



2543 17 DIC 2019

Pag. 1

Determinazione del Direttore Generale n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_, Atti n. 1080/2019

**STUDIO CLINICO PROFIT, DAL TITOLO: "STUDIO CLINICO DI FASE 3, MULTICENTRICO, CON CONTROLLO ATTIVO, RANDOMIZZATO, IN APERTO PER VALUTARE LA SICUREZZA E L'EFFICACIA DI DANAPAROID VERSUS ARGATROBAN NEL TRATTAMENTO DI PAZIENTI CON HIT ACUTO (STUDIO HITSOVA)", CODICE PROTOCOLLO ERGCR-18 ORGHIT-001, NUMERO EUDRACT 2018-002473-21, SPONSOR ASPEN GLOBAL INCORPORATED (MAURITIUS), CRO RICERCHE NUOVE S.R.L (NAVACCO,PISA), DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C MEDICINA GENERALE - EMOSTASI E TROMBOSI**

**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 Ricerche Nuove S.r.l che agisce in nome del Promotore Aspen Global Incorporated (Mauritius)

**3. Attestazione contabile**

La presente determina non comporta oneri.

Pratica gestita da: Dott.ssa Valentina Cavinato

Responsabile del procedimento

Direttore Scientifico

Prof. Silvano Bosari





2543 11 DIC. 2019

Pag. 2

Determinazione del Direttore Generale n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_, Atti n. 1080/2019

**ATTESTAZIONE COPERTURA ECONOMICA/PATRIMONIALE**

Il costo complessivo di € \_\_\_\_\_ sarà imputato nel BPE così come segue:

| BILANCIO | N. CONTO E<br>DESCRIZIONE | N.<br>IMPEGNO | PROGETTO | IMPORTO<br>2017 | IMPORTO<br>2018 | IMPORTO<br>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.





2543 17 DIC. 2019

Pag. 3

Determinazione del Direttore Generale n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_, Atti n. 1080/2019

**STUDIO CLINICO PROFIT, DAL TITOLO: "STUDIO CLINICO DI FASE 3, MULTICENTRICO, CON CONTROLLO ATTIVO, RANDOMIZZATO, IN APERTO PER VALUTARE LA SICUREZZA E L'EFFICACIA DI DANAPAROID VERSUS ARGATROBAN NEL TRATTAMENTO DI PAZIENTI CON HIT ACUTO (STUDIO HITSOVA)", CODICE PROTOCOLLO ERGCR-18 ORGHIT-001, NUMERO EUDRACT 2018-002473-21, SPONSOR ASPEN GLOBAL INCORPORATED (MAURITIUS), CRO RICERCHE NUOVE S.R.L (NAVACCO,PISA), DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C MEDICINA GENERALE - EMOSTASI E TROMBOSI**

#### 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 20/06/2019 e corredata dalla relativa documentazione, con la quale la Società Ricerche Nuove S.r.l che agisce in nome del Promotore Aspen Global Incorporated (Mauritius) 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 clinico di fase 3, multicentrico, con controllo attivo, randomizzato, in aperto per valutare la sicurezza e l'efficacia di Danaparoid versus Argatroban nel trattamento di pazienti con HIT acuto (Studio HITSOVA)", Codice Protocollo ERGCR-18-ORGHIT-001, Numero EudraCT 2018-002473-21, da svolgersi presso l' U.O.C Medicina Generale Emostasi e Trombosi . In Atti 1080/2019;

**VISTA** la lettera d'intenti con la quale la Prof.ssa Flora Peyvandi Direttore dell' U.O.C Medicina Generale Emostasi e Trombosi, 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 lei diretta sotto la responsabilità scientifica della Dr.ssa Ida Martinelli. In Atti 1080/2019;

**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

13





2543 del 17 DIC. 2019  
Determinazione del Direttore Generale n. \_\_\_\_\_, Atti n. 1080/2019

secondo il protocollo, mediante polizza assicurativa n.73112118189, stipulata con la Compagnia Newline Underwriting Management Limited ed approvata dal Comitato Etico Milano Area 2. Massimale per Protocollo € 5.000.000,00; massimale per Paziente di € 1.500.000,00. In Atti 1080/2019;

**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 dell'IRCCS Ospedale San Raffaele nella seduta del 16.05.2019 subordinando tale accettazione alle seguenti modifiche ...". In Atti 1080/2019;

**DATO ATTO** che con una nota datata 26/09/2019 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'IRCCS Ospedale San Raffaele nella seduta del 16.05.2019...". In Atti 1080/2019;

**VISTA** la proposta di contratto tra la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico e della Società Ricerche Nuove S.r.l che agisce in nome del Promotore Aspen Global Incorporated (Mauritius). Atti 1080/2019;

**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 clinico di fase 3, multicentrico, con controllo attivo, randomizzato, in aperto per valutare la sicurezza e l'efficacia di Danaparoid versus Argatroban nel trattamento di pazienti con HIT acuto (Studio HITSOVA)*", Codice Protocollo ERGCR-18- ORGHIT-001, Numero Eudract 2018-002473-21, da svolgersi presso l' U.O.C Medicina Generale Emostasi e Trombosi;
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





2543 17 DIC, 2019

Pag. 5

Determinazione del Direttore Generale n. \_\_\_\_\_ del \_\_\_\_\_, Atti n. 1080/2019

- 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 GENERALE  
Dott. Ezio Belleri

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
Prof. Silvano Bosari

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO  
Dott. Fabio Agre

IL DIRETTORE SANITARIO  
Dr.ssa Laura Chiappa

REGISTRATA NELL'ELENCO DELLE DETERMINAZIONI  
IN DATA 17 DIC, 2019 AL N. 2543

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



