
IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Dott.ssa Maria Sigona

IL DIRETTORE SANITARIO
Dott. Pasquale Granata

IL DIRETTORE GENERALE
Dott. Ettore Gilotta

IL SEGRETARIO
Sig. Filipponeri Cascone

CERTIFICATO DI PUBBLICAZIONE

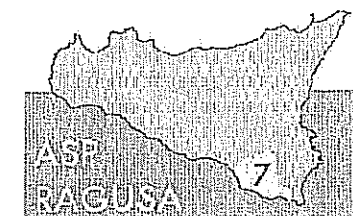
Si certifica che la presente copia di deliberazione, ai sensi dell'art. 53 n. 2 della L.R. 03/11/1993 n. 30, viene pubblicata all'Albo dell'Azienda Sanitaria Provinciale di Ragusa per 15 giorni consecutivi, dal 20 MAG. 2012

IL SEGRETARIO
Sig. Filipponeri Cascone

La presente copia è conforme
all'originale in atti

IL SEGRETARIO

REGIONE SICILIANA Assessorato Regionale Sanità



AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE
RAGUSA

DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE

N. 829 del 14 MAG. 2012

SEGRETERIA DEL COMITATO ETICO

Esecutiva: ☒ NO
Atto sottoposto a controllo: ☒ NO

OGGETTO: Chiusura dello Studio sperimentale TPA VITROS - Sperimentatore principale: Dott. P. Bonomo - Centro di sperimentazione: S.I.M.T. di Ragusa. Liquidazione proventi.

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO
(Dott. Aldo Guerrieri)

Il 14 MAG. 2012, nella sede dell'Azienda Sanitaria Provinciale, il Direttore Generale, Dott. Ettore Gilotta, nominato con Decreto Presidenziale, n.334 del 31 Agosto 2009, coadiuvato, ai sensi dell'art. 7 della L. R. 30/1993, dai Sigg.:

- Dott.ssa Maria Sigona - Direttore Amministrativo
- Dott. Pasquale Granata - Direttore Sanitario

e con l'assistenza Sig. Filipponeri Cascone, quale segretario verbalizzante, adotta la seguente deliberazione:

Su proposta del Responsabile della segreteria del Comitato Etico, che con la propria sottoscrizione ne attesta la regolarità formale e la legittimità;

Premesso che presso il Servizio di Immunoematologia e Medicina Trasfusionale di Ragusa è stato svolto lo studio sperimentale su dispositivo medico (Kit di laboratorio) dal titolo "Test della sifilide TPA (Treponema Pallidum Assay) Microwell su sistema integrato Vitros 5600 (Test della sifilide TPA Vitros), Test di validazione esterna (EVT)" denominato TPA VITROS;

Rilevato che lo studio in oggetto è stato promosso dalla Divisione Ortho Clinical Diagnostics della Johnson & Johnson;

Accertato che il suddetto studio è stato approvato dal Comitato Etico di questa Azienda in data 10/06/11, come risulta dal verbale n. 30/11 di pari data, custodito agli atti della segreteria C.E.;

Preso atto che la Johnson & Johnson ha versato la somma di € 7.000,00 oltre I.V.A. (pari ad un importo complessivo di € 8.470,00 I.V.A. compresa) a titolo di saldo sui compensi dovuti per l'espletamento delle attività sperimentali relative alla prima fase dello studio;

Accertato che:

- la suddetta somma è stata regolarmente incassata, tramite l'ordinativo di riscossione n. 917/11;
- a fronte del suddetto versamento è stata emessa la fattura n. 4569/12;

Rilevato che con nota n. 29-CE del 09/03/12 lo Sperimentatore principale, Dott. P. Bonomo, è stato preavvisato dell'avvio del procedimento amministrativo di liquidazione della somma sopra indicata;

Preso atto che con relazione del 02/04/12 il Dott. Bonomo ha attestato che:

- l'ammontare liquidato dal Promotore è conforme a quanto pattuito nella convenzione economica relativa allo studio sperimentale in questione;
- le attività inerenti lo studio sono state svolte al di fuori dell'orario di servizio;
- non è stata effettuata gestione del farmaco da parte delle Farmacie aziendali;
- i proventi versati dal promotore vanno liquidati al personale coinvolto nelle attività di sperimentazione al netto delle detrazioni da operare ai sensi della normativa regolamentare aziendale su sperimentazioni cliniche e comitato etico;

Visto il D. Lgs. 446/97, che prevede l'obbligo di pagamento dell'I.R.A.P., quale tributo a carico degli Enti esercenti attività commerciali e professionali, da pagare nella misura del 8,50% in ragione dei compensi lordi spettanti al personale dipendente che ha svolto le attività in argomento;

Visto il D.M. 18 marzo 1998 -recante linee guida per il funzionamento dei comitati etici- che all'allegato 1 § 5.1 prevede, fra l'altro, che:

- gli oneri di funzionamento del comitato etico sono a carico delle società promotrici (c.d. Sponsor);
- tutte le spese aggiuntive che l'Istituzione sanitaria deve affrontare per effetto della sperimentazione sono a carico degli sponsor;

Visto l'art. 10 del vigente Regolamento aziendale su "Sperimentazioni cliniche e Comitato etico", secondo il quale gli oneri per il funzionamento del Comitato e della segreteria sono a carico delle società promotrici degli studi (c.d. Sponsor);

Visto l'art. 11 del vigente Regolamento aziendale su "Sperimentazioni cliniche e Comitato etico", in applicazione del quale il suddetto ammontare di € 7.000,00 va ripartito come di seguito:

- a) € 700,00 = quota di spettanza dell'A.S.P.;
- b) € 5.389,80 = quota di spettanza personale medico/sanitario coinvolto nelle attività di sperimentazione, da ripartire secondo le indicazioni comunicate dallo sperimentatore principale (con la sopra citata relazione del 02/04/12) come di seguito:

- Dott. Pietro Bonomo/ Principal Investigator 30% = € 1.616,94
- Dott.ssa Lucia Digiacomo/ Coinvestigatore 25% = € 1.347,45;
- Sig. Rosario Lomagnò/ Tecnico collaboratore 15% = € 808,47;
- Sig. Paolo Guida/ Tecnico collaboratore 15% = € 808,47;
- Sig.ra Santa Giuliano/ Tecnico collaboratore 15% = € 808,47;
- c) € 374,70 = quota destinata al funzionamento amministrativo del comitato etico da attribuire a titolo di gettoni di attività al personale della segreteria C.E. in carica al momento dell'approvazione dello studio, secondo la seguente ripartizione: il 50% (pari ad € 187,35) al responsabile dell'ufficio di segreteria (Dr. Aldo Gurrieri); la restante parte in quote uguali agli altri componenti dell'ufficio (Sig. Luigi Berretta, D.ssa Elvira Salonia, D.ssa Anita Inì) per un ammontare individuale di € 62,45;
- d) € 535,50 = ammontare complessivo dell'I.R.A.P., da versare a titolo di imposta relativa a personale dipendente;

Sentito il parere favorevole del Direttore Amministrativo;

Sentito il parere favorevole del Direttore Sanitario;

DELIBERA

Per i motivi esposti in premessa che qui si intendono ripetuti e trascritti, di:

1) Autorizzare la complessiva somma di € 6.300,00, di cui € 5.764,50 al conto 50201150708 denominato "spese personale sperimentazioni cliniche" ed € 535,50 al conto 901010101 "IRAP personale dipendente".

2) Liquidare e pagare i proventi della sperimentazione in premessa, per un ammontare complessivo di € 5.764,50 secondo la seguente ripartizione:

- Dott. Pietro Bonomo/ Principal Investigator (Matricola: 728) 30% = € 1.616,94
- Dott.ssa Lucia Digiacomo/ Coinvestigatore (Matricola: 40025) 25% = € 1.347,45;
- Sig. Rosario Lomagnò/ Tecnico collaboratore (Matricola: 1352) 15% = € 808,47;
- Sig. Paolo Guida/ Tecnico collaboratore (Matricola: 3909) 15% = € 808,47;
- Sig.ra Santa Giuliano/ Tecnico collaboratore (Matricola: 3776) 15% = € 808,47;
- Dr. Aldo Gurrieri (Matricola: 4005) Responsabile Segreteria C.E. = € 187,35
- Sig. Luigi Berretta (Matricola: 595) Componente Segreteria C.E. = € 62,45
- D.ssa Maria Elvira Salonia (Matricola: 95941) Componente Segreteria C.E. = € 62,45
- D.ssa Anita Inì (Matricola 95819) Componente Segreteria C.E. = € 62,45.

3) Prendere atto che la quota di competenza dell'Azienda Sanitaria, detratti i predetti compensi, viene calcolata in € 700,00.

4) Dare atto che gli atti richiamati nel presente atto deliberativo sono custoditi presso la Segreteria del Comitato Etico.

Data _____	Esercizio <u>2011</u>		
Importo	Autorizzato	Ordine	Conto
	<u>Aut. 2331/2011</u>		
Visto: Il Direttore Economico Finanziario		Il Contabile	
<u>M</u>		<u></u>	