

**Azienda Ospedaliera Universitaria
Policlinico Paolo Giaccone
di Palermo**



Deliberazione n. 804

del. 15.09.2015

Oggetto: Addendum alla convenzione tra l'Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico e per essa l'U.O.C. di Gastroenterologia e la Società MSD Italia per lo svolgimento di uno studio clinico dal titolo: "Studio clinico di fase 2 randomizzato in aperto per valutare l'efficacia e sicurezza del regime terapeutico combinato di MK-5172 e MK-3682 con MK - 8742 o con MK-8408 in soggetti affetti da epatite cronica C genotipo 1, 2 e 4 - Prot. N. MK3682-012" - da svolgersi presso l'U.O.C. di Gastroenterologia e sotto la responsabilità della Prof. P. Almasio -

<p style="text-align: center;">DIREZIONE GENERALE</p> <p>Il Responsabile dell'Ufficio Atti deliberativi e Collegio Sindacale Sig.ra G. Scalici</p> <p>Il Dirigente Amministrativo Rag. A. Di Gregorio</p>	<p style="text-align: center;">Area Gestione Economico - Finanziaria</p> <p>Autorizzazione spesa n.</p> <p>Del</p> <p>Conto di costo _____</p> <p>NULLA OSTA in quanto conforme alle norme di contabilità</p> <p style="text-align: center;">Il Responsabile dell'Area Gestione Economico - Finanziaria</p>
---	---

Ai sensi della Legge 15/68 e della Legge 241/90, recepita in Sicilia con la L.R. 10/91, il sottoscritto attesta la regolarità della procedura seguita e la legalità del presente atto, nonché l'esistenza della documentazione citata e la sua rispondenza ai contenuti esposti.

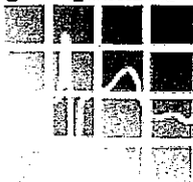
Il Dirigente Amministrativo : Rag. Antonino Di Gregorio

Il Direttore Generale
Dott. Renato Li Donni

Nominato con D.P.R.S. n. 211/2014

Con l'intervento, per il parere prescritto dall'art.3 del D.L.vo n. 502/92, così come modificato dal
D.l.vo n.517/93 e dal D.L.vo 229/99

del Direttore Amministrativo Dott. Roberto Colletti
e del Direttore Sanitario Dott. Luigi Aprea
Svolge le funzioni di Segretario verbalizzante



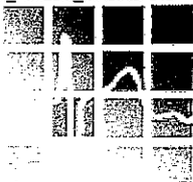
Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Paolo Giaccone di Palermo



Delibera n. 804 del 15.09.2015

IL DIRETTORE GENERALE

- VISTO il Decreto Legislativo 30.12.1992 n. 502 e successive modificazioni e integrazioni operate dai decreti legislativi 7 dicembre 1993 n. 517 e 19 giugno 1999 n. 229.
- VISTO il Decreto Legislativo 21 dicembre 1999 n. 517 che disciplina i rapporti tra il Servizio Sanitario Nazionale e le Università.
- VISTA La legge regionale n. 5 del 14.04.2009, recante norme per il riordino del Servizio Sanitario Regionale.
- VISTO Il Decreto Ministeriale del 12.06.2006 (pubblicato sulla GURI n. 194 del 22 agosto 2006) concernente i requisiti minimi per l'istituzione, l'organizzazione e il funzionamento dei Comitati Etici per le sperimentazioni cliniche dei medicinali;
- VISTA La legge dell'08.11.2012 n. 189, con la quale prevede che ciascuna delle regioni provveda, entro il 30 giugno 2013, a riorganizzare i Comitati Etici istituiti nel proprio territorio, attribuendo a ciascun Comitato una competenza territoriale di una o più province, in modo che sia rispettato il parametro di un comitato per ogni milione di abitanti;
- VISTO Il decreto dell'08.02.2013, del Ministero della Salute recante misure relative ai criteri per la composizione ed il funzionamento dei Comitati Etici;
- VISTO Il Decreto dell'Assessorato delle Salute, della Regione Siciliana, n. 1360/2013, con il quale, in ottemperanza alle disposizioni indicate al comma 10, articolo 12, del D.L. 13/09/2012, n. 158, convertito, con modificazioni, dalla L. 8 novembre 2012. N. 189, si è provveduto al riordino dei Comitati Etici della Regione;
- VISTA La delibera n. 24 del 16.01.2014 e s.m.i. con la quale si è proceduto all'istituzione del Comitato Etico Palermo 1.



**Azienda Ospedaliera Universitaria
Policlinico Paolo Giaccone
di Palermo**



- VISTA** la nota del 18.11.2009 prot. n.3277; concernente" attività professionali a pagamento richieste da terzi all'Azienda";
- VISTO** Il parere favorevole rilasciato dal Comitato di Bioetica nella seduta del 11.02.2015 relativamente allo svolgimento dello studio dal titolo: - "Studio clinico di fase 2 randomizzato in aperto per valutare l'efficacia e sicurezza del regime terapeutico combinato di MK-5172 e MK-3682 con MK - 8742 o con MK-8408 in soggetti affetti da epatite cronica C genotipo 1, 2 e 4 - Prot. N. MK3682-012" - da svolgersi presso l'U.O.C. di Gastroenterologia e sotto la responsabilità della Prof. P. Almasio;
- PRESO ATTO** Che in data 10.06.2015 con verbale n. 6/2015 il Comitato Etico ha approvato l'emendamento n. 02/2015, relativamente all'art. 3 e 4 Obbligazioni delle parti -

Per i motivi in premessa citati che qui si intendono ripetuti e trascritti

DELIBERA

Di approvare l'addendum alla convenzione tra l'Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico e per essa l'U.O.C. di Gastroenterologia e la Società MSD Italia per lo svolgimento di uno studio clinico dal titolo: "Studio clinico di fase 2 randomizzato in aperto per valutare l'efficacia e sicurezza del regime terapeutico combinato di MK-5172 e MK-3682 con MK - 8742 o con MK-8408 in soggetti affetti da epatite cronica C genotipo 1, 2 e 4 - Prot. N. MK3682-012" - da svolgersi presso l'U.O.C. di Gastroenterologia e sotto la responsabilità della Prof. P. Almasio, relativamente all'art. 3 e 4 Obbligazioni delle parti, mantenendo invariate tutte le restanti condizioni.

A tal fine, di procedere alla stipula del relativo atto convenzionale secondo lo schema allegato alla presente deliberazione unitamente al protocollo che ne fa parte integrante.



Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico Paolo Giaccone di Palermo



Il Direttore Amministrativo
Dott. Roberto Colletti

Il Direttore Sanitario
Dott. Luigi Aprea

Il Direttore Generale
Dott. Renato Li Donni

Segretario Verbalizzante

ESTREMI ESECUTIVITA'	PUBBLICAZIONE
<p>Delibera non soggetta al controllo ai sensi dell'art.8 della L.412 del 1991 è divenuta ESECUTIVA decorso il termine di cui alla L.R. n. 30/93 art.53 comma 6.</p> <p>Ufficio Atti Deliberativi Il Responsabile</p>	<p>Il sottoscritto dichiara che la presente deliberazione, copia conforme all'originale, è stata pubblicata all'Albo dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico, ai sensi e per gli effetti della L.R. n. 30/93 art.53 comma 2, a decorrere dal <u>15.09.2015</u> e fino al <u>14.10.2015</u></p> <p>Ufficio Atti Deliberativi</p>
<p>Delibera non soggetta al controllo ai sensi dell'art.8 della L.412 del 1991 è divenuta IMMEDIATAMENTE ESECUTIVA decorso il termine di cui alla L.R. n. 30/93 art.53 comma 7.</p>	<p>La presente Delibera è stata registrata nell'apposito registro del Collegio Sindacale</p> <p>Ufficio Atti Deliberativi</p>
<p>Delibera non soggetta al controllo ai sensi dell'art.28 comma 6 legge regionale 26 marzo 2002 n.2 è dichiarata IMMEDIATAMENTE ESECUTIVA ai sensi della L.R. n. 30/93 art.53 comma 7.</p>	

La presente deliberazione è composta da n.

pagine

NOTE:



**ADDENDUM n. 1 AL CONVENZIONE TRA L'AZIENDA OSPEDALIERA
UNIVERSITARIA POLICLINICO "PAOLO GIACCONE" E LA SOCIETÀ MSD Italia
S.R.L. CONCERNENTE CONDIZIONI E MODALITA' PER L'ESECUZIONE DELLA
SPERIMENTAZIONE CLINICA
CODICE E NOME DELLO STUDIO "Studio clinico di fase 2 randomizzato in aperto per
valutare l'efficacia e la sicurezza del regime terapeutico combinato di MK5172 e MK3682 con
MK8742 o MK8408 in soggetti affetti da epatite cronica C genotipo 3.", Prot. MK3682-012
PRESSO LA U.O. DI GASTROENTEROLOGIA**

Premesso

- in data **30 Marzo 2015** Le Parti hanno sottoscritto un contratto di sperimentazione clinica dal titolo **"Studio clinico di fase 2 randomizzato in aperto per valutare l'efficacia e la sicurezza del regime terapeutico combinato di MK5172 e MK3682 con MK8742 o MK8408 in soggetti affetti da epatite cronica C genotipo 3."**, Prot. **MK3682-012** Codice Eudract **2014-003347-35** (di seguito la "Sperimentazione")
- Che il competente Comitato Etico Palermo 1 ha espresso il proprio parere favorevole al rilascio dell'autorizzazione, in conformità al D.Lgs n. 211 del 24/06/2003 e alle altre norme vigenti in materia, nella seduta del **11 Febbraio 2015** con verbale n. **2/2015**;
- Che il competente Comitato Etico Palermo 1 ha espresso il proprio parere favorevole all'Emendamento 02 alla Sperimentazione nella seduta del 10 Giugno 2015 con verbale n. **6/2015**.
- In relazione all'Emendamento 02 alla Sperimentazione, le Parti hanno interesse a modificare gli articoli **n.3 - Inizio Sperimentazione e numero pazienti** e **n. 4 - Obblighi delle parti** - mantenendo invariate tutte le restanti condizioni;

TRA

L'Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico "Paolo Giaccone" (di seguito per brevità "Azienda") con sede in Palermo, Via del Vespro 129, C.F./P.I. 05841790826, nella persona del Direttore Generale Dr. Renato Li Donni

E

MSD Italia S.r.l., Società che agisce in nome proprio e per conto di Merck Sharp & Dhome, una società di Merck & Co., Inc. (di seguito per brevità "Promotore") con sede legale in Roma, P.I. 00887261006 e C.F. n. 00422760587, rappresentata dalla Dr. ssa Paola Chiaretta Fattore (di seguito per brevità "Società")

SI CONVIENE E SI STIPULA QUANTO SEGUE

Art. 1 - Inizio Sperimentazione e numero pazienti

L'articolo 3 – **Inizio Sperimentazione e numero pazienti** - viene modificato come di seguito (modifiche in grassetto):

(omissis)

Presso il centro sperimentale dell'Azienda saranno arruolati circa **4** pazienti entro **Settembre 2016** (data stimata). Il numero complessivo massimo, tra tutti i centri partecipanti del mondo, sarà di n. **310** pazienti.

Essendo una Sperimentazione multicentrica ad arruolamento competitivo, il numero di pazienti per centro può variare, in più o in meno, in funzione della capacità d'arruolamento di ciascuno.

(Omissis)

La restante parte dell'articolo rimane invariata.

Art. 2 - Obbligazioni delle parti

L'articolo 4 – **Obbligazioni delle Parti** - viene modificato come di seguito (modifiche in **grassetto**):

4.1 La Società si impegna:

(omissis)

A copertura dei costi derivanti e/o generati dalla sperimentazione per ogni paziente eleggibile e valutabile incluso e trattato secondo il protocollo e per il quale sarà consegnata la relativa CRF (Case Report Form) completata e ritenuta valida dalla Società, gli importi sotto indicati, in base alle attività svolte (importi in euro, IVA esclusa).

Parte B:

il corrispettivo per paziente completato viene suddiviso nel seguente modo:

Visita	Rimborso Visita
Visita 1/ Screening*	594,50 € +IVA
Visita 2/Giorno 1	507,00 € +IVA
Visita 4/Giorno 3	204,00 € +IVA
Visita 6/Giorno 7	368,00 € +IVA
Visita 7/Settimana 2	368,00 € +IVA

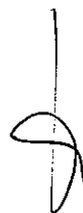
Visita 8/Settimana 3	323,00 € +IVA
Visita 9/Settimana 4	374,50 € +IVA
Visita 10/Settimana 6	374,50 € +IVA
Visita 11/Settimana 8	374,50 € +IVA
Visita 12 /Settimana 10	329,50 € +IVA
Visita 13/Settimana 12	374,50 € +IVA
Visita 14/Settimana 14	329,50 € +IVA
Visita 15/Settimana 16	374,50 € +IVA
Visita 16/Follow up Settima 2	212,50 € +IVA
Visita 17/Follow up Settima 4	212,50 € +IVA
Visita 18/Follow up Settima 8	206,50 € +IVA
Visita 19/Follow up Settima 12	206,50 € +IVA
Visita 22/Follow up Settima 24	244,00 € +IVA
Visita 24/Early Discontinuation	487,50 € +IVA
TOTALE	6465,50€ +IVA

*Si precisa che verrà effettuato il pagamento di n.2 pazienti Screen Failure ogni 3 pazienti randomizzati, per un importo pari a 446,00 € +IVA/paziente.

Verranno inoltre rimborsate le seguenti visite addizionali:

- Unscheduled visit (diverse da VFCV e EDV) 192,00€ +IVA, fino ad un massimo di **12 visite**;
- HCV/HIV Viral Failure Confirm Visit 192,00 € +IVA, fino ad un massimo di **4 visite**.

Verranno inoltre rimborsate le seguenti procedure:





- Esame obiettivo focalizzato (se clinicamente indicato alle visite settimana 2, 3, 4, 6, 8, Early Discontinuation)

64,00 € +IVA fino ad un massimo di 80;

- Biopsia epatica più eventuali spese correlate, se necessaria durante lo screening in accordo al protocollo

914,00€ +IVA /paziente fino ad un massimo di 4 ;

- Fibroscan inclusa refertazione, se necessaria durante lo screening in accordo al protocollo

195,00€ +IVA /paziente fino ad un massimo di 4;

- Fibrosure, se necessaria durante lo screening in accordo al protocollo

114,00€ +IVA /paziente fino ad un massimo di 4;

- Ecografia epatica inclusa refertazione, se necessaria durante lo screening in accordo al protocollo

191,00€ +IVA /paziente fino ad un massimo di 4;

- prelievo campioni di PK alla Settimana 4, 0,5 e 2 ore post-dose 18,00€ +IVA fino ad un massimo di 8;

- ECG 45,00€ +IVA /paziente fino ad un massimo di 4;

- Gonadotropina Corionica (hCG) su siero per test di gravidanza quantitativo

20,00€ +IVA /paziente fino ad un massimo di 4.

Verranno inoltre elargiti i seguenti importi:

- € 200,00+ IVA totali per l'attività di validazione del centro;

- € 200,00+ IVA totali per l'attività di pre-screening;
- € 550,00+ IVA per i corsi che il centro dovrà eseguire per l'esecuzione della sperimentazione clinica.

La restante parte dell'articolo rimane invariata.

Letto, approvato e sottoscritto.

p. A.O.U. Policlinico "PaoloGiaccone"

**Il Direttore Generale
Dr. Renato Li Donni**

Data: 15.09.2015 Firma: _____



p. A.O.U. Policlinico "PaoloGiaccone"

**Lo Sperimentatore Principale
Prof. Piero Luigi Almasio**

Data: 15.09.2015 Firma: _____



p. il Società

Il Direttore della Ricerca Clinica

Dr.ssa Paola Chiaretta Fattore

Data: 31 LUG 2015 Firma: _____

