



Determinazione del Direttore Generale n. **579** del **06 APR. 2017** Atti n. 341/2017

STUDIO CLINICO FARMACOLOGICO PROFIT DAL TITOLO: "STUDIO CLINICO MULTICENTRICO, CONTROLLATO CON PLACEBO, IN DOPPIO CIECO, PER VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI 12 MESI DI TERAPIA CON PROMIXIN® (COLISTIMETATO DI SODIO) PER VIA INALATORIA NEL TRATTAMENTO DI SOGGETTI CON BRONCHIECTASIE NON DA FIBROSI CISTICA CON INFEZIONE CRONICA DA PSEUDOMONAS AERUGINOSA (P. AERUGINOSA)"; CODICE PROTOCOLLO Z7224L01; NEMERO EUDRACT 2015-002743-33; PROMOTORE ZAMBON S.P.A.; CRO CHILTERN INTERNATIONAL S.R.L. (REF. NUMBER CIL 34023); DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C. BRONCOPNEUMOLOGIA

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 Chiltern International S.r.l

3. Attestazione contabile

La presente determina non comporta oneri.

Pratica gestita da Dott.ssa Federica Massacesi

Milano, _____

Responsabile del procedimento

Direttore Scientifico

Prof. Silvano Bosari





579

06 APR. 2017

Pag. 2

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	TOTAL
SAN							
Totale							
RIC							
Totale							
TOTALE							

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

Milano, 3/7/17

Il Direttore della UOC Economico-Finanziaria

(Dott. Roberto Alberti)





Determinazione del Direttore Generale **679** del **06 APR. 2017**, Atti n. 341/2017

STUDIO CLINICO FARMACOLOGICO PROFIT DAL TITOLO: "STUDIO CLINICO MULTICENTRICO, CONTROLLATO CON PLACEBO, IN DOPPIO CIECO, PER VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI 12 MESI DI TERAPIA CON PROMIXIN® (COLISTIMETATO DI SODIO) PER VIA INALATORIA NEL TRATTAMENTO DI SOGGETTI CON BRONCHIECTASIE NON DA FIBROSI CISTICA CON INFEZIONE CRONICA DA PSEUDOMONAS AERUGINOSA (P. AERUGINOSA)"; CODICE PROTOCOLLO Z7224L01; NEMERO EUDRACT 2015-002743-33; PROMOTORE ZAMBON S.P.A.; CRO CHILTERN INTERNATIONAL S.R.L. (REF. NUMBER CIL 34023); DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C. BRONCOPNEUMOLOGIA

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 22/12/2016 e corredata dalla relativa documentazione, con la quale la CRO Chiltern International S.r.l., delegata dal Promotore Zambon S.p.A., 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 clinico multicentrico, controllato con placebo, in doppio cieco, per valutare l'efficacia e la sicurezza di 12 mesi di terapia con Promixin® (colistimetato di sodio) per via inalatoria nel trattamento di soggetti con bronchiectasie non da fibrosi cistica con infezione cronica da Pseudomonas aeruginosa (P. aeruginosa)*", Protocollo Numero Z7224L01, Numero Eudract 2015-002743-33, da svolgersi presso l'U.O.C. Broncopneumologia, sotto la responsabilità scientifica del Prof. Francesco Blasi. In Atti 341/2017;

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.30.35.82.96, stipulata con la compagnia Allianz Global Corporate and Speciality SE ed approvata dal Comitato Etico Milano Area B. Massimale per protocollo € 7.500.000,00; massimale per Paziente di € 1.000.000,00. In Atti 341/2017;

[Handwritten signature]





Determinazione del Direttore Generale n. **579** del **06 APR. 2017**, Atti n. 341/2017

DATO ATTO che il Comitato Etico Milano Area B, nella seduta del 07/02/2017, "... ha espresso all'unanimità Parere Unico favorevole allo studio subordinato a ...". In Atti 341/2017;

DATO ATTO che con nota datata 13/03/2017, il Comitato Etico Milano Area B, "... scioglie ogni riserva e conferma all'unanimità il Parere Unico Favorevole allo studio precedentemente espresso". In Atti 341/2017;

VISTA la proposta di convenzione, tra la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico e la Società Chiltern International S.r.l. In Atti 341/2017;

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 clinico multicentrico, controllato con placebo, in doppio cieco, per valutare l'efficacia e la sicurezza di 12 mesi di terapia con Promixin® (colistimetato di sodio) per via inalatoria nel trattamento di soggetti con bronchiectasie non da fibrosi cistica con infezione cronica da Pseudomonas aeruginosa (P. aeruginosa)*", Protocollo Numero Z7224L01, Numero Eudract 2015-002743-33, Promotore Zambon S.p.A., da svolgersi presso l' U.O.C. Broncopneumologia;
- 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;





579

06 APR. 2017

Pag. 5

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 341/2017

- 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 Agnè

IL DIRETTORE SANITARIO
Dott.ssa Laura Chiappa

REGISTRATA NELL'ELENCO DELLE DETERMINAZIONI
IN DATA 06 APR. 2017 AL N. 579

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

