



1200 27 LUG, 2017

Pag. 1

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 818/2017

STUDIO CLINICO FARMACOLOGICO, MULTICENTRICO, PROFIT, DAL TITOLO: "STUDIO DI FASE 3, RANDOMIZZATO, IN APERTO, CON CONTROLLO ATTIVO DI ALXN1210 RISPETTO A ECUZUMAB IN PAZIENTI ADULTI AFFETTI DA EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA (EPN) ATTUALMENTE TRATTATI CON ECUZUMAB", CODICE PROTOCOLLO ALXN1210-PNH-302, NUMERO EUDRACT N2016-002026-36, PROMOTORE ALEXION PHARMACEUTICALS, INC. (ALEXION) – USA, RAPPRESENTANTE LEGALE DEL PROMOTORE IN EU: ALEXION EUROPE SAS, FRANCE, RICHIEDENTE NELLA SUA QUALITÀ DI CRO PER INCARICO DEL PROMOTORE: QUINTILES S.R.L., DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C. EMATOLOGIA

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 2
- proposta di convenzione, tra la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico e la Società Quintiles S.r.l., CRO che agisce in base al mandato di Alexion Pharmaceuticals, Inc .

3. Attestazione contabile

La presente determina non comporta oneri.

Pratica gestita da Dott.ssa Federica Massacesi

Responsabile del procedimento

Direttore Scientifico

Prof. Silvano Bosari





1200 27 LUG, 2017

Pag. 2

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 818/2017

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							
Totale							
RIC							
Totale							
TOTALE							

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

Milano, _____

Il Direttore U.O.C. Gestione Economico Finanziaria

(Dott. Roberto Alberti)





1 200 del 27 LUG, 2017

Pag. 3

Determinazione del Direttore Generale n. 1 200 del 27 LUG, 2017, Atti n. 818/2017

STUDIO CLINICO FARMACOLOGICO, MULTICENTRICO, PROFIT, DAL TITOLO: "STUDIO DI FASE 3, RANDOMIZZATO, IN APERTO, CON CONTROLLO ATTIVO DI ALXN1210 RISPETTO A ECLIZUMAB IN PAZIENTI ADULTI AFFETTI DA EMOGLOBINURIA PAROSSISTICA NOTTURNA (EPN) ATTUALMENTE TRATTATI CON ECLIZUMAB", CODICE PROTOCOLLO ALXN1210-PNH-302, NUMERO EUDRACT N2016-002026-36, PROMOTORE ALEXION PHARMACEUTICALS, INC. (ALEXION) – USA, RAPPRESENTANTE LEGALE DEL PROMOTORE IN EU: ALEXION EUROPE SAS, FRANCE, RICHIEDENTE NELLA SUA QUALITÀ DI CRO PER INCARICO DEL PROMOTORE: QUINTILES S.R.L., DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C. EMATOLOGIA

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";

VISTE le note di Regione Lombardia G1.2016.0035472 del 16/11/2016 "Ricostituzione dei Comitati Etici", G1-20160036044 del 22/11/2016 "Ricostituzione dei Comitati Etici – chiarimenti", G1.2016.0037810 del 09/12/2016 "Ricostituzione dei Comitati Etici – precisazioni", e successive;

VISTA la Determinazione n. 452 del 14/03/2017 "Costituzione Comitato Etico Milano Area 2" e successive;

VISTA la lettera d'intenti, datata 20/03/2017 e corredata dalla relativa documentazione, con la quale la Società Quintiles S.r.l. la quale agisce nella sua qualità di CRO per incarico del Promotore Alexion Pharmaceuticals, Inc., chiede che sia approvato dal Comitato Etico Milano Area 2 e autorizzato dalla Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico lo studio clinico farmacologico, multicentrico, dal titolo: "Studio di fase 3, randomizzato, in aperto, con controllo attivo di ALXN1210 rispetto a Eculizumab in pazienti adulti affetti da Emoglobinuria Parossistica Notturna (EPN) attualmente trattati con Eculizumab", Codice Protocollo ALXN1210-PNH-302, Numero EudraCT 2016-002026-36, da svolgersi presso l'U.O.C. Ematologia, diretta dal Prof. Agostino Cortelezzi, sotto la responsabilità scientifica della Dr.ssa Wilma Barcellini. In Atti 818/2017;

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



ef



Determinazione del Direttore Generale n. 1200 del 27 LUG. 2017 Atti n. 818/2017

secondo il protocollo, mediante polizza assicurativa n. ITCANQ11712, stipulata con la compagnia Ace European Group Ltd, ed approvata dal Comitato Etico Milano Area 2. Massimale per paziente € 1.000.000,00; massimale per protocollo Euro € 5.000.000,00. In Atti 818/2017;

DATO ATTO che il Comitato Etico Milano Area 2, nella seduta del 09/05/2017, "... ha accettato all'unanimità il Parere Unico favorevole allo studio espresso dal Comitato Etico dell'Università Federico II nella seduta del 04.04.2017, subordinando tale accettazione alla redazione di una lettera informativa per il medico curante [documento attuale: GP Letter Version 1.0 Final Date 14Mar2017] in cui l'obiettivo primario dello studio sia spiegato meglio e in modo più dettagliato". In Atti 818/2017;

DATO ATTO che, con nota datata 12/06/2017, il Comitato Etico Milano Area 2, "... scioglie ogni riserva e conferma all'unanimità l'accettazione del Parere Unico favorevole allo studio precedentemente espressa". In Atti 818/2017;

VISTA la proposta di convenzione, tra la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico e la Società Quintiles S.r.l., CRO che agisce in base al mandato di Alexion Pharmaceuticals, Inc. .. In Atti 818/2017;

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:

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 farmacologico, multicentrico, dal titolo: "Studio di fase 3, randomizzato, in aperto, con controllo attivo di ALXN1210 rispetto a Eculizumab in pazienti adulti affetti da Emoglobinuria Parossistica Notturna (EPN) attualmente trattati con Eculizumab", Codice Protocollo ALXN1210-PNH-302, Numero EudraCT 2016-002026-36, da svolgersi presso l'U.O.C. Ematologia;
3. di introitare le somme specificate nel contratto di sperimentazione clinica al conto economico 790510 del Bilancio di competenza;





Determinazione del Direttore Generale n. 1200 del 27 LUG, 2017, Atti n. 818/2017 Pag. 5

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;

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

5. di disporre l'invio della presente determinazione alle Unità Operative interessate.

IL DIRETTORE GENERALE

Dott.ssa Simona Girolodi

IL DIRETTORE SCIENTIFICO

Prof. Silvano Bosari

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

Dott. Fabio Agrò

IL DIRETTORE SANITARIO

Dr.ssa Laura Chiappa

REGISTRATA NELL'ELENCO DELLE DETERMINAZIONI
IN DATA 27 LUG, 2017 AL N. 1200

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

