



**OSPEDALE ONCOLOGICO**

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

**BARI**

**Via S. Hahnemann, 10**

---

**Deliberazione del Direttore Generale**

**n. 372 del registro**

**OGGETTO:** Studio Clinico “Studio randomizzato, internazionale di fase III, a tre bracci per la valutazione del farmaco Bevacizumab in associazione sia a capecitabina più oxaliplatino intermittente (XELOX) (q3w) sia a fluorouracile/leucovorina con oxaliplatino (FOLFOX-4), rispetto al regime FOLFOX-4 da solo come chemioterapia adiuvante del carcinoma del colon” – Prot. BO17920. Ditta ROCHE S.p.A. Resp. prof. Giuseppe Colucci. Addendum n. 1 alla convenzione.

L'anno **2009**, il giorno **UNO** del mese di **LUGLIO** 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. 1666 del 10.11.2006;  
Vista la deliberazione del Consiglio di Indirizzo e Verifica n. 5 del 31.01.2008,  
sulla base dell'istruttoria e su proposta della Direzione Scientifica.

**HA ADOTTATO**

Il seguente provvedimento.

Assiste con funzioni di Segretario Avv. Teresa CUTRONE

Premesso che questa Amministrazione, con deliberazione n. 276 del 26.07.2005 esecutiva ai sensi di legge, ha autorizzato la stipula della convenzione con la Ditta ROCHE S.p.A., per lo svolgimento dello studio clinico dal titolo: “Studio randomizzato, internazionale di fase III, a tre bracci per la valutazione del farmaco Bevacizumab in associazione sia a capecitabina più oxaliplatino intermittente (XELOX) (q3w) sia a fluorouracile/leucovorina con oxaliplatino (FOLFOX-4), rispetto al regime FOLFOX-4 da solo come chemioterapia adiuvante del carcinoma del colon” – Prot. BO17920, condotta presso il Dipartimento di Oncologia Medica dell'Istituto, sotto la responsabilità del prof. Giuseppe Colucci, Direttore del Dipartimento medesimo;

Visto che, con nota e-mail del 24.06.2009 la Ditta ROCHE S.p.A ha inviato a questa Direzione la proposta di integrazione della convenzione stipulata giusta deliberazione n. 276/05, con cui la medesima Società si impegna, previa accettazione da parte dello sperimentatore principale, a corrispondere alla U.O.S di Istopatologia diretta dal dr. Zito un compenso di €. 100,00 (cento/00) + IVA , per ogni blocchetto tumorale o slides raccolti, preparati e spediti;

Visto altresì che, con nota del 25.06.2009 la Ditta ROCHE S.p.A ha inviato a questa Direzione n. 4 copie di integrazione alla convenzione stipulata in esecuzione della citata deliberazione n. 276/05;

Sentito il parere favorevole dei Direttori Amministrativo, Scientifico e Sanitario;

## DELIBERA

per tutti i motivi in narrativa:

- accogliere la proposta effettuata dalla Ditta ROCHE S.p.A , in merito allo studio: “Studio randomizzato, internazionale di fase III, a tre bracci per la valutazione del farmaco Bevacizumab in associazione sia a capecitabina più oxaliplatino intermittente (XELOX) (q3w) sia a fluorouracile/leucovorina con oxaliplatino (FOLFOX-4), rispetto al regime FOLFOX-4 da solo come chemioterapia adiuvante del carcinoma del colon” – Prot. BO17920 e, per l’effetto, sottoscrivere per accettazione apposito atto integrativo (addendum n. 1) alla convenzione stipulata giusta deliberazione n. 276/05, così come da allegato, che costituisce parte integrante del presente provvedimento;
- di conferire la immediata esecutività al presente provvedimento che sarà affisso all’Albo Pretorio 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.

Addetto all’istruttoria:  
f.to: Sig. Alessandro Lanetti  
Assistente Amministrativo

Il Direttore Scientifico  
f.to: Dott. Angelo Paradiso

---

Letto, approvato e sottoscritto:

f.to: IL DIRETTORE GENERALE	Dott. Nicola PANSINI
f.to: IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO	Avv. Luciano LOVECCHIO
f.to: IL DIRETTORE SANITARIO	Dott. Giuseppe PASTORESSA
f.to: IL DIRETTORE SCIENTIFICO	Dott. Angelo PARADISO
f.to: IL SEGRETARIO	Avv. Teresa CUTRONE

---

Per copia conforme all’originale per uso amministrativo composta da n. \_\_\_\_\_ pagine e n. \_\_\_\_\_ fogli.

Il Segretario  
Avv. Teresa Cutrone

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

---

### ANNOTAZIONI CONTABILI

Il Dirigente

---

### ATTESTAZIONE DI AVVENUTA PUBBLICAZIONE

Si certifica che il presente provvedimento è stato pubblicato all’Albo dell’Istituto Tumori “Giovanni Paolo II”

**dal 13.07.2009 al in corso**

**Bari, 13.07.2009**

Il Responsabile del Procedimento  
f.to: Francesco Lopopolo