

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	Attivazione del protocollo per uso terapeutico del medicinale Momelotinib sottoposto a sperimentazione clinica (c.d. uso compassionevole) ai sensi del D.M. Ministero Salute del 07.09.2017 Rif. interno: 14-24 UT FI presso la SOC Oncoematologia - Ospedale Serristori di Figline e Incisa Valdarno (Firenze) Medico richiedente: Dr.ssa Sabrina Moretti.

Dipartimento	STAFF DIREZIONE SANITARIA
Direttore Dipartimento	GUARDUCCI SILVIA
Struttura	SOS ETICA E CURA
Direttore della Struttura	RIMOLI FRANCESCO
Responsabile del procedimento	SILVA CARLIUSON

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
A	4	VERBALE

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 Dr.ssa Sabrina Moretti con nota in data 18.11.2024 ha richiesto la fornitura di farmaco ad uso terapeutico “Momelotinib”, sottoposto a sperimentazione clinica (uso c.d. “compassionevole”), presso la struttura SOC Oncoematologia del P.O. Serristori di Figline e Incisa Valdarno (Firenze);
- che il protocollo di uso terapeutico non comporta oneri aggiuntivi né per il SSN, né per i pazienti coinvolti;

CONSIDERATO

- che la Task Force sperimentazione clinica ha svolto e concluso con esito positivo le preliminari verifiche tecnico-amministrative;
- che il Comitato Etico competente, ha espresso il proprio parere favorevole al rilascio dell’autorizzazione, in conformità al D.M. Ministero Salute 07.09.2017 e alle altre norme vigenti in materia, in data 19.11.2024;
- che la documentazione viene trasmessa ad AIFA a cura della Segreteria Comitato Etico competente, unitamente al verbale del parere favorevole (ALLEGATO “A”), non pubblicabile ai sensi dell’attuale normativa sulla privacy, secondo quanto previsto dal D.M. Ministero Salute 07.09.2017;
- che il “Sistema Aziendale Privacy - Soggetti del trattamento dei dati” individua il Clinico che attiva il protocollo terapeutico quale “Incaricato al trattamento dei dati”;

Considerato che è necessario provvedere con urgenza, vista la necessità di immediato trattamento farmacologico;

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, il dr Carluson Silva e la dr.ssa Giuditta Zipoli, rispettivamente per le competenze amministrativa e tecnico-scientifica, in servizio c/o la struttura S.O.S Etica e Cura;

DISPONE

per i motivi espressi in narrativa:

1. Di prendere atto del verbale della seduta del 19.11.2024 pervenuto il 20.11.2024 (ALLEGATO “A”) non pubblicabile ai sensi dell’attuale normativa sulla privacy, con il quale il Comitato Etico competente, ha espresso parere favorevole in ordine alla richiesta di cui sopra;
2. Di procedere all’attivazione dell’uso terapeutico del farmaco “Momelotinib” (uso c.d. “compassionevole”) Rif. interno: 14-24 UT FI, per il paziente GSK-IT-105516, presso la struttura SOC Oncoematologia del P.O. Serristori di Figline e Incisa Valdarno (Firenze), richiedente Dr.ssa

Sabrina Moretti;

3. Di prevedere idoneo monitoraggio per quanto attiene alle segnalazioni e ai dati di sicurezza del farmaco in uso, secondo quanto previsto all'art. 7 del D.M. 07.09.2017;
4. Di prevedere l'obbligo di invio alla Task Force sperimentazione clinica delle relazioni annuale e finale, al termine del protocollo terapeutico;
5. 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.
6. 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.;
7. 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.

**IL DIRETTORE
SOS ETICA E CURA
Dr. Francesco Antonio Rimoli**