

Determinazione del Direttore Generale n. **1694** del **10 SET. 2019**, Atti n. 1382/2018

STUDIO CLINICO PROFIT, DAL TITOLO: "STUDIO DI INDUZIONE DI FASE 3, MULTICENTRICO, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, IN PARALLELO, CONTROLLATO CON PLACEBO SU MIRIKIZUMAB IN PAZIENTI CON COLITE ULCEROSA DA MODERATAMENTE A GRAVEMENTE ATTIVA CHE NON HANNO RISPOSTO ALLE TERAPIE CON I FARMACI TRADIZIONALI E BIOLOGICI", CODICE PROTOCOLLO I6T-MC-AMAN, NUMERO EUDRACT 2017-003229- 14, SPONSOR ELI LILLY AND COMPANY (USA), CRO IQVIA RDS ITALY S.R.L, 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 la Società IQVIA RDS Italy S.r.l. che agisce in nome del Promotore Eli Lilly and Company (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





1694 30 SET. 2019

Pag. 2

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1382/2018

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.





1694 110 SET. 2019

Pag. 3

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1382/2018

STUDIO CLINICO PROFIT, DAL TITOLO: "STUDIO DI INDUZIONE DI FASE 3, MULTICENTRICO, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, IN PARALLELO, CONTROLLATO CON PLACEBO SU MIRIKIZUMAB IN PAZIENTI CON COLITE ULCEROSA DA MODERATAMENTE A GRAVEMENTE ATTIVA CHE NON HANNO RISPOSTO ALLE TERAPIE CON I FARMACI TRADIZIONALI E BIOLOGICI", CODICE PROTOCOLLO I6T-MC-AMAN, NUMERO EUDRACT 2017-003229- 14, SPONSOR ELI LILLY AND COMPANY (USA), CRO IQVIA RDS ITALY S.R.L, 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 20/02/2019 e corredata dalla relativa documentazione, con la quale la Società IQVIA RDS Italy S.r.l. che agisce in nome del Promotore Eli Lilly and Company (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 induzione di fase 3, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, in parallelo, controllato con placebo su mirikizumab in pazienti con colite ulcerosa da moderatamente a gravemente attiva che non hanno risposto alle terapie con i farmaci tradizionali e biologici"*, Codice Protocollo I6T-MC-AMAN, Numero Eudract 2017-003229-14, da svolgersi presso l'U.O.C Gastroenterologia ed Endoscopia. In Atti 1382/2018;

VISTA la lettera d'intenti con la quale il Prof. Maurizio Vecchi Direttore 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 sua responsabilità scientifica. In Atti 1382/2018;

B





1694

Pag. 4

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del 10 SET, 2019 Atti n. 1382/2018

DATO ATTO che il Comitato Etico Milano Area 2, nella seduta del 19/06/2018: *"...ha espresso all'unanimità Parere Unico favorevole allo studio subordinato ..."*. In Atti 1382/2018;

DATO ATTO che con una nota datata 02/07/2018 il Comitato Etico Milano Area2: *"scioglie ogni riserva e conferma all'unanimità il Parere Unico favorevole allo studio precedentemente espresso"*. In Atti 1382/2018;

VISTA la proposta di contratto tra la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico e la Società IQVIA RDS Italy S.r.l. che agisce in nome del Promotore Eli Lilly and Company (USA). Atti 1382/2018;

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;

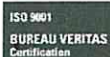
DATO ATTO che il Responsabile del procedimento è il Direttore Scientifico;

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 induzione di fase 3, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, in parallelo, controllato con placebo su mirikizumab in pazienti con colite ulcerosa da moderatamente a gravemente attiva che non hanno risposto alle terapie con i farmaci tradizionali e biologici"*, Codice Protocollo I6T-MC-AMAN, Numero Eudract 2017-003229-14, da svolgersi presso l'U.O.C 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





1694

10 SET, 2019

Pag. 5

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1382/2018

- 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. Ezio Belleri

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 10 SET, 2019 AL N. 1694

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



