PUBBLICAZIONE

Si certifica che la presente deliberazione, per gli effetti dell'art. 53 comma 2 L.R. n°30 del 03/11/1993, ir
copia conforme all'originale è stata pubblicata in formato digitale all'Albo Informatico dell'A.R.N.A.S. a
decorrere dal giorno 13 017 2024 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
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
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 ndelcome da allegato
ha pronunciato l'annullamento con atto ndelcome da allegato
Il Responsabile Ufficio Atti Deliberativi
Notificata al Collegio Sindacale ilProt. n
Notificata in Archivio ilProt. n
Il Responsabile Ufficio Atti Deliberativi
Altre annotazioni



AZIENDA OSPEDALIERA DI RILIEVO NAZIONALE E DI ALTA SPECIALIZZAZIONE

Civico Di Cristina Benfratelli



DELIBERA DEL DIRETTORE GENERALE

501 del 10011. 2024

dall pem resp

ello studio osservazionale no-profit promosso legri IRCCS "Real world activity and sAfety of dursi presso la UOC Oncologia Medica, sotto la nedico presso la stessa UOC.
U.O.C. ECONOMICO – FINANZIARIO VERIFICA CONTABILE - BILANCIO Esercizio 2024
N° Conto Patrimoniale
Budget assegnat quantification of the provvedimento non determina oneri a carico (euro) del Bilancio d'esercizio corrente
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

L'anno duemilaventiquattro il giorno della del mese di Ottobili, nei locali della Sede Legale di Piazza Nicola Leotta, 4 Palermo, il Direttore Generale Dott. Walter Messina, nominato con D.P. n. 322/Serv. 1°/S.G. del 21/06/2024, assistito da Liuf D. Callo, quale segretario verbalizzante adotta la presente delibera sulla base della proposta di seguito riportata



Il Direttore UOC Staff

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 studi clinici 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";
- il D.A. Assessorato Salute Regione Sicilia n. 541/2023 "Norme per la composizione ed il funzionamento del Comitato Etico Territoriale e dei Comitati Etici Locali della Regione Sicilia".
- la Determina AIFA n. 425/2024 recante "Linee Guida per la classificazione e conduzione degli studi osservazionali sui farmaci"

VISTA, inoltre, la deliberazione ARNAS n. 516/2024 con la quale è stato adottato il nuovo "Regolamento aziendale per la conduzione di studi clinici".

ATTESO che:

- il Comitato Etico Territoriale della Regione Lombardia, in data 28 maggio 2024, ha espresso parere favorevole, allo svolgimento dello studio osservazionale no-profit promosso dall'Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri IRCCS "Real world activity and sAfety of pembrolizumablenvatinib combination", da condursi presso la UOC Oncologia Medica, sotto la responsabilità del Dott. Carlo Messina, Dirigente medico presso la stessa UOC.

Sul presente atto viene espresso

parere favorevole dal

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO
Dott. Vincenzo Barone

parere favorevole dal

IL DIRETTORE SANITARIO
Dott. Domenico/Cipolla

IL DIRETTORE GENERALE

- vista la proposta di deliberazione che precede e che qui si intende riportata e trascritta;
- preso atto del parere favorevole del Direttore Amministrativo e del 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 DIRETTORE GENERALE

Dott. Walter Messina

Il Segretario verbalizzante

- 3 DARE ATTO che dalla conduzione dello studio in esame non discende alcun costo aggiuntivo e che, pertanto, non deriva alcun onere di spesa per l'Azienda.
- 4 DARE ATTO che che curerà l'esecuzione del presente provvedimento l'Ufficio contratti e procedure autorizzative sperimentazioni cliniche che lo invierà, per il seguito di competenza:
- * al Promotore
- * al Responsabile dello studio, Dott. Carlo Messina
- * all'U.O.S. SIRS.
- * al DPO ARNAS
- 5 **MUNIRE** il presente atto di esecutività immediata al fine di avviare lo studio in oggetto e le relative procedure autorizzative nei tempi previsti.

IL DIRETTORE
UOC STAFF DIREZIONE AZIENDALE

CTC Manager Dr. Giuseppe Carruba

DATO ATTO che la documentazione dello studio, elencata in dettaglio nel predetto verbale del 28 maggio 2024, che qui si intende integralmente riportata, sarà custodita presso l'unità operativa proponente.

VISTI:

- la lettera di designazione del Dott. Carlo Messina quale "*Delegato interno al trattamento dei dati personali*", alla quale sono altresì acclusi l'atto di nomina per gli altri soggetti autorizzati;
- l'allegata bozza di contratto, consensualmente modificata, da stipulare, per la conduzione dello studio, con l'Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri IRCCS.

DATO ATTO che, dalla conduzione dello studio in esame non discende alcun costo aggiuntivo e che, pertanto, non deriva alcun onere di spesa per l'Azienda.

RITENUTO, pertanto, di poter autorizzare lo studio di che trattasi e di stipulare il contratto con il promotore.

DATO ATTO che curerà l'esecuzione del presente provvedimento l'Ufficio contratti e procedure autorizzative sperimentazioni cliniche che lo invierà, per il seguito di competenza:

- * al Promotore
- * al Responsabile dello studio, Dott. Carlo Messina
- * all'U.O.S. SIRS.
- * al DPO ARNAS

DATO ATTO, infine, 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.

PROPONE di

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

- 1- AUTORIZZARE la conduzione dello studio osservazionale no-profit promosso dall'Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri IRCCS "Real world activity and sAfety of pembrolizumablenvatinib combination", da condursi presso la UOC Oncologia Medica, sotto la responsabilità del Dott. Carlo Messina, Dirigente medico presso la stessa UOC.
- 2 STIPULARE il contratto con l'Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri IRCCS sulla base dello schema allegato.

- 1	
- 1	
-	