



1764 17 SET, 2019

Pag. 1

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 879/2019

STUDIO CLINICO PROFIT, DAL TITOLO: "STUDIO DI FASE 3, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO CON PLACEBO, A GRUPPI PARALLELI, MULTICENTRICO, VOLTO A VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI BIIB093 SOMMINISTRATO PER VIA ENDOVENOSA (GLIBENCLAMIDE) PER L'EDEMA CEREBRALE GRAVE IN SEGUITO A INFARTO EMISFERICO MASSIVO", CODICE PROTOCOLLO 252LH301, NUMERO EUDRACT 2017-004854-41, SPONSOR BIOGEN IDEC RESEARCH LTD, CRO IQVIA RDS ITALY, DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C NEUROLOGIA

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 che agisce in nome del Promotore Biogen Idec Research Ltd.

3. Attestazione contabile

- La presente determina non comporta oneri.

Pratica gestita da: Dott.ssa Valentina Cavinato

Responsabile del procedimento

Direttore Scientifico

Prof. Silvano Bosari





1764 17 SET. 2019

Pag. 2

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 879/2019

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.





1764 17 SET. 2019

Pag. 3

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 879/2019

STUDIO CLINICO PROFIT, DAL TITOLO: "STUDIO DI FASE 3, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO CON PLACEBO, A GRUPPI PARALLELI, MULTICENTRICO, VOLTO A VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI BIIB093 SOMMINISTRATO PER VIA ENDOVENOSA (GLIBENCLAMIDE) PER L'EDEMA CEREBRALE GRAVE IN SEGUITO A INFARTO EMISFERICO MASSIVO", CODICE PROTOCOLLO 252LH301, NUMERO EUDRACT 2017-004854-41, SPONSOR BIOGEN IDEC RESEARCH LTD, CRO, DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C NEUROLOGIA

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 13/03/2019 e corredata dalla relativa documentazione, con la quale la Società Iqvia RDS Italy che agisce in nome del Promotore Biogen Idec Research Ltd 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 fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, multicentrico, volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di BIIB093 somministrato per via endovenosa (glibenclamide) per l'edema cerebrale grave in seguito a infarto emisferico massivo", Codice Protocollo 252LH301, Numero EudraCT 2017-004854-41, da svolgersi presso l'U.O.C Neurologia. In Atti 879/2019;

VISTA la lettera d'intenti con la quale il Prof. Nereo Bresolin Direttore dell'U.O.C Neurologia, 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 responsabilità scientifica della Dr.ssa Sara Bonato. In Atti 879/2019;



13



1764 17 SET. 2019

Pag. 4

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 879/2019

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. SYB18939740A, stipulata con la Compagnia Chubb Easy Solution Clinical Trials ed approvata dal Comitato Etico Milano Area 2. Massimale per Protocollo € 10.000.000,00; massimale per Paziente di € 1.000.000,00. In Atti 879/2019;

DATO ATTO che il Comitato Etico Milano Area 2, nella seduta del 07/05/2019: *"...ha accettato all'unanimità il Parere Unico favorevole allo studio espresso dal Comitato Etico dell'Università "Sapienza" nella seduta del 13.09.2018 subordinando..."*. In Atti 879/2019;

DATO ATTO che con una nota datata 25/06/2019, il Comitato Etico Milano Area 2: *"scioglie ogni riserva e conferma all'unanimità l'accettazione del Parere Unico favorevole allo studio espresso dal Comitato Etico dell'Università "Sapienza" nella seduta del 13.09.2018"*. In Atti 879/2019;

VISTA la proposta di contratto tra la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico Società IQVIA rds Italy che agisce in nome del Promotore In Atti 879/2019;

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 fase 3 controllato, randomizzato, di Cabozantinib (XL184) in associazione con Atezolizumab rispetto a Sorafenib in soggetti con carcinoma epatocellulare avanzato che non sono stati sottoposti a precedente terapia antitumorale sistemica"*, Codice Protocollo XL184-312, Numero EudraCT 2018-003354-24, da svolgersi presso l'U.O.C Gastroenterologia ed Epatologia;
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





Determinazione del Direttore Generale n. **1764** del **17 SET. 2019**, Atti n. 879/2019

- 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 SCIENTIFICO
Prof. Silvano Bosari

IL DIRETTORE GENERALE
Dott. Ezio Belli

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Dott. Fabio Agro

IL DIRETTORE SANITARIO
Dr.ssa Laura Calappa

REGISTRATA NELL'ELENCO DELLE DETERMINAZIONI
IN DATA **17 SET. 2019** AL N. **1764**

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



