

## FONDAZIONE IRCCS CA' GRANDA OSPEDALE MAGGIORE POLICLINICO

DETERMINAZIONE N.

1559

cell 1 100, 2014

Attin. 1220/14

Autorizzazione, ai sensi del Decreto del Ministro della Salute 08 maggio 2003 "Uso terapeutico di medicinale sottoposto a sperimentazione clinica", di uso terapeutico di Lucentis (Ranibizumab) in 6 pazienti: SVL (03.04.1945); BGG (15.01.1939); MC (18.11.1929); RG (10.02.1944); DG (28.04.1933); CG (15.08.1937), affetti da neovascolarizzazione coroideale classica secondaria a miopia patologica, da trattarsi presso l'U.O.C. Oculistica

IL DIRETTORE GENERALE,

VISTO il Decreto del Ministro della Salute 08 maggio 2003 Uso terapeutico di medicinale sottoposto a sperimentazione clinica", con il quale vengono adottate le procedure che garantiscono al paziente l'accesso a terapie farmacologiche sperimentali qualora non esista una valida alternativa terapeutica;

VISTO il Decreto Legislativo 24 giugno 2003, n.211 "Attuazione della direttiva 2001/20/CE relativa all'applicazione della buona pratica clinica nell'esecuzione delle sperimentazioni cliniche di medicinali per uso clinico"

RICHIAMATE la determinazione n. 1698 del 30/07/2013 e la Determinazione n.1857 del 05/09/2013, e successive, con le quali è stato costituito il Comitato Etico Milano Area B; aggiornate le tariffe a carico del Promotore, da conferire alla Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico, per l'assolvimento dei compiti demandati al Comitato Etico e relativi alla valutazione di Studi Profit, emendamenti sostanziali di studi Profit, per I quali viene richiesta presa d'atto scritta; specificate le modalità di riparto degli introiti.

VISTA la nota e.mail datata 27/02/2014, allegata in atti 1220/14, corredata dalla relativa documentazione, con la quale il Rrof. Francesco Viola, Dirigente Medico U.O.C. Oculistica, chiede, ai sensi del Decreto del Ministro della Salute 08 maggio 2003 "Uso terapeutico di medicinale sottoposto a sperimentazione clinica", l'autorizzazione alla somministrazione di Lucentis (Ranibizumab) per 6 pazienti: SVL (03.04.1945); BGG (15.01.1939); MC (18.11.1929); RG (10.02.1944); DG (28.04.1933); CG (15.08.1937), affetti da neovascolarizzazione coroideale classica secondaria a miopio patologica, da trattarsi presso l'U.O.C. Oculistica

VISTA la nota di Novartis Farma SpA, datata 6 febbraio 2014 ed allegata in atti 1220/14, con la quale Novartis conferma al Prof. Roberto Ratiglia, Direttore U.O.C Oculistica della Fondazione, la disponibilità di fornitura di Lucentis, a base di Ranibizumab, a favore di 6 pazienti: SVL (03.04.1945); BGG (15.01.1939); MC (18.11.1929); RG (10.02.1944); DG (28.04.1933); CG (15.08.1937), da trattarsi pressa IV.O.C. Oculistica

ATTESO che in data 03/03/2014 il Comitato Etico Milano Area B ha espresso, con procedura

IRCCS di natura pubblica





## FONDAZIONE IRCCS CA' GRANDA OSPEDALE MAGGIORE POLICLINICO

del 1 106, 2014 DETERMINAZIONE N. Attin. 1220/14 d'urgenza, per via telematica parere favorevole a maggioranza (documento allegato in att. 1220/14) ATTESO che in occasione della seduta del 18-03-14 il Comitato Etico Milano (rea B) ha ratificato il parere espresso, con procedura d'urgenza, per via telematica (documento allegato in atti 1220/14) CONSIDERATO che per questo tipo di trattamento non sono previsti costi aggiuntivi per la Fondazione, in quanto il farmaco Lucentis (Ranibizumab) verrà fornito gratuitamente da Novartis Farma S.p.A. come precisato nella succitata nota, datata 6 febbraio 2014 ed allegata in atti 1220/14 RITENUTO, pertanto, di accogliere la richiesta dell'U.O.C. Oculistica, diretta dal Prof. Roberto Ratiglia CON i pareri favorevoli del Direttore Amministrativo, del Direttore Sanitario e del Direttore Scientifico DETERMINA per i motivi espressi in premessa 1. di autorizzare, ai sensi del Decreto del Ministro della Salute 08 maggio 2003 "Uso terapeutico di medicinale sottoposto a sperimentazione clinica", l'uso terapeutico di Lucentis (Ranibizumab) in 6 pazienti: 8VL (03.04.1945); BGG (15.01.1939); MC (18.11.1929); RG (10.02.1944); DG (28.04.1933); CG (15.08.1937), affetti da neovascolarizzazione coroideale classica secondaria a miopia patologica, da trattarsi presso l'U.O.C. Oculistica 2. di prendere atto che lo studio non comporta alcun onere aggiuntivo per la Fondazione IL DIRETTORE GENERALE Dr. Luigi Maechi IL DIRETTORE SCIENTIFICO IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO Prof. Pier Magnuccio Mannugo Dott. Osvaldo Basilico IL DIRETTORE SANITARIO Dr.ssa Anna Pavan

Responsabile del Procedimento: Prof. Pier Mannuccio Mannucci Pratica trattata da: D.ssa F. Massacesi

