

\*\*\*\*\*

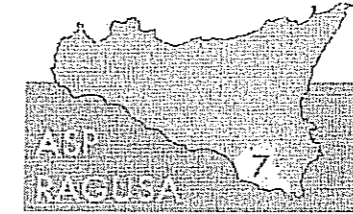
IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO  
Dott. Franco Maniscalco

IL DIRETTORE SANITARIO  
Dott. Vito Amato

IL SEGRETARIO  
Sig. Filipponeri Cascone

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO  
Arch. Angelo Aliquò

REGIONE SICILIANA  
Assessorato Regionale Sanità



AZIENDA SANITARIA PROVINCIALE  
RAGUSA

DELIBERAZIONE DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

N. 1919 del 3 OTT. 2013

\*\*\*\*\*

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 6 OTT. 2013

IL SEGRETARIO  
Sig. Filipponeri Cascone

SEGRETERIA COMITATO ETICO

Esecutiva: SI NO  
Atto sottoposto a controllo: SI NO

OGGETTO: Liquidazione e pagamento acconto proventi agli sperimentatori ed alla segreteria per l'attività relativa a studi diversi approvati dal Comitato Etico della cessata Azienda Ospedaliera, costituito ed operante in quella in forza di deliberazione n. 215/2007

IL RESPONSABILE DEL PROCEDIMENTO

Dr. M. Antofietu Algozino

Il 3 OTT. 2013, nella sede dell'Azienda Sanitaria Provinciale, il Commissario Straordinario, Arch. Angelo Aliquò, nominato ai sensi dell'art.20 comma 3 della L.R. 5/2009 con Decreto Assessoriale n. 02617 del 05/12/2012, coadiuvato, ai sensi dell'art. 7 della L. R. 30/1993, dai Sigg.:

- Dott. Franco Maniscalco
- Direttore Amministrativo
- Dott. Vito Amato
- Direttore Sanitario

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

La presente copia è conforme  
all'originale in atti

IL SEGRETARIO

\_\_\_\_\_

Premesso che la cessata Azienda Ospedaliera " Civile -OMPA" di Ragusa, ha autorizzato l'avvio dei seguenti studi clinici:

**-Prot.PO 4103** - Codice Eudract n.2005-001059-39 (**IMPROVE-IT**) dal titolo "Studio multicentrico in doppio cieco, randomizzato, per stabilire il beneficio clinico e la sicurezza di Vytarin (comprese di Ezetimibe/ Simvastatina) verso una ionoterapia con simvastatina in pazienti ad alto rischio che presentino una sindrome coronarica acuta (Improved Reduction of Outcomes:VytarinEfficacy International Trial-IMPROVE-IT)" da effettuare presso l'U.O. di Cardiologia UTIC OMPA di Ragusa **proposto da Schering-Plough S.p.A.** alle condizioni operative ed economiche di cui allo schema della convenzione parte integrante della delib.n.221 del 5.3.2009;

**-Prot.No: SPD422-401 proposto da Pharm-Olam International, per conto di Shire Pharmaceutical Development Ltd**, da effettuare presso l'UO di Medicina Trasfusionale dell'Azienda alle condizioni operative ed economiche di cui allo schema della convenzione parte integrante della delibera n.746/07;

Che per tali studi le ditte sopraelencate, giuste convenzioni stipulate con la predetta Azienda Ospedaliera, hanno versato quale compenso in acconto rispettivamente:

- allo studio **IMPROVE-IT P.04103** la somma complessiva di € 3,488.40
- allo studio **SHIRE SPD 422-401** la somma di € 5,882.00

Visti gli ordinativi di riscossione n.1779 del 9/4/2013, n.4059 del 27/8/2013, con cui si è provveduto all'incasso delle somme versate dalle ditte di cui sopra;

Che in conformità a quanto previsto all'art.9 del regolamento del Comitato Etico della cessata Azienda Ospedaliera, approvato con deliberazione n.596/07, i proventi versati dallo Sponsor per gli studi vanno suddivisi nel modo che segue:

il 60% allo sperimentatore

il 10% al servizio farmaceutico qualora trattasi di studi non osservazionali

il 20% all'ufficio di segreteria del Comitato Etico (istituito con delibera n.215/07)

il 10% all'Azienda Sanitaria;

Accertato che l'attività, come da documenti acquisiti agli atti è stata svolta al di fuori dell'orario di servizio;

Considerato che l'IRAP, ai sensi del D.lvo n.446/97, è un tributo che grava sull'Ente Pubblico e colpisce esclusivamente le attività commerciali e professionali autonomamente dispensate e che, pertanto lo stesso va detratto dalla quota attribuita all'Azienda, in quanto il regolamento approvato con delib.n.596/07, non contiene alcun riferimento al rimborso dell'IRAP quale quota del personale che ha svolto l'attività in argomento e né alcun accordo è intervenuto con l'Azienda in tal senso (cfr sentenza tribunale di Padova n.37/2005);

Ritenuto pertanto di poter procedere alla ripartizione dei proventi relativi allo studio **IMPROVE-IT P.04103** di complessivi € 3,488.40 come segue:

il 60% pari ad € 2,093.04 da suddividere tra:

Dr.Raffaele Ferrante sperimentatore principale € 1.046,52

Dr.Vincenzo Scollo (co-investigatore) € 1.046,52

Giusta prescrizione del dr.Raffaele Ferrante nella qualità di Sperimentatore principale;

il 20% pari ad € 689,68 (quota segreteria) da suddividere tra:

Dr.ssa Maria Antonietta Algozino € 275,872

Sig.ra Francesca Cappello € 206,904

Sig.ra Falbo Vincenza € 206,904

il 10% alla Farmacia pari a € 344,84

il 10% quota Azienda pari a € 344,84

Ritenuto altresì di poter procedere alla ripartizione dei proventi relativi allo studio allo studio **Shire Pharmaceutical Development Ltd 2 SPD422-401** la somma di € 5,882.00 come segue:

il 60% pari ad € 3.529,20 da suddividere tra:

-il dr.Giovanni Garozzo sperimentatore principale € 3.183,20

-il Antolino Agostino co-sperimentatore € 346,00

giusta prescrizione del dott.Giovanni Garozzo nella qualità di sperimentatore principale;

il 20 % pari ad € 1.176,40 ( quota segreteria ) da suddividere tra:

-Dr.ssa Maria Antonietta Algozino € 470,56

-Sig.ra Cappello Francesca € 352,92

-Sig.ra Falbo Vincenza € 352,92

Il 10% + il 10% ( non spettante alla Farmacia trattandosi di studio osservazionale) pari ad € 1.176,40 quota Azienda

Sulla base del presente schema di atto deliberativo predisposto dal responsabile Segreteria del Comitato Etico della cessata Azienda Ospedaliera di Ragusa, costituito con delibera n.215/07;

#### DELIBERA

Per i motivi esposti in premessa che qui s'intendono ripetuti e trascritti:

-Liquidare e pagare i proventi delle sperimentazioni in premessa indicati per il totale di € 9.846,80 nel modo che segue:

**-Studio IMPROVE-IT P.04103** di complessivi € 3,488.40 come segue:

il 60% pari ad € 2,093.04 da suddividere tra:

Dr.Raffaele Ferrante sperimentatore principale € 1.046,52

Dr.Vincenzo Scollo (co-investigatore) € 1.046,52

Giusta prescrizione del dr.Raffaele Ferrante nella qualità di Sperimentatore principale;

il 20% pari ad € 697,68 (quota segreteria) da suddividere tra:

Dr.ssa Maria Antonietta Algozino € 279,072

Sig.ra Francesca Cappello € 209,304

Sig.ra Falbo Vincenza € 209,304

Il 10% alla Farmacia pari a € 348,84

Il 10% pari ad € 348,84 quota Azienda

**-Studio Shire Pharmaceutical Development Ltd 2 SPD422-401** la somma di 5,882.00 come segue:

il 60% pari ad € 3.529,20 da suddividere tra:

-il dr.Giovanni Garozzo sperimentatore principale € 3.183,20

-il dr.Antolino Agostino co-sperimentatore € 346,00

giusta prescrizione del dott.Giovanni Garozzo nella qualità di sperimentatore principale;

il 20 % pari ad € 1.176,40 ( quota segreteria ) da suddividere tra:

-Dr.ssa Maria Antonietta Algozino € 470,56

-Sig.ra Cappello Francesca € 352,92

-Sig.ra Falbo Vincenza € 352,92

Il 10% + il 10% ( non spettante alla Farmacia trattandosi di studio osservazionale) pari ad € 1.176,40 quota Azienda

- Prendere atto che la quota di competenza dell'Azienda, come sopra indicata per ogni studio, al netto dell'IRAP 8,50% è di € 1391,93.

Data _____		Esercizio _____	
Importo	Autorizzato	Ordine	Conto
Visto: Il Direttore Economico Finanziario		Il Contabile	
