



2035 11 DIC 2017

Pag. 1

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1267/2017

STUDIO CLINICO, FARMACOLOGICO, PROFIT, DAL TITOLO: "SPERIMENTAZIONE MULTICENTRICA, RANDOMIZZATA, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATA VERSO PLACEBO E DI INDUZIONE PER VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI RISANKIZUMAB IN SOGGETTI CON MALATTIA DI CROHN IN FASE ATTIVA E DI GRADO DA MODERATO A GRAVE – COMPRENSIVA DI EMENDAMENTO 1", CODICE PROTOCOLLO M16-006, NUMERO EUDRACT 2016-003123-32, PROMOTORE PER L'EUROPA ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO KG - GERMANY, RAPPRESENTANTE AUTORIZZATO PER L'ITALIA ABBVIE 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 AbbVie S.r.l. che agisce anche come rappresentante autorizzato in Italia dal Promotore europeo AbbVie Deutschland GmbH & Co KG – Germany.

3. Attestazione contabile

La presente determina non comporta oneri.

Pratica gestita da: Dott.ssa Federica Massacesi

Responsabile del procedimento

Direttore Scientifico

Prof. Silvano Bosari





2035

11 DIC. 2017

Pag. 2

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1267/2017

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. Gestione Economico-Finanziaria

(Dott. Roberto Alberti)

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





2035

11 DIC. 2017

Pag. 3

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1267/2017

STUDIO CLINICO, FARMACOLOGICO, PROFIT, DAL TITOLO: "SPERIMENTAZIONE MULTICENTRICA, RANDOMIZZATA, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATA VERSO PLACEBO E DI INDUZIONE PER VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI RISANKIZUMAB IN SOGGETTI CON MALATTIA DI CROHN IN FASE ATTIVA E DI GRADO DA MODERATO A GRAVE – COMPRENSIVA DI EMENDAMENTO 1", CODICE PROTOCOLLO M16-006, NUMERO EUDRACT 2016-003123-32, PROMOTORE PER L'EUROPA ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO KG - GERMANY, RAPPRESENTANTE AUTORIZZATO PER L'ITALIA ABBVIE 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";

VISTA la Determinazione n. 1698 del 30/07/2013 "Costituzione Comitato Etico Milano Area B"; la Determinazione n. 1857 del 05/09/2013 "Integrazione Determina n. 1698 del 30/07/2013" e successive; la determinazione n. 1085 del 21/05/2015 "Modifica determinazione n. 1698 del 30/07/2013";

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 lettera d'intenti, datata 18/07/2017 e corredata dalla relativa documentazione, con la quale AbbVie S.r.l., in proprio nome e anche in nome e per conto del Promotore europeo AbbVie Deutschland GmbH & Co KG - Germany, chiede che sia approvato dal Comitato Etico Milano Area 2 e autorizzato dalla Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico lo studio clinico, farmacologico, profit, dal titolo: *"Sperimentazione Multicentrica, Randomizzata, in Doppio Cieco, Controllata verso Placebo e di Induzione per Valutare l'Efficacia e la Sicurezza di Risankizumab in Soggetti con Malattia di Crohn in Fase Attiva e di Grado da Moderato a Grave – Comprensiva di Emendamento 1"*, Codice Protocollo M16-006, Numero EudraCT 2016-003123-32, da svolgersi presso l'U.O.C. Gastroenterologia ed Endoscopia, diretta dal Prof. Dario Conte, sotto la responsabilità scientifica del Dr. Guido Basilisco. In Atti 1267/2017;





2035

del 11 DIC 2017

Pag. 4

Determinazione del Direttore Generale n. _____ Atti n. 1267/2017

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. ITCANQ14157, stipulata con la compagnia Chubb European Group Limited ed approvata dal Comitato Etico Milano Area 2. Massimale per il Protocollo € 7.500.000,00; massimale per Persona di € 1.000.000,00. In Atti 1267/2017;

DATO ATTO che il Comitato Etico Milano Area 2, nella seduta del 19/09/2017: "... ha espresso all'unanimità *Parere Unico favorevole allo studio subordinato all'integrazione dei documenti ...*". In Atti 1267/2017;

DATO ATTO che, con nota datata 30/10/2017, il Comitato Etico Milano Area 2: "... scioglie ogni riserva e conferma all'unanimità il *Parere Unico favorevole allo studio precedentemente espresso*". In Atti 1267/2017;

VISTA la proposta di contratto tra la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico e AbbVie S.r.l. che agisce anche come rappresentante autorizzato in Italia dal Promotore europeo AbbVie Deutschland GmbH & Co KG – Germany..In Atti 1267/2017;

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, 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 studio clinico, farmacologico, profit, dal titolo: "*Sperimentazione Multicentrica, Randomizzata, in Doppio Cieco, Controllata verso Placebo e di Induzione per Valutare l'Efficacia e la Sicurezza di Risankizumab in Soggetti con Malattia di Crohn in Fase Attiva e di Grado da Moderato a Grave – Comprensiva di Emendamento 1*", Codice Protocollo M16-006, Numero EudraCT 2016-003123-32, Promotore europeo AbbVie Deutschland GmbH & Co KG – Germany, 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;





Determinazione del Direttore Generale n. 2035 del 11 DIC. 2017 Atti n. 1267/2017

4. di ripartire la somma introitata secondo quanto stabilito con la Determinazione n. 1085 del 21/05/2015 e precisamente:
 - 30% alla Fondazione, salva refusione di costi aggiuntivi
 - 70% all' U.O. della Fondazione ove si svolge lo studio;
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.ssa Simona Girolodi

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Prof. Silvano Bosari

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Dott. Fabio Agrò

IL DIRETTORE SANITARIO
Dr.ssa Laura Chiappa

REGISTRATA NELL'ELENCO DELLE DETERMINAZIONI
IN DATA 11 DIC. 2017 N. 2035

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

