



ISTITUTO PER LO STUDIO  
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA

**DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE**

(Nominato con D.P.G.R.T. n. 233 del 13/12/2010)

N° 93 del 4/09/2013

Oggetto: Progetto "Evaluation of vaginal microbiota in HPV-infected women: definition of microbic-co-factors associated with viral persistence or with the clearance of infection" finanziato dall'Università degli Studi di Firenze, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica. Approvazione dello schema di convenzione, recepimento del finanziamento ed approvazione del piano economico finanziario.	
Struttura Proponente	S.C. Citopatologia, Citologia Analitica e Biomolecolare
	Contabilità e Controllo di Gestione Cristina Gheri
	Coordinatore Amministrativo Assunta Rizzo
Proposta n.	Responsabile del procedimento
	Estensore Monica Di Stasio

IMMEDIATAMENTE ESEGUIBILE

Conto Economico n. 3A01020305

Eseguibile a norma di Legge dal 19 SET. 2013

Pubblicato a norma di Legge il 04 SET. 2013

Inviato al Collegio Sindacale il 04 SET. 2013

L'anno 2013, il giorno 04 del mese di Settembre  
Il sottoscritto prof. Gianni Amunni, nella sua qualità di

**DIRETTORE GENERALE**

di questo Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica, con sede in Via Cosimo Il Vecchio 2 - 50139 Firenze, in forza del Decreto del Presidente della Giunta Regionale Toscana n. 233 del 13/12/2010.

**Visto** il D. Lgs. n. 30/12/1992 n. 502 e sue successive modifiche ed integrazioni e la L. R. Toscana n. 40 del 24/02/2005 di disciplina del Servizio Sanitario Regionale e successive modificazioni ed integrazioni;

**Vista** la legge regionale 4 febbraio 2008, n. 3, così come modificata dalla Legge R.T. 32/12, ai sensi della quale è stato istituito ISPO – Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica - "ente del servizio sanitario regionale, dotato di personalità giuridica pubblica e di autonomia organizzativa, amministrativa e contabile" (art.1);

**Vista** la delibera del Direttore Generale n. 4 del 12.01.2012 con la quale è stato approvato il regolamento dei progetti finalizzati;

**Premesso che:**

- La Regione Toscana con Decreto Dirigenziale n. 6709 del 31.12.2010 ha emesso un bando per l'assegnazione di fondi per il finanziamento di progetti per la ricerca in campo oncologico;
- La Regione Toscana, in attuazione del suddetto Bando, con Decreto Dirigenziale n. 6204 del 19.12.2012 ha approvato il progetto denominato "*Evaluation of vaginal microbiota in HPV-infected women: definition of microbico-factors associated with viral persistence or with the clearance of infection*" presentato dal Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica dell'Università degli Studi di Firenze e che ha come Responsabile la Prof.ssa Maria Torcia;
- il suddetto progetto, che ha durata biennale a decorrere dal 30.04.2013, prevede la partecipazione, come Additional Unit della SC Citopatologia, Citologia Analitica e Biomolecolare di ISPO e come Responsabile la Dr.ssa Francesca Carozzi;

**Visto** il testo della convenzione così come concordato con il Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica dell'Università degli Studi di Firenze allegato alla presente sotto lettera "A" quale parte integrale e sostanziale, nel quale viene stabilito che:

- Referente e Responsabile del progetto per ISPO è la Dr.ssa Francesca Carozzi, Biologo Dirigente presso la S.C.Citopatologia, Citologia analitica e Biomolecolare ISPO;
- oggetto della convenzione è l'esecuzione, da parte del laboratorio di Citologia Analitica e Biomolecolare, di esami per estrarre il DNA su campioni biologici cervicali afferenti alla banca biologica relativa allo 'Studio di fattibilità dell'utilizzo del test HPV in aree metropolitane, città di medie e grandi dimensioni' e l'effettuazione di genotipizzazione completa tipo specifica di HPV;
- per lo svolgimento di dette attività il Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica dell'Università degli Studi di Firenze corrisponderà ad ISPO l'importo complessivo di Euro 28.700,00 (ventottomilasettecento/00), IVA inclusa se dovuta, da erogarsi secondo le modalità previste dall'art. 4 della convenzione;
- la convenzione ha durata dalla sottoscrizione fino al termine del progetto fissato il 29.04.2015;

**Visti** la relazione progettuale del Responsabile del progetto, Dr.ssa Francesca Carozzi, approvata dal Referente Scientifico ed il relativo piano economico – finanziario per l'utilizzo dell'importo complessivo di Euro 28.700,00 (allegati al presente atto sotto lettera "B" e "C" quali parti integranti e sostanziali);

**Dato atto** che lo studio sopra citato è di tipo osservazionale e che, così come risulta da dichiarazione del Referente Scientifico ISPO agli atti, si configura come progetto di ricerca;

**Vista** la nota del 19.04.2013 del Responsabile del progetto, agli atti, con la quale viene comunicato che l'esecuzione delle analisi relative al progetto rientrano nelle specifiche del consenso informato approvato dal Comitato Etico Locale dell'Azienda USL 10 di Firenze con prof. n. 104061/67 del 18.09.2009;

**Ritenuto** pertanto opportuno approvare la convenzione recependo il finanziamento pari a Euro 28.700,00 (ventottomilasettecento/00) ed il relativo piano economico finanziario, allegato alla presente sotto lettera "C" quale parte integrante e sostanziale;

**vista** la delibera del Direttore Generale n. 5 del 14.07.2008 con la quale è stato approvato il regolamento dell'ISPO;

con il visto di conformità giuridico amministrativa del Coordinatore Amministrativo;

con il parere favorevole del Direttore Sanitario

### DELIBERA

Per quanto esposto in narrativa, formante parte integrante e sostanziale del presente atto:

1. di approvare lo schema di convenzione con il Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica dell'Università degli Studi di Firenze relativo al progetto "*Evaluation of vaginal microbiota in HPV-infected women: definition of microbic-co-factors associated with viral persistence or with the clearance of infection*", allegato alla presente sotto lettera "A" quale parte integrale e sostanziale, finanziato dal Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica dell'Università degli Studi di Firenze autorizzandone al contempo la stipula e di recepire il relativo finanziamento;
2. di prendere atto ed approvare la relazione progettuale e il relativo piano economico finanziario, redatti dalla Dr.ssa Francesca Carozzi, Responsabile del Progetto per ISPO, documenti allegati rispettivamente sotto le lettere "B" e "C" quali parti integranti e sostanziali;
3. di prendere atto che ISPO, per l'effettuazione delle attività connesse al progetto, riceverà dall'Università degli Studi di Firenze, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica, la somma di Euro 28.700,00 (ventottomilasettecento/00), a valere dei ricavi registrati nel bilancio d'esercizio dell'Istituto per il periodo di competenza relativo, aut. N. 106/13, cdc 702, conto economico 3A01020305 "contributi in conto esercizio per ricerca finalizzata";
4. di trasmettere il presente atto all'albo di pubblicità degli atti di questo Istituto e al Collegio Sindacale.

IL DIRETTORE GENERALE  
Gianni Amunni



IL DIRETTORE SANITARIO  
Chiara Neri



## Elenco degli allegati

Allegato A	Schema convenzione ISPO/Dip. Medicina Sperimentale e Clinica	pagg. 4
Allegato B	relazione progettuale del Responsabile del progetto	pag. 01
Allegato C	piano economico finanziario	pag. 01

Strutture aziendali da partecipare:

S.C. Citopatologia, Citologia analitica e Biomolecolare ISPO;  
S.S. Contabilità e Controllo di Gestione ISPO;  
Gestione Contabile Progetti ISPO;  
Supporto Amministrativo Attività Scientifica e di Ricerca ISPO;  
Dipartimento Amministrazione e Finanza ASF.

**CONVENZIONE**

tra il Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica dell'Università degli Studi di Firenze e l'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica di Firenze per la realizzazione del progetto "Evaluation of vaginal microbiota in HPV-infected women: definition of microbial co-factors associated with viral persistence or with the clearance of infection" nell'ambito del programma per la ricerca in campo oncologico anno 2010

**Premesso che**

- la Regione Toscana, con Decreto Dirigenziale n. 6709 del 31.12.2010, ha emesso un bando per l'assegnazione di fondi per il finanziamento di progetti per la ricerca in campo oncologico;
- in attuazione del suddetto Bando, con Decreto Dirigenziale n. 6204 del 19/12/2012 è stato approvato il progetto "*Evaluation of vaginal microbiota in HPV-infected women: definition of microbial-co-factors associated with viral persistence or with the clearance of infection*" presentato dal Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica dell'Università degli Studi di Firenze il cui Responsabile è la Dr.ssa Maria Torcia, Professore Associato di Microbiologia, Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica, Università di Firenze.
- il suddetto progetto prevede la partecipazione, in qualità di Additional Unit, della S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare di ISPO individuando come Referente e Responsabile la Dr.ssa Francesca Carozzi, Biologo Dirigente;

Tutto ciò premesso,

**TRA**

L'Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica di Firenze – in seguito denominato "ISPO", con sede legale in via Cosimo il Vecchio 2 – 50139 Firenze, C.F. 94158910482 e P. IVA n. 05872050488, rappresentato dal Prof. Gianni Amunni nella sua qualità di Direttore Generale

**E**

Il Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica, di seguito denominato "Ente", con sede legale in Largo Brambilla 3 C.F e P. IVA n. 01279680480 in persona del Prof. Corrado Poggesi, nato a Brescia il 14/10/1950;

**SI CONVIENE E STIPULA QUANTO SEGUE:****Art. 1 - Premesse**

Le premesse di cui sopra, gli atti e documenti richiamati nelle medesime premesse e nella restante parte del presente atto, ancorché non materialmente allegati, costituiscono parte integrante e sostanziale della presente convenzione.

**Art. 2 - Oggetto della convenzione**

Il laboratorio di ISPO collaborerà al progetto estraendo il DNA su campioni biologici cervicali afferenti alla banca biologica di ISPO relativa allo 'Studio di fattibilità dell'utilizzo del test HPV in aree metropolitane, città di medie e grandi dimensioni' ed effettuare la genotipizzazione completa

tipo specifica di HPV. I campioni analizzati per lo studio, suddivisi nei seguenti tre gruppi : HPV negativi (1), HPV negativizzati (2) e HPV persistenti (3), saranno anonimizzati. Ciascun campione sarà identificato unicamente da un numero progressivo e da un codice gruppo. Il Responsabile del progetto per ISPO è la Dr.ssa Francesca Carozzi (S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare) coadiuvata da Dr. Massimo Confortini, Dr.ssa Cristina Sani (S.C. Citologia Analitica e Biomolecolare) e Dr.ssa Anna Iossa (S.C. Prevenzione Secondaria Screening). Il Responsabile scientifico per il Dipartimento di Medicina Sperimentale e Clinica dell'Università di Firenze è la Dr.ssa Maria Gabriella Torcia.

### **Art. 3 – Durata**

La presente convenzione ha durata dal momento della sua sottoscrizione fino al termine del progetto fissato per il 29/04/2015. La presente convenzione potrà essere rinnovata previo atto scritto tra le parti e previa concessione di proroga da parte dell'Ente finanziatore.

### **Art. 4 - Finanziamento ed erogazione**

Il compenso previsto a favore di ISPO per la realizzazione delle attività di cui al precedente articolo 2, è di euro 28.700,00 (ventottomilasettecento/00), IVA inclusa se dovuta. Tale importo dovrà essere utilizzato così come previsto dal financial request, punto 16.3 (allegato 1 al presente atto quale parte integrante e sostanziale) e verrà erogato come segue:

– prima tranche pari ad € 12.590,00 (dodicimilacinquecentonovanta/00), IVA inclusa se dovuta, a seguito della sottoscrizione della presente convenzione;

– seconda tranche pari ad € 11.277,00 (undicimiladuecentosettantasette/00), IVA inclusa se dovuta, alla fine del primo anno (29/04/2014) e a seguito di invio dei seguenti documenti:

- Relazione Scientifica sullo stato di avanzamento del progetto;
- Rendiconto delle spese effettivamente sostenute nel primo anno di ricerca;
- Dichiarazione sostitutiva resa ai sensi del DPR 28/12/2000, n. 445, con la quale il responsabile del progetto attesta la veridicità ed esattezza dei dati esposti e dei documenti prodotti;

Tali documenti devono essere inviati entro trenta giorni dal termine del primo anno.

– terza tranche pari ad € 4.833,00 (quattromilaottocentotrentatre/00), IVA inclusa se dovuta, alla scadenza del progetto (29/04/2015) e a seguito di invio dei seguenti documenti:

- Relazione Scientifica finale;
- Rendiconto delle spese finale;
- Dichiarazione sostitutiva resa ai sensi del DPR 28/12/2000, n. 445, con la quale il responsabile del progetto attesta la veridicità ed esattezza dei dati esposti e dei documenti prodotti.

Tali documenti devono essere inviati entro sessanta giorni dal termine del secondo anno.

I pagamenti ad ISPO verranno effettuati previa presentazione da parte dello stesso di nota di addebito/fattura.

### **Art. 5 – Modalità di risoluzione**

La presente convenzione potrà essere revocata o disdettata da una delle parti, nel caso in cui si verificano gravi inadempienze nelle modalità di realizzazione della collaborazione, con preavviso di almeno due mesi, da comunicarsi per mezzo di lettera raccomandata con ricevuta di ritorno, previa riduzione proporzionale dei compensi e restituzione dell'anticipo già erogato.

### **Art. 6 - Trattamento dati e privacy**

Titolare dei dati personali oggetto del presente accordo è ISPO che si impegna all'osservanza di quanto disposto dal D. Lgs. n. 196/2003 e successive modifiche e integrazioni. I dati personali sono raccolti, registrati, riordinati, memorizzati ed utilizzati per le attività funzionali alla gestione ed

esecuzione del rapporto attivato con la presente scrittura. Tali dati potranno, altresì, essere comunicati esclusivamente in maniera anonimizzata a terzi, qualora la comunicazione sia necessaria in funzione degli adempimenti, diritti ed obblighi, connessi all'esecuzione del presente Accordo, ovvero renda più agevole la gestione dei rapporti dallo stesso derivanti.

**Art. 7 – Proprietà dei risultati e pubblicazione**

L'utilizzo di pubblicazioni scientifiche e dati raccolti, elaborati ed anonimizzati nel corso dello studio in oggetto, sarà concordato preventivamente tra le parti nel rispetto della vigente normativa in materia di tutela dei dati. Qualsiasi documento o prodotto, tra cui pubblicazioni scientifiche, brevetti, opere d'ingegno, ecc., inerente alle attività di ricerca collegabili al progetto, dovrà fare menzione alla collaborazione tra Regione Toscana, Università degli Studi di Firenze ed ISPO.

**Art. 8 - Norme di rinvio**

Per quanto non espressamente previsto nella presente convenzione, si applicano le norme vigenti in materia.

**Art. 9 - Registrazione**

Il presente atto è soggetto a registrazione in caso d'uso ai sensi degli art. 5,6,39 e 40 del D.P.R. n° 131 del 26/04/1986 a cura ed onere della parte che ha interesse a farlo. Le spese di bollo sono a carico di ciascuna delle parti secondo quanto di competenza.

**Art. 10 – Controversie**

Qualsiasi divergenza sull'interpretazione o sull'esecuzione della presente convenzione sarà devoluta all'Autorità giudiziaria ordinaria – Foro competente Firenze – con esclusione della competenza arbitrale.

Letto, confermato e sottoscritto.

Firenze,

**Per l'Istituto per lo Studio e la Prevenzione**

**Oncologica**

**Il Direttore Generale**

**Prof. Gianni Amunni**



**Per il Dipartimento di Medicina**

**Sperimentale e Clinica**

**Il Legale Rappresentante**

**Prof. Corrado Poggesi**



**16. FINANCIAL REQUEST**

**16.1 PRINCIPAL INVESTIGATOR'S UNIT (S)**

	Year 1	Year 2	Total
A) NON-STAFF PERSONNEL (CONTRACTS, FELLOWSHIPS, ETC). SPECIFY:	€ 16.145	€ 15.000	€ 31.145
B) CONSUMABLES SUPPLIES:	€ 0	€ 6.400	€ 6.400
C) SMALL EQUIPMENT(S) (MAX 20.000 EUROS). SPECIFY:	€ 0	€ 0	€ 0
D) TRAVEL EXPENSES (MEETINGS, COURSES, ETC.)	€ 0	€ 0	€ 0
E) PUBLICATION COSTS. SPECIFY:	€ 0	€ 0	€ 0
F) OVERHEAD.	€ 1.615	€ 2.140	€ 3.755
<b>TOTAL COSTS</b>	<b>€ 17.760</b>	<b>€ 23.540</b>	<b>€ 41.300</b>

**16.2 JUSTIFICATION OF EACH ITEM BUDGET**

A) NON-STAFF PERSONNEL

Support for Bio-informatic analysis

B) CONSUMABLE SUPPLIES

Sequence service and laboratory reagents

**16.3 ADDITIONAL UNIT(S) WITHIN REGIONE TOSCANA**

	Year 1	Year 2	Total
A) NON-STAFF PERSONNEL (CONTRACTS, FELLOWSHIPS, ETC). SPECIFY:	€ 0	€ 0	€ 0
B) CONSUMABLES SUPPLIES:	€ 11.445	€ 14.645	€ 26.090
C) SMALL EQUIPMENT(S) SPECIFY:	€ 0	€ 0	€ 0
D) TRAVEL EXPENSES (MEETINGS, COURSES, ETC.)	€ 0	€ 0	€ 0
E) PUBLICATION COSTS. SPECIFY:	€ 0	€ 0	€ 0
F) OVERHEAD (DI CUI 50% PER L'ENTE RICEVENTE)	€ 1.145	€ 1.465	€ 2.610
<b>TOTAL COSTS</b>	<b>€ 12.590</b>	<b>€ 16.110</b>	<b>€ 28.700</b>

**16.4 ADDITIONAL UNIT(S) - JUSTIFICATION OF EACH ITEM BUDGET**

B) CONSUMABLE SUPPLIES

Laboratory reagents and diagnosis kits

**16.5 TOTAL**

	Year 1	Year 2	Total
<b>TOTAL COSTS</b>	<b>€ 30350</b>	<b>€ 39650</b>	<b>€ 70000</b>

LA SOTTOSCRITTA MARIA TORCIA DICHIARA CHE

-HA AFFERITO AL DIPARTIMENTO DI MEDICINA SPERIMENTALE E CLINICA IL CUI DIRETTORE È IL PROF. CORRADO POGGESI (corrado.poggese @ unifi.it)-Viale G.B. Morgagni, 85-

Data 06/02/2013

Firma

*Maria Torcia*



ISTITUTO PER LO STUDIO  
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA



Al Direttore Generale ISPO

Firenze, 30/08/13

**Oggetto:** Relazione progettuale del progetto "Evaluation of vaginal microbiota in hpv-infected women: definition of microbic-co-factors associated with viral persistence or with the clearance of infection"

Il progetto dal titolo **Valutazione del microbiota vaginale in donne con infezione da HPV: definizione di fattori co-microbici associati con la persistenza del virus o con la sua eliminazione** è un progetto di tipo osservazionale che verrà eseguito in collaborazione con la Prof.ssa Maria Gabriella Torcia, Università di Firenze. Il Referente Scientifico per ISPO è la Dott.ssa Francesca Carozzi coadiuvata dal Dr. Massimo Confortini, Dr.ssa Cristina Sani e Dr.ssa Anna Iossa che si dedicheranno al progetto per un totale complessivo di circa 100 ore uomo. Sarà ~~altresi utilizzato un tecnico di laboratorio per circa 50 ore uomo.~~ *Dr. Savello*

Il progetto prevede l'utilizzazione di campioni biologici cervicali prelevati all'interno dello studio: **Studio multicentrico di fattibilità dell'utilizzo del test HPV come screening in aree del centro nord con caratteristiche diverse di densità di popolazione e di accesso ai programmi di screening** che ha ricevuto l'approvazione del comitato etico (Protocollo 363/2009/CEL) e che ha tra i suoi obiettivi anche la definizione dei meccanismi naturali dell'infezione da HPV.

Per lo studio sarà necessario estrarre il DNA dai campioni cervicali raccolti nello studio di cui sopra e amplificare il DNA mediante RT-PCR utilizzando una serie di primer specifici per le regioni variabili dell'RNA ribosomiale batterico e fungino, dotati di opportuni "barcode" che consentono l'identificazione tassonomica dei batteri e dei funghi presenti nel campione. Gli "ampliconi" così ottenuti verranno sequenziati mediante apparecchiatura Flexible sequencing Format 454 Roche e l'identificazione tassonomica verrà eseguita immettendo le sequenze in opportune banche dati di RNA ribosomiale di origine procariote ed eucariota. Una volta ottenute le sequenze, verrà definita la percentuale dei taxa più rappresentati in gruppi di donne con HPV, con infezione persistente dopo un anno dalla diagnosi e comparata con quella di donne guarite da infezione da HPV.

Il Responsabile del Progetto  
Dr.ssa Francesca Carozzi

Il Responsabile SC Citopatologia, Citologia  
Analitica e Biomolecolare  
Dr. Massimo Confortini

Visto  
Il Referente Scientifico  
Dr. Eugenio Paci



ISTITUTO PER LO STUDIO  
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA



**PIANO ECONOMICO-FINANZIARIO  
PROGETTI FINALIZZATI**

**Struttura organizzativa proponente:** S.C. Citopatologia, Citologia Analitica e Biomolecolare

**Responsabile del progetto:** Dr.ssa Francesca Carozzi

**Titolo del progetto:** "Evaluation of vaginal microbiota in hpy-infected women: definition of microbio-co-factors associated with viral persistence or with the clearance of infection"

**Ente finanziatore:** Università degli Studi di Firenze

**Importo finanziamento:** € 28.700,00

**Delibera numero:**

**Codice Autorizzazione:** 106113

**Centro di Costo:** 702

**Data inizio progetto:** 30 aprile 2013

**Data conclusione progetto:** 30 aprile 2015

**Modalità di pagamento:**

	2013/14	2014/15	Totale	VOCE DI SPESA CORRISPONDENTE EROGATORE ENTE
<b>Beni di consumo:</b>	<b>11.445,00</b>	<b>14.645,00</b>	<b>26.090,00</b>	
- cancelleria ed altri beni economici (es. stampati, mouse, ...)				
- farmaci				
- presidi (es. guanti, sonde, ...)	445,00	645,00	645,00	
- diagnostici (es. reagenti di laboratorio, test HPV, ...)	11.000,00	14.645,00	25.645,00	
- acquisto libri e riviste (anche su supporto informatico; riviste on line)				
- altro (specificare)				
<b>Beni di tipo strumentale:</b>				
- attrezzature sanitarie				
- attrezzature informatiche e altro non sanitario (es. computer, stampanti, ... importi > 516,00 euro; per importi < 516,00 euro riferirsi a beni di consumo)				
<b>Beni immateriali:</b>				
- software, opere di ingegno, brevetti				
<b>Servizi:</b>				
- Acquisto prestazioni sanitarie (es. prestazioni di laboratorio)				
- Acquisto prestazioni non sanitarie (es. servizio elaborati)				
- Spese per pubblicazioni				
- Spese per organizzazione convegni e congressi (es. cene, coffee break, ...)				
- Spese postali				
- Spese telefoniche				
<b>Trasferimenti/ finanziamenti ad altri enti</b>				
<b>Personale</b>				
- collaborazioni, consulenze ed incarichi professionali				
- personale dipendente, tempo determinato				
- personale dipendente, tempo indeterminato				
<b>Rimborsi</b>				
- missioni/rimborsi spese collaborazioni, consulenze ed incarichi professionali				
- missioni/rimborsi spese dipendenti, tempo determinato				
- missioni/rimborso spese tempo indeterminato (incluso PI)				
<b>Altro (specificare)</b>				
<b>Progetti del personale</b>				
<b>Spese generali di gestione (overheads)</b>	<b>1.145,00</b>	<b>1.465,00</b>	<b>2.610,00</b>	
<b>Totale</b>	<b>12.590,00</b>	<b>16.110,00</b>	<b>28.700,00</b>	

Firma Responsabile del progetto

data: 29/7/13

Firma Resp. Struttura Org.