



**Deliberazione del Direttore Generale**

**n. 23 del registro**

---

**OGGETTO:** Presa d'atto dello studio Clinico CA209-066 Ditta Myers Squibb International Corporation (BMS) affiliata della Bristol Myers Squibb s.r.l. "Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, con la molecola BMS-936558 verso Dacarbazina, in soggetti con melanoma metastatico o non operabile non precedentemente trattati" Eudract number: 2012-003718-16 (Prot.436 C.E.) Resp. Dott. Michele Guida

L'anno **2014**, il giorno **VENTUNO** 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 la Ditta Bristol Myers Squibb International Corporation delegata dalla BMS s.r.l. ha sottoposto al Comitato Etico dell'Istituto la proposta di sperimentazione clinica CA209-066 dal titolo: "Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, con la molecola BMS-936558 verso Dacarbazina, in soggetti con melanoma metastatico o non operabile non precedentemente trattati", identificato con Eudract number: 2012-003718-16 (Prot.436 C.E.), sotto la responsabilità del dott. Michele Guida, dirigente medico dell'U.O.C. di Oncologia Medica;

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";

Visto altresì la deliberazione n. 575 del 09.11.2009, di approvazione del "Regolamento del Comitato Etico";

Accertato che il Comitato Etico dell'Istituto, nella seduta del 8.10.2013 ha espresso parere favorevole allo studio in oggetto;

Considerato che il Responsabile della Segreteria Scientifica del Comitato Etico dell'Istituto, con nota prot. n. 109 del 9.10.2013, ha provveduto ad inviare alla Direzione Scientifica, giusta quanto stabilito dal Regolamento C.E. al paragrafo "procedure per l'avvio delle sperimentazioni cliniche", apposita dichiarazione resa dal responsabile dello studio in parola, da cui risulta essere attestato, tra l'altro:

- che l'impegno orario effettivo al di fuori dell'orario di servizio, per tutte le figure individuate nella scheda economico-finanziaria del Comitato Etico dovrà essere attestato con apposita timbratura per sperimentazioni cliniche e che il personale della Direzione Scientifica fornirà il supporto amministrativo necessario allo svolgimento dello studio in oggetto;

Vista la nota prot. n.22323 del 4.12.2013 della Direzione Generale avente ad oggetto "Compensi per sperimentazioni cliniche" con la quale viene definito che, a far data dall'insediamento del nuovo C.E., la ripartizione dei compensi per sperimentazioni cliniche si adeguerà al redigendo regolamento;

Precisare che l'attuazione della sperimentazione di che trattasi non comporterà costi aggiuntivi per l'Istituto per paziente trattato e che l'Istituto riceverà a titolo gratuito il prodotto sperimentale e il materiale scientifico necessario per la conduzione dello studio;

Precisare, altresì, che la ditta BMS si impegna a versare all'Istituto l'importo di € 19.888,49 per ciascun paziente arruolato per l'intero ciclo di attività previste e che il compenso è comprensivo del valore d'uso, deterioramento e consumo delle apparecchiature e dei servizi già esistenti, nonché delle attività amministrative prestate dall'Istituto;

Rilevato che per eventuali soggetti che, a seguito della visita di screening, dovessero risultare non idonei al trattamento ai fini del Protocollo, BMS corrisponderà all'Istituto un importo pari ad € 843,68 e se si renderà necessario effettuare visite aggiuntive non previste dal Protocollo, queste verranno rimborsate alla cifra di € 87,00 in accordo all'All. A punto 2 della convenzione;

Visto che BMS fornirà in comodato gratuito all'Istituto del materiale elettronico necessario alla corretta esecuzione della sperimentazione, secondo le modalità di cui all'All.B del contratto;

Rilevato che in data 8.10 .2013 è pervenuta a questo Istituto comunicazione della Ditta Bristol Myers Squibb unitamente alla convenzione economica dello studio in oggetto;

Precisato che l'attuazione della sperimentazione di che trattasi non comporterà costi aggiuntivi per l'Istituto per paziente trattato;

Visto che, al fine di definire il rapporto con la Ditta Bristol Myers Squibb s.r.l., è necessario procedere alla stipula di apposito contratto, così come trasmesso dalla Ditta medesima;

Ritenuto, pertanto, di disporre nei termini di cui sopra, nell'intesa:

- che lo svolgimento dell'orario settimanale di lavoro, al di fuori dell'orario di servizio dovrà essere comprovato da rilevazione dell'orario stesso a mezzo di orologio marca-tempo;
- che l'assenza di oneri aggiuntivi a carico dell'Ente è stata confermata con attestazione a cura del responsabile della sperimentazione e del Direttore di Farmacia, per quanto di competenza;
- che resta a carico dello sperimentatore la responsabilità di fornire le dovute informazioni circa l'effettuazione di esami extra-routine da fatturare separatamente;
- che la formale acquisizione dei predetti riscontri è condizione necessaria ai fini del riparto e liquidazione del finanziamento erogato dalla Ditta Bristol Myers Squibb, nelle sue distinte fasi;

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:

- accogliere la proposta avanzata dello studio clinico CA209-066 dalla Ditta Bristol Myers Squibb s.r.l. dal titolo: "Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, con la molecola BMS-936558 verso Dacarbazina, in soggetti con melanoma metastatico o non operabile non precedentemente trattati", identificato con Eudract number: 2012-003718-16 (Prot.436 C.E.) e, per l'effetto, autorizzarne lo svolgimento, presso l'U.O.C. di Oncologia Medica, affidandone la responsabilità al dott. Michele Guida, dirigente medico della stessa;
- prendere atto che il dott. Michele Guida ha reso apposita dichiarazione in adempimento a quanto richiesto dal regolamento del Comitato Etico al paragrafo "Procedure per l'avvio delle sperimentazioni cliniche", giusta comunicazione in tal senso inviata alla Direzione Scientifica dalla Segreteria Scientifica del medesimo Comitato Etico;
- stipulare con la Ditta Bristol Myers Squibb s.r.l., apposito contratto, secondo il disciplinare, inviato dalla Società medesima e allegato alla presente quale parte integrale e sostanziale;
- prendere atto che la sperimentazione in oggetto si svolgerà nei termini di cui al citato schema di contratto, nonché alle condizioni specificatamente riportate in narrativa del presente provvedimento;
- precisare che l'attuazione della sperimentazione di che trattasi non comporterà costi aggiuntivi per l'Istituto per paziente trattato e che l'Istituto riceverà a titolo gratuito il prodotto sperimentale e il materiale scientifico necessario per la conduzione dello studio;
- precisare, altresì, che la Ditta BMS si impegna a versare all'Istituto l'importo di € 19.888,49 per ciascun paziente arruolato per l'intero ciclo di attività previste e che il compenso è comprensivo del valore d'uso, deterioramento e consumo delle apparecchiature e dei servizi già esistenti, nonché delle attività amministrative prestate dall'Istituto;
- prendere atto che per eventuali soggetti che, a seguito della visita di screening, dovessero risultare non idonei al trattamento ai fini del Protocollo, BMS corrisponderà all'Istituto un importo pari ad € 843,68 e se si renderà necessario effettuare visite aggiuntive non previste dal Protocollo, queste verranno rimborsate alla cifra di € 87,00 in accordo all'All. A punto 2 della convenzione;
- disporre che il responsabile dello studio dovrà comunicare tempestivamente gli esami extra-routine da effettuare al fine della fatturazione per il rimborso previsto dalla convenzione e che resta a carico dello sperimentatore la responsabilità di fornire le dovute informazioni circa l'effettuazione di esami extra-routine da fatturare separatamente;
- precisare che BMS fornirà in comodato gratuito all'Istituto del materiale elettronico necessario alla corretta esecuzione della sperimentazione, secondo le modalità di cui all'All.B del contratto;
- precisare, altresì, che le somme da corrispondere, da parte della Ditta Bristol Myers Squibb s.r.l., saranno incamerate al conto 28011000191 del Bilancio dell'Ente e saranno ripartite secondo le modalità del redigendo regolamento, così come definito dalla Direzione Generale con nota prot. n.22323 del 4.12.2013;

- precisare, infine, che il ricercatore responsabile si relazionerà con il CTQT, presso la Direzione Scientifica di questo Istituto per l'aggiornamento in tempo reale dell'arruolamento dei pazienti e per tutti gli ulteriori aspetti scientifici del protocollo, nonché per la presentazione della relazione annuale, mentre per gli aspetti amministrativi con il responsabile amministrativo della Direzione Scientifica;
- di notificare il presente provvedimento al Ricercatore responsabile dello studio, dott. Michele Guida e all'Azienda promotrice dello studio in oggetto;
- di conferire la immediata esecutività al presente provvedimento che sarà pubblicato sul sito Web dell'Istituto e, contestualmente trasmesso al Collegio Sindacale, all'AGRU e all'AGRF e all'AGTP per gli adempimenti consequenziali al presente provvedimento.

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  
Collaboratore amm. esperto Direzione Scientifica  
f.to: Dr.ssa Iris Mannarini

Il Direttore Scientifico  
f.to: Prof. Antonio Moschetta

Letto, approvato e sottoscritto

IL DIRETTORE SCIENTIFICO  
f.to: **Prof. Antonio Moschetta**

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 sul sito web dell'Istituto

Dal **22.01.2014** al **in corso**

Bari, **22.01.2014**

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