



**OSPEDALE ONCOLOGICO**

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE  
SCIENTIFICO**

**BARI**

**Viale Orazio Flacco, 65**

---

**Deliberazione del Direttore Generale**

**n. 7 del registro**

---

**OGGETTO:** Autorizzazione allo studio Clinico Ditta AMGEN "Programma di uso terapeutico individuale di Denosumab sottocutaneo per pazienti affette da metastasi osse da carcinoma mammario per le quali non esiste una valida alternativa terapeutica" ( Prot.388 C.E.) Resp. Dott. Francesco Giotta

L'anno **2013**, il giorno **QUATTORDICI** del mese di **GENNAIO** in Bari, nella sede dell'Istituto Tumori "Giovanni Paolo II" di Bari, già Ospedale Oncologico,

**IL DIRETTORE GENERALE**

Visto il D. Lgs. 30.12.1992 n. 502 e successive integrazioni e modificazioni;  
Visto il D. Lgs. 16.10.2003 n. 288 così come modificato dalla sentenza della Corte Costituzionale n. 270 del 23.06.2005;  
Vista la deliberazione della Giunta Regionale n. 1308 del 26.06.2012;  
Vista la deliberazione del Consiglio di Indirizzo e Verifica n. 1 del 1.08.2012,

sulla base dell'istruttoria e su proposta della Direzione Scientifica.

**HA ADOTTATO**

Il seguente provvedimento.

**Premesso** che il Ricercatore responsabile, dott. Francesco Giotta, con nota del 16.08.2012, ha trasmesso al Comitato Etico di questo Istituto la proposta di un "Programma di uso terapeutico terapeutico individuale di Denosumab sottocutaneo per pazienti affette da metastasi osse da carcinoma mammario per le quali non esiste una valida alternativa terapeutica", da condurre presso l'U.O. di Oncologia Medica;

**Accertato** che il Comitato Etico nella seduta del 9.10.2012 ha espresso parere favorevole allo studio in oggetto;

**Vista** la deliberazione n. 46 del 03.02.2005, di modifica del "Regolamento del Comitato Etico", relativamente alla parte sulle "procedure per l'avvio delle sperimentazioni cliniche" e il D.M. del 17.12.2004;

**Visto altresì** la deliberazione n. 575 del 09.11.2009, di approvazione del "Regolamento del Comitato Etico" in particolare l'**art. 12 "Sperimentazioni cliniche NO PROFIT"**;

**Considerato** che la Segreteria Scientifica del Comitato Etico dell'Istituto, con nota prot. n.90 del 18.10.2012 ha comunicato alla Direzione Scientifica, giusta quanto stabilito dal Regolamento C.E. al paragrafo "procedure per l'avvio delle sperimentazioni cliniche", l'approvazione dello studio da parte del Comitato Etico del nostro Istituto e dichiarazione del responsabile dello studio in parola;

**Considerato**, inoltre, che i Direttori di Dipartimento nella seduta del 31.10.2012 hanno approvato la attivazione dello studio di che trattasi;

**Precisato** che l'attuazione della sperimentazione di che trattasi non è finalizzata allo sviluppo industriale di farmaci o comunque a fini di lucro e non comporterà costi aggiuntivi per l'Istituto, in quanto trattasi di un programma per uso terapeutico individuale di un farmaco ( NO-PROFIT);

**Precisare**, infine, che il Ricercatore responsabile farà riferimento all'Ufficio Studi Clinici Controllati, presso la Direzione Scientifica di questo Istituto per la gestione e il data management e per tutti gli ulteriori aspetti scientifici del protocollo;

Sentito il parere favorevole del Direttore Amministrativo e del Direttore Sanitario;

### **DELIBERA**

per tutti i motivi in narrativa e che qui si intendono integralmente riportati, di:

- Attivare lo studio "no-profit" della AMGEN "Programma di uso terapeutico terapeutico individuale di Denosumab sottocutaneo per pazienti affette da metastasi osse da carcinoma mammario per le quali non esiste una valida alternativa terapeutica" (Prot.388 C.E.) da condurre presso l'Unità Operativa Complessa di Oncologia Medica, sotto la stessa responsabilità del Dott. Francesco Giotta;
- Precisare che il Ricercatore responsabile farà riferimento al CTQT, presso la Direzione Scientifica di questo Istituto per la gestione e il data management e per tutti gli ulteriori aspetti scientifici del protocollo;
- trasmettere il presente provvedimento per gli adempimenti di competenza alla Direzione Sanitaria per l'avvio dello studio in oggetto;
- di conferire la immediata esecutività al presente provvedimento che sarà pubblicato all'Albo Pretorio e sul sito Web dell'Istituto e trasmesso al Collegio Sindacale.

I sottoscritti attestano che il procedimento istruttorio è stato espletato nel rispetto della normativa regionale e nazionale e che il presente provvedimento, predisposto ai fini dell'adozione dell'atto finale da parte del Direttore Generale, è conforme alle risultanze istruttorie.

Responsabile procedimento Legge 241/90  
Responsabile Coordinamento amm.Direzione Scientifica  
f.to: Dr.ssa Iris Mannarini

Il Direttore Scientifico  
f.to: Dott. Angelo Paradiso

Letto, approvato e sottoscritto

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
f.to: **Dott. Angelo Paradiso**

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO  
f.to: **Dott. Gianluca Capochiani**

IL DIRETTORE SANITARIO  
f.to: **Dott.ssa Maria Pia Trisorio Liuzzi**

IL DIRETTORE GENERALE  
f.to: **Prof. Antonio Quaranta**

---

Per copia conforme all'originale per uso amministrativo composta da n° \_\_\_\_\_ fogli.

Il Segretario

Bari, \_\_\_\_\_

---

### **ANNOTAZIONI CONTABILI**

Il Dirigente

---

### **ATTESTAZIONE DI AVVENUTA PUBBLICAZIONE**

Si certifica che il presente provvedimento è stato pubblicato all'Albo dell'Istituto Oncologico

Dal **15.01.2013** al **in corso**

Bari, **15.01.2013**

Il Responsabile del Procedimento  
L'Assistente Amministrativo  
f.to: Francesco Lopopolo