



DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE N. 101 DEL 05/02/2014

OGGETTO: AUTORIZZAZIONE SPERIMENTAZIONE CLINICA “STUDIO RANDOMIZZATO IN DOPPIO CIECO E CONTROLLATO VERSO PLACEBO , PER VALUTARE L’EFFICACIA DI DUE DOSAGGI DIFFERENTI DI OVERPITANT (10 E 30 mg) RISPETTO AL PLACEBO SUL PRURITO INTENSO INDOTTO DA INIBITORI DELL’EFGR IN SOGGETTI ONCOLOGICI – STUDIO RELIEVE1”. Codice NT2013/ORV/ Prot. 001 (RELIEVE1 STUDY)”.

IL RESPONSABILE DEL SERVIZIO AFFARI GIURIDICI E ISTITUZIONALI

- VISTO** il Decreto Legislativo 30.12.1992, n. 502 “Riordino della disciplina in materia sanitaria”;
- VISTO** il Decreto Legislativo n. 517 del 21 dicembre 1999;
- VISTO** l’Accordo Regione-Università di Sassari, sottoscritto in data 12.07.2005;
- VISTO** la Legge Regionale 28.07.2006 n. 10, “Tutela della salute e riordino del servizio sanitario della Sardegna”;
- DATO ATTO** che la ditta Cromsource S.r.l. ha presentato all’Azienda richiesta ad effettuare, con nota in atti prot. PG.20142577, la Sperimentazione Clinica “Studio randomizzato in doppio cieco e controllato verso placebo , per valutare l’efficacia di due dosaggi differenti di overpitant (10 e 30 mg) rispetto al placebo sul prurito intenso indotto da inibitori dell’efgr in soggetti oncologici – studio Relieve1”. Codice NT2013/ORV/PROT. 001 (RELIEVE1 STUDY)”.
- CONSIDERATO** che il competente Comitato Etico della ASL n.1 di Sassari, con decisione assunta il 07.01.2014, verbale n. 1174/L, ha espresso il proprio parere etico favorevole in merito al protocollo di studio suindicato;
- ATTESO CHE** che il Centro assicura di possedere la preparazione, le attrezzature ed il personale necessari per l’esecuzione dello studio garantendo, altresì l’osservanza del protocollo in questione da parte del personale coinvolto;
che lo Sperimentatore principale aziendale dello studio sopra specificato si individua nella persona del Dott. Giovanni Sanna;
- ACCERTATO** che lo studio sarà condotto nel rispetto della vigente normativa in materia, in particolar modo delle norme di ICH-GCP recepite con DM Ministero della Sanità del 15.07.1997, s.m.i., secondo il Decreto Legislativo n. 211 del 24/06/2003, altresì ai sensi del Decreto Ministeriale 17 dicembre 2004, del D.Lgs n. 200 del

6/11/2007 e sarà svolto secondo i criteri e le modalità descritte nel Protocollo di Sperimentazione esaminato e valutato con esito positivo dal Comitato Etico competente;

ACCERTATA la regolarità degli atti;

PROPONE

- 1- Di autorizzare lo svolgimento del sopraccitato Studio presso l'U.O.C. di Medicina Nucleare dell'Azienda Ospedaliero- Universitaria, sotto la responsabilità del Dott. Giovanni Sanna;
- 2- Di formalizzare le comunicazioni ai servizi competenti;

IL RESPONSABILE DEL SERVIZIO AFFARI GIURIDICI E ISTITUZIONALI
f.to (DOTT. ANTONIO SOLINAS)

Servizio Affari Giuridici e Istituzionali

Estensore Dott.ssa Alessandra Orsini

IL DIRETTORE GENERALE

L'anno duemilaquattordici, il giorno cinque del mese di Febbraio, in Sassari, nella sede legale dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria.

- VISTO** il Decreto Legislativo 30.12.1992, n. 502 “Riordino della disciplina in materia sanitaria”;
- VISTO** il Decreto Legislativo n. 517 del 21 dicembre 1999;
- VISTO** il Protocollo d'Intesa sottoscritto dalla Regione Sardegna e dalle Università di Cagliari e di Sassari in data 11 ottobre 2004;
- VISTA** la Deliberazione della Giunta Regionale della Sardegna n. 17/2 del 27 aprile 2007, con la quale è stata costituita l'Azienda Ospedaliero – Universitaria di Sassari;
- VISTO** il Decreto n. 43 del 07 aprile 2011, con il quale il Presidente della Regione Sardegna nomina il Dott. Alessandro Carlo Cattani, Direttore Generale della Azienda Ospedaliero-Universitaria di Sassari;
- TENUTO CONTO** che il Dott. Alessandro Carlo Cattani ha assunto le funzioni di Direttore Generale dell'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Sassari il giorno 07 aprile 2011, data di stipulazione del relativo contratto;
- PRESO ATTO** della proposta di deliberazione avente per oggetto: “Autorizzazione Sperimentazione Clinica “Studio randomizzato in doppio cieco e controllato verso placebo , per valutare l'efficacia di due dosaggi differenti di overpitant (10 e 30 mg) rispetto al placebo sul prurito intenso indotto da inibitori dell'efgr in soggetti oncologici – studio relieve1”. Codice NT2013/ORV/PROT. 001 (RELIEVE1 STUDY)”.
- PRESO ATTO** che il Dirigente proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso, a seguito dell'istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza è totalmente legittimo per il servizio pubblico, ai sensi dell'art. 1 della Legge n. 20/1994 e successive modifiche, nonché alla stregua dei criteri di economicità e di efficacia di cui all'art. 1, comma 1, della Legge n. 241/90, come modificato dalla Legge 15/2005;
- ACQUISITO** il parere favorevole del Direttore Sanitario;
- ACQUISITO** il parere favorevole del Direttore Amministrativo;

DELIBERA

Per i motivi espressi in premessa, che qui si richiamano integralmente di adottare la proposta di deliberazione di cui sopra e conseguentemente

- 1- Di autorizzare lo svolgimento del sopraccitato Studio presso l'U.O.C di Medicina Nucleare dell'Azienda Ospedaliero- Universitaria, sotto la responsabilità del Dott. Giovanni Sanna;
- 2- Di formalizzare le comunicazioni ai servizi competente;

IL DIRETTORE GENERALE
f.to (Dott. Alessandro Carlo Cattani)

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
f.to (Dott. Lorenzo Moretti)

IL DIRETTORE SANITARIO
f.to (Dott. Mario Manca)

Il Responsabile del Bilancio in ordine alla relativa copertura finanziaria

Dott.ssa Rosa Maria Bellu

COMPILARSI A CURA DEL SERVIZIO / STRUTTURA PROPONENTE/ESTENSORE

(luogo e data) _____, ____/____/____.

La presente deliberazione :

◇ è soggetta al controllo ai sensi dell'art. 29 comma 1 lettere a), b), c), della Legge Regionale 28.07.2006 n. 10

◇ deve essere comunicata al competente Assessorato Regionale ai sensi dell'art. 29 comma 2 della Legge Regionale 28.07.2006 n. 10

Il Responsabile del Servizio/Struttura _____(Proponente/estensore)

(firma)_____

Si certifica che la presente deliberazione è pubblicata all'Albo Pretorio dell'AOU di Sassari dal 05.02.2014

◇ è esecutiva dal giorno della pubblicazione ai sensi della Legge Regionale 28.07.2006 n. 10

◇ con lettera in data ____/____/____, protocollo n.____, è stata inviata all'Assessorato Regionale dell'Igiene, Sanità e Assistenza Sociale per il controllo di cui all'art. 29 della Legge Regionale 28.07.2006 n. 10.

Sassari, ____/____/____

f.to Il Responsabile del Servizio Affari Giuridici e Istituzionali

La presente deliberazione:

◇ è divenuta esecutiva ai sensi dell'art. 29 della Legge Regionale 28.07.2006 n. 10, in virtù della determinazione del Direttore del Servizio _____ dell'Assessorato Regionale dell'Igiene, Sanità e Assistenza Sociale n. _____ del ____/____/____.

◇ è stata annullata, ai sensi dell'art. 29 della Legge Regionale 28.07.2006 n. 10 in virtù della determinazione del Direttore del Servizio _____ dell'Assessorato Regionale dell'Igiene, Sanità e Assistenza Sociale n. _____ del ____/____/____.

◇ è divenuta esecutiva per decorrenza dei termini per il controllo, ai sensi dell'art. 29 della Legge Regionale 28.07.2006 n. 10.

Sassari, ____/____/____

Il Responsabile del Servizio _____

Per copia conforme all'originale esistente agli atti dell'AOU di Sassari per uso _____

Sassari ____/____/____.

Il Responsabile del Servizio Affari Giuridici e Istituzionali