



729

2 2 APR. 2016

Pag. 1

DETERMINAZIONE N.

del

Atti n. 1677/2015 All.

STUDIO CLINICO PROFIT dal titolo "Studio di fase 2, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e l'efficacia di JBT-101 nella fibrosi cistica", Codice Protocollo JBT-101-CF-001; Numero EudraCT: 2015-002581-23; Promotore della Sperimentazione Corbus Pharmaceuticals, Inc.; da svolgersi presso U.O.C. Fibrosi Cistica Pediatrica.

IL DIRETTORE GENERALE

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;

RICHIAMATE 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 07/12/2015 e corredata dalla relativa documentazione, con la quale la società TMC Pharma UK, in nome e per conto dello Sponsor Corbus Pharmaceuticals Inc, chiede che sia approvato dal Comitato Etico Milano Area B e autorizzato dalla Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico lo "Studio di fase 2, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e l'efficacia di JBT-101 nella fibrosi cistica", Codice Protocollo: JBT-101-CF-001, Numero EudraCT: 2015-002581-23 da svolgersi presso l'UOC. Fibrosi Cistica Pediatrica, sotto la responsabilità scientifica del Direttore Prof. Prof.ssa Carla Colombo. In Atti 1677/2015;

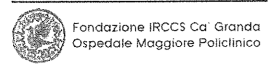
TENUTO conto che lo Sponsor si è impegnato a sollevare la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico da ogni danno eventualmente causato a persone dalla somministrazione del farmaco secondo il protocollo, mediante polizza assicurativa, approvata dal Comitato Etico Milano Area B, stipulata con la compagnia CNA Insurance Company Limited, n. 10182180 avente come massimali Euro 1.000.000 per persona e Euro 5.000.000 per protocollo. In Atti 1677/2015;

ATTESO che il Comitato Etico Milano Area B, nella seduta del 15.12.2015." ha espresso all'unanimità Parere Unico favorevole allo studio subordinato .."In Atti 1677/2015;

ATTESO che il Comitato Etico Milano Area B, con una nota datata 13/01/2016 "scioglie ogni riserva e conferma all'unanimità il Parere Unico favorevole allo studio". In Atti 1677/2015;









Pag. 2

DETERMINAZIONE N.

7 2 9 del 7 2 8 7 8 2016 Attin. 1677/2015 All.

VISTA la proposta di convenzione, tra la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico e la CRO PPD Itali S.r.I., delegata dal Promotore Corbus Pharmaceuticals, Inc. In Atti 1677/2015;

RITENUTO di approvare la predetta richiesta di sperimentazione ed il relativo contratto di sperimentazione clinica;

con i pareri favorevoli del Direttore Amministrativo, del Direttore Sanitario e del Direttore Scientifico;

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 CLINICO PROFIT dal titolo"Studio di fase 2, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e l'efficacia di JBT-101 nella fibrosi cistica", Codice Protocollo JBT-101-CF-001; Numero EudraCT: 2015-002581-23; Promotore della Sperimentazione Corbus Pharmaceuticals, Inc.; da svolgersi presso U.O.C. Fibrosi Cistica Pediatrica:
- 3. di introitare le somme specificate nel contratto di sperimentazione clinica al conto economico 790510 del Bilancio di competenza;
- 3. di ripartire la somma introitata secondo quanto stabilito con la Determinazione n. 1085 del 21/05/2015 e precisamente:
 - a. 30% alla Fondazione, salva refusione di costi aggiuntivi
 - b. 70% all' U.O della Fondazione ove si svolge la Sperimentazione.

JL DIRETTORE GENERALE Dott/ssa Simona Giroldi IL DIRETTORE SCIENTIFICO f.f.

IL DIRETTORE SANITÁRIO

Prof. Silvano Bosari

Dr.ssa/laura/Chiappa

Responsabile del procedimento: Prof. Silvano Bosari

Pratica trattata da: Dott.ssa Federica Massacesi

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

Dott/ssa Francesca Fancelli



