



21 57

10 7 NOV. 2018

Pag. 1

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n.230/2013

OGGETTO: ADDENDUM 2 AL CONTRATTO, STUDIO CLINICO PROTOCOLLO BO21223, PRESSO L'UOC EMATOLOGIA

ATTESTAZIONE REGOLARITA' ISTRUTTORIA E LEGITTIMITA' DEL PROVVEDIMENTO

1. Breve esposizione del contenuto della determinazione

- Addendum 2 al Contratto, studio clinico Numero Protocollo BO21223.

2. Estremi relativi ai principali documenti e/o normative citate

- Determina n. 1390 del 18/06/2013. In Atti 230/2013;

3. Attestazione contabile

La presente determina non comporta oneri.

Pratica gestita da: Dott.ssa Valentina Cavinato

Responsabile del procedimento

Direttore Scientifico

Prof. Silvano Bosari





21 57

07 NOV. 2018

Pag. 2

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n.230/2013

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	EVENTUALI	COSTI	SONO	TOTALI	MAI	COPERTI	DAI
	RICAM	ESISTENTI	DAI	DAI	DAI	DAI	
Totale							
RIC							
Totale							
TOTALE							

Milano, _____

Il Direttore della UOC Gestione Economico-Finanziaria

(Dott. Roberto Alberti)



2157

07 NOV. 2018

Pag. 3

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n.230/2013

OGGETTO: ADDENDUM 2 AL CONTRATTO, STUDIO CLINICO PROTOCOLLO BO21223, PRESSO L'UOC EMATOLOGIA

IL DIRETTORE GENERALE

su proposta del DIRETTORE SCIENTIFICO

PREMESSO che con Determina n. 1390 del 18/06/2016, è stato autorizzato il Contratto tra la Fondazione IRCCS Cà Granda Ospedale Maggiore Policlinico e la Società Roche S.p.a concernente condizioni e modalità per l'esecuzione della sperimentazione clinica, presso l'U.O.C Ematologia. In Atti 230/2013;

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;

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 nota datata 23/10/2018 della Società Roche S.p.A., dove chiede di modificare l'Art. 4 "Obbligazioni delle parti" del vigente contratto. In Atti 230/2018

VERIFICATO che a seguito della richiesta pervenuta da parte della Società Roche S.p.A., occorre modificare l'Art. 4 "Obbligazioni delle parti", del vigente contratto, in quanto a partire dal 1 Gennaio 2018 è stato sospeso l'invio dei duplicati al laboratorio centralizzato dal momento che è stato raggiunto l'obiettivo primario dello studio. In Atti 230/2013;

RITENUTO di procedere alla firma dell'Addendum sopra indicato;

VISTA l'attestazione di regolarità istruttoria e di legittimità del provvedimento;

VISTA l'attestazione di copertura economica;

[Handwritten signature]

[Handwritten mark]





21 57 1 10 7 NOV, 2018

Pag. 4

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n.230/2013

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 le modifiche del contratto di studio di cui in premessa;
2. di autorizzare, ai sensi della normativa in materia vigente, la richiesta pervenuta da parte della Società Roche S.p.a, e modificare l'Art. 4 "Obbligazioni delle parti" in quanto a partire dal 1 Gennaio 2018 è stato sospeso l'invio dei duplicati al laboratorio centralizzato dal momento che è stato raggiunto l'obiettivo primario dello studio, da svolgersi presso l'U.O.C. Ematologia;
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);





21 57

07 NOV, 2018

Pag. 5

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n.230/2013

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 Agro

IL DIRETTORE SANITARIO

Dr.ssa Laura Chiappa

REGISTRATA NELL'ELENCO DELLE DETERMINAZIONI
IN DATA 07 NOV, 2018

21 57

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



