



OSPEDALE ONCOLOGICO

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

BARI

Viale Orazio Flacco, 65

Deliberazione del Direttore Generale

n. 242 del registro

OGGETTO: Autorizzazione allo studio Clinico-Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti di Ancona-”Valutazione retrospettiva dei polimorfismi dell’angiogenesi in pazienti trattati con Sorafenib o TACE (chemioembolizzazione transarteriosa) affetti da epatocarcinoma in stadio intermedio o avanzato”(Prot.408 C.E.) Resp. Dott. Nicola Silvestris

L’anno **2013**, il giorno **quattordici** del mese di **giugno** 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. Nicola Silvestris ha trasmesso in data 11.12.2012 al Comitato Etico di questo Istituto la proposta di uno studio retrospettivo dell’Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti di Ancona dal titolo: “Valutazione retrospettiva dei polimorfismi dell’angiogenesi in pazienti trattati con Sorafenib o TACE (chemioembolizzazione transarteriosa) affetti da epatocarcinoma in stadio intermedio o avanzato”, da condurre presso il Dipartimento di Oncologia Medica e Sperimentale;

Accertato che il Comitato Etico nella seduta del 11.12.2012 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. 118 del 24.12.2012, ricevuta in data 16.01.2013, 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;

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 studio finalizzato a stratificare i pazienti in base al trattamento ricevuto (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” dell’Azienda Ospedaliera Ospedali Riuniti di Ancona dal titolo “Valutazione retrospettiva dei polimorfismi dell’angiogenesi in pazienti trattati con Sorafenib o TACE (chemioembolizzazione transarteriosa) affetti da epatocarcinoma in stadio intermedio o avanzato” (Prot.408 C.E.) da condurre presso il Dipartimento di Oncologia Medica e Sperimentale, sotto la responsabilità del Dott. Nicola Silvestris;
- 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 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° _____ pagine e 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 Tumori "Giovanni Paolo II"

Dal **19.06.2013** al **in corso**

Bari, **19.06.2013**

Il Responsabile del Procedimento
l'Assistente Amministrativo
f.to: dr.ssa Maria Carella