Deliberazione n. 4 5 Del - 8 NOV. 2013 Atti 183/72/191

Oggetto: stipulazione di una convenzione con la Società Pfizer Italia S.r.l. di Latina, per il finanziamento del progetto di ricerca clinica, spontaneo e non a fini industriali (no-profit), dal titolo: "screening strategies for rHeumatological rEferral of psoRiatic subjects Aimed to disCLosE pSoriatic arthritis - HERACLES".

# IL DIRETTORE GENERALE

### Premesso:

- che la Società Pfizer Italia S.r.l. di Latina e l'Azienda Ospedaliera Istituto Ortopedico Gaetano Pini di Milano hanno un comune interesse ad approfondire studi e ricerche nell'ambito della Reumatologia e in particolare per ciò che riguarda i soggetti con artrite Reumatoide in trattamento con farmaci biologici;
- che siffatti studi e ricerche vengono eseguiti a puri fini scientifici, avendo come obiettivo primario quello di migliorare, attraverso la ricerca, le strategie assistenziali e terapeutiche;
- che il progetto di ricerca clinica in eggetto, proposto dal Dott. Antonio Marchesoni, Dirigente Medico del Day Hospital di Reumatologia di questa Azienda Ospedaliera, riveste tali caratteristiche, in quanto finalizzato al miglioramento della pratica clinica, quale parte integrante dell'assistenza santaria, ai sensi del D.M. 17 dicembre 2004, riguardante la ricerca clinica indipendente (no-profit);

preso atto che la sopraccitata Società, avendo constatato la rilevanza scientifica di tale progetto, intende contribuire finanziariamente alla sua realizzazione, corrispondendo a questa Azienda Ospedaliera la somma di € 80.000,00, mediante stipulazione di apposita convenzione, secondo il testo allegato al presente provvedimento, di cui costituisce parte integrante e sostanziale;

precisato che, trattandosi di studio multicentrico, il progetto stesso verrà condotto presso il Day Hospital di Reumatologia di questa Azienda Ospedaliera e presso altri centri ospedalieri italiani, sotto la responsabilità del Dott. Antonio Marchesoni, in qualità di coordinatore scientifico dello studio stesso.

dato atto che il Dott. Antonio Marchesoni ha provveduto - in conformità al vigente "Regolamento economico aziendale per la destinazione dei proventi derivanti dalla ricerca clinica" - alla stesura e sottoscrizione del Piano economico-finanziario e di attuazione del suddetto progetto, che viene allegato al presente provvedimento come parte integrante e sostanziale dello stesso;

Deliberazione n. 4 | F | Del - 8 NOV 2013 | Atti 183/72/191

accertato che il progetto di ricerca clinica di cui trattasi verrà svolto dal Dott. Antonio Marchesoni:

- a) in conformità alla normativa vigente in materia di ricerca chinica indipendente (no-profit);
- b) in ottemperanza alle disposizioni normative vigenti in materia di trattamento e protezione dei dati personali;
- c) senza oneri economici a carico dell'Azienda Ospedaliera, del Servizio Sanitario Nazionale e del paziente;

visto il conforme parere favorevole all'esecuzione del progetto di ricerca clinica in oggetto, espresso dal competente Comitato Etico locale nella seduta del 23 ottobre 2012;

visti i pareri favorevoli espressi, per quanto di rispettiva competenza, dal Direttore Amministrativo e dal Direttore Santario, ai sensi degli artt. 3 e 3 bis del d.lgs. 502/92 s.m.i.;

# DELIBERA

per i motivi di cui in premessa che qui si intendono integralmente trascritti:

- 1) di stipulare con la Società Pfizer Italia S.r.l. di Latina una convenzione per il finanziamento del progetto di ricerca clinica, spontaneo e non a fini industriali (no-profit), dal titolo: "screening strategies for rHeumatological rEfermata of psoRiatic subjects Aimed to disCLosE pSoriatic arthritis HERACLES".
- 2) di approvare pertanto il testo di convenzione allegato al presente provvedimento, di cui costituisce parte integrante e sostanziale;
- 3) di prendere atto che la sopraccitata Società, avendo constatato la rilevanza scientifica del suddetto progetto, intende contribuire finanziariamente alla sua realizzazione, corrispondendo a questa Azienda Ospedaliera la somma di € 80.000,00;
- 4) di precisare che, trattandosi di studio multicentrico, il progetto stesso vertà condotto presso il Day Hospital di Reumatologia di questa Azienda Ospedaliera e presso altri centri ospedalieri italiani, sotto la responsabilità del Dott. Antonio Marchesoni, in qualità di coordinatore scientifico dello studio stesso.
- 5) di dare atto che il Dott. Antonio Marchesoni ha provveduto in conformità al vigente "Regolamento economico aziendale per la destinazione dei proventi derivanti dalla ricerca clinica" alla stesura e

Deliberazione n. 4 1 2 Atti 183/72/191 Del - 8 NOV. 2013

sottoscrizione del Piano economico-finanziario e di attuazione del succitato progetto, che viene allegato al presente provvedimento come parte integrante e sostanziale dello stesso;

- 6) di stabilire che la somma introitata verrà ripartita in conformità al predetto "Regolamento" - secondo le indicazioni contenute nel Piano economico-finanziario di cui sopra;
- 7) di ribadire che il progetto di ricerca clinica di cui trattasi verrà svolto dal Dott. Antonio Marchesoni:
  - a) in conformità alla normativa vigente in materia di ricerca clinica indipendente (no-profit);
  - b) in ottemperanza alle disposizioni normative vigenti in materia di trattamento e protezione dei dati personali;
  - c) senza oneri economici a carico dell'Azienda Ospedaliera, del Servizio Sanitario Nazionale e del paziente,
- 8) di prevedere che gli introiti derivanti dal presente provvedimento saranno contabilizzati nel bilanção preventivo economico, per gli esercizi di competenza, dell'Azienda Ospedaliera;
- 9) di dare atto che il presente provvedimento non comporta oneri a carico dell'Azienda Ospedaliera;
- 10) di dichiarare il presente provvedimento non soggetto a controllo preventivo, ai sensi dell'art. 18, comma 7, della L.R. n. 33/2009;
- 11) di disporre la pubblicazione della presente deliberazione, dando atto che la stessa è immediatamente esecutiva, ai sensi dell'art. 18, comma 9, della L.R. n. 33/2009.

(dott. Amedeø ///popiano)

CON I PARERY FAVOREVO#I DI COMPETENZ

S.S.I. Direzione Medica di Presidio

Si attesta la regolarità amministrativa e tecnica del presente provvedimento. Responsabile del procedimento e pratica trattata da: dott. Gianluigi Alemani

Deliberazione n. 4 1 5 | Del - 8 NOV, 2013 | Atti 183/72/191

# RELAZIONE DI PUBBLICAZIONE

Si certifica che la presente deliberazione è pubblicata all'Albo Pretorio online di questa Azienda Ospedaliera, per rimanervi affissa per quindici giorni consecutivi.

- 8 NOV, 2013

S.C. AFFARI GENERALIE LEGALI L'ASSISTENTE AMMINISTRATIVO (Maria Cianchella)

L'atto si compone di n. 27 (ventisette) pagine, di cui n. 23 (ventitre) pagine di allegati parte integrante.



# CONVENZIONE PER LO SVOLGIMENTO DI ATTIVITA' DI RICERCA CLINICA NON A FINI INDUSTRIALI (NO-PROFIT)

La presente convenzione, relativa ad un'attività di ricerca non a fini industrial (no-profit) promossa da uno sperimentatore, stipulata

tra

la **PFIZER ITALIA S.R.L.**, con sede legale e domicilio fiscale in Latina, Via Isonzo n. 71, e sede amministrativa in Roma - via Valbondione n. 113, codice fiscale e Registro delle imprese di Latina n. 06954380157, partita IVA n. 01781570591, rappresentata dal legale rappresentante e Direttore Medico, Dott. Giovanni De Crescenzo (nel seguito "Pfizer"),

e

l'Azienda Ospedaliera Istituto Ortopedico Gaetano Rini, con sede legale in Milano, Piazza Cardinal Ferrari n. 1, codice fiscale n. 80064670153 e partita IVA n. 00903310159, legalmente rappresentata dal Direttore Generale, Dott. Amedeo Salvatore Tropiano, (nel seguito "Azienda").

La presente convenzione entrerà in vigore dopo la sottoscrizione di entrambe le Parti (nel seguito "Data di entrata in vigore").

# **PREMESSO CHE**

Il **Prof. Antonio Marchesoni** (di seguito indicato come lo "Sperimentatore") ha progettato ed intende condurre uno studio clinico spontaneo e non a fini industriali (noprofit), dal titolo: "Screening strategies for rHeumatological rEferral of psoRiatic subjects Aimed to disCLosE pSoriatic arthritis – HERACLES -" (Protocollo WI172379) (nel seguito "lo Studio"), riguardante il prodotto farmaceutico Enbrel ("Prodotto Pfizer").

Premesso quanto sopra, facente parte integrante della presente convenzione, unitamente a tutti i suoi Allegati, le Parti convengono e stipulano quanto segue:

# 1. - SPERIMENTATORI E PERSONALE DI RICERCA

- 1.1 Sperimentatore. Lo Studio sarà condotto dallo Sperimentatore.
- 1.2 Obblighi. La Controparte s'impegna affinché lo Sperimentatore e il personale coinvolto nella conduzione dello Studio rispetti tutte le disposizioni della presente convenzione ad essa applicabili. La Controparte sarà responsabile, nei confronti di Pfizer, del rispetto dei termini stabiliti nella presente convenzione da parte di tutto il personale della Controparte, compreso lo Sperimentatore.
- 1.3 <u>Delega di responsabilità da parte dello Sperimentatore</u>. Lo Sperimentatore potrà delegare le proprie responsabilità a personale coinvolto nello studio entro i limiti concessi dalle norme esistenti in materia di conduzione delle sperimentazioni cliniche.
- Sperimentatore agisca conformemente alle direttive ed alle procedure interne alla Controparte, comprese le direttive relative a questioni di natura finanziaria. La Controparte comunicherà immediatamente a Pfizer la presenza di eventuali conflitti tra i termini della presente convenzione e le direttive o procedure suddette, ed entrambe le Parti si impegneranno a trovare una soluzione adeguata.

# 2. - PROTOCOLLÓ

- **2.1** Protocollo. Lo Studio sarà condotto secondo quanto indicato nel protocollo di studio messo a punto dallo Sperimentatore (nel seguito "Protocollo").
  - tali da influire in modo significativo sulla somministrazione o sull'utilizzo del Prodotto Pfizer (es. posologia o durata del trattamento), sugli obiettivi dello Studio o sui rischi potenziali per i soggetti partecipanti allo Studio, sarà cura

dello Sperimentatore informarne immediatamente Pfizer per iscritto. Efizer potrà decidere di continuare a sostenere la conduzione dello Studio solo dopo aver esaminato ed approvato tali modifiche.

# 3. — CONDUZIONE DELLO STUDIO

- 3.1 <u>Promotore della Sperimentazione</u>. Pfizer non è da considerarsi il Promotore dello Studio, ai sensi del dlgs. 211/2003. Lo Sperimentatore non potrà in nessun caso lasciar intendere a terzi, compresi i soggetti partecipanti allo Studio, che Pfizer sia il Promotore dello Studio.
- 3.2 Aspetti di natura regolatoria. La Controparte è la sola responsabile del rispetto di tutti gli obblighi di natura regolatoria e di quelli relativi alla segnalazione di eventi avversi attinenti alla conduzione dello Studio, compreso, tra gli altri, l'obbligo di ottenere dalla competente autorità regolatoria tutte le autorizzazioni necessarie per fo studio.
- 23.3 Procedure e standards. Lo Sperimentatore si impegna a condurre lo Studio conformemente a quanto indicato nel Protocollo, alle Linee Guida di Buona Pratica Clinica dell'International Conference on Harmonization (ICH GCP), nonché a tutte le leggi, le norme ed i regolamenti applicabili, tra cui in particolare il Digs. 211/2003 ed il Decreto Ministero Salute 17.12.2004 sugli studi no-profit, recante Prescrizioni e condizioni di carattere generale, relative all'esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali, con particolare riferimento a quelle ai fini del miglioramento della pratica clinica, quale parte integrante dell'assistenza sanitaria.
  - Approvazione da parte di organismi etici indipendenti. Lo Sperimentatore è tenuto ad assicurare che il Protocollo ed i suoi emendamenti ricevano l'approvazione e siano soggetti alla continua supervisione di un appropriato Comitato Etico Indipendente.

- 3.5 Consenso Informato. Lo Sperimentatore dovrà ottenere il consenso informato di tutti i soggetti partecipanti allo studio, conformemente alle Linee Guida di Buona Pratica Clinica ICH e alle normative applicabili. I soggetti partecipanti allo Studio dovranno essere informati dallo Sperimentatore del supporto fornito da Pfizer per la conduzione dello stesso. Pfizer non è tenuta a partecipare all'elaborazione del documento di consenso informato, né a svolgere attività di revisione o di commento sullo stesso.
- 3.6 Monitoraggio o Raccolta dei Dati. Pfizer non è tenuta ad eseguire il monitoraggio dello Studio né a ricevere dati sui soggetti coinvolti nello Studio, ad eccezione di quanto descritto nel successivo Paragrafo 3.7 (Farmacovigilanza).
- 3.7 Farmacovigilanza. Nel corso dello svolgimento dello Studio, lo Sperimentare e la Controparte si impegnano, anche nei confronti di Pfizer, ad adempiere agli obblighi in materia di farmacovigilanza di cui al Dlgs. 211/2003 ed al Dlgs. 219/2006 ed alle altre normative vigenti in materia, secondo la procedura meglio descritta in allegato alla presente convenzione, di cui costituisce parte integrante (Allegato 1).
- 3.8 <u>Durata dello Studio.</u> Lo Sperimentatore prevede di completare la conduzione dello Studio (arruolamento di tutti i soggetti partecipanti e completamento di tutte le attività previste dal Protocollo per ciascun partecipante) entro 30 mesi a decorrere dalla data di sottoscrizione della presente convenzione ad opera dell'ultima delle parti firmatarie. Qualora cause di forza maggiore impediscano prorogato di un periodo di tempo uguale a quello dell'interruzione dovuta a tali cause, salvo che la durata dell'impedimento non si protragga oltre 6 mesi, nel



qual caso il presente accordo potrà essere rinegoziato o risolto consensualmente dalle Parti per iscritto.

# 4. — CONTRIBUTO ECONOMICO PER LO SVILUPPO DELLO STUDIO

- 4.1 A titolo di contributo economico per l'effettuazione dello Studio, il cui utilizzo non influenzerà in alcun modo l'autonomia scientifica, recnica e procedurale dello Sperimentatore, Pfizer corrisponderà all'Azienda la somma di Euro 80.000,00 oltre IVA come per legge, omnicomprensiva di ogni spesa ed onere sostenuti per lo svolgimento dello Studio presso tutti i centri partecipanti allo Studio stesso.
- **4.2** La somma di Euro **80.000,00** + IVA, sara corrisposta secondo le seguenti modalità e scadenze:
  - (a) Euro **30.000,00** + IVA, (alla) data di sottoscrizione della presente convenzione e dietro presentazione di regolare fattura, quale spettanza per gli oneri connessi all'attivazione dello studio;
  - (b) Euro **20.000,00** (b) (b) A, all'attivazione di tutti i centri partecipanti allo studio;
  - (c) Euro **20.000,00** + IVA, al completamento dell'arruolamento dei pazienti e dietre presentazione di regolare fattura; se lo Studio dovesse interrompersi per non efficacia clinica e/o problematiche di tollerabilità farmacologica, le somme già erogate dovranno ritenersi comprensive di tutti gli oneri connessi alla chiusura dello studio;
    - Euro **10.000,00** + IVA, entro la scadenza della presente convenzione, per la quale si rimanda all'art. 3.8 del presente accordo, dietro consegna a Pfizer, da parte dello Sperimentatore, dei risultati finali dello studio.

I pagamenti saranno effettuati mediante versamento presso le coordinate bancarie specificate in fattura.

- 4.3 <u>Natura del supporto</u>. La presente convenzione non è influenzata in alcun modo da eventuali rapporti professionali, pre-esistenti o futuri, tra lo Sperimentatore e Pfizer o tra l'Azienda e Pfizer. Essa è inoltre indipendente da qualunque decisione, di tipo professionale o altro, che lo Sperimentatore e/o l'Azienda abbiano preso o potranno prendere in relazione a Pfizer e al prodotti di Pfizer.
- 4.4 <u>Presentazione della documentazione necessaria.</u> Pfizer dovrà ricevere una copia firmata della presente convenzione e copia dell'approvazione del Protocollo da parte del Comitato Etico.
- 4.5 Costi di pubblicazione inclusi nel budget originale. L'Azienda dichiara che le somme corrisposte da Pfizer ai sensi del precedente art. 4.1, sulle quali si basa lo svolgimento dello Studio, riflette una stima accurata di tutti i fondi necessari per completare lo Studio in tutti i centri sperimentali e per produrre un manoscritto con i risultati finali incluse le spese relative alla pubblicazione.

# 5. – PROPRIETÀ ED UTILIZZO DES DATI RELATIVI ALLO STUDIO

- 5.1 La proprietà dei dati risultanti dallo Studio sarà dell'Azienda. Lo Sperimentatore e l'Azienda saranno liberi di pubblicare i risultati dello Studio, nel rispetto delle condizioni previste nell'articolo 8 del presente accordo, e di utilizzare i dati ottenuti nello Studio per le proprie finalità ed i propri programmi, sia di ricerca che di natura didattica.
- 5.2 Tuttavia, tenuto conto del contributo per l'effettuazione dello Studio messo a disposizione da Pfizer ed il cui utilizzo non influenzerà in alcun modo Pautonomia scientifica, tecnica e procedurale dello Sperimentatore, lo Sperimentatore stesso e l'Azienda non utilizzeranno né consentiranno ad altri di utilizzare i dati dello Studio per procurare vantaggio commerciale a terzi.
- **5.3** Inoltre, poiché Pfizer è interessata a conoscere i risultati dello Studio e l'Azienda è disposta a condividere gli stessi con Pfizer; l'Azienda porterà a

conoscenza di Pfizer, in modo esclusivo e prioritario rispetto a qualsiasicaltro soggetto terzo, i risultati originatisi dalla ricerca indicata in premessa.

# 6. — REPORT DELLO STUDIO

Entro sei mesi dal completamento dello Studio o dalla conclusione della presente convenzione, a seconda di quale delle due situazioni si verifichi prima, lo Sperimentatore, a titolo meramente informativo, comunicherà a Pfizer i risultati finali dello studio destinato alla pubblicazione, ai sensi dell'articolo 8 del presente accordo. Qualora la presente convenzione sia conclusa anticipatamente, la comunicazione sullo Studio dovrà comprendere almeno i risultati ottenuti nello Studio fino alla data di conclusione della convenzione stessa.

### 7. — PUBBLICAZIONI

- 7.1 La Pfizer favorisce l'esercizio della libertà accademica ed incoraggia lo Sperimentatore a pubblicare risultati dello Studio, indipendentemente dal fatto che tali risultati siano meno favorevoli al Prodotto Pfizer.
- 7.2 Fatto salvo quanto disposto dall'art. 5.3.(c) del Decreto Ministero Salute, recante Requisiti minimi per l'istituzione, l'organizzazione e il funzionamento dei Comitati Etici per la sperimentazione clinica dei medicinali, per evitare che si verifichi una divulgazione involontaria di Invenzioni non soggette a brevetto e relative al Prodotto Pfizer, lo Sperimentatore invierà per conoscenza a Pfizer (almeno 60 giorni prima della presentazione del manoscritto o di altra pubblica divulgazione) eventuali testi destinati alla pubblicazione, riassunti, o altre forme di divulgazione di dati in cui vengano riportati i risultati dello Studio.
  - Rispetto di principi e standard. Lo Sperimentatore dovrà attenersi agli standard deontologici generalmente riconosciuti in materia di pubblicazioni e diritti d'autore, compresi i principi contenuti nel documento *Uniform Requirements* for Manuscripts Submitted to Biomedical Journals (pubblicato

sul sito Internet <a href="http://www.icmje.org/index.html#authorship">http://www.icmje.org/index.html#authorship</a>), elaborato del Comitato Internazionale degli Editori di Riviste Medico-scientifiche.

7.4 <u>Divulgazione del supporto economico fornito da Pfizer.</u> Lo Sperimentatore è tenuto a comunicare, in qualunque pubblicazione relativa ai risultati dello Studio, il fatto che Pfizer ha fornito il proprio supporto economico alla conduzione dello stesso.

# 8. - INVENZIONI

I risultati dello studio non potranno essere utilizzati nello sviluppo industriale del farmaco o a fini regolatori o a fini commerciali.

# 9. — RISERVATEZZA

La Controparte si rende garante che il personale designato allo svolgimento dello studio mantenga, nei confronti di qualsiasi persona non autorizzata, la riservatezza per quanto attiene a informazioni, cognizioni e documenti riservati, dei quali possa venire a conoscenza nell'ambito del presente accordo.

#### 10. — RISARCIMENTI

Lo Studio non è progettato, sponsorizzato, promosso e gestito da Pfizer; per tale motivo, Pfizer non sarà tenuta a fornire risarcimenti di alcun tipo.

Data la natura intrinseca non interventistica dello Studio, per lo svolgimento dello stesso non sono necessarie polizze assicurative aggiuntive rispetto a quelle già previste per la normale pratica clinica istituzionale, essendo gli atti medici in esso contemplati già compresi nella copertura assicurativa in vigore presso la struttura ospedaliera in cui lo studio viene condotto (ai sensi della Determinazione AIFA del marzo 2008).

# 11. — CONCLUSIONE DELLA CONVENZIONE

**11.1** <u>Cause di conclusione della convenzione.</u> La presente convenzione si concluderà non appena si verificherà uno dei seguenti casi:

- (a) <u>Completamento dello Studio.</u> Ai fini della presente convenzione, si dovrà intendere per "Completamento dello Studio" il completamento di tutte le attività previste nel Protocollo per tutti i soggetti arruolati, compreso l'invio a Pfizer di un manoscritto sui risultati finali dello Studio.
- (b) Conclusione anticipata del convenzione da parte di Pfizer. Pfizer avrà la facoltà di concludere anticipatamente la presente convenzione nel caso in cui il Protocollo venga modificato in modo inaccettabile oppure qualora la conduzione dello Studio non si concluda nei sei mesi successivi alla data prevista, oppure se lo Studio non inizi nei sei mesi successivi alla Data di Entrata in Vigore della presente convenzione. Inoltre, Pfizer si riserva di risolvere la presente convenzione in qualsiasi momento, salvo preavviso non inferiore a tre mesi da inoltrarsi alla controparte in forma scritta a mezzo di lettera raccomandata A/R.
- (c) <u>Conclusione della convenzione per giusta causa.</u> La presente convenzione potra essere conclusa immediatamente mediante notifica per giusta causa da una delle due Parti, compreso tra l'altro il caso in cui l'altra parte sia responsabile di violazione sostanziale e non sanata della presente convenzione.
- 11.2 Pagamento in caso di conclusione anticipata della convenzione. Nel caso in cui la presente convenzione si concluda anticipatamente, per motivi diversi dalla violazione sostanziale e non sanati ad opera della Controparte, Pfizer corrisponderà una quota percentuale del finanziamento totale previsto, dalla quale saranno detratti i pagamenti già effettuati.
- Restituzione delle somme non utilizzate per lo Studio. L'Azienda provvederà a restituire a Pfizer le eventuali somme non utilizzate per la ricerca e ancora in



suo possesso al momento del completamento dello Studio o della conclusione anticipata della presente convenzione.

# 12. – IDONEITÀ

L'Azienda e lo Sperimentatore certificano di essere idonei a condurre lo Studio e ad agire in qualità di promotore dello Studio stesso, certro sperimentale e sperimentatore, relativamente allo svolgimento delle attività previste dalla presente convenzione (secondo quanto previsto dal Dlgs. 211/2003).

# 13. – TOTALITÀ DEL CONTRATTO ED ALLEGATI

- 13.1 La presente convenzione ed i suoi Allegati costituiscono l'intero accordo tra le Parti relativamente alla conduzione dello Studio.
- 13.2 Nel caso in cui si verifichi un conflitto tra la presente convenzione ed uno o più dei suoi Allegati, oppure tra la presente convenzione ed il Protocollo, dovranno prevalere i termini del convenzione stessa.

# 14. – COMPORTAMENTI RILEVANTI AI FINI DEL DLGS. 231/2001 E RISPETTO DEL MODELLO DI ORGANIZZAZIONE E DEI CODICI ETICI AZIENDALI

- 14.1 La Controparte, dopo aver preso visione del Modello di Organizzazione, Gestione e Controllo, adottato da Pfizer, ai sensi del Dlgs. 8 giugno 2001 n. 231, ed in particolare del Codice Etico che ne fa parte (di seguito cumulativamente come "Modello"), disponibili sia presso la sede ammiristrativa della Pfizer sia sul sito Internet di Pfizer (www.pfizer.it), si impegna a rispettare, nell'esecuzione della presente convenzione, le relative prescrizioni ad esso applicabili in quanto Pubblica Amministrazione.
  - La Controparte s'impegna, in ogni caso, a non porre in essere alcun comportamento idoneo a configurare le ipotesi di reato di cui al decreto legislativo n. 231/2001, a prescindere dall'effettiva consumazione del reato o dalla punibilità dello stesso.

- 14.3 Pfizer e l'Azienda convengono altresì che la violazione del Modello costituirà inadempimento contrattuale e sarà sanzionata in misura proporzionale alla gravità della violazione e fino alla risoluzione della presente convenzione, come previsto dal Modello stesso. In tutte le ipotesi di violazione del Modello da parte della Controparte, Pfizer avrà anche la facoltà di richiedere l'immediata sospensione dell'esecuzione della presenta convenzione.
- 14.4 In conformità all'International Anti-Corruption and Anti-Bribery Principles, la Controparte:
  - dichiara di non aver mai, né direttamente né indirettamente, offerto e/o pagato e/o autorizzato ad offrire e/o a pagare somme di denaro o altre utilità a pubblici ufficiali e/o ad incaricati di pubblico servizio al fine di influenzarli in modo improprio e/o illecito;
  - si impegna ad informare immediatamente Pfizer qualora, nel corso dell'esecuzione della presente convenzione, essa stessa, ovvero taluno dei suoi dipendenti elo dei soggetti responsabili per l'esecuzione della convenzione stessa, ovvero dei parenti e/o affini dei soggetti suindicati, assuma la veste di pubblico ufficiale e/o di incaricato di pubblico servizio.
- 14.5 La Controparte dichiara, inoltre, di conoscere il Modello di Organizzazione, così come sopra definito e citato, nonché il Sistema Disciplinare in esso previsto (di seguito, per brevità, "Sistema Disciplinare", disponibile sul sito Internét aziendale, all'indirizzo <a href="http://www.pfizer.it">http://www.pfizer.it</a>.), impegnandosi ad osservare ed applicare le relative prescrizioni nell'esecuzione della presente convenzione.
  - La Controparte si impegna, quindi, nell'esecuzione della presente convenzione, a tenere un comportamento conforme al Modello di Organizzazione, e comunque tale da non integrare alcuno dei reati di cui al

D.Lgs. 231/2001.

- **14.7** La Controparte si obbliga, in ogni caso, a comunicare immediatamente all'Organismo di Vigilanza di Pfizer il verificarsi di violazioni, anche potenziali, del Modello.
- 14.8 La Controparte si obbliga altresì a manlevare e tenere indenne Pfizer da ogni pregiudizio che dovesse a quest'ultima derivare dalla inosservanza delle prescrizioni del Modello adottato, riferibile a comportamenti della stessa Controparte.
- 14.9 Le Parti convengono che la falsità delle dichiarazioni di cui al punto 1 del presente articolo, così come la violazione delle prescrizioni del Modello, così come individuate nel Sistema Disciplinare, costituirà inadempimento contrattuale, sanzionato ai sensi del medesimo Sistema Disciplinare, come di seguito specificato.
- **14.10** Nei casi su indicati, Pfizer potrà inviare all' Azienda apposita diffida scritta a rispettare rigorosamente i principi e le previsioni del Modello, pena, in caso di mancato adempimento, la risoluzione della presente convenzione;
- **14.11** In tutte le ipotesi sopra richiamate, Pfizer avrà anche facoltà di richiedere l'immediata sospensione dell'esecuzione della presente convenzione.

# 15. – TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI

15.1 I dati personali del personale dell'Azienda coinvolto nello Studio verranno trattati ed utilizzati per le finalità connesse alla realizzazione dello studio e verranno inclusi in uno o più database al fine di determinare un possibile coinvolgimento dell'Azienda nelle future attività di ricerca di Pfizer. Potrebbe essere richiesto di trasferire e divulgare i dati personali ad altre società del gruppo Pfizer, nonché alle autorità sanitarie e/o regolatorie sia all'interno che all'esterno dell'Area Economica Europea (AEE), compresi gli USA, dove è

possibile che non esista alcuna legge sulla protezione dei dati personali o che tale legge non abbia le stesse connotazioni di quella esistente nell'AEE. L'Azienda accetta anche il trasferimento o la divulgazione dei propri dati secondo le modalità sopra indicate.

15.2 L'Azienda e lo Sperimentatore si impegnano nel corso dello svolgimento dello Studio ad osservare e rispettare le normative vigenti in materia di trattamento e protezione dei dati personali; tra cui in particolare il Dlgs. 196/2003, recante il Codice in materia di protezione dei dati personali e le Linee guida per i trattamenti di dati personali nell'ambito delle sperimentazioni cliniche di medicinali, adottate dal Garante per la protezione dei dati personali in data 24.07.2008.

# 16. - CONTROVERSIE E LEGGE APPLICABILE

- 16.1 In caso di controversia nell'interpretazione o esecuzione della presente convenzione, la questione verrà in prima istanza definita in via amichevole tra le Parti, entro trenta giorni dall'insorgenza della stessa comunicata ad opera della Parte più diligente per raccomandata A/R.
- Parti, relativa alla validità, interpretazione, esecuzione o risoluzione della presente convenzione o collegata con essa in qualunque modo, verrà risolta dal Tribunale di Milano su domanda di una qualsiasi delle Parti.
- **16.3** La presente convenzione sarà elaborata, interpretata, applicata e regolata secondo le leggi italiane.

## 17. - REGISTRAZIONE

del 26.4.1986, a registrazione fiscale in caso d'uso, con applicazione dell'imposta di registro in misura fissa, ai sensi dell'art. 40 del precitato decreto. Le spese di

bollo sono a carico di Pfizer; le spese dell'eventuale registrazione sono a carico della parte che la richiede.

Per l'A.O. ISTITUTO ORTOPEDICO G. PINI

Per PFIZER ITALIA S.R.L.

Ĝiovanni De Crescenzo Direttore Medico

Roma, W

Milano, Iì - 8 NOW 2013

Dott. Amedeo Salvatore Tropiano Direttore Generale

Milano, lì 28/12/2013

Dott. Antonio Marchesoni Sperimentatore

14

# Allegato 1

## Clausola di farmacovigilanza

# Ministero dell'Economiarca Da Bollo e delle Finanze 216,00 agenzia SEDIGI/BU 07 0233478 11/87/2813 15:08:09 07 0233478 11/87/2813 15:08:09 07 0233478 11/87/2813 15:08:09 07 0233478 11/87/2813 15:08:09 07 0233478 11/87/2813 15:08:09 07 0233478 11/87/2813 15:08:09 07 0233478 11/87/2813 15:08:09 07 0233478 11/87/2813 10/87/2813 15:08:09 07 0233478 11/87/2813 15:08:09 07 02348 11/87/2813 15:08:08 07 0248 11/87/2813

### Modalità e tempistiche segnalazioni Eventi Avversi Gravi:

Lo sperimentatore dovrà segnalare tutti i Serious Adverse Events (SAE) (Eventi Avversi Gravi) che si verificano con l'assunzione di un prodotto Pfizer dall'inizio della terapia fino a 28 giorni dopo l'ultima somministrazione del prodotto stesso o entro più giorni, se specificato nel protocollo, alla Drug Safety Unit di Pfizer Italia S.r.I (di seguito definita Pfizer) ai seguenti recapiti:

Fax: 800874213 Tel: + 39 0633182999

Mail: <a href="mailto:ITA.AEReporting@pfizer.com">ITA.AEReporting@pfizer.com</a>

entro 24 ore dal momento in cui ne viene a conoscenza ed immediatamente nel caso di eventi avversi gravi con esito letale o che mettono in pericolo la vita. Inoltre lo sperimentatore dovrà segnalare i SAE alla Drug Safety Unit di Pfizer in qualsiasi momento dopo il completamento dello studio qualora sospetti una relazione causale con il prodotto.

Le segnalazioni dovranno essere trasmesse alla Drug Safety Unit di **Pfizer** anche nel caso in cui le informazioni disponibili non siano ancora complete.

Per la segnalazione dei SAE dovranno essere utilizzati:

- modulo *IIR SAE Form* e
- relativa cover: Reportable Event fax cover sheet, applicabile
   forniti entrambi da Pfizer, a cura del Referente dell'Accordo, unitamente al materiale oggetto di training.

<u>Informazioni di follow-up</u>. E' responsabilità dello sperimentatore trasmettere nelle stesse tempistiche e modalità qualsiasi eventuale informazione aggiuntiva relativa al caso di cui si venga a conoscenza, assicurando il proprio supporto a **Pfizer** nell'esaminare i casi di SAE e fornire le informazioni di follow-up che potranno essere ragionevolmente richieste da quest'ultima.

<u>Segnalazione alle autorità regolatorie</u> (L'obbligo di segnalazione dei SAE a **Pfizer**, non manleva lo **sperimentatore** dalla responsabilità di notifica anche alle Autorità Sanitarie e Regolatorie, in ottemperanza a quanto previsto dalla Normativa vigente.

#### **Definizioni**

Evento Avverso Grave (SAE) si definisce SAE qualunque evento avverso che, indipendentemente dal rapporto di causalità, si riveli potenzialmente fatale (life-threatening) o produca uno degli esiti seguenti: morte; ospedalizzazione o prolungamento di un ricovero già in atto; disabilità o incapacità persistente o significativa; anomalia congenita o difetto di nascita. E' inoltre considerato SAE qualunque evento avverso che, a giudizio dello Sperimentatore, possa costituire un pericolo per il soggetto e/o richieda un intervento medico o chirurgico atto ad impedire che si verifichi uno degli esiti sotto descritti (Important Medical Event). Un intervento medico o chirurgico già pianificato non è da considerarsi come SAE. Inoltre non è da considerarsi SAE qualsiasi evento ritenuto dallo Sperimentatore come progressione della malattia in studio, a meno che non abbia esito fatale durante il 'periodo di segnalazione'.
Esempi di Important Medical Event (da considerare come SAE) sono:

- trattamento intensivo in Pronto Soccorso o domiciliare per Broncospasmo allergico,
- alterazioni della crasi ematica o convulsioni che non richiedono ospedalizzazione,
- dipendenza o abuso da farmaco,
- sospetta trasmissione di un agente infetto, patogeno o non patogeno, attraverso un prodotto **Pfizer.**

Clausola di farmacovigilanza: contratto studi spontanei (IIR) interventistici e non interventistici (versione 27 Maggio 2013)

# PIANO ECONOMICO-FINANZIARIO E DI ATTUAZIONE DEL PROGETTO DI RICERCA CLINICA

	sperimentazione clinica di medicinale
	sperimentazione clinica di dispositivo medico
X	studio osservazionale (non interventistico) multicentrico prospettico
	studio di ricerca genetica
	sponsorizzata/o e a fini industriali/commerciali (profit)
X	spontaneo e indipendente (no-profit)
	INFORMAZIONI GENERALI
Codio	ce protocollo: WI172379
Titolo	: "screening strategies for rHeumatological rEferral of psoRiatic subjects
	Aimed to disCLosE pSoriatic arthritis - HERACLES
	\$\langle \( \sqrt{\chi} \)
Prom	otore/Responsabile della ricerca: Dott Antonio Marchesoni
Unità	Operativa: Day Hospital di Reumatologia in collaborazione con la U.O. di
	atologia della Fondazione IRCCS Ospedale Maggiore Policlinico di Milano
Farm	aco: Enbrel
Indica	azione terapeutica: non pertinente
	dello studio: non pertinente
Nume	ero di pazienti da arrugiare: non predeterminato (arrugiamento competitivo)
Durat	a dello studio 18 mesi
Socie	tà finanziatrice: Pfizer Italia Srl
	BUDGET
(al	netto della trattenuta fissa pari al 5% applicata dall'A.O. per spese generali e oneri vari aziendali)
04	iamento economico per paziente: non pertinente
Stanz	

# PERSONALE COINVOLTO

(Impiego in termini di ore di coloro che vengono coinvolti attivamente nel progetto di ricerca clinica)

NOME E COGNOME	QUALIFICA	UNITA' OPERATIVA	N° ORE MESE	N° ORE	TOTAL ORE
Dott. Antonio Marchesoni	Dirigente Medico	D.H. di Reumatologia	4	48	72
	TO SECURE A				
				) >	
31.01.01.01.01.01.01.01.01.01.01.01.01.01					
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					
		<b>♦</b>			
	<b>→</b>		***************************************		
			TOTAL	E ORE	72
					12
	Number & BERSONALI	ENON STRUTTURATO			
NOME E COGNOME	QUALIFICA	UNITA' OPERATIVA	N° ORE	N° ORE	TOTAL
NOME E COGNOME	QUALITICA	ONITA OF ENATIVA	MESE	ANNO	ORE
$\checkmark$					

TOTALE MONTE ORE

72

	PRESTAZIONI SANITARIE		
(in termini	di costi previsti per prestazioni sanitarie da effettuare nell'ambito del prog	etto di ricerca	a clinica)
	Quadro C - CARDIOLOGIA	T T	
D. PRESTAZIONE	* DESCRIZIONE PRESTAZIONE	QUANTITA'	соѕто
			$\bigcirc$
		1	<u> </u>
		TOTALE	
	Quadro D - RADIOLOGIA - DIAGNOSTICA PER IMMAGINI		
). PRESTAZIONE	DESCRIZIONE PRESTAZIONE	QUANTITA'	соѕто
- TRESTAZIONE	DESCRIZIONE PRESTAZIONE	QUANTITA	
-			
		TOTALE	
		TOTALE	
	Quadro E - LABORATORIO ANALISI	ı	
). PRESTAZIONE	DESCRIZIONE PRESTAZIONE	QUANTITA'	COSTO
	Y		
		TOTALS	
		TOTALE	
		Т	

	PRESTAZIONI SANITARIE		
(in termini	di costi previsti per prestazioni sanitarie da effettuare nell'ambito del prog	etto di ricero	ca clinica)
	Quadro F - ANATOMIA PATOLOGICA		
OD. PRESTAZIONE	DESCRIZIONE PRESTAZIONE	QUANTITA'	соѕто
		M	
		$\triangleright$	
		TOTALE	
	Quadro G - FARMACIA		
D. PRESTAZIONE	DESCRIZIONE PRESTAZIONE	QUANTITA'	COSTO
		QOARTIA	
			17,7 11/4
	$\sim$		
		TOTALE	
	Quadro H - ALTRE PRESTAZIONI SANITARIE		
D. PRESTAZIONE	DESCRIZIONE PRESTAZIONE	QUANTITA'	COSTO
		TOTALE	

# MATERIALE / ATTREZZATURE / APPARECCHIATURE / FARMACI / DISPOSITIVI

	(in termini di costi per la loro acquisizione e utilizzazione nell'ambito del progetto d	di ricerca cl	inica)
	869996999999999999999999999999999999999		
	Quadro I - MATERIALE DI CONSUMO		
CODICE	DESCRIZIONE	QUANTITA'	соѕто
			h
		1	
	_	V \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\	
		l ·	
	_ (95)		
		TOTALE	
	Quadro L - ALTRO MATERIALE / ATTREZZATURE / APPARECCHI	ATHE	
CODICE	DESCRIZIONE	·	соѕто
CODICE	DESCRIZIONE	QUANTITA'	COSTO
	, and the second		
		<u> </u>	
		TOTALE	
	Quadro M - FARMACI / DISPOSITIVI MEDICO-CHIRURGICI		
CODICE	DESCRIZIONE	QUANTITA'	costo
		TOTALE	
	l	IOIALE	
	ı		
		TOTALE	

	FINANZIAMENTI	
ermini di quota-parte dei proventi derivan	ti dal progetto di ricerca clinica da ripa	artire, destinare o accanton
Quadro N - LIQU	JIDAZIONE COMPENSI / EMOLUME	:NTI
PE	ERSONALE STRUTTURATO	
NOME E COGNOME	QUALIFICA	IMPORTO
		(D) V
	TOTALE	
Quadro O - FINANZIAMENTO DI CO	DNGRESSI / CONVEGNI / INCONTR	I SCIENTIFICI / ALTRO
DESCRIZION		IMPORTO
finanziamento Investigator Mee	ting Studio HERACLES	€ 12.000,00
	<b>N</b> (())	

€ 12.000,00

TOTALE

CODICE	DESCRIZIONE	QUANTITA'	IMPORTO
	Т	OTALE	

(in termini di quota-parte dei	proventi derivanti dal progetto	di ricero	a clinica da ripartire, destina	re o accantonare
Qua	iro Q - BORSE DI STUDIO / I	NCARIC	HI PROFESSIONALI	
	PERSONALE NON S			
	TIPOLOGIA			MPORTO
ccantonamento importo per fi	nanziamento borsa di studio po	er medic	o in possesso di specialità	€ 14.000,0
***************************************			^	
				7
	4.00			
			<u></u>	
			TOTALE	€ 14.000,0
		L		1
Quadro R - PARTECIPAZ	IONE A CORSI DI AGGIORNA			I SCIENTIFICI
	PERSONALE STR	NTIME	1700	
NOME E COGNOME	QUALIFICA		TIPOLOGIA	IMPORTO
	<			
	<u> </u>			
		<del>//                                     </del>		
	\(\frac{1}{2}\)		***************************************	
			A STATE OF THE STA	
- Andrew Control of the Control of t				
			TOTALE	
		Ĺ		
Quadro S - COSTI	TUZIONE FONDO DI RICERC	A AD HO	OC PER LA RICERCA NO-P	ROFIT
DESCRIZIONE DELLE ATTIVITÀ	DA FINANZIARE CON IL FONDO		UNITA' OPERATIVA	IMPORTO
anatisi	statistica	Di	ay Hospital di Reumatologia	€ 5.000,00
pubblicazior	ni scientifiche		7 T	€ 3.000,00
gestione centri partecipanti				€ 42.000,0
~			and the second s	
			TOTALE	€ 50.000,00
			TOTALE	2 30.000,00

€ 76.000,00

TOTALE FINANZIAMENTI

# DICHIARAZIONE DI ASSUNZIONE DI RESPONSABILITA'

(da parte del medico responsabile del progetto di ricerca clinica)

Il sottoscritto, Dott. Antonio Marchesoni,

Direttore del Day Hospital di Reumatologia dell'Istituto,

in qualità di medico responsabile del progetto di ricerca clinica in oggetto, dichiara, sotto la propria responsabilità, che l'Azienda Ospedaliera non sosterrà alcun costo aggiuntivo per l'attuazione del progetto stesso e che il medesimo verrà svolto senza oneri a carico del Servizio Sanitario Nazionale e/o del paziente.

Firma lytoma luchem.

Milano, 28 10 13

Il medico responsabile del progetto di ricerca clinica, Dott. Antonio Marchesoni

Firma by m bulen.

Milano, 28 10. 13

# **APPROVAZIONE**

(da parte del Comitato Etico locale)

approvazione del Comitato Etico locale

Il Presidente del Comitato Etico, Prof. Alberta Randallino

Firma

Milano, 30.40.43

# **AUTORIZZAZIONE**

(da parte del Direttore Generale dell'Azienda Ospedaliera)

autorizzazione del Direttore Generale;

Il Direttore Generale, Dott. Amedeo Salvatore Tropiano

V | V |

OSPEINO OSPEINO OSPEINO OSPEINO OSPEINO OSPEINO OSPEINO OSPEINISTER OSPEINISTE

Milano, -8 NOV, 2013

Firma

