



1 180

Determinazione del Direttore Generale n. \_\_\_\_\_ del 14 GIU. 2018, Atti n. 977/2018

Pag. 1

**STUDIO CLINICO, FARMACOLOGICO, PROFIT, DAL TITOLO: "EFFICACIA E SICUREZZA DI TUROCTOCOG ALFA PEGOL (N8-GP) IN REGIME DI PROFILASSI E NEL TRATTAMENTO DEI SANGUINAMENTI IN PAZIENTI CON EMOFILIA A DI GRADO SEVERO PRECEDENTEMENTE TRATTATI CON N8-GP", CODICE PROTOCOLLO NN7088-4410, NUMERO EUDRACT 2017-003788-36, PROMOTORE NOVO NORDISK S.P.A., DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C MEDICINA GENERALE- EMOSTASI E TROMBOSI**

**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 contratto tra la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico e la Società Novo Nordisk S.p.A.
- 3. Attestazione contabile**  
La presente determina non comporta oneri.

Pratica gestita da: Dott.ssa Valentina Cavinato

Responsabile del procedimento

Direttore Scientifico

Prof. Silvano Bosari





1 180

Determinazione del Direttore Generale n. \_\_\_\_\_ del 14 GIU. 2018, Atti n. 977/2018

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	TOTALI
SAN							
Totale							
RIC							
Totale							
TOTALE							

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

Il Direttore U.O.C. Economico-Finanziaria

(Dott. Roberto Alberti)

Gli eventuali costi imputati saranno coperti dai fondi rivenienti dallo studio.





Determinazione del Direttore Generale n. 1180 del 11/11/2018, Atti n. 977/2018

**STUDIO CLINICO, FARMACOLOGICO, PROFIT, DAL TITOLO: "EFFICACIA E SICUREZZA DI TUROCTOCOG ALFA PEGOL (N8-GP) IN REGIME DI PROFILASSI E NEL TRATTAMENTO DEI SANGUINAMENTI IN PAZIENTI CON EMOFILIA A DI GRADO SEVERO PRECEDENTEMENTE TRATTATI CON N8-GP", CODICE PROTOCOLLO NN7088-4410, NUMERO EUDRACT 2017-003788-36, PROMOTORE NOVO NORDISK S.P.A., DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C MEDICINA GENERALE- EMOSTASI E TROMBOSI**

#### 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";

**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 Determinazione n. 367 del 22/02/2018 "Definizione delle modalità di ripartizione e definizione delle quote di attribuzione al personale dipendente dei proventi derivati da studi profit";

**VISTA** la lettera d'intenti, datata 30/01/2018 e corredata dalla relativa documentazione, con la quale la Società Novo Nordisk S.p.A., chiede che sia approvato dal Comitato Etico Milano Area 2 e autorizzato dalla Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico lo studio clinico, farmacologico, profit, dal titolo: *"Efficacia e sicurezza di turoctocog alfa pegol (N8-GP) in regime di profilassi e nel trattamento dei sanguinamenti in pazienti con emofilia A di grado severo precedentemente trattati con N8-GP"*, Codice Protocollo NN7088-4410, Numero EudraCT 2017-003788-36, da svolgersi presso l'U.O.C Medicina Generale- Emostasi e Trombosi. In Atti 977/2018;

**VISTA** la lettera d'intenti con la quale la Prof.ssa Flora Peyvandi direttore dell' U.O.C Medicina Generale- Emostasi e Trombosi, chiede che sia approvato dal Comitato Etico Milano Area 2 e autorizzato dalla Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico lo studio in oggetto, da svolgersi presso l'U.O.C da lei diretta, sotto la responsabilità scientifica della Dr.ssa Elena Santagostino. In Atti 977/2018;

**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. IT00020254LI18A, stipulata con la Compagnia XL





1180

14 GIU. 2018

Pag. 4

Determinazione del Direttore Generale n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_, Atti n. 977/2018

Catilin ed approvata dal Comitato Etico Milano Area 2; Massimale per Protocollo € 5.000.000,00; massimale per Paziente di € 1.000.000,00. In Atti 977/2018;

**DATO ATTO** che il Comitato Etico Milano Area 2, nella seduta del 10/04/2018: "...ha accettato all'unanimità il Parere Unico favorevole allo studio espresso dal Comitato Etico per le Sperimentazioni Cliniche (CESC) della Provincia di Vicenza nella seduta del 13.02.2018 subordinando...". In Atti 977/2018;

**DATO ATTO** che con una nota datata 07/05/2018, il Comitato Etico Milano Area 2: "...scioglie ogni riserva e conferma all'unanimità l'accettazione del Parere Unico favorevole allo studio espresso dal Comitato Etico per le Sperimentazioni Cliniche (CESC) della Provincia di Vicenza nella seduta del 13.02.2018". In Atti 977/2018

**VISTA** la proposta di contratto tra la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico e la Società Novo Nordisk S.p.A. Atti 977/2018;

**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;

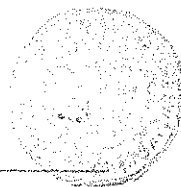
**ACQUISITI** i pareri favorevoli, del Direttore Amministrativo e del Direttore Scientifico, mentre il parere del Direttore Sanitario si intende assorbito dalle funzioni superiori esercitate;

#### DETERMINA

Per tutti i motivi in premessa indicati:

1. di approvare il contratto di studio di cui in premessa;
2. di autorizzare, ai sensi della normativa in materia vigente, l'esecuzione dello studio clinico: "Efficacia e sicurezza di turoctocog alfa pegol (N8-GP) in regime di profilassi e nel trattamento dei sanguinamenti in pazienti con emofilia A di grado severo precedentemente trattati con N8-GP", Codice Protocollo NN7088-4410, Numero EudraCT 2017-003788-36, da svolgersi presso l'U.O.C Medicina Generale- Emostasi e Trombosi;
3. di introitare le somme specificate nel contratto di studio al conto economico 790510 del Bilancio di competenza;
4. di ripartire la somma introitata secondo quanto stabilito con Determinazione n. 367 del 22/02/2018 e precisamente:





1180

14 GIU. 2018

Pag. 5

Determinazione del Direttore Generale n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_, Atti n. 977/2018

- 10% alla Direzione Scientifica, per la costituzione del fondo destinato al finanziamento degli studi no profit spontanei, di cui al D.M. 17-12-2004
  - 15% alla Direzione Scientifica per il Clinical Trial Center
  - 25% alla Fondazione
  - 50% all'U.O. ove si svolge lo studio, che potrà utilizzare questi fondi secondo le modalità previste dai regolamenti della Direzione Scientifica;
5. di dare atto che le attestazioni richiamate in premessa formano parte integrante del presente atto;
6. 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);
7. di disporre l'invio della presente determinazione alle Unità Operative interessate.

**per IL DIRETTORE GENERALE**

Dott.ssa Simona Girolodi

**IL DIRETTORE SANITARIO**

Dr.ssa Laura Chiappa

ai sensi della determinazione n. 912 del 12.05.2016

**IL DIRETTORE SCIENTIFICO**

Prof. Silvano Bosari

**IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO**

Dott. Fabio Aggrò

REGISTRATA NELL'ELENCO DELLE DETERMINAZIONI  
IN DATA 14 GIU. 2018 AL N. 1180

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



