



331

22 FEB. 2018

Pag. 1

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1530/2017

STUDIO OSSERVAZIONALE, NON FARMACOLOGICO, PROSPETTICO, INTERNAZIONALE, NO PROFIT, DAL TITOLO: "APPROCCIO INNOVATIVO PER L'AUTOGESTIONE E IL BENESSERE SOCIALE DEI PAZIENTI CON FIBROSI CISTICA IN EUROPA: LO SVILUPPO, LA VALIDAZIONE E LA REALIZZAZIONE DI UNO STRUMENTO TELEMATICO" - WORK PACKAGE 6.2- IMPACT ASSESSMENT THROUGH A EUROPEAN MULTICENTRE CLINICAL TRIAL: VALIDATION OF MYCYFAPP AS A PORTABLE SYSTEM FOR SELFMANAGEMENT IN CHILDREN WITH CF / WORK PACKAGE LEADER: KUL / MYCYFAPP WP 6.2 CLINICAL TRIAL VERSION 1 01.08.2017, PROMOTORE CF CENTER UNIVERSITY HOSPITAL LEUVEN - BELGIUM, CHRISTIANE DE BOECK, DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C. PEDIATRIA - FIBROSI CISTICA PEDIATRICA

ATTESTAZIONE REGOLARITA' ISTRUTTORIA E LEGITTIMITA' DEL PROVVEDIMENTO

- 1. Breve esposizione del contenuto della determinazione**
Autorizzazione esecuzione dello studio.
- 2. Estremi relativi ai principali documenti e/o normative citate**
- Parere favorevole Comitato Etico Milano Area 2.
- 3. Attestazione contabile**
La presente determina non comporta oneri.

Pratica gestita da: Dott.ssa Federica Massacesi

Responsabile del procedimento

Direttore Scientifico

Prof. Silvano Bosari





Determinazione del Direttore Generale n. 331 del 22 FEB. 2018, Atti n. 1530/2017 Pag. 2

ATTESTAZIONE COPERTURA ECONOMICA/PATRIMONIALE

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

BILANCIO	N. CONTO E DESCRIZIO NE	N. IMPEGNO	PROGETTO	IMPORTO 2017	IMPORTO 2018	IMPORTO 2019	TOTALI
SAN							
Totale							
RIC							
Totale							
TOTALE							

Milano, _____

Il Direttore U.O.C. Gestione Economico Finanziaria

(Dott. Roberto Alberti)

Gli eventuali costi imputati saranno coperti dai fondi rivenienti dagli studi.





331

22 FEB. 2018

Pag. 3

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1530/2017

STUDIO OSSERVAZIONALE, NON FARMACOLOGICO, PROSPETTICO, INTERNAZIONALE, NO PROFIT, DAL TITOLO: "APPROCCIO INNOVATIVO PER L'AUTOGESTIONE E IL BENESSERE SOCIALE DEI PAZIENTI CON FIBROSI CISTICA IN EUROPA: LO SVILUPPO, LA VALIDAZIONE E LA REALIZZAZIONE DI UNO STRUMENTO TELEMATICO" - WORK PACKAGE 6.2- IMPACT ASSESSMENT THROUGH A EUROPEAN MULTICENTRE CLINICAL TRIAL: VALIDATION OF MYCYFAPP AS A PORTABLE SYSTEM FOR SELFMANAGEMENT IN CHILDREN WITH CF / WORK PACKAGE LEADER: KUL / MYCYFAPP WP 6.2 CLINICAL TRIAL VERSION 1 01.08.2017, PROMOTORE CF CENTER UNIVERSITY HOSPITAL LEUVEN – BELGIUM, CHRISTIANE DE BOECK, DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C. PEDIATRIA - FIBROSI CISTICA PEDIATRICA

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 Decreto della Direzione Generale della Sanità n.11960 del 13.07.2004 relativo all'approvazione delle linee guida sugli Studi "Osservazionali" o "non interventistici", elaborazione di reports periodici ed istituzione del registro regionale sugli Studi "Osservazionali" o "Non Interventistici" effettuati in Regione Lombardia;

VISTA la Determinazione AIFA del 20/03/2008-G.U Serie generale n.76 del 31/03/2008;

VISTO il D.M. del 08/02/2013 "Criteri per la composizione e il funzionamento dei comitati etici";

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 10/10/2017 e corredata dalla relativa documentazione, con la quale la Prof.ssa Carla Colombo, Direttore dell'U.O.C. Pediatria – Fibrosi Cistica Pediatrica: - chiede che sia approvato dal Comitato Etico Milano Area 2 e autorizzato dalla Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico lo studio osservazionale, non farmacologico, prospettico, internazionale, no profit, dal titolo: *"Mycyfapp Approccio innovativo per l'autogestione e il benessere sociale dei pazienti con Fibrosi Cistica in Europa: lo sviluppo, la validazione e la realizzazione di uno strumento telematico"*, Codice Protocollo MyCyFAPP, Promotore CF Center University Hospital Leuven – Belgium, Christiane De Boeck; - dichiara che: *"Lo Studio non comporterà per la Fondazione costi aggiuntivi per esami ed interventi legati alla ricerca. I costi della spedizione dei campioni biologici presso il laboratorio di analisi centralizzato,*



B



331 22 FEB. 2018

Pag. 4

Determinazione del Direttore Generale n. 331 del _____, Atti n. 1530/2017

saranno sostenuti dal centro proponente"; - dichiara altresì che lo studio si svolgerà presso l'U.O.C. da lei diretta sotto la sua responsabilità scientifica – Prof.ssa Carla Colombo. In Atti 1530/2017;

DATO ATTO che il Comitato Etico Milano Area 2, nella seduta del 07/11/2017: "... ha espresso all'unanimità parere favorevole allo studio". In Atti 1530/2017;

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 autorizzare, ai sensi della normativa in materia vigente, l'esecuzione dello studio osservazionale, non farmacologico, prospettico, internazionale, no profit, dal titolo: "*Mycyfapp Approccio innovativo per l'autogestione e il benessere sociale dei pazienti con Fibrosi Cistica in Europa: lo sviluppo, la validazione e la realizzazione di uno strumento telematico*", Codice Protocollo MyCyFAPP, Promotore CF Center University Hospital Leuven – Belgium, Christiane De Boeck, da svolgersi presso l'U.O.C. Pediatria - Fibrosi Cistica Pediatrica;
2. di prendere atto che lo studio, dichiarato osservazionale, non farmacologico, prospettico, no profit, non comporta oneri aggiuntivi per la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico;
3. di dare atto che le attestazioni richiamate in premessa formano parte integrante del presente atto;
4. 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);





331 22 FEB. 2018

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1530/2017

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 22 FEB. 2018 AL N. **331**

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



