

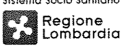


,-	
Į	O 6 LUG, 2018 Pag. 1 Determinazione del Direttore Generale n del Atti n. 974/2018
5	STUDIO CLINICO, FARMACOLOGICO, PROFIT, DAL TITOLO: "STUDIO RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO CON PLACEBO, ADATTATIVO PER VALUTARE IL MIGLIORAMENTO DEI SINTOMI E IL CONTROLLO METABOLICO TRA SOGGETTI ADULTI AFFETTI DA IPOPARATIROIDISMO SINTOMATICO TRATTATI CON ORMONE PARATIROIDEO RICOMBINANTE UMANO [RHPTH(1-84)]", CODICE PROTOCOLLO SHP634-401, NUMERO EUDRACT 2015-004757-40, PROMOTORE SHIRE HUMAN GENETIC THERAPIES, INC.USA, CRO PPD ITALY S.R.L., DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C. ENDOCRINOLOGIA E MALATTIE METABOLICHE
	ATTESTAZIONE REGOLARITA' ISTRUTTORIA E LEGITTIMITA' DEL PROVVEDIMENTO
	Breve esposizione del contenuto della determinazione Autorizzazione esecuzione dello studio, approvazione del contratto.
	Z. 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 PPD Italy S.r.l. che agisce in nome del Promotore Shire Human Genetic Therapies, Inc., USA
	3. Attestazione contabile La presente determina non comporta oneri.
	Pratica gestita da: Dott.ssa Valentina Cavinato Responsabile del procedimento Direttore Scientifico Prof. Silvano Bosari











	one del Direttor							
	NE COPERTURA							
Il costo com	plessivo di €		sarà impu	tato nel BPE o	così come seg	gue:		
BILANCIO	N. CONTO E DESCRIZIONE	N. IMPEGNO	PROGETTO	IMPORTO 2017	IMPORTO 2018	IMPORTO 2019	TOTALI	
SAN								
Totale								
RIC								
Totale								
TOTALE							H-A-A	
Milano,			Il Direttore U.O.C. Economico-Finanziaria (Dott. Roberto Alberti)					
Gli eventuali	costi imputati s	aranno coperi	ti dai fondi rive	nienti dallo st	udio.	- /		







Pag. 3
Determinazione del Direttore Generale n. ______ del 0 6 1 1 6 2018, Atti n. 974/2018

STUDIO CLINICO, FARMACOLOGICO, PROFIT, DAL TITOLO: "STUDIO RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO CON PLACEBO, ADATTATIVO PER VALUTARE IL MIGLIORAMENTO DEI SINTOMI E IL CONTROLLO METABOLICO TRA SOGGETTI ADULTI AFFETTI DA IPOPARATIROIDISMO SINTOMATICO TRATTATI CON ORMONE PARATIROIDEO RICOMBINANTE UMANO [RHPTH(1-84)]", CODICE PROTOCOLLO SHP634-401, NUMERO EUDRACT 2015-004757-40, PROMOTORE SHIRE HUMAN GENETIC THERAPIES, INC.USA, CRO PPD ITALY S.R.L., DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C. ENDOCRINOLOGIA E MALATTIE METABOLICHE

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 22/06/2018 e corredata dalla relativa documentazione, con la quale la Società PPD Italy S.r.l. che agisce in nome del Promotore Shire Human Genetic Therapies, Inc., USA, 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: "Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, adattativo per valutare il miglioramento dei sintomi e il controllo metabolico tra soggetti adulti affetti da ipoparatiroidismo sintomatico trattati con ormone paratiroideo ricombinante umano [rhPTH(1-84)]", Codice Protocollo SHP634-401, Numero EudraCT 2015-004757-40, da svolgersi presso l'U.O.C Endocrinologia e Malattie Metaboliche. In Atti 974/2018;

VISTA la lettera d'intenti con la quale la Prof.ssa Maura Arosio Direttore U.O.C Endocrinologia e Malattie Metaboliche, chiede che sia approvato dal Comitato Etico Milano Area 2 e autorizzato dalla Fondazione

Codice Fiscale e Part. IVA 04724150968









9 30 0 6 LUG, 2018

Pag. 4

Determinazione del Direttore Generale n._____ del______, Atti n. 974/2018

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 Giovanna Mantovani. In Atti 974/2018;

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. PIIDAC/GL/2017/SHP634-401, stipulata con la Compagnia Pharma International Insurance DAC ed approvata dal Comitato Etico Milano Area 2. Massimale per Protocollo € 5.000.000,00; massimale per Paziente di € 1.550.000,00. In Atti 974/2018;

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 Regione Toscana – Area Vasta Centro nella seduta del 13.03.2018 subordinando...".In Atti 974/2018;

DATO ATTO che con una nota datata 09/05/2018, 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 Regione Toscana – Area Vasta Centro nella seduta del 13.03.2018, dal momento che i documenti richiesti sono stati caricati sul forum AIFA.". In Atti 974/2018

VISTA la proposta di contratto tra la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico e PPD Italy S.r.l.che agisce in nome del Promotore Shire Human Genetic Therapies, Inc., USA. Atti 974/2018;

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, del Direttore Sanitario, Direttore Scientifico;

DETERMINA

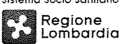
Per tutti i motivi in premessa indicati:

- 1. di approvare il contratto di studio di cui in premessa;
- di autorizzare, ai sensi della normativa in materia vigente, l'esecuzione dello studio clinico farmacologico profit, dal titolo: "Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, adattativo per valutare il miglioramento dei sintomi e il controllo metabolico tra soggetti adulti affetti da ipoparatiroidismo sintomatico trattati con ormone paratiroideo ricombinante umano [rhPTH(1-84)]", Codice Protocollo SHP634-401, Numero EudraCT 2015-004757-40, da svolgersi presso l'U.O.C Endocrinologia e Malattie Metaboliche;
- 3. di introitare le somme specificate nel contratto di studio al conto economico 790510 del Bilancio di competenza;











Deter	minazione del Direttore G	30 U enerale ndel	'0 6 L	JG. 2018	Pag. 5 Atti n. 974/2018
4.	di ripartire la somma inti e precisamente:	roitata secondo quanto	stabilito d	con Determ	ninazione n. 367 del 22/02/201
	- 10% alla Direzio studi no profit spontane	• •		del fondo	destinato al finanziamento deg
	- 15% alla Direzio	ne Scientifica per il Clini	cal Trial C	enter	
	- 25% alla Fondaz	ione			
	- 50% all'U.O. ove previste dai regolamenti		-	ıtilizzare qı	uesti fondi secondo le modalita
5.	di dare atto che le attesti	azioni richiamate in pre	messa for	mano parte	e integrante del presente atto;
6.	•	ente esecutivo (art. 1			ne dell'Azienda, dando atto che .33/2009 così come sostituite
7.	di disporre l'invio della pi	resente determinazione	alle Unità	Operative	interessate.
	IL DIRETTORE SCIENTIFI Prof. Silvario Bosari	IL DIRETTORE (Dott.ssa Simo	ANITARIC	IL DIRET	FORE AMMINISTRATIVO ott. Fabio Agrò JELENSO DELLE DETERMINAZION G. 2010 N. N. 300
U	OS/UOSD/UOC proponente	Direzione Scientifica			



Responsabile del procedimento:

Pratica gestita da:

Prof. Silvano Bosari

Dott.ssa Valentina Cavinato

(Firma)

