

Determinazione del Direttore Generale n. **537** del **29 MAR. 2017**, Atti n. 1354/2016

**STUDIO CLINICO PROFIT DAL TITOLO: "STUDIO PROOF-OF-CONCEPT DI FASE II, MULTICENTRICO, VERSO PLACEBO, PER LA VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA E DELL'EFFICACIA DI THERMOGEL STR001 INTRATIMPANICO NELLA CONSERVAZIONE DEL RESIDUO Uditivo IN PAZIENTI ADULTI SOTTOPOSTI A IMPIANTO COCLEARE"; CODICE PROTOCOLLO STR001-201; NUMERO EUDRACT 2015-00267225; PROMOTORE STREKIN AG; CRO: ACCELOVANCE S.R.L., CRO EUROFINS OPTIMED S.A.S.; DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C. AUDIOLOGIA**

#### ATTESTAZIONE REGOLARITA' ISTRUTTORIA E LEGITTIMITA' DEL PROVVEDIMENTO

**1. Breve esposizione del contenuto della determinazione**

Autorizzazione esecuzione dello studio, approvazione del contratto.

**2. Estremi relativi ai principali documenti e/o normative citate**

- Parere Favorevole Comitato Etico Milano Area B
- proposta di convenzione, tra la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico e la CRO Eurofins Optimed S.a.s

**3. Attestazione contabile**

La presente determina non comporta oneri.

Pratica gestita da Dott.ssa Federica Massacesi

Responsabile del procedimento

Milano, \_\_\_\_\_

Direttore Scientifico

Prof. Silvano Bosari





Determinazione del Direttore Generale n. **537** del **29 MAR. 2017**, Atti n. 1354/2016

**ATTESTAZIONE COPERTURA ECONOMICA/PATRIMONIALE**

Il costo complessivo di €            sarà imputato nel BPE così come segue:

BILANCIO	N. CONTO E DESCRIZIONE	N. IMPEGNO	PROGETTO	IMPORTO 2017	IMPORTO 2018	IMPORTO 2019	TOTALI
SAN							
<b>Totale</b>							
RIC							
<b>Totale</b>							
<b>TOTALE</b>							

Gli eventuali costi imputati saranno coperti dai fondi rivenienti dalla Sperimentazione in oggetto.

Milano, 27/3/17

Il Direttore della UOC Economico-Finanziaria

(Dott. Roberto Alberti)





537 29 MAR. 2017

Pag. 3

Determinazione del Direttore Generale n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_, Atti n. 1354/2016

**STUDIO CLINICO PROFIT DAL TITOLO: "STUDIO PROOF-OF-CONCEPT DI FASE II, MULTICENTRICO, VERSO PLACEBO, PER LA VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA E DELL'EFFICACIA DI THERMOGEL STR001 INTRATIMPANICO NELLA CONSERVAZIONE DEL RESIDUO Uditivo IN PAZIENTI ADULTI SOTTOPOSTI A IMPIANTO COCLEARE"; CODICE PROTOCOLLO STR001-201; NUMERO EUDRACT 2015-00267225; PROMOTORE STREKIN AG; CRO: ACCELOVANCE S.R.L., CRO EUROFIN OPTIMED S.A.S.; DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C. AUDIOLOGIA**

#### IL DIRETTORE GENERALE

su proposta del DIRETTORE SCIENTIFICO

**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";

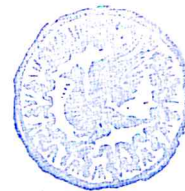
**VISTA** la lettera d'intenti, datata 18/08/2016 e corredata dalla relativa documentazione, con la quale la CRO Accelevance, in nome e per conto del Promotore Srtekin AG, chiede che sia approvato dal Comitato Etico Milano Area B e autorizzato dalla Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico lo studio clinico, farmacologico, profit dal titolo: "*Studio proof-of-concept di Fase II, multicentrico, verso placebo, per la valutazione della sicurezza e dell'efficacia di thermogel STR001 intratimpanico nella conservazione del residuo uditivo in pazienti adulti sottoposti a impianto cocleare*", Codice Protocollo STR001-201, Numero EudraCT 2015-002672-25, da svolgersi presso l'U.O.C. Audiologia, diretta da Prof. Umberto Ambrosetti, sotto la responsabilità scientifica del Dr. Diego Zanetti. In Atti 1354/2016;

**DATO ATTO** che il Promotore 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. 390-01589900- 14007, stipulata con la compagnia HDI-Global SE ed approvata dal Comitato Etico Milano Area B. Massimale per il Protocollo € 5.000.000,00; massimale per Persona di € 1.000.000,00. In Atti 1354/2016;

**DATO ATTO** che il Comitato Etico Milano Area B, nella seduta del 11/10/2016, "...ha espresso all'unanimità Parere Unico favorevole allo studio subordinato alle seguenti modifiche/integrazioni". In Atti 1354/2016;

K





Determinazione del Direttore Generale n. **537** del **29 MAR. 2017**, Atti n. 1354/2016

**DATO ATTO** che, con nota datata 02/11/2016, il Comitato Etico Milano Area B, "... *scioglie ogni riserva e conferma all'unanimità il Parere Unico favorevole allo studio precedentemente espresso.*". In Atti 1354/2016;

**VISTA** la proposta di convenzione, tra la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico e la CRO Eurofins Optimed S.a.s., la quale agisce in qualità di delegato per conto del Promotore. In Atti 1354/2016;

**VISTA** l'attestazione di regolarità istruttoria e di legittimità del provvedimento;

**VISTA** l'attestazione di copertura economica;

**DATO ATTO** che le predette attestazioni costituiscono parte integrante del presente atto;

**DATO ATTO** che il Responsabile del procedimento è il Direttore Scientifico;

**ACQUISITI** i pareri favorevoli del Direttore Amministrativo, del Direttore Sanitario, Direttore Scientifico;

#### **DETERMINA**

Per tutti i motivi in premessa indicati:

- di approvare il contratto di sperimentazione clinica di cui in premessa;
- di autorizzare, ai sensi della normativa in materia vigente, l'esecuzione dello studio clinico farmacologico, profit, dal titolo: "*Studio proof-of-concept di Fase II, multicentrico, verso placebo, per la valutazione della sicurezza e dell'efficacia di thermogel STR001 intratimpanico nella conservazione del residuo uditivo in pazienti adulti sottoposti a impianto cocleare*", Codice Protocollo STR001-201, Numero EudraCT 2015-002672-25, Promotore Srtekin AG, da svolgersi presso l'U.O.C. Audiologia;
- di introitare le somme specificate nel contratto di sperimentazione clinica al conto economico 790510 del Bilancio di competenza;
- 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;

- di dare atto che le attestazioni richiamate in premessa formano parte integrante del presente atto;

*[Handwritten signature]*







Determinazione del Direttore Generale n. **537** del **29 MAR. 2017**, Atti n. 1354/2016

- di disporre la pubblicazione del presente provvedimento all'Albo online dell'Azienda, dando atto che lo stesso è immediatamente esecutivo (art. 17 comma 6, L.R. n.33/2009 così come sostituito dall'art.1 della L.R. n.23/2015);
- di disporre l'invio della presente determinazione alle UOS/UOC interessate.

**IL DIRETTORE GENERALE**  
Dott.ssa Simona Girolodi

**IL DIRETTORE SCIENTIFICO**  
Prof. Silvano Bosari

**IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO**  
Dott. Fabio Agro

**IL DIRETTORE SANITARIO**  
Dr.ssa Laura Chiappa

REGISTRATA NELL'ELENCO DELLE DETERMINAZIONI  
IN DATA **29 MAR. 2017** AL N. **537**

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