



1531 26 LUG. 2018

Pag. 1

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1266/2017

STUDIO CLINICO, PROFIT, DAL TITOLO: "STUDIO DI FASE 2B, IN DOPPIO CIECO, RANDOMIZZATO, CONTROLLATO VERSO PLACEBO, A GRUPPI PARALLELI SU PF- 06651600 AND PF-06700841 A VARI DOSAGGI SOMMINISTRATI PER VIA ORALE COME TERAPIA DI INDUZIONE E CRONICA IN SOGGETTI AFFETTI DA COLITE ULCEROSA DA MODERATA A GRAVE", CODICE PROTOCOLLO B7981005, NUMERO EUDRACT 2016-003708-29 , PROMOTORE PFIZER INC. (USA), CRO ICON PUBLIC LIMITED COMPANY, DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C. GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA

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 ICON Public Limited Company che agisce in nome del Promotore Pfizer Inc. (USA).

3. Attestazione contabile

La presente determina non comporta oneri.

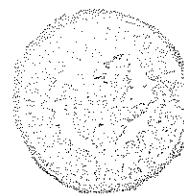
Pratica gestita da: Dott.ssa Valentina Cavinato

Responsabile del procedimento

Direttore Scientifico

Prof. Silvano Bosari





1531 26 LUG. 2018

Pag. 2

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1266/2017

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							

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. 1531 del 26 LUG. 2018, Atti n. 1266/2017

STUDIO CLINICO, PROFIT, DAL TITOLO: "STUDIO DI FASE 2B, IN DOPPIO CIECO, RANDOMIZZATO, CONTROLLATO VERSO PLACEBO, A GRUPPI PARALLELI SU PF- 06651600 AND PF-06700841 A VARI DOSAGGI SOMMINISTRATI PER VIA ORALE COME TERAPIA DI INDUZIONE E CRONICA IN SOGGETTI AFFETTI DA COLITE ULCEROSA DA MODERATA A GRAVE", CODICE PROTOCOLLO B7981005, NUMERO EUDRACT 2016-003708-29 , PROMOTORE PFIZER INC. (USA), CRO ICON PUBLIC LIMITED COMPANY, DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C. GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA

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 21/04/2017 e corredata dalla relativa documentazione, con la quale la Società ICON Public Limited Company che agisce in nome del Promotore Pfizer 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 profit, dal titolo: *"Studio di Fase 2b, in doppio cieco, randomizzato, controllato verso placebo, a gruppi paralleli su PF- 06651600 and PF-06700841 a vari dosaggi somministrati per via orale come terapia di induzione e cronica in soggetti affetti da colite ulcerosa da moderata a grave"*, Codice Protocollo B7981005, Numero EudraCT 2016-003708-29, da svolgersi presso l'U.O.C. Gastroenterologia ed Endoscopia. In Atti 1266/2017;

VISTA la lettera d'intenti con la quale il Prof. Maurizio Vecchi Direttore dell' U.O.C Gastroenterologia ed Endoscopia, 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 lui diretta, sotto la responsabilità scientifica del Dr. Guido Basilisco. In Atti 1266/2017;





1531 126 LUG. 2018

Pag. 4

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1266/2017

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. 9953701, stipulata con la Compagnia Insurance Company of The State of Pennsylvania approvata dal Comitato Etico Milano Area 2. Massimale per Protocollo € 20.000.000,00; massimale per Paziente di € 1.000.000,00. In Atti 1266/2017;

DATO ATTO che il Comitato Etico Milano Area 2, nella seduta del 19/09/2017: *"ha accettato all'unanimità il Parere Unico favorevole allo studio espresso dal Comitato Etico Indipendente Istituto Clinico Humanitas nella seduta del 04.07.2017 [Prot. Nr. CE Humanitas ex D.M. 8/2/2013: 308/17]"* In Atti 1266/2017;

VISTA la proposta di contratto tra la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico e ICON Public Limited Company che agisce in nome del Promotore Pfizer Inc. (USA). Atti 1266/2017;

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;

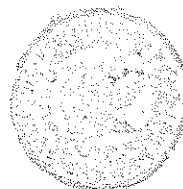
ACQUISITI i pareri favorevoli del Direttore Amministrativo, del Direttore Sanitario, Direttore Scientifico;

DETERMINA

Per tutti i motivi in premessa indicati:

1. di approvare il contratto di studio di cui in premessa;
2. di autorizzare, ai sensi della normativa in materia vigente, l'esecuzione dello studio profit, dal titolo: *"Studio di Fase 2b, in doppio cieco, randomizzato, controllato verso placebo, a gruppi paralleli su PF-06651600 and PF-06700841 a vari dosaggi somministrati per via orale come terapia di induzione e cronica in soggetti affetti da colite ulcerosa da moderata a grave"*, Codice Protocollo B7981005, Numero EudraCT 2016-003708-29, da svolgersi presso l'U.O. Gastroenterologia ed Endoscopia ;
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:
 - 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





Determinazione del Direttore Generale n. **1531** del **12.6 LUG, 2018** Atti n. 1266/2017

- 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.

IL DIRETTORE GENERALE
Dott.ssa Simona Girolodi

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Prof. Silvano Bosari

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Dott. Fabio Agnò

IL DIRETTORE SANITARIO
Dr.ssa Laura Chiappa

REGISTRAZIONE E ARCHIVIO DELLE DETERMINAZIONI
IN DATA **12.6 LUG, 2018** AL N. **1531**

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



