

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

**DETERMINA DEL DIRIGENTE**

<b>Numero del provvedimento</b>	
<b>Data del provvedimento</b>	
<b>Oggetto</b>	Studi e sperimentazioni cliniche
<b>Contenuto</b>	Autorizzazione alla conduzione dello studio osservazionale “no-profit” dal titolo: “Complicanze dei cateteri Midline e Minimidline: uno studio osservazionale prospettico dell’Ospedale San Giuseppe di Empoli” Prot. ComplCat01 - ID 27620 – Rif. Int. 08-24 EM - Struttura Coordinatrice SOC Medicina D’Urgenza San Giuseppe del P.O. San Giuseppe di Empoli (FI), Sperimentatore Coordinatore dello studio Dr.ssa Domenica Petta.

<b>Dipartimento</b>	STAFF DIREZIONE SANITARIA
<b>Direttore Dipartimento</b>	GUARDUCCI SILVIA
<b>Struttura</b>	SOS ETICA E CURA
<b>Direttore della Struttura</b>	RIMOLI FRANCESCO
<b>Responsabile del procedimento</b>	TORRE FRANCA

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 di parere
B	8	Analisi di impatto aziendale per studio osservazionale versione unica

## 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 Domenica Petta, in qualità di Promotore e Sperimentatore Coordinatore, in nome e per conto di questa Azienda Sanitaria USL Toscana Centro, con nota in data 01/10/2024, ha richiesto l’autorizzazione ad effettuare lo studio osservazionale “no-profit” dal titolo: *“Complicanze dei cateteri Midline e Minimidline: uno studio osservazionale prospettico dell’Ospedale San Giuseppe di Empoli”* Prot. ComplCat01 - ID 27620 – Rif. Int. 08-24 EM - da effettuarsi presso il Centro Coordinatore SOC Medicina D’Urgenza San Giuseppe del P.O. San Giuseppe di Empoli (FI) e presso i centri elencati da verbale di parere favorevole (Allegato A), 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 svolto e concluso con esito positivo la preliminare istruttoria tecnico-amministrativa per il piano rilevazione costi aggiuntivi/ripartizione proventi secondo il Mod. B6 – Analisi di impatto aziendale (Allegato B - versione UNICA) che si unisce al presente atto in data 04/10/2024;
- che il Comitato Etico competente ha espresso il proprio parere favorevole Unico (Allegato A) al rilascio dell’autorizzazione, in conformità alle norme vigenti in materia, nella seduta del 14/01/2025;
- che l’atto suddetto è pervenuto alla Azienda USL Toscana Centro in data 15/01/2025;

**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;

### **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”*;

**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 SOS 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, Dr.ssa Franca Torre e Dr.ssa Eleonora Simoncini, rispettivamente per le componenti amministrativa e tecnico-scientifica, in servizio presso la struttura S.O.S. Etica e Cura;

## **DISPONE**

Per le motivazioni espresse in narrativa:

1. Di dare atto che lo studio osservazionale “no-profit” dal titolo: “Complicanze dei cateteri Midline e Minimidline: uno studio osservazionale prospettico dell’Ospedale San Giuseppe di Empoli” Prot. ComplCat01 - ID 27620 – Rif. Int. 08-24 EM - da effettuare presso il centro Coordinatore SOC Medicina D’Urgenza San Giuseppe del P.O. San Giuseppe di Empoli (FI) e presso i centri elencati da verbale di parere favorevole Unico (Allegato A) è ritenuto di interesse Aziendale;
2. Di prendere atto che la Task Force sperimentazione clinica ha svolto e concluso con esito positivo la preliminare istruttoria tecnico-amministrativa per l’analisi di impatto aziendale (versione UNICA) che si unisce al presente atto (Mod. B6 versione unica) - (Allegato B) in data 04/10/2024;
3. Di prendere atto del verbale della seduta del 14/01/2025 con il quale il Comitato Etico competente, ha espresso parere favorevole Unico in ordine alla richiesta di cui sopra;
4. Di autorizzare pertanto lo studio citato al punto 1, attribuendone la responsabilità alla Dr.ssa Domenica Petta, Sperimentatore Coordinatore, che ha promosso lo studio;
5. Di prendere atto della dichiarazione, agli atti della Task Force sperimentazione clinica, della Dr.ssa Domenica Petta responsabile Sperimentatore Coordinatore dello studio, di svolgere le attività ad esso collegate in orario istituzionale;
6. 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;
7. Di trasmettere copia del presente atto alla Dr.ssa Domenica Petta, in quanto Promotore e Sperimentatore Coordinatore, e ai Co-sperimentatori dei centri coinvolti come da Allegato A;
8. 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;
9. 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;
10. 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**