n. 204/2015 “Disciplina sanzionatoria per la violazione del regolamento (CE) n. 1223/2009 sui prodotti cosmetici”;
- il D.M. 18.06.2020 Aggiornamento delle Tabelle nn. 3, 4, 5 e 7 della XII edizione della Farmacopea ufficiale della Repubblica italiana approvata con decreto 3 dicembre 2008 e rettifica del decreto 17 maggio 2018 recante «Aggiornamento e revisione di alcuni testi della XII edizione della Farmacopea ufficiale della Repubblica italiana». (GU Serie Generale n.174 del 13-07-2020);
- il D.M. 10.01.2022 “Aggiornamento delle tabelle contenenti l'indicazione delle sostanze stupefacenti e psicotrope, di cui al decreto del Presidente della Repubblica 9 ottobre 1990, n. 309 e successive modificazioni e integrazioni. Inserimento nella tabella I di nuove sostanze psicoattive. Modifica delle denominazioni della sostanza etonitazene, presente nella tabella I”;
- il D.M. 31.05.2022 “Individuazione degli uffici territoriali del Ministero dell'economia e delle finanze e definizione dei relativi compiti”;

RICHIAMATE:

- la L.R. 14.08.1981, n. 32, recante “Norme per il trasferimento alle Unità Locali Socio-Sanitarie delle funzioni in materia di igiene, sanità pubblica, di vigilanza sulle farmacie e per l'assistenza farmaceutica” come modificata dalla L.R. 11.07.1991, n. 33;
- la L.R. 19.07.1984, n. 47, recante “Norme per l'applicazione delle sanzioni amministrative in materia sanitaria” e ss.mm.ii.;
- la D.G.R. 14.3.2005, n. 307, recante “Vigilanza sulle farmacie. Approvazione schema di verbale di ispezione”;
- la D.G.R. 22.4.2013, n. 299 di modifica e integrazione alla D.G.R. 14.03.2005, n. 307 avente ad oggetto “Vigilanza sulle farmacie approvazione schema di verbale d’ispezione”;
- la L.R. 21.05.2014, n. 33 “Modifiche alla L.R. 47/1984 (Norme per l’applicazione delle sanzioni amministrative in materia sanitaria), alle leggi regionali 15/2022, 41/2012, 8/2014, disposizioni per la produzione e l’utilizzo di eco componenti di origine autologa per uso topico e ulteriori disposizioni finanziarie;
- la D.G.R. 28.01.2020, n. 53 recante: “Dipartimento Sanità- Approvazione del nuovo assetto organizzativo e precisazione delle competenze e dei programmi da realizzare”;
- la L.R. 17.03.2014, n. 12 “Modifica all’art. 29 della L.R. 10.05.2002, n. 7 “Disposizioni finanziarie per la redazione del Bilancio annuale 2002 e pluriennale 2002-2004 della Regione Abruzzo (Legge Finanziaria 2002)”. Disciplina modalità gestione proventi sanzioni in materia di sicurezza e igiene del lavoro e modifiche della L.R. 47/1984.;
- la L.R. 5.08.2020, n. 21 “Conferimento alle Aziende Sanitarie Locali di funzioni amministrative in materia di organizzazione del servizio farmaceutico ed in materia di indennizzi a favore dei soggetti danneggiati da complicanze di tipo irreversibile a causa di vaccinazioni obbligatorie, trasfusioni e somministrazione di emoderivati di cui alla legge 25 febbraio 1992, n. 210 nonché a causa di vaccinazioni antipoliomelitiche di cui all'articolo 3 della legge 14 ottobre 1999, n. 362”;

VISTO l’articolo 127 del Testo Unico delle leggi sanitarie approvato con Regio decreto n. 1265/1934 che stabilisce: *“Nel corso di ciascun biennio tutte le farmacie debbono essere ispezionate dal medico provinciale che può anche compiere ispezioni straordinarie”*;

DATO ATTO che ai sensi della L.R. n. 72/94, siccome modificata ed integrata dalla L.R. n. 81/1995, *“la U.S.L (...) svolge attività ispettiva e di vigilanza sulle farmacie di cui sono titolari enti pubblici e su quelle di cui sono titolari i privati”*, avvalendosi di apposita Commissione nominata dalla stessa U.S.L. e composta *“ dal responsabile del Servizio Farmaceutico dell’U.S.L. o da un farmacista suo delegato; da un farmacista designato dall’Ordine dei Farmacisti della Provincia ”*, assistiti da un funzionario U.S.L. che riveste qualità di segretario;

VISTA la D.G.R. del 22.04.2013 n. 299 di modifica e integrazione alla D.G.R. del 14.03.2005 n. 307 avente ad oggetto *“Vigilanza sulle farmacie approvazione schema di verbale d’ispezione”*, con la quale la Giunta regionale - al fine di assicurare una corretta ed omogenea osservanza delle disposizioni in materia di servizio farmaceutico su tutto il territorio regionale, nonché modalità e comportamenti uniformi da parte di ciascuna Commissione Aziendale nell’espletamento dell’attività ispettiva - approvava il modello di verbale ispettivo, tuttora vigente, utilizzato dalle singole Aziende Sanitarie Locali;

CONSIDERATO che l’attività di vigilanza sulle farmacie pubbliche e private operanti sul territorio - laddove si incentri nella verifica della regolarità degli aspetti amministrativi attinenti il servizio quali ad esempio l’autorizzazione al servizio farmaceutico e al controllo degli aspetti tecnico-professionali - viene svolta dalla Struttura afferente alla Farmaceutica Territoriale di ciascuna

A.S.L.;

CONSIDERATO inoltre che, ai sensi dell'art. 111 del T.U.LL.SS., l'efficacia dei provvedimenti amministrativi di conferimento della titolarità e autorizzazione alla apertura di una sede farmaceutica rilasciati dal competente Servizio Assistenza Farmaceutica della Dipartimento Sanità, è subordinata all'ispezione preventiva svolta dalle competenti Commissioni Aziendali, all'esito della quale viene redatto apposito verbale d'ispezione;

RILEVATO che:

- a seguito della nuova disciplina in materia di servizi in farmacia di cui al D. Lgs n. 153/2009 e ss.mm.ii. – tra i quali si evidenzia in modo particolare la somministrazione da parte dei farmacisti dei vaccini Anti Sars-CoV-2, dei vaccini antinfluenzali e la somministrazione dei test diagnostici che prevedono il prelevamento del campione biologico a livello nasale, salivare orofaringeo - si è ravvisata la necessità di procedere all'aggiornamento dello schema di verbale ispettivo approvato con la citata D.G.R. n. 299/2013;
- dalla data di approvazione della D.G.R. n. 299/2013 - di modifica e integrazione alla D.G.R. 14.03.2005, n. 307 - con la quale venivano approvati, tra l'altro, due distinti schemi di verbale d'ispezione, sono intervenute modifiche normative ed aggiornamenti della Farmacopea Ufficiale;

ATTESO che, a seguito del processo di razionalizzazione delle Unità Operative Complesse e dei Dipartimenti Strutturali delle AA.SS.LL. ad opera del Commissario ad Acta n. 15/2011, per *responsabile del Servizio Farmaceutico dell'Usl*, di cui alla L.R. n. 32/81 e alla L.R. 72/94, da nominare quale componente della Commissione di cui sopra, debba intendersi il responsabile della Struttura afferente alla Farmaceutica Territoriale di ciascuna A.S.L.;

CONSIDERATO che l'attività di preparazione galenica in laboratorio di competenza della farmacia definita dal T.U.LL.SS del 1934 ed integrato dagli aggiornamenti della Farmacopea Ufficiale vigente, richiede un sistema di gestione che assicuri la corretta esecuzione delle operazioni connesse alla preparazione allestita a garanzia della qualità, efficacia, sicurezza e che le disposizioni previste dalle N.B.P. si applicano al laboratorio, al personale, alle attrezzature, alle materie prime, alle operazioni dei preparati;

TENUTO CONTO altresì dell'evoluzione del quadro normativo intervenuto negli ultimi anni in materia di farmacie, sostanze stupefacenti e psicotrope, dispositivi medici, medicinali veterinari, alimenti, procedure per l'esecuzione di tamponi e somministrazione dei vaccini, che impone un adeguamento dei criteri operativi riportati nei verbali già in uso di cui alla D.G.R. n. 299/2013;

RITENUTO di dover apportate modifiche/aggiornamenti e/o integrazioni ai verbali di ispezione sulle farmacie di cui alla D.G.R n 299/2013 ed ai relativi allegati - anche su richieste avanzate dai Servizi Farmaceutici Territoriali delle AA.SS.LL. - che non contemplano alcuni aspetti previsti dalla normativa successivamente intervenuta anche in materia dei requisiti dei locali ed in relazione all' accertamento/violazione e alla irrogazione di sanzioni amministrative;

RICHIAMATA la L.R. 21 maggio 2014 n. 33, di modifica alla L.R. n.47/1984 inerente l'applicazione delle sanzioni amministrative in materia sanitaria, accertate mediante processo verbale, con indicazione del Direttore Generale di ciascuna ASL territorialmente competente a ricevere il rapporto previsto dall'art. 17 della legge n. 689/1981;

ATTESO che:

- la proposta di adozione di uno schema di verbale unico di ispezione preventiva, ordinaria e straordinaria, quale strumento atto a garantire una più semplice e corretta conduzione dell'ispezione nelle farmacie, unitamente ai relativi allegati, è stata preventivamente condivisa, nei contenuti e nell'utilità, con i Responsabili dei Servizi Farmaceutici Territoriali delle AA.SS.LL. regionali e con i Presidenti degli Ordini Provinciali dei Farmacisti nel corso di due riunioni tenutesi in data 02.03.2023 ed in data 23.03.2023 presso il Dipartimento Sanità della Regione Abruzzo - giuste convocazioni del Servizio Assistenza Farmaceutica regionale effettuate con nota prot. RA/74958/23 del 22.02.2023 e con nota prot. RA/113987/23 del 15.03.2023;
- il nuovo schema di verbale unico di ispezione contempla quali parti integranti gli allegati di seguito indicati: Allegato A "*Laboratorio Galenico*", Allegato B "*Tamponi*", Allegato C "*Vaccini*" e Allegato D "*Verbale di accertata violazione amministrativa*", redatti in collaborazione con i Responsabili dei Servizi Farmaceutici Territoriali delle AA.SS.LL. e con i Presidenti degli Ordini Provinciali dei Farmacisti;
- il nuovo schema di verbale con i relativi allegati - che sostituiscono i due format approvati con la precedente D.G.R. 299/2013 - oltre a recepire la normativa vigente, semplifica e garantisce un'omogeneità di comportamento nell'attività ispettiva svolta dalle Commissioni Ispettive Aziendali;

PRESO ATTO, pertanto, che in sede degli incontri tenuti presso il Dipartimento Sanità in data 02.03.2023 e 23.03.2023 - al fine di revisionare e aggiornare il modello di verbale ispettivo utilizzato dalle Commissioni Ispettive delle AA.SS.LL. - i Responsabili dei Servizi Farmaceutici Territoriali delle AA.SS.LL. e i Presidenti degli Ordini Provinciali dei Farmacisti, hanno condiviso all'unanimità il verbale unico ispettivo e i relativi allegati nella stesura definitiva a seguito di interlocuzione con gli stessi;

ATTESO CHE il predetto verbale unico di ispezione preventiva, ordinaria e straordinaria (**Allegato 1 – parte integrante e sostanziale del presente atto**) ed i relativi allegati (Allegato A "*Laboratorio Galenico*", Allegato B "*Tamponi*", Allegato C "*Vaccini*" e Allegato D "*Verbale di accertata violazione amministrativa*") - parti integranti del predetto allegato 1 - sostituiscono integralmente i due distinti schemi di verbale d'ispezione preventiva per l'apertura, per il trasferimento locali dell'esercizio farmaceutico e per l'ispezione ordinaria/straordinaria sulle farmacie, già approvati con precedente D.G.R. del 22.04.2013, n. 299;

CONSIDERATO che lo schema di verbale unico di ispezione ed i relativi allegati, acclusi alla presente proposta di deliberazione:

devono essere utilizzati per l'intero ambito territoriale regionale per l'attività ispettiva preventiva all'apertura della farmacia, per trasferimento locali e per l'attività ispettiva ordinaria/straordinaria sulle farmacie convenzionate pubbliche e private;

devono essere adottati da parte delle Commissioni Ispettive Aziendali in sostituzione dei precedenti verbali di cui alla D.G.R. n. 299/2013;

RITENUTO quindi di dover provvedere all'approvazione dello schema di verbale unico d'ispezione preventiva per l'apertura, per trasferimento locali dell'esercizio farmaceutico, per

ispezione ordinaria e straordinaria sulle farmacie (**Allegato 1 – parte integrante e sostanziale del presente atto**) e dei relativi allegati - parti integranti del predetto allegato 1: Allegato A “*Laboratorio Galenico*”, Allegato B “*Tamponi*”, Allegato C “*Vaccini*” e Allegato D “*Verbale di accertata violazione amministrativa*”;

RITENUTO di dover procedere alla modifica della D.G.R. n. 299 del 22.04.2013, nello specifico, sostituendo gli schemi di verbali di ispezione allegati A e B della predetta, con lo schema di verbale unico d’ispezione, valevole per l’attività ispettiva preventiva per l’apertura, per trasferimento locali dell’esercizio farmaceutico, per l’attività ispettiva ordinaria e straordinaria sulle farmacie (**Allegato 1 – parte integrante e sostanziale del presente atto**), comprensivo dei relativi allegati;

RITENUTO altresì di dover disporre che i verbali delle ispezioni effettuate dovranno essere trasmessi - per opportuna conoscenza e per gli eventuali adempimenti di competenza - entro 7 (sette) giorni dalla avvenuta ispezione al Servizio Assistenza Farmaceutica del Dipartimento Sanità;

RILEVATO che il presente provvedimento non comporta oneri finanziari a carico del bilancio regionale;

DATO ATTO:

- della sottoscrizione del provvedimento resa dal Dirigente del Servizio Assistenza Farmaceutica DPF003, competente nelle materie trattate nel presente provvedimento, per la regolarità tecnico amministrativa dello stesso;
- che il Direttore del Dipartimento Sanità, apponendo la sua firma sul presente provvedimento, sulla base della istruttoria effettuata dal Dirigente del Servizio Assistenza Farmaceutica DPF003, attesta la regolarità tecnico amministrativa e la legittimità del provvedimento nonché la conformità agli indirizzi, funzioni ed obiettivi assegnati al Dipartimento medesimo;

CONSIDERATO che le motivazioni sopra addotte a sostegno del presente atto indicano l’urgenza e l’indifferibilità della emanazione dello stesso, tale da procrastinarne la trasmissione al Tavolo di Monitoraggio del Piano di Risanamento del Servizio Sanitario Regionale per la dovuta valutazione, ordinariamente preventiva;

A VOTI UNANIMI espressi nelle forme di legge;

DELIBERA

per le motivazioni di cui in narrativa, che qui si intendono integralmente richiamate:

1. di modificare la D.G.R. n. 299 del 22.04.2013 con la quale venivano approvati i verbali di ispezione allegati A e B della predetta, utilizzate dalle Commissioni Aziendali preposte alla vigilanza sulle farmacie convenzionate pubbliche e private;
2. di approvare lo schema di verbale unico d’ispezione valevole per l’attività ispettiva preventiva per l’apertura, per trasferimento locali dell’esercizio farmaceutico, per l’attività

ispettiva ordinaria e straordinaria sulle farmacie convenzionate pubbliche e private (**Allegato 1 - parte integrante e sostanziale del presente atto**) comprensivo degli allegati: Allegato A “*Laboratorio Galenico*”, Allegato B “*Tamponi*”, Allegato C “*Vaccini*” e Allegato D “*Verbale di accertata violazione amministrativa*” - parti integranti del predetto allegato 1;

3. di precisare che le Commissioni Ispettive Aziendali sono tenute ad attenersi allo schema di verbale di cui al punto precedente, valevole su tutto il territorio regionale, fatta salva la possibilità di integrare lo stesso qualora ritenuto necessario, dandone opportuna comunicazione al competente Servizio Assistenza Farmaceutica del Dipartimento Sanità;
4. di disporre che le Commissioni Ispettive Aziendali - per il tramite dei Servizi farmaceutici Territoriali delle AASSLL - trasmettano per opportuna conoscenza al Servizio Assistenza Farmaceutica del Dipartimento Sanità i verbali delle ispezioni effettuate, entro 7 (sette) giorni dalla avvenuta ispezione;
5. di precisare che il presente atto deliberativo non comporta oneri finanziari a carico del bilancio regionale;
6. di demandare al Servizio Assistenza Farmaceutica del Dipartimento Sanità la competenza alla predisposizione degli atti contenenti le ulteriori disposizioni necessarie all'applicazione del presente provvedimento;
7. di trasmettere il presente provvedimento, per conoscenza e per gli adempimenti di competenza, ai Direttori Generali delle AA.SS.LL., ai Presidenti delle Commissioni Ispettive aziendali, nonché ai Servizi Farmaceutici Territoriali delle AA.SS.LL., agli Ordini Professionali Provinciali dei Farmacisti, a Federfarma e ad Assofarm;
8. di pubblicare il presente provvedimento sulla Sezione Amministrazione Trasparente in ottemperanza agli obblighi di cui al D. Lgs. n. 33/2013 e s.m.i.;
9. di pubblicare il presente provvedimento sul Bollettino Ufficiale della Regione Abruzzo;
10. di trasmettere il presente atto al Tavolo di monitoraggio del Piano di Risanamento del Sistema Sanitario Regionale, costituito dal Ministero della Salute e dal Ministero dell'Economia e delle Finanze, per la dovuta validazione.



**DPF DIPARTIMENTO SANITA' PESCARA
DPF003 SERVIZIO ASSISTENZA FARMACEUTICA
DPF003001 UFFICIO PIANIFICAZIONE ASSISTENZA FARMACEUTICA**

RIEPILOGO FIRME PROPOSTA DI DELIBERA

ESTENSORE
Ludovica Palomba
(Firmato elettronicamente)

RESPONSABILE UFFICIO
Dina Erasmo
(Firmato elettronicamente)

DIRIGENTE
DPF003 SERVIZIO ASSISTENZA FARMACEUTICA
Stefania Melena
(Firmato digitalmente)

DIRETTORE
DPF DIPARTIMENTO SANITA' PESCARA
Claudio D'Amario
(Firmato digitalmente)

ASSESSORE
A05 Segreteria Assessore Salute, Famiglia e Pari Opportunita'
Nicoletta Veri
(Firmato digitalmente)



RIEPILOGO ALLEGATI PARTE INTEGRANTE OMISSIS

Nome allegato: Allegato_1.pdf

Impronta 7D8809FED814EEB3277F259F95F063F25D4F615211379BBF258227A65C80C38C



**DPF DIPARTIMENTO SANITA' PESCARA
DPF003 SERVIZIO ASSISTENZA FARMACEUTICA
DPF003001 UFFICIO PIANIFICAZIONE ASSISTENZA FARMACEUTICA**

A pag. 7, al punto 3. del deliberato, dopo le parole "qualora ritenuto necessario" ADDE "in caso di integrazioni di rilievo, le stesse dovranno essere sottoposte alla ratifica da parte della Giunta regionale con successivo atto". N. 1 Postilla approvata dalla Giunta La Segretaria (Avv. Daniela Valenza)



RIEPILOGO FIRME DELIBERA

**DPF DIPARTIMENTO SANITA' PESCARA
DPF003 SERVIZIO ASSISTENZA FARMACEUTICA
DPF003001 UFFICIO PIANIFICAZIONE ASSISTENZA FARMACEUTICA**

(Firmato digitalmente da)
**MARCO MARSILIO
PRESIDENTE**

Data: 19/06/2023 19:32:09
Nr. di serie certificato: 5268348803568529325

(Firmato digitalmente da)
**DANIELA VALENZA
SEGRETARIO**

Data: 20/06/2023 11:46:15
Nr. di serie certificato: 7714802313482283681