



Deliberazione del Direttore Generale

n. ____ 44 ____ del registro

OGGETTO: Autorizzazione allo studio Clinico Ditta Quintiles S.p.A.: **BO20289**. "Sperimentazione internazionale multicentrica in aperto a due bracci di Fase III trial su Bevacizumab come adiuvante nel tumore mammario triplo negativo". Resp. prof. Giuseppe Colucci.

L'anno 2008, il giorno _____ventuno_____ del mese di _____febbraio_____ 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 Redigente il sig. Carlo N. ROCCO

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

DELIBERA

Premesso che la Ditta Quintiles S.p.A. ha sottoposto al Comitato Etico dell'Istituto la proposta di sperimentazione clinica dal titolo: "Sperimentazione internazionale multicentrica in aperto a due bracci di Fase III trial su Bevacizumab come adiuvante nel tumore mammario triplo negativo", da condurre presso il Dipartimento di Oncologia Medica sotto la responsabilità del prof. Giuseppe Colucci, Direttore del Dipartimento medesimo;

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";

Dato atto che il Comitato Etico dell'Istituto, preso atto dei chiarimenti ricevuti in data 28.11.2007, relativamente al protocollo in questione esprime parere favorevole allo studio sciogliendo in toto la riserva espressa nella seduta del 09.10.2007;

Considerato che, il Responsabile della Segreteria Scientifica del Comitato Etico dell'Istituto ha inviato 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, prof. Giuseppe Colucci, da cui risulta essere attestato, tra l'altro:

- che l'impegno orario effettivo al di fuori dell'orario di servizio, per il prof. Giuseppe Colucci è di 1 (un'ora), mentre per il dr. Francesco Giotta è di 2 (due ore) settimanali;
- che l'attuazione della sperimentazione di che trattasi non comporta oneri aggiuntivi a carico dell'Ente, per paziente trattato;

Visto che, al fine di definire il rapporto con la Ditta Quintiles S.p.A., è necessario procedere alla stipula di apposito contratto, così come trasmesso dalla Società 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 dovrà essere confermata con attestazione a cura del responsabile della sperimentazione, del Direttore Sanitario e del Direttore di Farmacia, per quanto di competenza;
 - che la formale acquisizione dei predetti riscontri è condizione necessaria ai fini del riparto e liquidazione del finanziamento erogato dalla Ditta Quintiles S.p A, nelle sue distinte fasi;
- Sentito il parere favorevole del Direttore Amministrativo, del Direttore Sanitario e del Direttore Scientifico;

DELIBERA

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

- accogliere la proposta avanzata dalla Ditta Quintiles S.p A, in merito al protocollo: "Sperimentazione internazionale multicentrica in aperto a due bracci di Fase III trial su Bevacizumab come adiuvante nel tumore mammario triplo negativo" e, per l'effetto, autorizzarne lo svolgimento, presso il Dipartimento di Oncologia Medica, affidandone la responsabilità al prof. Giuseppe Colucci, Direttore del Dipartimento medesimo;
- prendere atto che il prof. Giuseppe Colucci 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 Quintiles S.p A, 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 le somme da corrispondere, da parte della Ditta Quintiles S.p A, saranno incamerate al conto 76410500015 del Bilancio dell'Ente e saranno ripartite nei termini di cui alla deliberazione commissariale n.214 del 05.06.03;
- precisare, altresì, che quota parte dei fondi incamerati, relativi a "quota fissa a disposizione della Direzione Aziendale per finalità di ricerca (20%)", giusta deliberazione 214/03, saranno destinati, così come disposto da provvedimento n.111 del 03.03.06, all' "Ufficio Studi Clinici Controllati", di cui è Responsabile il dr. Angelo Paradiso e Coordinatore delle attività il prof. Giuseppe Colucci;
- precisare, infine, che il ricercatore responsabile si relazionerà con l'Ufficio Studi Clinici Controllati, 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;
- conferire al presente provvedimento la immediata esecutività
- che la presente deliberazione sarà pubblicata all'Albo dell'Istituto e contestualmente trasmessa al Collegio Sindacale.
- 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:
Sig. Alessandro Lanetti
Assistente Amministrativo

Il Dirigente Area

Letto, approvato e sottoscritto

Il Segretario Redigente
(Carlo N. Rocco)

IL DIRETTORE SANITARIO
Dott. Alessandro GALASSO

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Avv. Luciano LOVECCHIO

IL DIRETTORE SCIENTIFICO
Dott. Angelo Paradiso

IL DIRETTORE GENERALE
Dott. Nicola PANSINI

Per copia conforme all'originale per uso amministrativo composta da n. _____ pagine e n. _____ fogli.

IL Responsabile del procedimento
F.to Francesco Lopopolo

Bari, _____

ANNOTAZIONI CONTABILI

Il Dirigente

ATTESTAZIONE DI AVVENUTA PUBBLICAZIONE

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

Dal 21.02.2008 al 07.03.2008

Bari, **11.03.2008**

IL Responsabile del procedimento

F.to Francesco Lopopolo