



2001 15 OTT. 2019

Pag. 1

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1541/2019

STUDIO OSSERVAZIONALE, PROFIT DAL TITOLO: "STUDIO MULTICENTRICO NON INTERVENTISTICO VOLTO A VALUTARE L'EFFICACIA DI OCRELIZUMAB NELLA PRATICA CLINICA IN PAZIENTI AFFETTI DA SCLEROSI MULTIPLA RECIDIVANTE O PRIMARIAMENTE PROGRESSIVA - STUDIO MUSICALE", CODICE PROTOCOLLO MN39889, SPONSOR ROCHE, CRO IQVIA RDS ITALY S.R.L, 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 S.r.l, che agisce in nome del Promotore Roche

3. Attestazione contabile

La presente determina non comporta oneri.

Pratica gestita da: Dott.ssa Valentina Cavinato

Responsabile del procedimento

Direttore Scientifico

Prof. Silvano Bosari





2001

15 OTT. 2019

Pag. 2

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1541/2019

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.





2001 5 OTT. 2019

Pag. 3

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1541/2019

STUDIO OSSERVAZIONALE, PROFIT DAL TITOLO: "STUDIO MULTICENTRICO NON INTERVENTISTICO VOLTO A VALUTARE L'EFFICACIA DI OCRELIZUMAB NELLA PRATICA CLINICA IN PAZIENTI AFFETTI DA SCLEROSI MULTIPLA RECIDIVANTE O PRIMARIAMENTE PROGRESSIVA – STUDIO MUSICALE", CODICE PROTOCOLLO MN39889, SPONSOR ROCHE, CRO IQVIA RDS ITALY S.R.L, 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;

VISTO il Decreto della Direzione Generale della Sanità n.11960 del 13.07.2004 relativo all'approvazione delle linee guida sugli Studi "Osservazionali" o "non interventistici", elaborazione di reports periodici ed istituzione del registro regionale sugli Studi "Osservazionali" o "Non Interventistici" effettuati in Regione Lombardia;

VISTA la Determinazione AIFA del 20/03/2008-G.U Serie generale n.76 del 31/03/2008;

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 02/08/2019 e corredata dalla relativa documentazione, con la quale, la Società IQVIA RDS Italy S.r.l, che agisce in nome del Promotore Roche chiede che sia approvato dal Comitato Etico Milano Area 2 e autorizzato dalla Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico lo studio osservazionale profit dal titolo: "Studio multicentrico non interventistico volto a valutare l'efficacia di ocrelizumab nella pratica clinica in pazienti affetti da sclerosi multipla recidivante o primariamente progressiva – Studio MuSicale", Codice Protocollo MN39889, da svolgersi presso l'U.O.C Neurologia. In Atti 1541/2019;

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



13



2001

15 OTT. 2019

Pag. 4

Determinazione del Direttore Generale n. _____ del _____, Atti n. 1541/2019

Maggiore Policlinico lo studio in oggetto, da svolgersi presso l'U.O.C da lui diretta, sotto la responsabilità scientifica del Prof. Filippo Martinelli Boneschi. In Atti 1541/2019;

DATO ATTO che il Comitato Etico Milano Area 2, nella seduta del 17/09/2019: *"...ha accettato all'unanimità il Parere Unico favorevole allo studio espresso dal Comitato Etico Area Pavia nella seduta del 03.10.2018 e, in particolare, ha espresso parere favorevole a che il Prof. Filippo Martinelli Boneschi continui la propria attività di Sperimentatore Principale presso l'U.O.C. Neurologia della Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico, Milano, in seguito al Suo trasferimento, dal 16.09.2019, dall'IRCCS Policlinico San Donato ..."*. In Atti 1541/2019;

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 Roche. Atti 1541/2019;

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 e 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 osservazionale profit dal titolo: *"Studio multicentrico non interventistico volto a valutare l'efficacia di ocrelizumab nella pratica clinica in pazienti affetti da sclerosi multipla recidivante o primariamente progressiva – Studio MuSicalE"*, Codice Protocollo MN39889, da svolgersi presso l'U.O.C. Neurologia;
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





Determinazione del Direttore Generale n. **2001** del **15 OTT, 2019**, Atti n. 1541/2019

Pag. 5

- 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 Belleri

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Dott. Fabio Agro

IL DIRETTORE SANITARIO
Dr.ssa Laura Chiappa

REGISTRATA NELL'ELENCO DELLE DETERMINAZIONI
IN DATA **15 OTT, 2019** AL N. **2001**

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



