



Civico Di Cristina Benfratelli
Azienda di Riferimento Nazionale ad Alta Specializzazione

DELIBERA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO

N. 000369

del 03 MAR. 2023

OGGETTO: Stipula contratto con Eli Lilly Italia per la conduzione dello studio “ *A phase 3, randomized, double-blind, placebo controlled study to investigate the effect of tirzepatide on the reduction of morbidity and mortality in adults with obesity - 18F-MC-GPIJ* ” da condursi presso l'UOC II Medicina del p.o. Civico, sotto la responsabilità del Dott. Salvatore Corrao, Direttore della stessa UOC.

U.O.C. PROPONENTE	U.O.C. ECONOMICO - FINANZIARIO
Direzione Sanitaria Aziendale	VERIFICA CONTABILE - BILANCIO Esercizio 2023
Proposta n. <u>16</u> del <u>03/03/2023</u>	N° Conto economico _____
<input type="checkbox"/> Non comporta Spese e/o Oneri a carico del Bilancio.	N° Conto Patrimoniale _____
La Referente Aziendale per il Comitato Etico Palermo 2 D.ssa Silvia Valenti <u>Silvia Valenti</u>	Budget assegnato anno 2023 (euro) _____
Il Direttore Sanitario Aziendale Dott. Gaetano Buccheri <u>Buccheri</u>	Si riscontra la corretta correlazione tra gli effetti contabili conseguenti alla parte dispositiva del presente atto e i valori economici e/o patrimoniali registrati nell'apposito applicativo amministrativo-contabile di gestione del Budget Aziendale
	STRUTTURA ASSEGNATARIA DI BUDGET _____
	Scheda BUDGET allegata datata _____
	Il Responsabile del procedimento Il Direttore dell'U.O.C.

L'anno duemilaventitre il giorno Tre del mese di Marzo, nei locali della Sede Legale di Piazza Nicola Leotta, 4 Palermo, il Commissario Straordinario Dott. Roberto Colletti, nominato con D.A. n.53/2022 del 29/12/2022, assistito da D.ssa Lina Di Carlo quale segretario verbalizzante adotta la presente delibera sulla base della proposta di seguito riportata

03 MAR 2023

Il Direttore Sanitario Aziendale, Dott. Gaetano Buccheri:

PREMESSO che:

- le Carte dei Diritti dell'Uomo, la Dichiarazione di Helsinki del 1964 e le successive revisioni, le Linee guida dell'Unione Europea sulla Buona Pratica Clinica (GCP) del 1997 e la Convenzione di Oviedo del 1997, hanno stabilito che *"le sperimentazioni cliniche sui pazienti e sui volontari sani devono essere eseguite nel rispetto della vita, della dignità dell'uomo e dei suoi diritti fondamentali."*
- questa ARNAS, in quanto struttura pubblica, è autorizzata ad effettuare sperimentazioni cliniche dei medicinali in forza dell'art. 41 della Legge n. 833/1978 *"Istituzione del Servizio Sanitario Nazionale"*;
- l'art. 12-bis - *Ricerca sanitaria* - del D. L.vo n. 502/1992 *"Riordino della disciplina in materia sanitaria, a norma dell'art. 1 della Legge 23 ottobre 1992 n. 241"*, al comma 1, prevede espressamente che *"La ricerca sanitaria risponde al fabbisogno conoscitivo ed operativo del Servizio Sanitario Nazionale e ai suoi obiettivi di salute..."*

VISTI:

- il D.M. Sanità n. 162 del 15/07/2007 *"Recepimento delle linee guida dell'Unione europea di Buona Pratica Clinica (GCP) per l'esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali"*;
- i DD.MM. Salute del 12/05/2006 e del 08/02/2013 recanti i *"Criteri per la composizione ed il funzionamento dei Comitati Etici"*;
- il D.M. Salute del 14 luglio 2009 *"Requisiti minimi per le polizze assicurative a tutela dei soggetti partecipanti alle sperimentazioni cliniche dei medicinali"*;
- il *"Regolamento UE n. 536/2014 del Parlamento europeo e del Consiglio del 16 aprile 2014 sulla sperimentazione clinica di medicinali per uso umano e che abroga la direttiva 2001/20/CE"*;
- la Legge n. 3 dell' 11 gennaio 2018 *"Delega al Governo in materia di sperimentazione clinica di medicinali nonché disposizioni per il riordino delle professioni sanitarie e per la dirigenza sanitaria del Ministero della Salute"*;
- il D. L.vo n. 52 del 14 maggio 2019 *"Attuazione della delega per il riassetto e la riforma della normativa in materia di sperimentazione clinica dei medicinali ad uso umano, ai sensi dell'articolo 1, commi 1 e 2, della legge n. 3 dell' 11 gennaio 2018"*;

ATTESO che, per gli studi clinici da valutarsi ai sensi del summenzionato Regolamento Europeo n. 536/2014, il parere non viene rilasciato dai Comitati Etici locali ma da un unico Comitato che si esprime a livello nazionale.

CONSIDERATO che:

- in data 22/09/2022 Eli Lilly Italia Spa ha richiesto, attraverso il Portale UE, e previa redazione dell'Assessment Report (Relazione di valutazione), contenente tutte le informazioni di base, l'autorizzazione alla conduzione dello studio *" A phase 3, randomized, double-blind, placebo controlled study to investigate the effect of tirzepatide on the reduction of morbidity and mortality in adults with obesity - 18F-MC-GPIJ"* da effettuare presso l'UOC II Medicina del p.o. Civico, sotto la responsabilità del Prof. Salvatore Corrao, Direttore della stessa UOC.
- in data 12/01/2023, il Comitato Etico competente, ovvero il Comitato Etico per la Sperimentazione Clinica (CESC) delle province di Verona e Rovigo, ha espresso parere favorevole alla conduzione dello studio in esame.
- in data 13/01/2023, l'Agenzia Italiana per il Farmaco ha, quindi, autorizzato l'avvio del predetto studio.

CONSIDERATO:

- che lo studio di che trattasi è volto a valutare l'efficacia di tirzepatide nella riduzione del tasso di morbilità e del tasso di mortalità nei pazienti obesi

- che, quale corrispettivo per l'attività in oggetto, in forza dell'articolo 6 del contratto – **"Corrispettivo"** – sarà riconosciuto un totale a paziente eleggibile, valutabile e completato secondo il Protocollo e per il quale è stata compilata validamente la relativa Scheda Raccolta Dati, pari a:
 - 1 – Euro 13762,00 + IVA per paziente;
 - 2 – complessivi Euro 178906,00 + IVA per n. 13 pazienti.
- che il promotore, come stabilito all'art. 5 del contratto, fornirà in comodato d'uso gratuito all'ARNAS n. 1 Tablet Mason G450A1 del valore di Euro 562,00.

VISTI, sulla base di quanto sopra evidenziato:

- lo schema di contratto allegato, quale parte integrante, al presente atto;
- la nota prot. n. 1626 del 27/01/2023 con la quale il Direttore Generale ha delegato il Direttore Sanitario ARNAS a sottoscrivere i contratti e le convenzioni relativi alle sperimentazioni cliniche, e a designare il Delegato interno per il trattamento dei dati personali dei predetti studi;
- la lettera di designazione del Responsabile dello studio, Prof. Salvatore Corrao, quale **"Delegato interno al trattamento dei dati personali"**, alla quale sono altresì acclusi l'atto di nomina per gli altri soggetti autorizzati, nonché l'informativa ed il consenso al trattamento dei dati, da trasmettere, debitamente compilati, al DPO ARNAS (Responsabile Protezione Dati);
- i moduli di cui alle lett. A e D del *"Regolamento per la conduzione di sperimentazioni cliniche"* adottato con la citata delibera n. 699/2017, debitamente compilati, con i quali lo Sperimentatore Principale ha comunicato:
 1. i nominativi dell'èquipe di sperimentazione;
 2. che lo studio sarà effettuato al di fuori dell'orario di servizio;
 3. che non sono previsti costi aggiuntivi di alcun tipo a carico dell'Azienda.

VISTO, inoltre, il documento di **"IDONEITA' SITO SPECIFICA"** redatto ai sensi dell'art.50, all. 1, sez. N, del Regolamento UE n. 536/2014, contenente le informazioni inerenti l'idoneità del sito di sperimentazione clinica.

DATO ATTO:

- che la documentazione dello studio sarà custodita presso l'unità operativa proponente;
- che non è possibile inserire nell'èquipe di sperimentazione, e neanche nel personale di supporto, personale non dipendente da questa ARNAS;
- che, quanto alle modalità di svolgimento dello studio, conformemente a quanto previsto dall'art. 23 del *Regolamento per la conduzione di sperimentazioni cliniche*, l'èquipe di sperimentazione è tenuta ad attenersi alle istruzioni impartite dall'U.O.C. Area Risorse Umane - U.O.S. Gestione giuridica e Sviluppo organizzativo delle Risorse Umane - Ufficio Rilevazioni Presenze;
- che il Prof. Salvatore Corrao, n.q. di Sperimentatore Principale, dovrà osservare quanto prescritto dall'art. 10 comma 9 del predetto Regolamento e, precisamente:
"Lo Sperimentatore Principale trasmetterà al SIRS, al Referente Aziendale per il Comitato Etico Palermo 2, all'U.O.C. Farmacia, alla Direzione Medica del presidio di competenza, all'U.O.S. Convenzioni e Gest. Ass., all'U.O.C. Servizio Economico Finanziario e all'U.O.C. Area Risorse Umane, la comunicazione di effettivo inizio dello studio, l'eventuale sospensione od interruzione e la fine dello stesso, ed inoltre, trasmetterà al SIRS, al Referente Aziendale per il Comitato Etico Palermo 2, all'U.O.C. Farmacia, alla Direzione Medica del presidio di competenza, i risultati dello studio, e una relazione annuale, nel caso di studi di lunga durata".

DATO ATTO che dal presente atto non deriva alcun onere di spesa;

DATO ATTO che curerà l'esecuzione del presente provvedimento la Referente Aziendale per il Comitato Etico Palermo 2 che lo invierà, per il seguito di competenza:

* al Promotore

- * allo, Sperimentatore Principale, Prof. Salvatore Corrao, Direttore UOC II Medicina del p.o. Civico;
- * alla Direzione Medica del p.o. Civico
- * all'U.O.C. Farmacia;
- * all'U.O.C. Servizio Economico Finanziario;
- * all' U.O.S. Gestione giuridica e Sviluppo organizzativo delle Risorse Umane - Ufficio Rilevazioni Presenze
- * all'UOS SIRS
- * al DPO ARNAS (Responsabile Protezione Dati - U.O.S. ITC Management)
- *all'UOS Convenzioni

DATO ATTO della regolarità dell'istruttoria e della sussistenza dei requisiti previsti dalla normativa vigente in materia di ricerca e di sperimentazione clinica dei medicinali sopra richiamata.

DATO ATTO che il Dirigente proponente il presente provvedimento, sottoscrivendolo, attesta che lo stesso, a seguito della istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza, è totalmente legittimo ed utile per il servizio pubblico, ai sensi e per gli effetti di quanto disposto dall'art.3 del d.L. 23 ottobre 1996 n. 543, come modificato dalla L. 20 dicembre 1996 n.639, e che lo stesso è stato predisposto nel rispetto della L. 6 novembre 2012 n. 190 – “*Disposizioni per la prevenzione e la repressione della corruzione e dell'illegalità nella pubblica amministrazione*” – nonché nell'osservanza dei contenuti del piano aziendale della prevenzione della corruzione attualmente in vigore.

P R O P O N E di

per le motivazioni espresse in premessa che qui si intendono integralmente ripetute e trascritte

1 - STIPULARE il contratto con Eli Lilly Italia per la conduzione dello studio “ *A phase 3, randomized, double-blind, placebo controlled study to investigate the effect of tirzepatide on the reduction of morbidity and mortality in adults with obesity - 18F-MC-GPIJ*” da condursi presso l'UOC II Medicina del p.o. Civico, sotto la responsabilità del Dott. Salvatore Corrao, Direttore della stessa UOC., secondo lo schema allegato.

2 - DARE ATTO che, quale corrispettivo per l'attività in oggetto, in forza dell'articolo 6 del contratto – “*Corrispettivo*” – sarà riconosciuto un totale a paziente eleggibile, valutabile e completato secondo il Protocollo e per il quale è stata compilata validamente la relativa Scheda Raccolta Dati pari a:

- 1 – Euro 13762,00 + IVA per paziente;
- 2 – complessivi Euro 178906,00 + IVA per n. 13 pazienti.

3 – DARE ATTO che il promotore, come stabilito all'art. 5 del contratto, fornirà in comodato d'uso gratuito all'ARNAS n. 1 Tablet Mason G450A1 del valore di Euro 562,00.

4 - DARE ATTO dei moduli di cui alle lett. A e D del “*Regolamento per la conduzione di sperimentazioni cliniche*” adottato con la citata delibera n. 699/2017, debitamente compilati, con i quali lo Sperimentatore Principale ha comunicato:

- 1. i nominativi dell'èquipe di sperimentazione;
- 2. che lo studio sarà effettuato al di fuori dell'orario di servizio;
- 3. che non sono previsti costi aggiuntivi di alcun tipo a carico dell'Azienda.

5 - DARE ATTO che il Prof. Salvatore Corrao, n.q. di Sperimentatore Principale, dovrà osservare quanto prescritto dall'art. 10 comma 9 del predetto Regolamento che stabilisce espressamente che:

"Lo Sperimentatore Principale trasmetterà al SIRS, al Referente Aziendale per il Comitato Etico Palermo 2, all'U.O.C. Farmacia, alla Direzione Medica del presidio di competenza, all'U.O.S. Convenzioni e Gest. Ass., all'U.O.C. Servizio Economico Finanziario e all'U.O.C. Area Risorse Umane, la comunicazione di effettivo inizio dello studio, l'eventuale sospensione od interruzione e la fine dello stesso ed inoltre trasmetterà al SIRS, al Referente Aziendale per il Comitato Etico Palermo 2, all'U.O.C. Farmacia, alla Direzione Medica del presidio di competenza, i risultati dello studio, e una relazione annuale, nel caso di studi di lunga durata".

8 - DARE ATTO, che dal presente atto non deriva alcun onere di spesa

9 - DARE ATTO, infine, che curerà l'esecuzione del presente provvedimento la Referente Aziendale per il Comitato Etico Palermo 2 che lo invierà, per il seguito di competenza:

* al Promotore

* allo, Sperimentatore Principale, Prof. Salvatore Corrao, Direttore UOC II Medicina del p.o. Civico;

* alla Direzione Medica del p.o. Civico

* all'U.O.C. Farmacia;

* all'U.O.C. Servizio Economico Finanziario;

* all' U.O.S. Gestione giuridica e Sviluppo organizzativo delle Risorse Umane - Ufficio Rilevazioni Presenze

* all'UOS SIRS

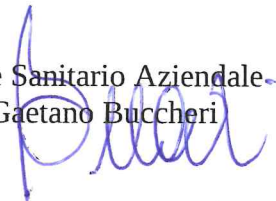
* al DPO ARNAS (Responsabile Protezione Dati - U.O.S. ITC Management)

*all'UOS Convenzioni

La Referente Aziendale
per il Comitato Etico Palermo 2
D.ssa Silvia Valenti



Il Direttore Sanitario Aziendale
Dott. Gaetano Buccheri



Sul presente atto viene espresso

parere favorevole dal

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

parere favorevole dal

IL DIRETTORE SANITARIO

Dott. Gaetano Buccheri

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

- vista la proposta di deliberazione che precede e che qui si intende riportata e trascritta;
- preso atto del parere favorevole espresso dal Direttore Sanitario;
- ritenuto di condividerne il contenuto;
- assistito dal segretario verbalizzante,

DELIBERA

di approvare la superiore proposta, che qui s'intende integralmente riportata e trascritta, per come sopra formulata dal Dirigente Responsabile della struttura proponente

IL COMMISSARIO STRAORDINARIO

Dott. Roberto Colletti

Il Segretario verbalizzante

PUBBLICAZIONE

Si certifica che la presente deliberazione, per gli effetti dell'art. 53 comma 2 L.R. n°30 del 03/11/1993, in copia conforme all'originale è stata pubblicata in formato digitale all'Albo Informatico dell'A.R.N.A.S. a decorrere dal giorno 05 MAR. 2023 e che, nei 15 giorni consecutivi successivi:

- Non sono pervenute opposizioni
- Sono pervenute opposizioni da _____

Il Responsabile Ufficio Atti Deliberativi

=====

Delibera non soggetta al controllo ai sensi dell'art. 28 comma, 5 della L.R. n. 2 del 26 marzo 2002 e divenuta

ESECUTIVA 15 MAR. 2023

- Per decorrenza del termine di cui alla L.R. n. 30/93 art. 53 comma 6.
- Delibera non soggetta al controllo e, ai sensi della L.R. 30/93 art. 53 comma 7,

IMMEDIATAMENTE ESECUTIVA

=====

Estremi riscontro tutorio

Delibera soggetta a controllo

Inviata all'Assessorato Sanità il _____ Prot. n. _____

Si attesta che l'Assessorato Reg. Sanità, esaminata la presente deliberazione

ha pronunciato l'approvazione con atto n. _____ del _____ come da allegato

ha pronunciato l'annullamento con atto n. _____ del _____ come da allegato

Il Responsabile Ufficio Atti Deliberativi

Notificata al Collegio Sindacale il _____ Prot. n. _____

Notificata in Archivio il _____ Prot. n. _____

Il Responsabile Ufficio Atti Deliberativi

Altre annotazioni

