

REGIONE DEL VENETO



ULSS7
PEDEMONTANA

Via dei Lotti, n. 40
36061 Bassano del Grappa (VI)
Codice fiscale e partita IVA 00913430245

N. 1534 DEL 16/08/2024

DELIBERAZIONE
del

DIRETTORE GENERALE

Nominato con D.P.G.R. n. 13 del 26/02/2024

Coadiuvato dai sigg.:

DIRETTORE AMMINISTRATIVO

dott.ssa MICHELA CONTE

DIRETTORE SANITARIO f.f.

dr. ENZO APOLLONI

DIRETTORE DEI SERVIZI SOCIO – SANITARI

dott. EDDI FREZZA

OGGETTO: AUTORIZZAZIONE DELL'EMENDAMENTO SOSTANZIALE PER CAMBIO PRINCIPAL INVESTIGATOR NELL'AMBITO DELLO STUDIO CLINICO NO-PROFIT DAL TITOLO "REGISTRO ITALIANO SCLEROSI MULTIPLA:

REGISTRO SM001 - STUDIO NON-INTERVENTISTICO, PROSPETTICO DI RACCOLTA DATI PER VIA ELETTRONICA DEI PAZIENTI AFFETTI DA SCLEROSI MULTIPLA. STUDIO MULTICENTRICO, OSSERVAZIONALE

REGISTRO SM002 - STUDIO RETROSPETTIVO, MULTICENTRICO, DI RACCOLTA DATI PER VIA ELETTRONICA DI PAZIENTI AFFETTI DA SCLEROSI MULTIPLA"

IL DIRETTORE GENERALE
DELL'AZIENDA ULSS 7 PEDEMONTANA
dott. Carlo Bramezza

Documento informatico firmato digitalmente ai sensi del D. Lgs n. 82/2005, del T.U. n. 445/2000 e norme collegate, il quale sostituisce il documento cartaceo e la firma autografa; il documento informatico è conservato digitalmente negli archivi informatici dell'Azienda.

Proponente: UOC AFFARI GENERALI

Anno Proposta: 2024 Numero Proposta: 1559/24

Il Dirigente, Direttore dell'UOC Affari Generali, nonché Responsabile del procedimento, attesta che la presente proposta di deliberazione è stata regolarmente istruita nel rispetto della vigente normativa nazionale, regionale e regolamentare: f.to Cristiano Galizian

Il Direttore dell'U.O.C. Affari Generali riferisce quanto di seguito.

Premesso che:

- il sistema di valutazione delle sperimentazioni cliniche di medicinali per uso umano in Europa a partire dal 31/01/2023 è stato investito da notevoli cambiamenti procedurali, attraverso la piena applicazione del Regolamento Europeo (EU) n. 536/2014 e del Consiglio del 16 aprile 2014;
- il Regolamento di cui sopra ha abrogato la direttiva 2001/20/CE dando concreta attuazione al Regolamento di esecuzione (UE) 2022/20 della Commissione del 7 gennaio 2022 recante modalità di applicazione del Regolamento (UE) n. 536/2014 citato per quanto riguarda la definizione delle norme e delle procedure per la cooperazione degli Stati membri nella valutazione della sicurezza delle sperimentazioni cliniche;
- il predetto Regolamento (EU) infatti prevede la centralizzazione delle procedure di autorizzazione delle sperimentazioni cliniche e delle procedure amministrative attraverso un portale informatico unico a livello europeo;
- a livello nazionale invece è intervenuta la Legge n. 3 dell'11/01/2018 in materia di sperimentazione clinica e in data 7 febbraio 2023 sono stati pubblicati sulla Gazzetta Ufficiale, Serie Generale n. 31, quattro decreti del Ministro della Salute attuativi della Legge 3/12/2018, dalla cui entrata in vigore dipende la definitiva stabilizzazione del quadro regolatorio delle sperimentazioni cliniche in Italia, così come armonizzate a livello europeo dal Regolamento (UE) n. 536/2014;
- la Regione Veneto con DGR n. 330 del 29/03/2023 "*Legge n. 3/2018 in materia di sperimentazione clinica e successivi provvedimenti attuativi: riorganizzazione rete regionale dei Comitati Etici per la Sperimentazione clinica*" ha provveduto a dare piena attuazione alle disposizioni normative intervenute e indicate in premessa, ed in particolare la DGR sopra citata ha:
 - abrogato la DGR n. 1066/2013, e riorganizzato la rete regionale dei CET, in base alla quale questa Azienda ha come riferimento il Comitato Etico Territoriale Area Sud-Ovest Veneto (d'ora in avanti CET-ASOV) con sede presso l'Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona;
 - stabilito di individuare, in luogo dei Nuclei per la ricerca clinica (N.R.C.), attivati presso ciascuna Azienda ULSS, le Unità di Ricerca Clinica (U.R.C.), delle quali sono delineate sia l'organizzazione che il funzionamento.

Dato atto che:

- in ottemperanza a quanto previsto dalla sopra citata deliberazione questa Azienda ha istituito l'U.R.C. con deliberazione n. 1101 del 30/06/2023 in sostituzione del N.R.C., con mantenimento dei componenti già individuati con deliberazione n. 1684 del 09/09/2022;
- nell'ambito delle sperimentazioni cliniche, si applica il "*Regolamento Aziendale sulle sperimentazioni cliniche profit e no profit e degli usi compassionevoli*", aggiornato da ultimo con deliberazione del Direttore Generale n. 857 del 10/05/2024.

Considerato che:

- con deliberazione del Direttore Generale n. 97 del 03/02/2017 è stato autorizzato presso l'U.O.C. di Neurologia del P.O. Bassano, sotto la Responsabilità del dr. Roberto Bombardi, - dirigente medico - lo svolgimento dello studio clinico no-profit dal titolo "*Registro Italiano Sclerosi Multipla*":
 - *REGISTRO SM001 - studio non-interventistico, prospettico di raccolta dati per via elettronica*

dei pazienti affetti da sclerosi multipla. Studio multicentrico, osservazionale,

- *REGISTRO SM002 – studio retrospettivo, multicentrico, di raccolta dati per via elettronica di pazienti affetti da sclerosi multipla”;*
- in data 17/05/2024 la Fondazione Italiana Sclerosi Multipla ETS con sede a Genova, Promotore dello Studio, ha chiesto al Comitato Etico Territoriale Area Sud-Ovest Veneto (CET-ASOV) dell’Azienda Ospedaliera Integrata di Verona il parere relativo all’emendamento sostanziale n. 3 resosi necessario perchè il dr. Roberto Bombardi, finora *Principal Investigator* dello studio di cui sopra, verrà sostituito dalla dr.ssa Patrizia Rossi, dirigente medico presso l’U.O.C. di Neurologia del P.O. Bassano.
- in data 05/06/2024, verbale ns. prot. 54417 del 12/06/2024, il CET-ASOV dell’Azienda Ospedaliera di Verona ha approvato l’emendamento sostanziale di cui sopra;
- in data 19/07/2024 l’Unità di Ricerca Clinica Aziendale - verbale n. 6/2024, prot. n. 73162 del 09/08/2024 - ha preso atto dell’emendamento sostanziale relativo allo studio in questione.

Tutto ciò premesso, il Direttore dell’U.O.C. Affari Generali, propone di autorizzare l’emendamento sostanziale relativo allo studio no profit dal titolo “*Registro Italiano Sclerosi Multipla:*

REGISTRO SM001 - studio non-interventistico, prospettico di raccolta dati per via elettronica dei pazienti affetti da sclerosi multipla. Studio multicentrico, osservazionale,

REGISTRO SM002 – studio retrospettivo, multicentrico, di raccolta dati per via elettronica di pazienti affetti da sclerosi multipla”, in svolgimento presso l’U.O.C. di Neurologia del P.O. Bassano, sotto la Responsabilità della dr.ssa Patrizia Rossi– Dirigente medico della struttura citata la quale sostituisce il dr. Roberto Bombardi quale *Principal Investigator* della struttura citata.

IL DIRETTORE GENERALE

Vista la relazione e la proposta del Responsabile del procedimento;

Dato atto che il responsabile del Servizio competente ha attestato l’avvenuta regolare istruttoria della pratica, in ordine alla compatibilità con la vigente legislazione statale, regionale e regolamentare;

Visti:

- il decreto ministeriale 15/07/1997;
- la circolare del Ministero della Salute 02/09/2002 n. 6;
- il D.lgs 24/06/2003, n. 211;
- il decreto ministeriale 17/12/2004;
- la DGRV 28/12/2006, n. 4430;
- il decreto ministeriale 12/05/2006;
- il D.lgs 6/11/2007, n. 200;
- il decreto ministeriale 21/12/2007;
- la determinazione AIFA 20/03/2008;
- la DRGV 07/10/2008, n. 2855;
- la Legge 08/11/2012, n. 189 – Decreto Balduzzi;
- il decreto del Ministero della Salute 08/02/2013;
- la DRGV 28/06/2013 n. 1066;
- il Regolamento (UE) 16/04/2014, n. 536;
- la Legge 11/01/2018, n. 3;

- il D.M. 30/11/2021;
- il Decreto 27/01/2023 recante “*Regolamentazione della fase transitoria ai sensi dell’art. 2, comma 15, della legge 11/01/2018, n. 3*”;
- la DGRV 29/03/2023 n. 330

Acquisito il parere favorevole del *Direttore* Amministrativo, Sanitario e dei Servizi Socio-Sanitari, per quanto di rispettiva competenza

DELIBERA

1. di prendere atto che il Comitato Etico Territoriale Area Sud-Ovest Veneto dell’Azienda Ospedaliera di Verona ha approvato l’Emendamento sostanziale in data 05/06/2024 (verbale ns prot. 54417 del 12/06/2024) la cui documentazione è conservata agli atti della segreteria dell’U.R.C., relativa allo studio clinico no-profit dal titolo “*Registro Italiano Sclerosi Multipla*”:
 - *REGISTRO SM001 - studio non-interventistico, prospettico di raccolta dati per via elettronica dei pazienti affetti da sclerosi multipla. Studio multicentrico, osservazionale,*
 - *REGISTRO SM002 – studio retrospettivo, multicentrico, di raccolta dati per via elettronica di pazienti affetti da sclerosi multipla*”;
2. di autorizzare l’emendamento sostanziale relativo allo studio no-profit di cui sopra, in svolgimento presso l’U.O.C. di Neurologia del P.O. Bassano, sotto la responsabilità della dr.ssa Patrizia Rossi – Dirigente Medico – la quale sostituisce il dr. Roberto Bombardi quale *Principal Investigator* della struttura citata;
3. di confermare che, per effetto dell’emendamento oggetto del presente provvedimento, non vi sono oneri a carico del bilancio dell’Azienda;
4. di dare atto che nessun compenso spetterà allo sperimentatore, come da regolamento aziendale sulle sperimentazioni aggiornato da ultimo con deliberazione n. 857/2024;
5. di dare atto che il presente provvedimento è soggetto a pubblicazione ai sensi dell’art. 23, lettera d) del D.L.vo 14 marzo 2013 n. 33;
6. di dare atto che la presente deliberazione viene pubblicata all’albo del sito istituzionale dell’Azienda per 10 gg. continuativi, inviata contestualmente al Collegio Sindacale e diventa esecutiva il giorno stesso della sua pubblicazione come da norma regolamentare approvata con deliberazione n. 1386 del 22/07/2022.