

305

Adottata dal Direttore Generale in data 2 2 FEB. 2013

OGGETTO: Studio Clinico DUODART - integrazione convenzione

Pubblicata all'Albo Pretorio dell'Azienda a partire dal 2 FEB. 2013 per 15 giorni consecutivi e posta a disposizione per la consultazione

IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO

Il Direttore Generale Dr. Antonio Garau

Coadiuvato dal

**Direttore Amministrativo** 

Dr. Attilio Murru

Direttore Sanitario

Dr. Remigio Carlo Puddu

Su proposta del Comitato Etico Aziendale

che gli Ospedali di Rilievo Nazionali e di Alta Specializzazione sono abilitati a Premesso

svolgere sperimentazioni cliniche sui farmaci così come previsto dalla Circolare

MS n. 8 del 10.07.1997 e successivo aggiornamento del 05.10.2000 n. 15;

**Visto** il Decreto Ministeriale 18 marzo 1998 "Linee guida di riferimento per l'istituzione e

per il funzionamento dei Comitati Etici" e successive integrazioni;

Considerato che la ditta GlaxoSmithKline ha chiesto l'integrazione della convenzione stipulata

tra CROM e questa Azienda inerente lo Studio Clinico DUODART (All.A fg.4), autorizzato da questa Amministrazione con atto deliberativo nº 306 del 2.03.2011

(All.B fg.2);

Preso atto del parere favorevole dello Sperimentatore, espresso con l'apposizione della

firma sulla proposta stessa (All. C fg.3) che fa parte integrante e sostanziale del

presente atto;

Con il parere favorevole del Direttore Amministrativo nonché del Direttore Sanitario

Per le motivazioni esplicitate in premessa

## **DELIBERA**

- 1. Ai sensi delle normative e dei regolamenti vigenti, di integrare la convenzione stipulata in data 2.03.2011 tra CROM Srl e l'AOB relativa alla sperimentazione clinica "DUODART", Protocollo N.FDC114615, Sponsor GlaxoSmithKline S.p.a.;
- 2. Di lasciare invariato tutto il resto.

tore Amministrativo

Il Disettore Generale ntonio Garau

Il Direttere

S.O./M.A.