



Determinazione del Direttore Generale n. **1569** del **02 AGO. 2018** Atti n. 1270/2018

STUDIO CLINICO, FARMACOLOGICO, PROFIT, DAL TITOLO: "STUDIO MULTICENTRICO DI FASE 3, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO CONTROLLATO CON PLACEBO PER LA VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA E DELL'EFFICACIA DI BARICITINIB IN COMBINAZIONE CON CORTICOSTEROIDI TOPICI IN PAZIENTI CON DERMATITE ATOPICA DA MODERATA A GRAVE CHE ABBIANO FALLITO, PRESENTINO INTOLLERANZA O CONTROINDICAZIONI AL TRATTAMENTO CON LA CICLOSPORINA", CODICE PROTOCOLLO I4V-MC-JAIN, NUMERO EUDRACT 2017-004574-34, PROMOTORE ELI LILLY AND COMPANY, INDIANAPOLIS, INDIANA USA, CRO ELI LILLY ITALIA S.P.A., DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C.DERMATOLOGIA

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 Eli Lilly Italia S.p.A., che agisce in nome del Promotore Eli Lilly and Company, Indianapolis, Indiana 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





1569

02 AGO, 2018

Pag. 2

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____ Atti n. 1270/2018

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.





1569

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del 02 AGO, 2018 Atti n. 1270/2018

STUDIO CLINICO, FARMACOLOGICO, PROFIT, DAL TITOLO: "STUDIO MULTICENTRICO DI FASE 3, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO CONTROLLATO CON PLACEBO PER LA VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA E DELL'EFFICACIA DI BARICITINIB IN COMBINAZIONE CON CORTICOSTEROIDI TOPICI IN PAZIENTI CON DERMATITE ATOPICA DA MODERATA A GRAVE CHE ABBIANO FALLITO, PRESENTINO INTOLLERANZA O CONTROINDICAZIONI AL TRATTAMENTO CON LA CICLOSPORINA", CODICE PROTOCOLLO I4V-MC-JAIN, NUMERO EUDRACT 2017-004574-34, PROMOTORE ELI LILLY AND COMPANY, INDIANAPOLIS, INDIANA USA, CRO ELI LILLY ITALIA S.P.A., DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C.DERMATOLOGIA

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 06/04/2018 e corredata dalla relativa documentazione, con la quale la Società Eli Lilly Italia S.p.A., che agisce in nome del Promotore Eli Lilly and Company, Indianapolis, Indiana 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 multicentrico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco controllato con placebo per la valutazione della sicurezza e dell'efficacia di Baricitinib in combinazione con corticosteroidi topici in pazienti con dermatite atopica da moderata a grave che abbiano fallito, presentino intolleranza o controindicazioni al trattamento con la ciclosporina", Codice Protocollo I4V-MC-JAIN, Numero EudraCT 2017-004574-34, da svolgersi presso l'U.O.C. di Dermatologia. In Atti 1270/2018;



17



Determinazione del Direttore Generale n. 1569 del 02 AGO, 2018 Atti n. 1270/2018

VISTA la lettera d'intenti con la quale il Prof. Emilio Berti direttore dell'U.O.C. di Dermatologia, 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 della Dr.ssa Silvia M. Ferrucci. In Atti 1270/2018;

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 ITCANQ19076 stipulata con la Compagnia CHUBB European Group Ltd ed approvata dal Comitato Etico Milano Area 2. Massimale per Protocollo €7.500.000,00; massimale per Paziente di € 1.000.000,00. In Atti 1270/2018;

DATO ATTO che il Comitato Etico Milano Area 2, nella seduta del 05/06/2018: *"ha accettato all'unanimità il Parere Unico favorevole allo studio espresso dal Comitato Etico per la Sperimentazione Clinica delle Province di Verona e Rovigo nella seduta del 18.04.2018 subordinando"*. In Atti 1270/2018;

DATO ATTO che con una nota datata 12/06/2018, 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 la Sperimentazione Clinica delle Province di Verona e Rovigo nella seduta del 18.04.2018."* In Atti 1270/2018;

VISTA la proposta di contratto tra la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico e Eli Lilly Italia S.p.A., che agisce in nome del Promotore Eli Lilly and Company, Indianapolis, Indiana USA. Atti 1270/2018;

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;
2. di autorizzare, ai sensi della normativa in materia vigente, l'esecuzione dello studio clinico, profit, dal titolo: *"Studio multicentrico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco controllato con placebo per la valutazione della sicurezza e dell'efficacia di Baricitinib in combinazione con corticosteroidi topici in pazienti con dermatite atopica da moderata a grave che abbiano fallito, presentino intolleranza o controindicazioni al trattamento con la ciclosporina"*, Codice Protocollo I4V-MC-JAIN, Numero EudraCT 2017-004574-34, da svolgersi presso l'U.O.C Dermatologia;





1569

Pag. 5

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del 07/08/2018, Atti n. 1270/2018

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
 - 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





Determinazione del Direttore Generale n. **1569** del **02 AGO 2018** Atti n. 1270/2018

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 Agrò

IL DIRETTORE SANITARIO
Dr.ssa Laura Chiappa

REGISTRATA NELL'ELENCO DELLE DETERMINAZIONI

IN DATA **02 AGO 2018** AL N.

1569

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

