



DECRETO DEL DIRETTORE GENERALE - N. 1420 del 01/07/2020

**OGGETTO: STUDIO CLINICO, NON FARMACOLOGICO, PROFIT, DAL TITOLO: "CROSS-SECTIONAL, OBSERVATIONAL STUDY ON PATIENTS' PREFERENCES TOWARDS CHRONIC LYMPHOCYTIC LEUKEMIA TREATMENT CHARACTERISTICS IN ITALY (CHOICE)", PROTOCOLLO H19-683, SPONSOR ABBVIE S.R.L, DA SVOLGERSI PRESSO L'U.O.C. EMATOLOGIA**

**IL DIRETTORE GENERALE**

su proposta del DIRETTORE SCIENTIFICO

**VISTO** il D.lgs. del 24/06/2003, n. 211, con il quale si recepisce la direttiva comunitaria n. 2001/20/cee, sull'esecuzione delle sperimentazioni cliniche di farmaci per uso clinico;

**VISTO** il D.M. del 17/12/2004 "Prescrizioni e condizioni di carattere generale, relative all'esecuzione delle sperimentazioni cliniche di medicinali, con particolare riferimento a quelle ai fini del miglioramento della pratica clinica, quale parte integrante dell'assistenza sanitaria", nonché le linee guida che sul Decreto stesso la Regione Lombardia ha fornito con la circolare del 29/06/2005, protocollo 2005.0031947;

**VISTO** il D.M. del 08/02/2013 "Criteri per la composizione e il funzionamento dei comitati etici";

**VISTE** le note di Regione Lombardia G1.2016.0035472 del 16/11/2016 "Ricostituzione dei Comitati Etici", G1-20160036044 del 22/11/2016 "Ricostituzione dei Comitati Etici – chiarimenti", G1.2016.0037810 del 09/12/2016 "Ricostituzione dei Comitati Etici – precisazioni", e successive;

**VISTO** il Decreto della Direzione Generale della Sanità n.11960 del 13.07.2004 relativo all'approvazione delle linee guida sugli Studi "Osservazionali" o "non interventistici", elaborazione di reports periodici ed istituzione del registro regionale sugli Studi "Osservazionali" o "Non Interventistici" effettuati in Regione Lombardia;

**VISTA** la Determinazione AIFA del 20/03/2008-G.U Serie generale n.76 del 31/03/2008;

**VISTA** la Determinazione n. 452 del 14/03/2017 "Costituzione Comitato Etico Milano Area 2" e successive;

**VISTA** legge del 11/01/2018, n.3 "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";

**VISTA** la Determinazione n. 367 del 22/02/2018 "Definizione delle modalità di ripartizione e definizione delle quote di attribuzione al personale dipendente dei proventi derivati da studi profit";

**VISTO** il D.lgs. del 14/05/2019, n.52 "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 11 Gennaio 2018, n.3";

**RILEVATO** che in occasione della seduta del 14/01/2020 il Comitato Etico Milano Area 2 ha valutato lo Studio clinico, osservazionale, non farmacologico profit dal titolo: "Cross-sectional, Observational Study on Patients' Preferences towards Chronic Lymphocytic Leukemia Treatment Characteristics in Italy (CHOICE)",



Codice Protocollo H19-683, Sponsor AbbVie S.r.l., da svolgersi presso l'U.O.C. Ematologia, della Fondazione, diretta dal Prof. Luca Baldini, sotto la responsabilità scientifica del Dr. Gialuigi Reda. In Atti 3.11/2020-22;

**DATO ATTO** che con nota Protocollo n. 0001708 del 16/01/2020 il Comitato Etico Milano Area 2 nella seduta del 14/01/2020: "...ha espresso all'unanimità parere favorevole allo studio...". In Atti 3.11/2020-22;

**VISTA** la proposta di contratto tra la Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico e, lo Sponsor AbbVie S.r.l. In Atti 3.11/2020-22;

**TENUTO CONTO** dell'istruttoria compiuta dalla Dott.ssa Valentina Cavinato, che ne ha attestato la completezza;

**PRESO ATTO** che il Dott. Massimo Aliberti, dirigente amministrativo presso la Direzione Scientifica, responsabile del presente procedimento, ne ha dichiarato la regolarità tecnica e la legittimità;

**ACQUISITI** i pareri del Direttore Amministrativo, del Direttore Sanitario, del Direttore Scientifico;

#### **DECRETA**

Per tutti i motivi in premessa indicati:

1. di approvare il contratto di studio di cui in premessa;
2. di autorizzare, ai sensi della normativa in materia vigente, l'esecuzione dello studio clinico, osservazionale, non farmacologico, profit dal titolo: "Cross-sectional, Observational Study on Patients' Preferences towards Chronic Lymphocytic Leukemia Treatment Characteristics in Italy (CHOICE)", Codice Protocollo H19-683, Sponsor AbbVie S.r.l., da svolgersi presso l' U.O.C.Ematologia;
3. di dare atto che il Direttore dell'U.O.C. Gestione Economico Finanziaria attesta che gli oneri sono totalmente coperti dai ricavi derivanti dallo studio stesso;
4. di introitare le somme specificate nel contratto di studio al conto economico 790510 del Bilancio di competenza;
5. di ripartire la somma introitata secondo quanto stabilito con Determinazione n. 367 del 22/02/2018 e precisamente:
  - 10% alla Direzione Scientifica, per la costituzione del fondo destinato al finanziamento degli studi no profit spontanei, di cui al D.M. 17-12-2004
  - 15% alla Direzione Scientifica per il Clinical Trial Center
  - 25% alla Fondazione
  - 50% all'U.O. ove si svolge lo studio, che potrà utilizzare questi fondi secondo le modalità previste dai regolamenti della Direzione Scientifica;



6. di dare atto che le attestazioni richiamate in premessa formano parte integrante del presente atto;
7. di disporre la pubblicazione del presente provvedimento all'Albo online dell'Azienda, dando atto che lo stesso è immediatamente esecutivo (art. 17 comma 6, L.R. n.33/2009 così come sostituito dall'art.1 della L.R. n.23/2015);
8. di disporre l'invio del presente decreto alle Unità Operative interessate.

Firmato digitalmente

**IL DIRETTORE GENERALE**  
**(Dott. Ezio Belleri)**