

Deliberazione 180adottata dal COMMISSARIO STRAORDINARIO in data - 4 FEB. 2016**Oggetto:** Autorizzazione Studio clinico e presa d'atto verbale n. 16 del 23.12.2015 all. 2.36Pubblicata all'Albo Pretorio dell'Azienda a partire dal 5 FEB. 2016 per 15 giorni consecutivi e posta a disposizione per la consultazione.*Il Direttore Amministrativo*

Il Commissario Straordinario Dott.ssa Graziella Pintus

coadiuvato da

Direttore Amministrativo Dott.ssa Laura Balata

Direttore Sanitario Dott.ssa Maria Gabriella Nardi

SU proposta della Direzione Sanitaria Aziendale**PREMESSO** che gli Ospedali di Rilievo Nazionale e di Alta Specializzazione sono abilitati a svolgere sperimentazioni cliniche sui farmaci così come previsto dalla Circolare MS n. 8 del 10.07.1977 e successivo aggiornamento del 05.10.2000 n. 1**VISTO** il Decreto Ministeriale 18 marzo 1998 "linee guida di riferimento per l'istituzione e per il funzionamento dei Comitati Etico e successive integrazioni"**VISTA** la presa d'atto del verbale n. 16 all. 2.36 della riunione del 23.12.2015 del Comitato Etico Indipendente con la quale ha espresso parere favorevole alla conduzione del "Protocollo di Studio Clinico Multicentrico di fase III Prot. CFZ-014" ditta Onyx Pharmaceuticals. Sperimentatore Dott. Emanuele Angelucci - P.O. Businco**VISTO** il parere favorevole del Direttore Amministrativo nonché del Direttore Sanitario**DELIBERA**

- di autorizzare lo Studio Clinico come da verbale citato in premessa avente come oggetto "Protocollo di Studio Clinico Multicentrico di fase III Prot. CFZ-014" ditta Onyx Pharmaceuticals. Sperimentatore Dott. Emanuele Angelucci - P.O. Businco
- di comunicare la presente deliberazione all'Assessorato Regionale dell'Igiene e Sanità e dell'Assistenza Sociale ai sensi dell'art. 3 comma 2 l.r. N. 21 del 2012 e successive modifiche e integrazioni

Il Direttore Amministrativo

Dott. ssa Laura Balata

Il Direttore Sanitario

Dott. ssa Maria Gabriella Nardi

Il Commissario Straordinario

Dott.ssa Graziella Pintus



2.36

Riunione del 23/12/2015

Prot. PG/2015/20443

Cagliari, 30/12/2015

Oggetto: presa d'atto.

2.36) Riesame dello studio clinico dal titolo: **Studio randomizzato, in aperto, di fase 3 su soggetti affetti da mieloma multiplo recidivante e refrattario che ricevono Carfilzomib in combinazione con Desametasone, per confrontare Carfilzomib assunto una volta a settimana rispetto a due volte a settimana**

Codice Protocollo: CFZ-014

Codice EudraCT: 2014-005325-12

Responsabile della U.O.: **Dott. Emanuele Angelucci**

Responsabile della Sperimentazione: **Dott. Daniele Derudas**

Centro di Sperimentazione: **U.O. Ematologia e CTMO P.O. Businco**

Sponsor/fornitore del farmaco: **Onyx Pharmaceuticals (CRO: PRAHealthSciences)**

Struttura di appartenenza: **AOB**

Già discusso al punto 2.4 dell'o.d.g. della riunione del 29/07/2015 e approvato con prescrizioni.

Le richieste formulate dal Comitato Etico sono state adempiute tramite l'invio della seguente documentazione:

- 1) lettera di trasmissione del 14/12/2015 ns prt PG/2015/19816 del 17/12/2015
2. Modulo di Consenso Informato Italia - Derudas - V 3.1 - 30 luglio 2015 - Italiano, con modifiche in evidenza
3. Modulo di Consenso Informato Italia - Derudas - V 3.1 - 30 luglio 2015 - Italiano, versione pulita
4. Modulo di consenso per la gravidanza della partner - Derudas - Italiano - Versione 2.1 del 30 luglio 2015, con modifiche in evidenza;
5. Modulo di consenso per la gravidanza della partner - Derudas - Italiano - Versione 2.1 del 30 luglio 2015, versione pulita;
6. lista fb aggiornata

- 7) approvazione Direzione Sanitaria
- 8) dichiarazione del Centro ove si dichiara che non verranno eseguiti i due sottostudi di farmacocinetica

SI PRENDE ATTO

dell'adempimento alle richieste formulate e si dichiara lo Studio definitivamente

APPROVATO

Si ricorda che lo Sperimentatore è obbligato ad informare il CE sull'andamento della sperimentazione ogni sei mesi, con relazione scritta riportante il numero dei casi arruolati tramite compilazione dell'Allegato L della modulistica di questo CE (rapporto sullo stato di avanzamento D.M. 15 Luglio 1997). Lo Sperimentatore è inoltre tenuto ad informare lo scrivente CE dell'inizio e della conclusione della sperimentazione. Il parere sopra espresso s'intende limitato esclusivamente alle versioni ed alla documentazione presentata ed espressamente citata in oggetto. Ogni variazione allo stesso deve obbligatoriamente essere sottoposta al parere di questo CE, così come previsto dalle vigenti norme nazionali ed europee. Tutte le segnalazioni relative ad eventi avversi seri e inattesi, la conclusione dello studio ed ogni eventuale sua integrazione dovranno essere comunicati allo scrivente CE. Lo studio potrà essere intrapreso solo a seguito della autorizzazione del Direttore Generale formalizzata da apposito atto deliberativo. I farmaci per la sperimentazione dovranno essere consegnati esclusivamente per il tramite del Servizio di Farmacia dell'Azienda ospedaliera. Lo sperimentatore è tenuto ad interpellare in qualsiasi momento il CE ogni qual volta si renda necessaria una nuova valutazione etica.

*"Si attesta che questo Comitato Etico è organizzato ed opera in conformità alla normativa vigente in Italia in materia di GCP-ICH, in osservanza a quanto previsto dall'allegato del D.M. 15/07/1997, dal D.M. 18/03/1998 e dal D.L. n. 211/2003" (Recepimento delle linee guida dell'Unione Europea di buona pratica clinica per l'esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali), nonché della Legge n. 189 del 08/11/2012 e del D.M. della Salute 08/02/2013. Si allega lista dei presenti e assenti e delle relative funzioni.

Il Presidente

Prof. Ernesto d'Aloja