

TRIBUNALE AMMINISTRATIVO REGIONALE
PER IL LAZIO – ROMA – SEZIONE 3 QUATER – R.G. 4338/2023
ATTO DI COSTITUZIONE IN GIUDIZIO EX ART. 48 C.P.A. E
ART. 10 D.P.R. N. 1199/1971

per la Società **NEUMED S.R.L.**, C.F. e P.IVA 07351260158, con sede in Milano, via Tiraboschi n. 8, in persona del legale rappresentante p.t., dott. Giorgio Grilli, C.F. GRLCRG47516F205T, rappresentata e difesa in via disgiunta tra loro, giusta delega allegata al ricorso straordinario per motivi aggiunti e resa su foglio separato, dagli avv.ti Alessandro Dal Molin (C.F. DLMLSN76E08F205Q; PEC alessandro.dalmolin@milano.pecavvocati.it e fax 02/87245139) e Marta Delia Enne (C.F. NNEMTD77S53F205M; pec: marta.enne@milano.pecavvocati.it e fax: 02.44386110) ed elettivamente domiciliata all'indirizzo pec alessandro.dalmolin@milano.pecavvocati.it,

contro

- **REGIONE EMILIA-ROMAGNA**, in persona del Presidente *pro tempore*, con sede in Bologna, Viale Aldo Moro n. 52;

- Resistente al ricorso per motivi aggiunti –

- **STRYKER ITALIA S.R.L.**, in persona del legale rappresentante *pro tempore*, con sede in Roma, Viale Alexandre Gustave Eiffel n. 13/15;

- **AGILENT TECHNOLOGIES ITALIA S.P.A.**, in persona del legale rappresentante *pro tempore*, con sede in Cernusco sul Naviglio (MI) in Via Piero Gobetti n. 2;

- Controinteressati al ricorso per motivi aggiunti -

- **MINISTERO DELLA SALUTE** (C.F. e P. IVA 80242250589), con sede legale in Roma, Viale Giorgio Ribotta n. 5 (CAP 00144), in persona del Ministro *pro tempore*;

- **MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE** (C.F. e P. IVA 80415740580), con sede legale in Roma, Via XX Settembre n. 97 (CAP 00187), in persona del Ministro *pro tempore*;

- **CONFERENZA PERMANENTE PER I RAPPORTI TRA LO STATO, LE REGIONI E LE PROVINCE AUTONOME DI TRENTO E DI BOLZANO**, in persona del legale rappresentante *pro tempore*

- *Resistenti al ricorso principale* -

- **REGIONE TOSCANA**, in persona del Presidente *pro tempore*, con sede in Firenze, Piazza del Duomo n. 10;

- **REGIONE MARCHE**, in persona del Presidente *pro tempore*, con sede in Ancona, Via Gentile da Fabriano n. 9;

- **REGIONE PIEMONTE**, in persona del Presidente *pro tempore*, con sede in Torino, Piazza Castello n. 165.

- *Controinteressati al ricorso principale* -

per l'annullamento

previa sospensione

- oltre che di tutti i provvedimenti impugnati con il ricorso straordinario al Presidente della Repubblica notificato in data 13.01.2023, della Determina Dirigenziale n. 24300 del 12.12.2022 della Regione Emilia-Romagna avente ad oggetto *“INDIVIDUAZIONE DELLE AZIENDE FORNITRICI DI DISPOSITIVI MEDICI E DELLE RELATIVE QUOTE DI RIPIANO DOVUTE DALLE MEDESIME ALLA REGIONE EMILIA-ROMAGNA PER CIASCUNO DEGLI ANNI 2015, 2016, 2017 E 2018 AI SENSI DEL COMMA 9-BIS DELL'ART. 9-TER DEL DECRETO-LEGGE 19 GIUGNO 2015, N. 78, CONVERTITO, CON MODIFICAZIONI, DALLA LEGGE 6*

AGOSTO 2015, N. 125”, pubblicata sul portale istituzionale della Regione Emilia-Romagna il 13 dicembre 2022;

- di ogni altro atto preordinato, conseguente e comunque connesso.

Premesso che

- con ricorso straordinario al Presidente della Repubblica la Società Neumed S.r.l. ha impugnato i) il decreto del Ministero della salute, adottato di concerto con il Ministero dell’economia e delle finanze, recante “*Certificazione del superamento del tetto di spesa dei dispositivi medici a livello nazionale e regionale per gli anni 2015, 2016, 2017 e 2018*” del 6 luglio 2022, pubblicato in Gazzetta Ufficiale il 15 settembre 2022; ii) il decreto del Ministero della salute del 6 ottobre 2022, “*Adozione delle linee guida propedeutiche all’emanazione dei provvedimenti regionali e provinciali in tema di ripiano del superamento del tetto dei dispositivi medici per gli anni 2015, 2016, 2017, 2018*”, pubblicato in Gazzetta Ufficiale il 26 ottobre 2022; iii) l’ “*Intesa, ai sensi della legge 21 settembre 2022, n. 142, sullo schema di decreto ministeriale per l’adozione delle linee guida propedeutiche all’emanazione dei provvedimenti regionali e provinciali in applicazione dell’art. 18 comma I del decreto-legge 9 agosto 2022, n. 115. Tetti dispositivi medici 2015-2018*” raggiunta in seno alla Conferenza Permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano il 28 settembre 2022; nonché tutti gli atti preordinati, conseguenti e/o comunque connessi ed in particolare: iv) l’Accordo rep. atti n. 181/CSR del 7 novembre 2019 sottoscritto tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano sulla proposta del Ministero della Salute di attuazione dell’art. 9-ter, del d. l. 19 giugno 2015, n. 78, convertito con modificazioni dalla legge 6 agosto 2015, n. 125, di Individuazione dei criteri di definizione del tetto di spesa regionale per l’acquisto di dispositivi medici e di modalità di ripiano per gli anni 2015-2016-2017 e 2018; v) la

Circolare del Ministero della Salute e M.E.F. 26 febbraio 2020, prot. N. 5496;

- con atto di opposizione notificato alla ricorrente in data 28.02.2023 la Presidenza del Consiglio dei Ministri, il Ministero della Salute, il Ministero dell'Economia e delle Finanze, la Conferenza Permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province Autonome di Trento e di Bolzano hanno proposto opposizione ai sensi dell'art. 10 del D.P.R. n. 1199/1971;

- conseguentemente, ai sensi e per gli effetti della sopra citata disposizione, in data 9.03.2023 la ricorrente ha depositato presso il Tribunale Amministrativo Regionale per il Lazio-Roma l'atto di costituzione in giudizio ai fini della trasposizione del suddetto ricorso straordinario in sede giurisdizionale;

- l'atto di costituzione in giudizio è stato iscritto nel Ruolo Generale del Tribunale Amministrativo Regionale il Lazio-Roma al numero **4338/2023**;

- la pendenza del ricorso è stata certificata dal suddetto Tribunale con attestazione del 17.03.2023;

- in data 20-21.03.2023 la società Neumed S.r.l. ha notificato a tutte le controparti avviso di costituzione in giudizio a seguito di opposizione poi depositato in data 21.03.2023;

- in data 10.02.2023 la società Neumed S.r.l. ha notificato alla Regione Emilia Romagna, alla società Stryker Italia S.r.l., alla società Agilent Technologies Italia S.p.a., al Ministero della Salute, al Ministero dell'Economia e delle Finanze, alla Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province Autonome di Trento e di Bolzano, alla Regione Toscana, alla Regione Marche e alla Regione Piemonte il ricorso straordinario per motivi aggiunti che di seguito si ritrascrive:

“ONOREVOLE

PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

ROMA

RICORSO STRAORDINARIO PER MOTIVI AGGIUNTI

La Società **NEUMED S.R.L.**, C.F. e P.IVA 07351260158, con sede in Milano, via Tiraboschi n. 8, in persona del legale rappresentante p.t., dott. Giorgio Grilli, C.F. GRLGRG47S16F205T, rappresentata e difesa in via disgiunta tra loro, giusta delega resa su foglio separato, dagli avv.ti Alessandro Dal Molin (C.F. DLMLSN76E08F205Q; PEC alessandro.dalmolin@milano.pecavvocati.it e fax 02/87245139) e Marta Delia Enne (C.F. NNEMTD77S53F205M; pec: marta.enne@milano.pecavvocati.it e fax: 02.44386110) ed elettivamente domiciliata all'indirizzo pec alessandro.dalmolin@milano.pecavvocati.it, propone ricorso

- Ricorrente -

contro

- **REGIONE EMILIA-ROMAGNA**, in persona del Presidente pro tempore, con sede in Bologna, Viale Aldo Moro n. 52;

- Resistente al ricorso per motivi aggiunti -

- **STRYKER ITALIA S.R.L.**, in persona del legale rappresentante pro tempore, con sede in Roma, Viale Alexandre Gustave Eiffel n. 13/15;

- **AGILENT TECHNOLOGIES ITALIA S.P.A.**, in persona del legale rappresentante pro tempore, con sede in Cernusco sul Naviglio (MI) in Via Piero Gobetti n. 2;

- Controinteressati al ricorso per motivi aggiunti -

- **MINISTERO DELLA SALUTE** (C.F. e P. IVA 80242250589), con sede legale in Roma, Viale Giorgio Ribotta n. 5 (CAP 00144), in persona del Ministro pro tempore;

- MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE (C.F. e P. IVA 80415740580), con sede legale in Roma, Via XX Settembre n. 97 (CAP 00187), in persona del Ministro pro tempore;

- CONFERENZA PERMANENTE PER I RAPPORTI TRA LO STATO, LE REGIONI E LE PROVINCE AUTONOME DI TRENTO E DI BOLZANO, in persona del legale rappresentante pro tempore

- Resistenti al ricorso principale -

- REGIONE TOSCANA, in persona del Presidente pro tempore, con sede in Firenze, Piazza del Duomo n. 10;

- REGIONE MARCHE, in persona del Presidente pro tempore, con sede in Ancona, Via Gentile da Fabriano n. 9;

- REGIONE PIEMONTE, in persona del Presidente pro tempore, con sede in Torino, Piazza Castello n. 165.

- Controinteressati al ricorso principale -

per l'annullamento

previa sospensione

- oltre che di tutti i provvedimenti impugnati con il ricorso straordinario al Presidente della Repubblica notificato in data 13.01.2023, della Determina Dirigenziale n. 24300 del 12.12.2022 della Regione Emilia-Romagna avente ad oggetto "INDIVIDUAZIONE DELLE AZIENDE FORNITRICI DI DISPOSITIVI MEDICI E DELLE RELATIVE QUOTE DI RIPIANO DOVUTE DALLE MEDESIME ALLA REGIONE EMILIA-ROMAGNA PER CIASCUNO DEGLI ANNI 2015, 2016, 2017 E 2018 AI SENSI DEL COMMA 9-BIS DELL'ART. 9-TER DEL DECRETO-LEGGE 19 GIUGNO 2015, N. 78, CONVERTITO, CON MODIFICAZIONI, DALLA LEGGE 6 AGOSTO 2015, N. 125" (doc. 10), pubblicata sul portale istituzionale della Regione Emilia-Romagna il 13 dicembre 2022;

- di ogni altro atto preordinato, conseguente e comunque connesso.

* * *

FATTO

1. Con ricorso straordinario al Presidente della Repubblica notificato in data 13.01.2023 la società Neumed S.r.l. (di seguito anche Neumed), società operativa nel settore del commercio di dispositivi medici, impugnava i) il decreto del Ministero della salute, adottato di concerto con il Ministero dell'economia e delle finanze, recante "Certificazione del superamento del tetto di spesa dei dispositivi medici a livello nazionale e regionale per gli anni 2015, 2016, 2017 e 2018" del 6 luglio 2022, pubblicato in Gazzetta Ufficiale il 15 settembre 2022 (di seguito anche Decreto); ii) il decreto del Ministero della salute del 6 ottobre 2022, "Adozione delle linee guida propedeutiche all'emanazione dei provvedimenti regionali e provinciali in tema di ripiano del superamento del tetto dei dispositivi medici per gli anni 2015, 2016, 2017, 2018", pubblicato in Gazzetta Ufficiale il 26 ottobre 2022 (di seguito anche Linee Guida); iii) "l'Intesa, ai sensi della legge 21 settembre 2022, n. 142, sullo schema di decreto ministeriale per l'adozione delle linee guida propedeutiche all'emanazione dei provvedimenti regionali e provinciali in applicazione dell'art. 18 comma I del decreto-legge 9 agosto 2022, n. 115. Tetti dispositivi medici 2015-2018" raggiunta in seno alla Conferenza Permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano il 28 settembre 2022; iv) l'Accordo rep. atti n. 181/CSR del 7 novembre 2019 sottoscritto tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e di Bolzano sulla proposta del Ministero della Salute di attuazione dell'art. 9-ter, del d.l. 19 giugno 2015, n. 78, convertito con modificazioni dalla legge 6 agosto 2015, n. 125, di Individuazione dei criteri di definizione del tetto di spesa regionale per l'acquisto di dispositivi medici e di modalità di ripiano per gli anni 2015-2016-2017 e 2018; v) la

Circolare del Ministero della Salute e M.E.F. 26 febbraio 2020, prot. n. 5496.

2. I suddetti provvedimenti rappresentano i primi provvedimenti lesivi degli interessi degli operatori economici nel settore dei dispositivi medici, provvedimenti con i quali lo Stato ha imposto agli operatori economici l'onere di concorrere al ripiano dell'eventuale sforamento del tetto di spesa relativo ad acquisto di detti dispositivi effettuati negli anni dal 2015 al 2018 da parte delle Regioni e delle Province autonome.

Infatti, il Decreto ha certificato il superamento dei tetti di spesa per l'acquisto dei dispositivi medici a livello nazionale e regionale per gli anni dal 2015 al 2018 mentre le Linee Guida fornivano indicazioni e chiarimenti agli enti del Servizio sanitario regionale e provinciale, nonché alle amministrazioni competenti, su come procedere alla ricognizione delle fatture emesse dagli operatori.

3. Il ricorso straordinario al Presidente della Repubblica introduttivo è affidato a quattro doglianze che vengono di seguito brevemente riproposte:

- i. Illegittimità del Decreto per violazione dell'art. 9-ter del D.L. n. 78/2015, conv. in Legge n. 125/2015, in quanto la certificazione dell'eventuale superamento per gli anni 2015-2018 avrebbe dovuto essere effettuata secondo le previsioni della norma di legge al tempo vigente (ossia basandosi sul "fatturato di ciascuna azienda al lordo dell'IVA") e non sulla base dei dati di consuntivo relativi all'anno precedente (come prescriveva invece la previgente versione dell'art. 9-ter, comma 8, D.L. n. 78/2015, efficace fino al 31 dicembre 2018);*
- ii. Illegittimità del Decreto stante l'assenza di istruttoria e di coinvolgimento delle parti nell'attività di individuazione e certificazione dell'eventuale superamento del tetto di spesa relativo all'acquisto dei dispositivi medici;*

- iii. *Illegittimità dei provvedimenti impugnati per aver applicato in maniera indifferenziata ed indistinta l'onere di ripiano in capo a qualsiasi azienda fornitrice senza valutare le particolarità, l'eterogeneità e la complessità del settore merceologico dei "dispositivi medici";*
- iv. *Illegittimità dei provvedimenti impugnati per violazione degli artt. 3, 23, 32, 41, 42, 53, 97 e 117 della Costituzione e degli artt. 16 e 52 della Carta dei Diritti Fondamentali, vista i) l'irragionevole discriminazione che i provvedimenti impugnati determinano nei confronti delle imprese che si sono ritrovate ad operare in favore di strutture pubbliche, a vantaggio di quelle che, per contro, hanno operato nei confronti di strutture private o convenzionate (non incise dal meccanismo introdotto dal legislatore); ii) il fenomeno della c.d. "mobilità sanitaria" secondo cui astrattamente la Regione di provenienza del paziente già provvede a rimborsare la Regione che ha erogato la prestazione sanitaria, di tal che quest'ultima, con l'applicazione della misura del payback, finirebbe con l'essere remunerata potenzialmente due volte per la medesima attività; iii) la modifica unilaterale del prezzo della fornitura in violazione dell'art. 106 del Codice Appalti; iv) il carattere di prestazione patrimoniale imposta di natura tributaria del meccanismo del payback, e che, in quanto tale, assoggetta tale misura al doveroso rispetto dei principi di capacità contributiva e irretroattività circa l'imposizione di una nuova previsione in materia fiscale, anche alla luce dei presupposti indicati dalla giurisprudenza costituzionale in materia. Stante la violazione della Carta costituzionale è stata formulata richiesta di rimessione alla Corte Costituzionale e in alternativa richiesta di rimessione alla CGUE circa la rispondenza e la conformità*

all'ordinamento dell'Unione Europea di una disciplina interna che incida irragionevolmente sul libero mercato e sulla libera concorrenza.

4. Evidenziato quanto sopra, pare opportuno precisare che, alla luce di quanto disposto dall'art. 9-ter, comma 9-bis, D.L. n. 78/2015, a seguito dell'adozione dei predetti atti, le Regioni e le Province autonome sono chiamate a definire "con proprio provvedimento, da adottare entro novanta giorni dalla data di pubblicazione del predetto decreto ministeriale, l'elenco delle aziende fornitrici soggette al ripiano per ciascun anno, previa verifica della documentazione contabile anche per il tramite degli enti del servizio sanitario regionale".

5. Dunque, alla luce della suddetta previsione, la Regione Emilia-Romagna emanava la determina dirigenziale n. 24300 del 12 dicembre 2022 del Direttore della Direzione Generale Cura della persona, Salute e Welfare della Regione Emilia-Romagna (di seguito anche "Determina"), con cui ha deliberato di:

" 1. di provvedere, con il presente provvedimento, ad individuare l'elenco delle aziende fornitrici di dispositivi medici e le relative quote di ripiano dovute dalle medesime alla Regione Emilia-Romagna per ciascuno degli anni 2015, 2016, 2017 e 2018, calcolate per ciascuna azienda fornitrice in misura pari all'incidenza percentuale del proprio fatturato sul totale della spesa per l'acquisto di dispositivi medici a carico del Servizio Sanitario regionale, come risulta dall'Allegato 1, che forma parte integrante e sostanziale del presente atto;

2. di stabilire che le aziende fornitrici di dispositivi medici di cui all'Allegato 1 al presente atto, devono effettuare il versamento della quota di ripiano a loro carico mediante accredito sul conto corrente intestato alla Regione Emilia-Romagna – Gestione Sanità, IBAN IT77U0200802435

000101827997 – BIC UNCRITM1BA2, presso il Tesoriere UNICREDIT SPA – Filiale Bologna Rizzoli, situata in Bologna, Via Rizzoli n. 34;

3. di stabilire inoltre che ai sensi dall'art. 4, comma 3, del DM 6 ottobre 2022 richiamato, le aziende dovranno effettuare il versamento entro e non oltre il giorno 12 gennaio 2023, ovvero entro e non oltre 30 giorni dalla pubblicazione del presente provvedimento sul sito istituzionale della Regione Emilia-Romagna al seguente link <https://www.regione.emilia-romagna.it/la-regione/avvisi/ripiano-tetto-dispositivi-medici-anni-2015-2016-2017-2018>; nel medesimo termine le aziende potranno presentare, su quanto disposto dal presente provvedimento regionale, circostanziate controdeduzioni al Responsabile del procedimento Ing. Luca Baldino all'indirizzo di posta elettronica certificata dgsan@postacert.regione.emilia-romagna.it;

4. di avvisare ciascuna delle aziende direttamente interessate dal presente provvedimento, e di cui all'Allegato 1, formante parte integrante e sostanziale del presente atto, che d'ora in poi la Regione Emilia-Romagna provvederà a tutte le ulteriori comunicazioni relative al prosieguo del presente procedimento utilizzando il link <https://www.regione.emilia-romagna.it/la-regione/avvisi/ripiano-tetto-dispositivi-medici-anni-2015-2016-2017-2018>, con onere d'accesso da parte delle aziende medesime;

5. di rinviare a successivo apposito provvedimento la definizione delle modalità procedurali per il recupero delle somme nei confronti delle aziende fornitrici di dispositivi medici individuate dal presente atto che non adempiano all'obbligo del ripiano entro i termini fissati dalla legge e con le modalità previste dal presente provvedimento secondo quanto stabilito dal comma 9-bis dell'art. 9-ter del decreto-legge 19 giugno 2015, n. 78, convertito, con modificazioni, dalla legge 6 agosto 2015, n. 125;

6. di rinviare a successivi provvedimenti gli adempimenti contabili conseguenti per il bilancio regionale;

7. di pubblicare il presente atto sul sito istituzionale della Regione Emilia-Romagna al seguente link <https://www.regione.emilia-romagna.it/laregione/avvisi/ripiano-tetto-dispositivii-medici-anni-2015-2016-2017-2018>;

8. di informare le aziende direttamente interessate che il presente atto può essere impugnato innanzi al giudice amministrativo entro 60 giorni dalla comunicazione della sua pubblicazione sul sito istituzionale della Regione Emilia-Romagna e con ricorso straordinario al Capo dello Stato entro 120 giorni dalla medesima comunicazione;

9. di disporre le ulteriori pubblicazioni ai sensi dell'art. 7 bis del D. Lgs. n. 33 del 2013, secondo quanto previsto dal PTPCT e dalla determinazione dirigenziale n. 2335/2022 citati in premessa”.

6. La Determina è stata poi pubblicata sul portale istituzionale della Regione Emilia-Romagna il 13 dicembre 2022.

7. La Determina emanata dalla Regione Emilia-Romagna è lesiva degli interessi dell'odierna ricorrente (e di tutte le altre imprese del settore), a maggior ragione considerando che, come già rilevato nel corso del ricorso straordinario introduttivo:

- ✓ il meccanismo del payback in esame, è stato attuato a distanza di anni dalla regolare assegnazione e conclusione delle procedure e dei contratti con i singoli operatori economici e, pertanto, incide sulla legittimità e sulla stessa affidabilità delle attività poste in essere dalle amministrazioni che dovrebbero perseguire gli interessi pubblici cui sono preposte e i principi cardine in materia di appalti pubblici ossia quelli di trasparenza, di concorrenza e di apertura al mercato.

- ✓ *gli importi da recuperare in base al sistema del cd. payback sono stati versati dalle amministrazioni agli operatori economici, quali la ricorrente, a fronte di prestazioni regolarmente contratte e eseguite dagli stessi operatori economici ad esito di procedure pubbliche.*
- ✓ *la pretesa di addivenire al recupero forzoso di una parte ingente dei corrispettivi nei confronti degli operatori economici, per circostanze e ragioni che esulano in toto dalla discrezionalità e responsabilità delle stesse, lede gravemente e ingiustamente i loro interessi.*

8. *Alla luce di tutto quanto sopra esposto la Determina emanata dalla Regione Emilia-Romagna è illegittima per i seguenti motivi in*

DIRITTO

A. ILLEGITTIMITA' IN VIA DERIVATA

Posto che i provvedimenti originariamente impugnati costituiscono il necessario fondamento logico e giuridico della Determina della Regione Emilia-Romagna, condizionandone inevitabilmente per ciò solo la validità e che, in particolare, la Determina richiama espressamente il Decreto, il provvedimento impugnato con il ricorso per motivi aggiunti è illegittimo, in via derivata, per le stesse censure svolte nel ricorso introduttivo che si richiamano integralmente e che di seguito si ripropongono sinteticamente.

V. VIOLAZIONE E FALSA APPLICAZIONE DELL'ARTICOLO 9-TER D.L. N. 78/2015 CONVERTITO IN LEGGE 125/2015 E S.M.I. E DELL'ARTICOLO 11 DELLE PRELEGGI E DEL PRINCIPIO DEL TEMPUS REGIT ACTUM. ECCESSO DI POTERE PER CARENZA DI ISTRUTTORIA E TRAVISAMENTO DEI PRESUPPOSTI (pagg. 5-6 ricorso introduttivo).

Il Decreto è illegittimo in quanto è stato adottato in violazione dell'articolo 9-ter del D. L. n. 78/2015, conv. in Legge n. 125/2015 per le seguenti ragioni.

Il comma 8 dell'articolo in esame nella sua versione vigente dopo la conversione in legge (l. 125/2015) - dunque dal 15/08/2015 al 31/12/2018 - prevedeva che l'eventuale superamento del tetto di spesa a livello nazionale e regionale per l'acquisto di dispositivi medici avrebbe dovuto essere certificato sulla base dei dati di consuntivo relativi all'anno precedente, rilevati dalle specifiche voci di costo riportate nei modelli di rilevazione economica consolidati regionali CE. Lo stesso comma è stato poi modificato dall'articolo 1, comma 557, l. n. 145/2018, che ha disposto che - a partire dal 1.1.2019 - l'eventuale superamento del tetto di spesa a livello nazionale e regionale per l'acquisto di dispositivi medici debba essere rilevato sulla base del fatturato di ciascuna azienda al lordo dell'IVA.

Dunque alla luce di quanto sopra, la certificazione dell'eventuale superamento per gli anni 2015-2018 avrebbe dovuto essere effettuata secondo le previsioni della norma di legge al tempo vigente (id est, basandosi sul "fatturato di ciascuna azienda al lordo dell'IVA").

*Ne consegue che le premesse del Decreto che precisano espressamente che "per gli anni 2015-2018 il calcolo dello scostamento della spesa rispetto al tetto deve essere effettuato con riferimento ai dati rilevati nei **modelli di rilevazione economica consolidati regionali CE**, facendo così riferimento al disposto normativo di cui al previgente comma 8 dell'art. 9-ter del decreto-legge 19 giugno 2015, n. 78, convertito, con modificazioni, dalla legge 6 agosto 2015, n. 125, rimasto in vigore fino a tutto l'anno 2018" sono erronee ed illegittime in quanto danno applicazione ad una norma che non è più in vigore, in contrasto con i pacifici principi che regolano la successione delle leggi nel tempo, in primo luogo dell'articolo 11 delle preleggi.*

Per tutto quanto sin qui esposto il motivo è fondato e tale, pertanto, da condurre all'annullamento dei provvedimenti impugnati.

**VI. VIOLAZIONE E FALSA APPLICAZIONE DELL'ARTICOLO 9-
TER D.L. N. 78/2015 CONVERTITO IN LEGGE 125/2015 E S.M.I.
SOTTO UN ULTERIORE PROFILO. VIOLAZIONE E FALSA
APPLICAZIONE DEGLI ARTICOLI 3 E 97 DELLA COSTITUZIONE.
VIOLAZIONE E FALSA APPLICAZIONE DELL'ARTICOLO 9 DELLA
LEGGE 241/1990. ECCESSO DI POTERE PER TRAVISAMENTO DEI
PRESUPPOSTI DI FATTO E DI DIRITTO, CONTRADDITTORIETÀ,
CARENZA DI ISTRUTTORIA E INGIUSTIZIA MANIFESTA (pagg. 7-
8 ricorso introduttivo).**

Il Decreto è altresì illegittimo dal momento che l'attività di individuazione e certificazione dell'eventuale superamento del tetto di spesa relativo all'acquisto di dispositivi medici è stato effettuato in assoluta assenza di istruttoria e di coinvolgimento ed ascolto delle parti interessate, vale a dire degli operatori economici i quali invece avrebbe potuto fornire il loro apporto collaborativo in particolar modo in relazione alla corretta determinazione delle voci di costo effettivamente riconducibili ai soli device. Ciò principalmente in quanto, nonostante l'obbligo – peraltro introdotto solo dall'art. 1, comma 557, della legge n. 145/2018, con decorrenza dal 1° gennaio 2019 – di distinguere in fattura il costo del bene (dispositivo medico) e del servizio, nella prassi spesso, già a partire dall'invio dell'ordine, strutture e imprese fornitrici non si sono attenute scrupolosamente a tale indicazione operativa.

Pertanto sono state violate le note garanzie procedurali previste dalla Legge n. 241/1990 secondo cui è facoltà per qualunque portatore di interessi cui possa derivare un pregiudizio dall'adozione di un provvedimento da parte della pubblica amministrazione di intervenire nel procedimento. Nel caso in esame le Amministrazioni resistenti non hanno esercitato alcuna forma di consultazione con gli operatori economici.

La fondatezza delle doglianze di cui al presente motivo dovrà necessariamente condurre all'annullamento dei provvedimenti impugnati.

VII. VIOLAZIONE E FALSA APPLICAZIONE DEGLI ARTICOLI 3 E 97 DELLA COSTITUZIONE SOTTO ALTRO PROFILO. ECCESSO DI POTERE PER MANIFESTA ILLOGICITA' ED IRRAGIONEVOLEZZA
(pagg. 8-10 ricorso introduttivo).

I provvedimenti impugnati risultano altresì illegittimi per le seguenti ragioni.

La categoria dei dispositivi medici risulta ampia e diversificata; il che trova in primo luogo conferma dalla definizione di dispositivo medico rinvenibile nell'articolo 2, comma 1, punto 1) del Regolamento UE 2017/745 e dal fatto che lo stesso regolamento UE all'articolo 51 prevede una suddivisione in classe dei dispositivi stessi.

L'eterogeneità della categoria trova poi conferma nel fatto che gli stessi regolamenti europei relativi ai "dispositivi medici" di cui al Regolamento (UE) 2017/745 e ai "dispositivi medico-diagnostici in vitro" di cui al Regolamento (UE) 2017/746 affermano la necessità di addivenire ad una classificazione più specifica.

Sulla base di questa premessa ed in particolare dell'eterogeneità della categoria sancita dunque anche dalla normativa europea, la decisione delle Amministrazioni resistenti di un'applicazione indifferenziata ed indistinta dell'onere di ripiano in capo a qualsiasi azienda fornitrice, senza alcuna valutazione in relazione alle particolarità, alla eterogeneità e alla complessità del settore merceologico dei "dispositivi medici" palesa l'illegittimità dei provvedimenti impugnati.

I provvedimenti impugnati risultano quindi illegittimi anche sotto questo ulteriore profilo.

VIII. ILLEGITTIMITÀ DEI PROVVEDIMENTI IMPUGNATI PER ILLEGITTIMITÀ COSTITUZIONALE DELL'ARTICOLO 17, COMMA 1, LETT. C) D.L. 6 LUGLIO 2011, N. 98, DELL'ARTICOLO 1, COMMA 131, LETT. B), DELLA LEGGE 24 DICEMBRE 2012, N. 228; DELL'ARTICOLO 9-TER, COMMI 1, LETT. B), 8, 9 E 9-BIS, D.L. 19 GIUGNO 2015, N. 78, PER CONTRASTO CON GLI ARTICOLI 3, 23 E 41 COST., NONCHÉ CON L'ARTICOLO 117 COSTITUZIONE, PER VIOLAZIONE DEGLI ARTT. 26 SEGUENTI TFUE; 101 SS. TFUE; 107 SS. TFUE, DELL'ART. 1 DEL PRIMO PROTOCOLLO ADDIZIONALE ALLA CEDU, COMMA 1, E DEGLI ARTICOLI 16 E 52 DELLA CARTA DEI DIRITTI FONDAMENTALI DELL'UNIONE EUROPEA (pagg. 10-13 ricorso introduttivo).

1. I provvedimenti impugnati sono illegittimi in quanto lo Stato ha avviato un'attività di recupero degli importi asseritamente dovuti dagli operatori economici per oltre due miliardi di euro secondo il meccanismo previsto dal cd. "Decreto Aiuti bis" che si pone in contrasto rispetto a numerosi articoli della nostra carta costituzionale.

2. In primo luogo si osserva infatti che le forniture di dispositivi medici interessate dal payback sono solo ed esclusivamente quelle effettuate in favore delle strutture sanitarie pubbliche il che palesa la discriminazione tra imprese che lavorano nello stesso settore pregiudicando solo coloro i quali hanno lavorato per gli enti pubblici.

Ulteriore profilo di discriminazione si rinviene nel fenomeno della cd. "mobilità sanitaria". Orbene, la Regione di provenienza del paziente già provvede a rimborsare la Regione che ha erogato la prestazione sanitaria, di tal che quest'ultima, con l'applicazione della misura del payback, finirebbe con l'essere remunerata potenzialmente due volte per la medesima attività.

3. Ancora i provvedimenti impugnati conducono ad una illegittima modifica unilaterale del prezzo della fornitura in violazione della previsione dell'articolo 106 del Codice degli appalti ed intervengono con effetti retroattivi su rapporti negoziali conclusi addirittura in alcuni casi da sette anni rendendo altresì in molti casi antieconomica la prestazione effettuata!

4. Per effetto dell'indiscriminata applicazione di tale meccanismo viene così minata la stessa sopravvivenza delle società a causa delle impreviste ed imprevedibili sopravvenienze passive relative ad esercizi sociali già conclusi, il che configura una innegabile violazione della libertà di impresa generalmente riconosciuta e tutelata dagli artt. 3 e 41 Cost., in una loro lettura congiunta con l'art. 16 della Carta dei diritti fondamentali dell'Unione Europea da un lato, e gli articoli del TFUE deputati a garantire la costituzione e la sopravvivenza di un mercato interno libero e concorrenziale, dall'altro.

5. Se poi, come sembrerebbe, il payback individua una prestazione patrimoniale imposta di natura tributaria, tanto le norme di legge, a monte, quanto i provvedimenti assunti, a valle, come la Determina impugnata con i presenti motivi aggiunti, sono e sarebbero illegittimi per palese ed abnorme incostituzionalità in relazione agli articoli 23 e 53 della Corte Costituzionale.

E' evidente che tale misura non può sottrarsi al principio della capacità contributiva di cui all'art. 53 Cost, e ai connessi principi in tema di irretroattività circa l'imposizione di una nuova previsione in materia fiscale. Sotto tale profilo è quindi palese l'illegittimità costituzionale dell'art. 9 ter, comma 9 bis, D.L. n. 78/2015 per contrasto con gli articoli 3, 23, 53 e 97 della Costituzione, oltre che del principio generale dell'ordinamento tributario di cui all'art. 3 comma 1 l. n. 212/2000 (Statuto dei diritti del

Contribuente) in materia di irretroattività delle disposizioni di natura tributaria.

A ciò si aggiunga il fatto che una simile misura confligge con gli articoli 16 e 52 della Carta dei Diritti Fondamentali dell'Unione Europea.

6. Stante l'illegittimità degli atti e dei provvedimenti impugnati in quanto frutto di norme di legge (in primis, l'art. 9 ter co. 9 bis D.L. n. 78/2015) incostituzionali per contrasto con gli artt. 3, 23 e 41 cost., nonché con l'art. 117 cost, per violazione degli artt. 26 ss., 101 ss., e 107 ss. TFUE (rispetto ai quali risultano, peraltro e a fortiori, contrari e finanche suscettibili di immediata disapplicazione), se ne chiede il loro annullamento previa rimessione alla Corte Costituzionale di questione di legittimità costituzionale palesemente rilevante e non manifestamente infondata, o, in alternativa, previa rimessione al CGUE di apposita e pertinente questione pregiudiziale, circa la rispondenza e alla conformità all'ordinamento dell'Unione Europea di una disciplina interna che incida irragionevolmente sul libero mercato e sulla libera concorrenza.

Ribadite le doglianze del ricorso introduttivo, si osserva quanto segue.

L'invalidità che affligge la Determina impugnata con il presente ricorso per motivi aggiunti è a cd. "effetto viziante", giacchè l'atto adottato dalla Regione Emilia-Romagna non costituisce mera esecuzione del Decreto e delle Linee Guida, ma si fonda anche su nuovi e ulteriori apprezzamenti compiuti - seppur illegittimamente, giusta quanto verrà osservato con il secondo motivo di censura - dalla Regione.

B. ILLEGITTIMITA' PROPRIA

IX. VIOLAZIONE, FALSA ED OMESSA APPLICAZIONE DEGLI ARTT. 3 E 97 COSTITUZIONE, 9-TER D.L. N. 78/2015, CONV. IN L. N. 125/2015, 7 E SS. L.N. 241/1990. ECCESSO DI POTERE SOTTO I PROFILI DI TRAVISAMENTO DEI PRESUPPOSTI DI FATTO E DI

DIRITTO, CONTRADDITTORIETÀ, CARENZA DI ISTRUTTORIA E INGIUSTIZIA MANIFESTA.

1. Con la Determina impugnata, la Regione Emilia-Romagna ha indicato alla ricorrente i riferimenti normativi posti a fondamento del procedimento di ripiano, al contempo richiedendole il pagamento di quanto è stato oggetto di certificazione a titolo di payback.

Specificamente, per gli anni 2015-2016-2017-2018 è stato chiesto a Neumed il pagamento di euro 68.848,57.

La predetta richiesta è stata assunta dalla Regione Emilia-Romagna in via unilaterale e senza alcun contraddittorio con la ricorrente (e gli altri operatori economici), con un unico provvedimento impositivo finale, in violazione dei noti principi di buon andamento dei pubblici uffici di cui all'art. 97 Costituzione, nonché dei canoni partecipativi di cui agli artt. 7 ss. l. n. 241/1990.

2. Come noto la Legge n. 241/1990 garantisce la partecipazione dei privati portatori di interessi nel procedimento amministrativo.

La ratio della partecipazione del privato nel procedimento amministrativo è rinvenibile nell'esigenza di assicurare, da una parte, una difesa del destinatario e, dall'altra, la collaborazione dello stesso il quale ha quindi la possibilità di rappresentare nel procedimento i propri interessi che potrebbe rappresentare in sede di eventuale processo amministrativo. Inoltre, con la partecipazione nel procedimento, si anticipa il contraddittorio tra le parti che, in alternativa, avverrebbe solo in ambito processuale. Ancora la partecipazione dei destinatari è indiscutibilmente utile ai fini dello svolgimento dell'istruttoria del procedimento amministrativo volta ad ottenere il miglior risultato.

Premesso ciò, la Determina impugnata viola i seguenti articoli della Legge n. 241/1990:

- l'art. 7 rubricato "comunicazione di avvio del procedimento", secondo cui "Ove non sussistano ragioni di impedimento derivanti da particolari esigenze di celerità del procedimento l'avvio del procedimento stesso è comunicato, con le modalità previste dall'articolo 8, ai soggetti nei confronti dei quali il provvedimento finale è destinato a produrre effetti diretti ed a quelli che per legge debbono intervenirvi. Ove parimenti non sussistano le ragioni di impedimento predette, qualora da un provvedimento possa derivare un pregiudizio a soggetti individuati o facilmente individuabili, diversi dai suoi diretti destinatari, l'amministrazione è tenuta a fornire loro, con le stesse modalità, notizia dell'inizio del procedimento";

- l'art. 8 rubricato "Modalità e contenuti della comunicazione di avvio del procedimento", nel quale si afferma che "l'amministrazione provvede a dare notizia dell'avvio del procedimento mediante comunicazione personale", che deve contenere, fra l'altro, "le modalità con le quali, attraverso il punto di accesso telematico di cui all'articolo 64-bis del decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82 o con altre modalità telematiche, è possibile prendere visione degli atti";

- l'art. 10 rubricato "Diritti dei partecipanti al procedimento", secondo cui i partecipanti possono prendere visione degli atti del procedimento e possono "presentare memorie scritte e documenti, che l'amministrazione ha l'obbligo di valutare ove siano pertinenti all'oggetto del procedimento".

3. Nel caso in esame la Regione Emilia-Romagna non ha garantito in alcun modo la partecipazione degli operatori economici del settore al procedimento finalizzato al conseguimento del ripiano notificando all'odierna ricorrente (e agli operatori economici) i soli importi finali e le sole modalità di pagamento per ottemperare alla richiesta.

In particolare, la Regione Emilia-Romagna non ha comunicato l'avvio del procedimento previsto dal suddetto art. 7 della Legge n. 241/1990, come

invece hanno fatto altre Regioni (quali, ad esempio, Marche, Toscana), le quali hanno appunto perlomeno notiziato le aziende fornitrici di dispositivi medici dell'avvio del procedimento assegnando, nella maggior parte dei casi, un termine per l'invio di memorie scritte, documenti e osservazioni.

Anche a tal proposito la scelta dell'amministrazione è stata di segno opposto, non garantendo in alcun modo agli interessati la possibilità di verificare i dati assunti per il calcolo del ripiano, nonché il meccanismo per la determinazione dello stesso.

*4. Al riguardo, è appena il caso di osservare che una corretta valorizzazione del contraddittorio in sede di definizione degli importi da corrispondere a titolo di ripiano avrebbe permesso all'odierna ricorrente di far emergere l'erroneità dell'operato della Regione nella parte in cui, a titolo esemplificativo, essa computa ai fini della determinazione impositiva anche **fatture emesse per commesse nelle quali la documentazione di gara non prevede lo scorporo del costo del bene da quello del servizio**, senza preventivamente sottrarre quest'ultimo (com'è noto, il meccanismo del cd. payback - nella denegata e non creduta ipotesi in cui fosse ritenuto legittimo - dovrebbe riguardare il solo valore del device).*

Sul punto, si evidenzia che fino al 1° gennaio 2019 – data quindi successiva alle annualità (2015-2018) oggetto di payback – non vigeva in subiecta materia l'obbligo distinguere in fattura il costo del bene (ossia del device) e quello dei servizi accessori (installazione, manutenzione, e così via).

*Solo con l'art. 1, co. 557, della legge n. 145/2018 è stato introdotto il predetto obbligo (successivamente al 1° gennaio 2019), prevedendo che **“Nell'esecuzione dei contratti, anche in essere, è fatto obbligo di indicare nella fatturazione elettronica in modo separato il costo del bene e il costo del servizio”** (art. 9 ter co. 8).*

Dunque, dal momento che le fatture oggetto del procedimento di ripiano indicano nella maggior parte dei casi un importo comprensivo tanto del bene, quanto del servizio, è fuor di dubbio che la partecipazione del privato sarebbe stata fondamentale per determinare il reale costo di acquisto del bene!

5. Ma vi è di più.

La mancata partecipazione degli operatori economici ha comportato un difetto di istruttoria per le seguenti ragioni.

Leggendo la Determina è indiscutibile che la stessa non menziona minimamente, neppure in via generica e per nessuno degli operatori economici interessati dai provvedimenti impositivi, alcuno dei seguenti dati:

- i. il dettaglio delle singole fatture emesse, con precisazione dei dispositivi medici inclusi all'interno del valore complessivo e di quelli esclusi, nonché delle aliquote IVA applicate alle singole commesse;*
- ii. il fatturato della singola società nei confronti delle strutture sanitarie pubbliche della regione per il quadriennio compreso tra il 2015 e il 2018;*
- iii. la metodologia di calcolo utilizzata, dapprima, per il calcolo della quota di mercato dell'azienda e, successivamente, per la determinazione dell'importo da corrispondere.*

Alla luce di quanto sopra l'operato della Regione Emilia-Romagna, dunque, è illogico, immotivato e non verificabile da parte dell'odierna ricorrente e in violazione dei principi del giusto procedimento amministrativo.

*6. Inoltre la Determina viola l'art. 9-ter, comma 9-bis, del D.L. n. 78/2015 sopracitato in quanto, prevedendo che le Regione “definiscono con **proprio provvedimento** da adottare entro novanta giorni dalla data di pubblicazione del predetto decreto ministeriale, l'elenco delle aziende fornitrici soggette al*

ripiano per ciascun anno, **previa verifica** della documentazione contabile anche per il tramite degli enti del servizio sanitario regionale”, le Regioni stesse avrebbero dovuto attivarsi per il tramite delle proprie strutture per interloquire proficuamente con gli operatori coinvolti, al fine di adottare un atto a seguito di una compiuta istruttoria che nel caso di specie non è stata svolta.

Alla luce di quanto esposto, la Determina impugnata è illegittima e dovrà essere annullata.

ISTANZA DI SOSPENSIONE

Quanto al fumus, ci si riporta a quanto sopra esposto.

In ordine al periculum in mora, sussiste all’evidenza il danno grave ed irreparabile in quanto se la società ricorrente dovesse pagare l’importo richiesto dalla Regione Emilia-Romagna dovrebbe inevitabilmente riorganizzare la propria attività imprenditoriale riverberandosi tale scelta anche sul sistema sanitario e dunque ledendo anche gli interessi pubblici e costituzionalmente garantiti quali quello alla salute e la libertà di iniziativa imprenditoriale.

L’eventuale scelta di limitare la disponibilità dei dispositivi medici nel mercato, peraltro, aumenterebbe il loro costo e dunque frustrerebbe il solo fine – meramente economico e contabilistico – che il legislatore ha inteso perseguire con la misura in oggetto.

Per quanto sopra esposto, si insta, pertanto per la sospensione del provvedimento impugnato e/o in alternativa per la fissazione dell’udienza pubblica ai sensi dell’articolo 55, comma 10, c.p.a.

Tutto ciò premesso, la ricorrente, come sopra rappresentata e difesa, con riserva di ulteriormente dedurre e produrre

CHIEDE

che l'Onorevole Presidente della Repubblica voglia, disattesa ogni contraria istanza ed eccezione,

1. in via preliminare, *sospendere il provvedimento impugnato con il ricorso per motivi aggiunti e/o in ogni caso fissare l'udienza pubblica ai sensi dell'articolo 55, comma 10, c.p.a.;*

2. sempre in via preliminare, *rimettere alla Corte Costituzionale la questione di legittimità costituzionale dell'art. 9-ter, comma 9-bis d.l. n. 78/2015 per violazione degli artt. 3, 23, 32, 41, 42, 53, 97 e 117 della Costituzione, ovvero sollevare la questione pregiudiziale ex art. 267 TFUE innanzi alla Corte di Giustizia;*

3. in via principale, *in accoglimento del ricorso straordinario e del ricorso straordinario per motivi aggiunti, annullare i provvedimenti impugnati siccome illegittimi.*

Compensi e spese di causa rifusi, compreso il contributo unificato oltre oneri accessori.

Si producono i seguenti documenti:

10) Determina Dirigenziale n. 24300 del 12.12.2022 della Regione Emilia-Romagna.

Dichiarazione di valore: *si dichiara ai sensi dell'art. 13, comma 6-bis, lett. e) del D.P.R. 115/2012 che il presente ricorso è assoggettato al versamento del contributo unificato nella misura di € 650,00.*

Milano, 10 febbraio 2023

Avv. Alessandro Dal Molin

Avv. Marta Delia Enne”

- avverso tale ricorso straordinario per motivi aggiunti, in data 11.04.2023, la società Stryker Italia S.r.l. ha proposto opposizione ai sensi dell'art. 10 del D.P.R. n. 1199/1971;

- la società Neumed S.r.l. ha interesse alla prosecuzione del gravame e conseguentemente

SI COSTITUISCE

nel giudizio R.G. 4338/2023 già incardinato e in cui la Società Neumed S.r.l. si è già costituita avanti a codesto Ill.mo Tribunale *ex art.* 48 c.p.a. e art. 10 del D.P.R. n. 1199/1971 richiamando integralmente ed espressamente i motivi di ricorso, da intendersi qui ritrascritti e

CHIEDE

che l'Ill.mo Tribunale Amministrativo Regionale per il Lazio-Roma voglia, disattesa ogni contraria istanza ed eccezione, così giudicare:

1. in via preliminare, sospendere il provvedimento impugnato con il ricorso per motivi aggiunti e/o in ogni caso fissare l'udienza pubblica ai sensi dell'articolo 55, comma 10, c.p.a.;

2. sempre in via preliminare, rimettere alla Corte Costituzionale la questione di legittimità costituzionale dell'art. 9-*ter*, comma 9-*bis* d.l. n. 78/2015 per violazione degli artt. 3, 23, 32, 41, 42, 53, 97 e 117 della Costituzione, ovvero sollevare la questione pregiudiziale *ex art.* 267 TFUE innanzi alla Corte di Giustizia;

3. in via principale, in accoglimento del ricorso straordinario e del ricorso straordinario per motivi aggiunti, annullare i provvedimenti impugnati siccome illegittimi;

4. in via istruttoria: si depositano i seguenti documenti:

1. copia del fascicolo del ricorso straordinario per motivi aggiunti al Presidente della Repubblica comprendente:

A. ricorso straordinario per motivi aggiunti al Presidente della Repubblica sottoscritto con firma digitale;

B. procura alle liti attestata e sottoscritta con firma digitale;

C. relata di notifica sottoscritta con firma digitale;

D. prova dell'avvenuto versamento del contributo notificato sul mod. F24 Elide;

E. lettera di trasmissione con firma digitale;

F. n. 8 PEC di notifica del ricorso ad altre Amministrazioni e controinteressati;

G. n. 1 mezzi di prova documentali di seguito indicati:

10) Determina Dirigenziale n. 24300 del 12.12.2022 della Regione Emilia-Romagna.

2. atto di opposizione notificato in data 11.04.2023.

5. in ogni caso, con vittoria di spese e compensi di causa, oltre spese generali, CPA ed IVA e rifusione del contributo unificato.

Dichiarazione di valore: si dichiara che l'importo del contributo unificato pari a euro 650,00 è stato già versato dalla ricorrente contestualmente alla notifica del ricorso straordinario per motivi aggiunti al Presidente della Repubblica.

Con osservanza.

Milano, 8 giugno 2023

avv. Alessandro Dal Molin

avv. Marta Delia Enne