



0906

Pag. 1

Determinazione del Direttore Generale n. \_\_\_\_\_ del 14 MAG. 2019, Atti n. 1805/2018

**STUDIO CLINICO PROFIT, DAL TITOLO: "STUDIO DI ESTENSIONE DI FASE 3, MULTICENTRICO, A LUNGO TERMINE, SULLA SICUREZZA E SULL'EFFICACIA DI AVP-786 (DESTROMETORFANO BROMIDRATO DEUTERATO [D6-DM]/CHINIDINA SOLFATO [Q]) PER IL TRATTAMENTO DELL'AGITAZIONE IN PAZIENTI CON DEMENZA DI TIPO ALZHEIMER ", CODICE PROTOCOLLO 15-AVP-786-303, NUMERO EUDRACT 2017-002455-29, PROMOTORE AVANIR PHARMACEUTICALS INC, CRO PRA ITALY S.R.L, DA SVOLGERSI PRESSO L' U.O.S.D. NEUROLOGIA MALATTIE NEURODEGENERATIVE**

**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 PRA Italy S.r.l. che agisce in nome del Promotore Avanir Pharmaceuticals, Inc

**3. Attestazione contabile**

- La presente determina non comporta oneri.

Pratica gestita da: Dott.ssa Valentina Cavinato

Responsabile del procedimento

Direttore Scientifico

Prof. Silvano Bosari





0906

14 MAG. 2019

Pag. 2

Determinazione del Direttore Generale n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_, Atti n. 1805/2018

**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						
	<b>Totale</b>						
	RIC						
	<b>Totale</b>						
	<b>TOTALE</b>						

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

Il Direttore U.O.C. Economico-Finanziaria

(Dott. Roberto Alberti)

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





0906 14 MAG. 2019

Pag. 3

Determinazione del Direttore Generale n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_, Atti n. 1805/2018

**STUDIO CLINICO PROFIT, DAL TITOLO: "STUDIO DI ESTENSIONE DI FASE 3, MULTICENTRICO, A LUNGO TERMINE, SULLA SICUREZZA E SULL'EFFICACIA DI AVP-786 (DESTROMETORFANO BROMIDRATO DEUTERATO [D6-DM]/CHINIDINA SOLFATO [Q]) PER IL TRATTAMENTO DELL'AGITAZIONE IN PAZIENTI CON DEMENZA DI TIPO ALZHEIMER ", CODICE PROTOCOLLO 15-AVP-786-303, NUMERO EUDRACT 2017-002455-29, PROMOTORE AVANIR PHARMACEUTICALS INC, CRO PRA ITALY S.R.L, DA SVOLGERSI PRESSO L' U.O.S.D. NEUROLOGIA MALATTIE NEURODEGENERATIVE**

### 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 31/08/2018 e corredata dalla relativa documentazione, con la quale la Società PRA Italy S.r.l. che agisce in nome del Promotore Avanir Pharmaceuticals, Inc, 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 estensione di fase 3, multicentrico, a lungo termine, sulla sicurezza e sull'efficacia di AVP-786 (destrometorfano bromidrato deuterato [d6-DM]/chinidina solfato [Q]) per il trattamento dell'agitazione in pazienti con demenza di tipo Alzheimer*", Codice Protocollo 15-AVP-786-303, Numero EudraCT 2017-002455-29, da svolgersi presso l'U.O.S.D. Neurologia Malattie Neurodegenerative. In Atti 1805/2018;

**VISTA** la lettera d'intenti con la quale il Prof. Elio Scarpini Direttore dell'U.O.S.D. Neurologia Malattie Neurodegenerative, 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.S.D. da lui diretta sotto la sua responsabilità scientifica. In Atti 1805/2018;

14





0906

14 MAG. 2019

Pag. 4

Determinazione del Direttore Generale n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_, Atti n. 1805/2018

**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. 30288607, stipulata con la Compagnia Allianz ed approvata dal Comitato Etico Milano Area 2. Massimale per Protocollo € 5.000.000,00; massimale per Paziente di € 1.500.000,00. In Atti 1805/2018;

**DATO ATTO** che il Comitato Etico Milano Area 2, nella seduta del 09/10/2018: *"esprime parere unico sospensivo"*. In Atti 1805/2018;

**DATO ATTO** che il Comitato Etico Milano Area 2, nella seduta del 11/12/2018: *"scioglie ogni riserva ed esprime all'unanimità Parere Unico favorevole allo studio"*. In Atti 1805/2018;

**VISTA** la proposta di contratto tra la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico e la Società PRA Italy S.r.l. che agisce in nome del Promotore Avanir Pharmaceuticals, Inc. Atti 1805/2018;

**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;

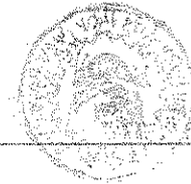
**ACQUISITI** i pareri favorevoli del Direttore Amministrativo, del Direttore Sanitario, del Direttore Scientifico;

#### 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: *"Studio di estensione di fase 3, multicentrico, a lungo termine, sulla sicurezza e sull'efficacia di AVP-786 (destrometorfano bromidrato deuterato [d6-DM]/chinidina solfato [Q]) per il trattamento dell'agitazione in pazienti con demenza di tipo Alzheimer"*, Codice Protocollo 15-AVP-786-303, Numero EudraCT 2017-002455-29, da svolgersi presso l' U.O.S.D. Neurologia Malattie Neurodegenerative;
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





306

14 MAG. 2019

Pag. 5

Determinazione del Direttore Generale n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_, Atti n. 1805/2018

- 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.

IL DIRETTORE GENERALE  
Dott. Erio Belleri

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Prof. Silvano Bosari

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO  
Dott. Fabio Agrò

IL DIRETTORE SANITARIO  
Dr.ssa Laura Chiappa

REGISTRATA NELL'ALBO DELLE DETERMINAZIONI  
IN DATA 14 MAG. 2019 AL N. 0905

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



