

REGIONE TOSCANA
AZIENDA UNITA' SANITARIA LOCALE TOSCANA CENTRO
 Sede Legale Piazza Santa Maria Nuova n. 1 – 50122 Firenze

DETERMINA DEL DIRIGENTE

Numero del provvedimento	
Data del provvedimento	
Oggetto	Studi e sperimentazioni cliniche
Contenuto	Autorizzazione alla conduzione dello studio interventistico no profit dal titolo: “Studio di fase II a singolo braccio di valutazione del ritrattamento guidato dal ct-dna con encorafenib e cetuximab di pazienti con tumore del colon-retto metastatico brafv600e mutato”, prot. BRICKET STUDY, ns rif int n. 09/2024 PO, presso la SOC Oncologia Medica, P.O. Santo Stefano di Prato, Responsabile dello studio Dr.ssa Samantha Di Donato.

Dipartimento	STAFF DIREZIONE SANITARIA
Direttore Dipartimento	GUARDUCCI SILVIA
Struttura	SOS ETICA E CURA
Direttore della Struttura	SERGI ALESSANDRO a.i.
Responsabile del procedimento	VICINI PATRIZIA

Conti Economici			
Spesa	Descrizione Conto	Codice Conto	Anno Bilancio
Spesa prevista	Conto Economico	Codice Conto	Anno Bilancio

Estremi relativi ai principali documenti contenuti nel fascicolo		
Allegato	N° pag.	Oggetto
B	13	ANALISI DI IMPATTO AZIENDALE PER STUDIO INTERVENTISTICO
A	4	Site Suitability Template
C	16	CONTRATTO PER LA CONDUZIONE DI SPERIMENTAZIONE CLINICA INDIPENDENTE SU MEDICINALI

“documento firmato digitalmente”

IL DIRIGENTE

Vista la Legge Regionale n.84 del 28.12.2015 recante il “*Riordino dell’assetto istituzionale e organizzativo del sistema sanitario regionale. Modifiche alla L.r. 40/2005*”;

Vista la delibera n. 1720 del 24.11.2016 di approvazione dello Statuto aziendale e le conseguenti delibere di conferimento degli incarichi dirigenziali delle strutture aziendali;

Richiamata la delibera n.644 del 18.04.2019 relativa al sistema aziendale di deleghe per l’adozione degli atti amministrativi, successivamente integrata dalla delibera 889 del 23.07.2020;

PREMESSO:

- che la Fondazione GONO, Promotore dello studio, ha presentato domanda di autorizzazione ad effettuare lo studio interventistico “no-profit” dal titolo “Studio di fase II a singolo braccio di valutazione del ritrattamento guidato dal ct-dna con encorafenib e cetuximab di pazienti con tumore del colon-retto metastatico brafv600e mutato”, prot. BRICKET STUDY, ns rif int n. 09/2024 PO Responsabile dello studio Dr.ssa Samantha Di Donato - Struttura SOC Oncologia Medica del P.O. Santo Stefano di Prato;
- che la Dr.ssa Samantha Di Donato ha espresso la propria disponibilità all’adesione allo studio, in accordo al “Documento Idoneità sito Specifica” in data 12/02/2024, agli atti della *Task Force* sperimentazione clinica, con svolgimento delle attività in orario istituzionale;

CONSIDERATO

- che lo studio proposto rientra negli ambiti di interesse e di attività della Azienda USL Toscana Centro;
- che lo studio non è finalizzato allo sviluppo industriale di farmaci o dispositivi medici, né collegato al conseguimento di interessi industriali;
- che la *Task Force* sperimentazione clinica ha prodotto con esito positivo il “Documento Idoneità sito Specifica” in conformità al Regolamento Europeo 536/2014, in data 12/02/2024 (Allegato A);
- che il Comitato Etico competente ha trasmesso la propria valutazione attraverso il portale UE, nei termini riferiti nell’autorizzazione AIFA di cui al punto seguente, in conformità al Regolamento Europeo n. 536/2014;
- che AIFA ha rilasciato l’autorizzazione all’avvio dello studio in conformità al Regolamento Europeo 536/2014, in data 19/06/2024
- che la *Task Force* sperimentazione clinica ha svolto e concluso con esito positivo l’istruttoria tecnico-amministrativa per il piano rilevazione costi aggiuntivi/ripartizione proventi secondo il Mod. B6 – Analisi di impatto aziendale (allegato B), in data 26/06/2024;

DATO ATTO:

- che lo studio seguirà il programma, la metodologia e le modalità di protezione e di garanzia dei pazienti così come descritti nella documentazione esibita dal Soggetto proponente, ed approvata dal Comitato Etico competente in sede di espressione del parere favorevole alla effettuazione dello studio;
- che lo studio è coperto da idonea Polizza RC sperimentazioni cliniche n. ITLSCQ90469, stipulata con la compagnia Chubb European Group SE, che l’assicurato medesimo si impegna a rinnovare e ad inviare copia del rinnovo, tempestivamente, alla *Task Force* sperimentazione clinica;
- che il Dipartimento Assistenza Infermieristica ed Ostetrica, acquisito il parere della Struttura di riferimento, ha approvato la previsione di impiego del personale ad esso afferente, secondo documentazione agli atti della presente istruttoria;

RICHIAMATE:

- le deliberazioni aziendali e le relative determinazioni del Responsabile Protezione Dati per il “Sistema Aziendale Privacy - Soggetti del trattamento dei dati”, e la modulistica in esse prevista;

- le definizioni e le funzioni previste in tale ambito, in base alle quali, ai fini del presente studio, sono individuati rispettivamente:

- il personale dipendente che partecipa allo studio quale “Incaricato al trattamento dei dati”;
- il personale non-dipendente, ove presente, che partecipa allo studio quale “Incaricato esterno al trattamento dei dati”;

VISTO lo schema di convenzione, allegato al presente provvedimento, (Allegato C) di cui fa parte integrante e sostanziale, sottoscritto con la Fondazione GONO, pervenuto conforme in data 26/06/2024;

DATO ATTO che il Promotore si impegna a fornire gratuitamente i farmaci Encorafenib e Cetuximab, oggetto della sperimentazione da parte del Promotore;

Considerato che è necessario provvedere con urgenza, per il preminente interesse che lo studio rappresenta per la tutela della salute collettiva;

Dato atto che il Direttore della S.O.S Etica e Cura nel proporre il presente atto attesta la regolarità tecnica ed amministrativa e la legittimità e congruenza dell'atto con le finalità istituzionali di questo Ente, stante anche l'istruttoria effettuata a cura dei Responsabili del Procedimento, la Sig.ra Patrizia Vicini e la dott.ssa Elisa Landi, rispettivamente per le competenze amministrativa e tecnico-scientifica, in servizio c/o la struttura S.O.S Etica e Cura;

DISPONE

Per le motivazioni espresse in narrativa:

1. Di dare atto che lo studio interventistico “no-profit” dal titolo: “Studio di fase II a singolo braccio di valutazione del ritrattamento guidato dal ct-dna con encorafenib e cetuximab di pazienti con tumore del colon-retto metastatico brafv600e mutato” - prot. BRICKET STUDY, da effettuare presso la SOC Oncologia Medica del P.O. Santo Stefano di Prato – Responsabile della Sperimentazione Dr.ssa Samantha Di Donato è ritenuto di interesse Aziendale;
2. Di dare atto che la Task Force sperimentazione clinica ha prodotto con esito positivo il “Documento Idoneità sito Specifica” in conformità al Regolamento Europeo 536/2014, in data 12/02/2024, che si unisce al presente atto (Allegato A);
3. Di dare atto che il Comitato Etico competente ha trasmesso la propria valutazione attraverso il portale UE, nei termini riferiti nell'autorizzazione AIFA di cui al punto seguente, in conformità al Regolamento Europeo n. 536/2014;
4. Di dare atto che AIFA ha rilasciato l'autorizzazione all'avvio dello studio in data 19/06/2024, in conformità al Regolamento Europeo 536/2014, agli atti della presente istruttoria;
5. Di dare atto che la Task Force sperimentazione clinica ha svolto e concluso con esito positivo l'istruttoria tecnico-amministrativa per il piano rilevazione costi aggiuntivi/ripartizione proventi secondo il Mod. B6 – Analisi di impatto aziendale (allegato B), in data 26/06/2024;
6. Di autorizzare pertanto lo studio citato al punto 1, attribuendone la responsabilità alla Dr.ssa Samantha Di Donato che ha comunicato la propria adesione allo studio;
7. Di prevedere che il Promotore fornirà gratuitamente i farmaci Encorafenib e Cetuximab nelle quantità e modalità necessarie all'esecuzione della Sperimentazione;
8. Di prendere atto che il Responsabile dello studio provvederà in tale ambito agli adempimenti previsti dal Sistema Aziendale Privacy, sia nei confronti del personale dipendente che partecipa allo

studio quale “Incaricato al trattamento dei dati”, sia nei confronti del personale non-dipendente, ove presente, quale “Incaricato esterno al trattamento dei dati”, ivi compresa la formalizzazione della modulistica prevista;

9. Di recepire lo schema di convenzione, stipulato con Fondazione GONO (Allegato C), che si unisce al presente atto per formarne parte integrante e sostanziale;
10. Di trasmettere copia del presente atto alla Fondazione GONO, alla Dr.ssa Samantha Di Donato e alla farmacia ospedaliera del P.O. Santo Stefano di Prato;
11. Di trasmettere la presente determinazione al Collegio Sindacale a norma di quanto previsto dall' Art. 42 comma 2, della L.R.T. 40/2005 e ss.mm.ii;
12. Di dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile in quanto è necessario provvedere con urgenza alla sua attuazione ai sensi dell'art. 42 comma 4, della L.R.T. 40/2005 e ss.mm.ii.;
13. Di pubblicare il presente provvedimento sull' albo on-line ai sensi dell'art. 42 comma 2, della Legge Regionale 40/2005 e ss.mm.ii.

SOS ETICA E CURA
IL DIRETTORE A.I.
Dr. Alessandro Sergi