



DETERMINAZIONE N. **2530** del **29 NOV. 2016** Atti n. 1195/2016 All.

**STUDIO CLINICO FARMACOLOGICO PROFIT DAL TITOLO "STUDIO RANDOMIZZATO, IN CIECO, A GRUPPI PARALLELI, MULTICENTRICO, DOSE-FINDING PER VALUTARE L'EFFICACIA, LA SICUREZZA E LA TOLLERABILITA' DI DOSI DIFFERENTI DI TOMABRICINA POLVERE INALATORIA IN PAZIENTI CON BRONCHIETTASIA NON DA FIBROSI CISTICA E INFEZIONE POLMONARE P. AERUGINOSA"; CODICE PROTOCOLLO N. CTBM100G2202; N. EUDRACT 2015-003040-39; PROMOTORE NOVARTIS PHARMA SERVICE AG; CRO ICON PLC; DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C. BRONCOPNEUMOLOGIA**

**IL DIRETTORE GENERALE**

**PREMESSO** che il Responsabile del procedimento riferisce quanto segue:

**VISTO** il D.lgs. del 24/06/2003, n. 211, con il quale si recepisce la direttiva comunitaria n. 2001/20/cee, sull'esecuzione delle sperimentazioni cliniche di farmaci per uso clinico;

**VISTO** il D.M. del 17/12/2004 "Prescrizioni e condizioni di carattere generale, relative all'esecuzione delle sperimentazioni cliniche di medicinali, con particolare riferimento a quelle ai fini del miglioramento della pratica clinica, quale parte integrante dell'assistenza sanitaria", nonché le linee guida che sul Decreto stesso la Regione Lombardia ha fornito con la circolare del 29/06/2005, protocollo 2005.0031947;

**VISTO** il D.M. del 08/02/2013 "Criteri per la composizione e il funzionamento dei comitati etici";

**VISTA** la Determinazione n. 1698 del 30/07/2013 "Costituzione Comitato Etico Milano Area B"; la Determinazione n. 1857 del 05/09/2013 "Integrazione Determina n. 1698 del 30/07/2013" e successive; la determinazione n. 1085 del 21/05/2015 "Modifica determinazione n. 1698 del 30/07/2013";

**VISTA** la lettera d'intenti, datata 13/07/2016 e corredata dalla relativa documentazione, con la quale la CRO ICON PLC, Inc., per conto del Promotore NOVARTIS PHARMA SERVICE AG, chiede che sia approvato dal Comitato Etico Milano Area B e autorizzato dalla Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico lo studio farmacologico dal titolo: *"Studio randomizzato, in cieco, a gruppi paralleli, multicentrico, dose-finding per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di dosi differenti di tobramicina polvere inalatoria in pazienti con Bronchiectasia Non da Fibrosi Cistica e infezione polmonare P. aeruginosa"*, Codice Protocollo CTBM100G2202, N. EudraCT 2015-003040-39, da svolgersi presso l' U.O.C. Broncopneumologia, sotto la responsabilità del Direttore Prof. Francesco Blasi. In Atti 1195/2016;

**DATO ATTO** che lo Sponsor si è impegnato a sollevare la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico da ogni danno eventualmente causato a persone dalla somministrazione del farmaco secondo il protocollo, mediante polizza assicurativa n.390-01579150-14037, stipulata con la compagnia HDI Global SE approvata dal Comitato Etico Milano Area B. Massimale per Protocollo € 7.500.000,00; massimale per Paziente di € 1.000.000,00. In Atti 1195/2016;



7



DETERMINAZIONE N. **2530** del **29 NOV. 2016** Atti n. 1195/2016 All.

**DATO ATTO** che il Comitato Etico Milano Area B, nella seduta del 19/07/2016, "... ha espresso all'unanimità *Parere Unico favorevole allo studio*". In Atti 1195/2016;

**VISTA** la proposta di convenzione, tra la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico e la CRO ICON PLC Inc., che agisce per conto del Promotore NOVARTIS PHARMA SERVICE AG. In Atti 1195/2016;

**PRESO ATTO** che il Responsabile del procedimento, con la propria sottoscrizione, attesta che il presente provvedimento, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza, è legittimo;

**CON** il parere favorevole del Direttore Scientifico, del Direttore Sanitario e del Direttore Amministrativo;

**DETERMINA**

1. di approvare il contratto di sperimentazione clinica di cui in premessa;
2. di autorizzare, ai sensi della normativa in materia vigente, l'esecuzione dello studio farmacologico profit, Promotore NOVARTIS PHARMA SERVICE AG, dal titolo "*Studio randomizzato, in cieco, a gruppi paralleli, multicentrico, dose-finding per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di dosi differenti di tobramicina polvere inalatoria in pazienti con Bronchiectasia Non da Fibrosi Cistica e infezione polmonare P. aeruginosa*", Codice Protocollo CTBM100G2202, N.EudraCT 2015-003040-39, da svolgersi presso l'U.O.C. Broncopolmonologia;
3. di introitare le somme specificate nel contratto di sperimentazione clinica al conto economico 790510 del Bilancio di competenza;
4. di ripartire la somma introitata secondo quanto stabilito con la Determinazione n. 1085 del 21/05/2015 e precisamente:
  - 30% alla Fondazione, salva refusione di costi aggiuntivi
  - 70% all' U.O. della Fondazione ove si svolge la Sperimentazione;

3





DETERMINAZIONE N. **2530** del **29 NOV. 2016** Atti n. 1195/2016 All.

5. di disporre la pubblicazione del presente provvedimento sul sito della Fondazione, all'Albo Pretorio – on line, dando atto che lo stesso è immediatamente esecutivo, ai sensi dell'art. 17, comma 6, della L.R. Lombardia n. 23/2015, con l'osservanza della vigente normativa in materia di protezione dei dati personali (D. Lgs. 30/6/2003 n. 196).

IL DIRETTORE SCIENTIFICO f.f.  
(Prof. Silvano Bosari)

IL DIRETTORE GENERALE  
(Dott.ssa Simona Girardi)

IL DIRETTORE SANITARIO  
(Dott.ssa Laura Chiappa)

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO  
(Dott. Fabio Agrò)

REGISTRATA NELL'ELENCO DELLE DETERMINAZIONI  
IN DATA **29 NOV. 2016** AL N. **2530**

UOS/UOC proponente	Direzione Scientifica	
Responsabile del procedimento:	Prof. Silvano Bosari	(Firma)
Pratica trattata da	Dott.ssa Federica Massacesi	(Firma)

