



DELIBERAZIONE DEL DIRETTORE GENERALE N. 76 DEL 31/01/2013

OGGETTO: AUTORIZZAZIONE ALLO SVOLGIMENTO DELLO STUDIO CLINICO “CAMN107EIC01”, DAL TITOLO: “AN OBSERVATIONAL, OPEN- LABEL, MULTI- CENTER, PROSPECTIVE FOLLOW- UP STUDY OF PATIENTS WITH CHONIC PHASE CML TREATED WITH NILITINIB IN ENEST1st (CAMN107EIC01) STUDY”
SOGGETTO PROMOTORE: opis srl (in nome e per conto di NOVARTIS FARMA spa).

IL DIRIGENTE MEDICO DOTT. SSA GIOVANNA LEONARDA GIACONI

- 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;
- DATO ATTO** che la Società Opis srl (in nome e per conto di NOVARTIS FARMA spa), ha presentato all’Azienda richiesta ad effettuare nota in atti Prot. n. 2012/001536 del 22/01/2013 la sperimentazione clinica “CAMN107EIC01” , dal titolo: “AN OBSERVATIONAL, OPEN- LABEL, MULTI- CENTER, PROSPECTIVE FOLLOW- UP STUDY OF PATIENTS WITH CHONIC PHASE CML TREATED WITH NILITINIB IN ENEST1st (CAMN107EIC01) STUDY”
-che lo studio è sponsorizzato da; Opis srl (in nome e per conto di NOVARTIS FARMA spa);
- CONSIDERATO** che il competente Comitato Etico della ASL n.1 di Sassari, con decisione assunta il 15/01/2013, verbale n. 1114/CE ha espresso il proprio parere etico favorevole in merito al protocollo di studio suindicato, ai sensi e per gli effetti del D.M. 12 maggio 2006, del D.Lgs. n.211 del 24.06.03, successive modificazioni ed integrazioni;
- 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.ssa Simonetta Pardini;
- 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;

PROPONE

Di autorizzare lo svolgimento del sopraccitato Studio presso l'U.O. di Ematologia dell'Azienda Ospedaliero- Universitaria, sotto la responsabilità della Dott.ssa Simonetta Pardini;

Di formalizzare le comunicazioni al servizio bilancio e al servizio affari giuridici e istituzionali;

**PER DELEGA DEL RESPONSABILE DEL PRESIDIO
IL DIRIGENTE MEDICO
f.to(DOTT. SSA GIOVANNA LEONARDA GIACONI)**

Servizio: Direzione Medica di Presidio

Estensore Dott.ssa Nadia Cagnina

IL DIRETTORE GENERALE

L'anno duemilaundici, il giorno trentuno del mese di Gennaio, 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 ALLO SVOLGIMENTO DELLO STUDIO CLINICO “CAMN107EIC01”, DAL TITOLO: “AN OBSERVATIONAL, OPEN- LABEL, MULTI- CENTER, PROSPECTIVE FOLLOW- UP STUDY OF PATIENTS WITH CHONIC PHASE CML TREATED WITH NILITINIB IN ENEST1st (CAMN107EIC01) STUDY”*

SOGGETTO PROMOTORE: Opis srl (in nome e per conto di NOVARTIS FARMA spa);

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;

CONSIDERATO - che il competente Comitato Etico della ASL n.1 di Sassari, con decisione assunta il 15/01/2013, verbale n. 1114/CE ha espresso il proprio parere etico favorevole in merito al protocollo di studio suindicato, ai sensi e per gli effetti del D.M. 12 maggio 2006, del D.Lgs. n.211 del 24.06.03, successive modificazioni ed integrazioni;

DATO ATTO

- 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 della Dott.ssa Simonetta Pardini;
- 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;

VISTA

la convenzione, allegata quale parte integrante e sostanziale del presente provvedimento, relativa alla disciplina dei rapporti tra le parti inerenti lo svolgimento della sperimentazione;

DATO ATTO

che lo svolgimento della sperimentazione non comporta per l'Azienda alcun onere aggiuntivo di spesa rispetto alla comune pratica clinica;

PRESO ATTO

del parere del Direttore Amministrativo

PRESO ATTO

del parere del Direttore Sanitario

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 prendere atto del parere favorevole espresso in data 15/01/2013 dal Comitato di Bioetica dell'Azienda Sanitaria Locale di Sassari in merito allo Studio "CAMN107EIC01" , DAL TITOLO: "AN OBSERVATIONAL, OPEN- LABEL, MULTI-CENTER, PROSPECTIVE FOLLOW- UP STUDY OF PATIENTS WITH CHONIC PHASE CML TREATED WITH NILITINIB IN ENEST1st (CAMN107EIC01) STUDY";*
- 2) *di autorizzare lo svolgimento del sopracitato Studio presso l' U.O. di Ematologia dell'Azienda Ospedaliero- Universitaria, sotto la responsabilità della Dott.ssa Simonetta Pardini;*
- 3) *di individuare nella Dott.ssa Simonetta Pardini il Responsabile Scientifico aziendale nonché lo Sperimentatore principale nella conduzione dello Studio;*
- 4) *di dare atto che la Sperimentazione non comporta per l'Azienda alcun onere aggiuntivo di spesa rispetto alla comune pratica clinica;*
- 5) *Di formalizzare le comunicazioni al servizio bilancio e al servizio affari giuridici e istituzionali.*

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

f.to (Dott. Dott. Lorenzo Giuseppe Pietro Moretti)

IL DIRETTORE SANITARIO

f.to (Prof. Francesco Tanda)

IL DIRETTORE GENERALE

f.to (Dott. Alessandro Carlo Cattani)

Il Responsabile del Bilancio in ordine alla relativa copertura finanziaria

f.to Dott.ssa Maria Rosa 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 31/01/2013.

◇ 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