



Deliberazione n. 0001647 del 06/08/2020 - Atti U.O. AA.GG. Funzione Libera Professione

Oggetto: STUDIO CLINICO “UTILIZZO COMPASSIONEVOLLE DI CANAKINUMAB (ILARIS) PER IL TRATTAMENTO DELLA SINDROME DA RILASCIO DI CITOCHINE IN PAZIENTI CON POLMONITE DA NUOVO CORONAVIRUS (SARS-COV-2) – RICHIESTA DI AUTORIZZAZIONE” DA EFFETTUARSI PRESSO LA S.C. DI MALATTIE INFETTIVE E TROPICALI, PRESIDIO SAN PAOLO

IL DIRETTORE DEL DIPARTIMENTO AMMINISTRATIVO

Premesso che, con DGR n. X/4473 del 10.12.2015, è stata costituita l' “Azienda Socio – Sanitaria Territoriale (ASST) Santi Paolo e Carlo” e che, pertanto, quest'ultima, ai sensi dell'art. 2, comma 8, lettera c), della Legge Regionale n. 23 dell'11.8.2015, a decorrere dall'1.1.2016, è subentrata nei rapporti giuridici attivi e passivi facenti capo alle A.O. San Paolo e A.O. San Carlo;

Vista la propria Deliberazione n. 1 dell'1.1.2016, esecutiva ai sensi di legge, avente ad oggetto “Preso d'atto della DGR n. X/4473 del 10.12.2015 “Attuazione L.R. 23/2015: Costituzione Azienda Socio – Sanitaria Territoriale (ASST) Santi Paolo e Carlo”;

Preso atto che la Giunta Regionale della Lombardia, con D.G.R. n. XI/1065 del 17/12/2018, ha nominato il Dott. Matteo Stocco quale Direttore Generale dell'Azienda Socio Sanitaria Territoriale (ASST) Santi Paolo e Carlo con decorrenza dal 01.01.2019 al 31.12.2023.

Richiamati:

- il Decreto del Ministero della Sanità del 15 luglio 1997, avente titolo “Recepimento delle Linee guida dell'Unione Europea di Buona Pratica Clinica per la esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali”;
- il Decreto Legislativo n. 211 del 24 giugno 2003, avente titolo “Attuazione della direttiva 2001/20/CE relativa all'applicazione della buona pratica clinica nell'esecuzione delle sperimentazioni cliniche di medicinali per uso clinico”;
- il Decreto del Ministero della Salute dell'08.02.2013, avente titolo “Criteri per la composizione e il funzionamento dei Comitato Etici”;
- il Decreto della Direzione Generale Salute di Regione Lombardia n. 5493 del 25.06.2013, avente titolo “Riorganizzazione dei Comitato Etici della Regione Lombardia – Approvazione delle linee guida per l'istituzione e il funzionamento”;
- la deliberazione n. 1224 del 30 dicembre 2016, con la quale l' ASST Fatebenefratelli Sacco, ai sensi del D.M. Salute del 08/02/2013 e del Decreto della Direzione Generale Salute di Regione Lombardia n. 5493 del 25.06.2013, ha proceduto alla ricostituzione del Comitato Etico Area 1, con sede presso l' Ospedale Luigi Sacco;
- la deliberazione n. 1385 del 19 luglio 2017, con la quale l' ASST Santi Paolo e Carlo ha preso atto della deliberazione n. 1224 del 30 dicembre 2016, con cui l' ASST Fatebenefratelli Sacco ha proceduto alla ricostituzione del Comitato Etico Area 1;
- la deliberazione n. 144 del 06 /02/ 2020 con la quale l'ASST FBF Sacco, a seguito della nota di Regione Lombardia del 18/12/2019, ha proceduto alla proroga del Comitato Etico Milano Area 1



sino al 31/12/2020, con possibilità di ulteriore proroga di sei mesi per l'anno 2021, confermando l'attuale composizione dello stesso, il cui elenco dei Componenti è allegato parte integrante della suddetta deliberazione;

Vista la richiesta di autorizzazione inviata dalla Prof.ssa Antonella D'Arminio Monforte, agli atti d'ufficio;

Atteso che:

- non ci sono costi aggiuntivi per l'Azienda;
- i pazienti parteciperanno allo studio solo dopo Consenso Informato scritto;
- il Comitato Etico Milano Area 1, nella riunione tenutasi in modalità telematica il 14/05/2020, come da nota allegata al presente atto deliberativo (Allegato 1, parte integrante), ha ratificato il parere favorevole precedentemente espresso dalla Commissione Tecnico Scientifica (Allegato 2, parte integrante) alla richiesta di effettuazione dello Studio "Utilizzo COMPASSIONEVOLLE di Canakinumab (Ilaris) per il trattamento della sindrome da rilascio di citochine in pazienti con polmonite da nuovo coronavirus (SARS-CoV-2) – richiesta di autorizzazione", condotto presso la S.C. di Malattie Infettive e Tropicali, Presidio San Paolo, sotto la responsabilità della Prof.ssa Antonella D'Arminio Monforte;
- Il Direttore Generale, con nota Prot. n. 14139 del 13/05/2020, agli atti d'ufficio, ha autorizzato l'avvio dello studio stesso, stante la situazione d'urgenza e nelle more della predisposizione della delibera di competenza.

Tutto ciò premesso, propone l'adozione della seguente deliberazione

IL DIRETTORE GENERALE

Acquisiti i pareri favorevoli del Direttore Amministrativo, del Direttore Sanitario e del Direttore Socio-Sanitario;

DELIBERA

Per i motivi di cui in premessa che qui si intendono integralmente trascritti:

1. di prendere atto dell'approvazione del Comitato Etico Milano Area 1 e di autorizzare definitivamente l'effettuazione dello Studio clinico "Utilizzo COMPASSIONEVOLLE di Canakinumab (Ilaris) per il trattamento della sindrome da rilascio di citochine in pazienti con polmonite da nuovo coronavirus (SARS-CoV-2) – richiesta di autorizzazione", condotto presso la S.C. di Malattie Infettive e Tropicali, Presidio San Paolo, sotto la responsabilità della Prof.ssa Antonella D'Arminio Monforte;
2. che non ci sono costi aggiuntivi per l'Azienda;



3. di dare atto che il presente provvedimento è assunto su proposta del Direttore del Dipartimento Amministrativo in qualità di Responsabile del Procedimento e che l' esecuzione dello stesso è affidata allo sperimentatore principale per quanto riguarda la sperimentazione;
4. che la documentazione relativa al Protocollo di Studio è agli atti d'ufficio;
5. di dare atto che il presente provvedimento deliberativo è immediatamente esecutivo, in quanto non soggetto a controllo di Giunta Regionale, verrà pubblicato sul sito internet Aziendale, ai sensi dell'art. 17 comma 6 L. R. n. 33/2009 e ss.mm.ii.



Documento firmato digitalmente da: Direttore Amministrativo Daniela Bianchi, Per il Direttore Sanitario Sabrina Passarella, Per il Direttore Socio Sanitario Cesare Lari, Direttore Generale Matteo Stocco ai sensi delle norme vigenti D.P.R. n.513 del 10/11/1997, D.C.P.M. del 08/02/1999, D.P.R. n. 445 del 08/12/2000, D.L.G. Del 23/01/2002

Pratica trattata da: Salvatore D'Agostino

Responsabile dell'istruttoria: Dott.ssa Maria Abate

Dirigente/Responsabile proponente: Gaetano Genovese

Il presente atto si compone di n. 8 pagine, di cui n. 4 pagine di allegati che costituiscono parte integrante e sostanziale.



Comitato Etico Milano Area 1
Presidente: Prof.ssa Anna Maria Di Giulio
tel. 02 3904.3518
comitato.etico@asst-fbf-sacco.it

P./19/06/2020

Trasmissione via e-mail

Prof.ssa Antonella D'Arminio Monforte
S.C. Malattie Infettive e Tropicali
P.O. San Paolo
ASST Santi Paolo e Carlo
Via Antonio di Rudinì, 8
20142 Milano

Referente Qualificato
Dr.ssa Maria Abate
ASST Santi Paolo e Carlo
Via A. di Rudinì, 8
20142 Milano

Oggetto: **Richiesta uso terapeutico** “Utilizzo COMPASSIONEVOLE di Canakinumab (Ilaris) per il trattamento della sindrome da rilascio di citochine in pazienti con polmonite da nuovo coronavirus (SARS-CoV-2) – richiesta di autorizzazione”.
Registro Sperimentazioni n. 2020/ST/109.
Approvazione definitiva studio

Con riferimento al verbale di autorizzazione di avvio studio, rilasciato dalla Commissione Tecnico Scientifica, in data 05/05/2020, si comunica che nella riunione del Comitato Etico Milano Area 1, tenutasi in modalità telematica in data 14 maggio 2020, si è proceduto alla ratifica dell'autorizzazione precedentemente rilasciata, pertanto, lo studio in oggetto è stato definitivamente approvato.

Cordiali saluti.

IL PRESIDENTE
Comitato Etico Milano Area 1
Prof.ssa Anna Maria Di Giulio

Comitato Etico Milano Area 1
Presidente: Prof.ssa Anna Maria Di Giulio
tel. 02 3904.3518
comitato.etico@asst-fbf-sacco.it

P/05/05/2020

Trasmissione via e-mail

Prof.ssa Antonella D'Arminio Monforte
S.C. Malattie Infettive e Tropicali
P.O. San Paolo
ASST Santi Paolo e Carlo
Via Antonio di Rudinì, 8
20142 Milano

Referente Qualificato
Dr.ssa Maria Abate
ASST Santi Paolo e Carlo
Via A. di Rudinì, 8
20142 Milano

Oggetto: **Richiesta uso terapeutico** “Utilizzo COMPASSIONEVOLE di Canakinumab (Ilaris) per il trattamento della sindrome da rilascio di citochine in pazienti con polmonite da nuovo coronavirus (SARS-CoV-2) – richiesta di autorizzazione”.
Registro Sperimentazioni n. 2020/ST/109.
Autorizzazione avvio studio.

Con procedura d'urgenza, avviata tramite riunione della Commissione Tecnico Scientifica (ampliata con l'esperto in statistica e l'esperto bioeticista), svoltasi in modalità telematica in data 23/04/2020, da ratificare nella prima riunione plenaria del Comitato Etico Milano Area 1, ha esaminato i documenti trasmessi dalla Prof.ssa Antonella D'Arminio Monforte con lettera datata 21/04//2020, di cui all'oggetto:

- Richiesta di autorizzazione del 21/04/2020;
- Parere 57_2020_Istituto Nazionale per le Malattie Infettive Lazzaro Spallanzani I.R.C.C.S. del 07/04/2020;
- Canakinumab in COVID-19 MAP Treatment Guidance (30March2020) FINAL.

Visto l'art. 40 del Decreto n. 23 del 08/04/2020, alla luce dell'emergenza sanitaria legata a COVID-19, si prende atto della documentazione presentata e si **AUTORIZZA** l'avvio della sperimentazione, nelle more della ratifica del Comitato Etico Milano Area 1.

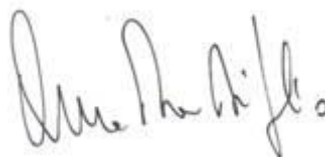
Si ricorda che il Regolamento del Comitato Etico Milano Area 1 obbliga lo sperimentatore a **compilare il Modulo dello stato di avanzamento dello studio** almeno una volta per studi della durata inferiore ai dodici mesi e almeno una volta all'anno per gli studi di durata superiore.

Si ricorda di notificare la **data di avvio e**, successivamente, la **data di chiusura** dello studio ed eventuali pubblicazioni scientifiche.

Si ricorda infine che la sperimentazione potrà essere avviata solo a seguito della delibera autorizzativa da parte del Direttore Generale.

Cordiali saluti.

IL PRESIDENTE
Comitato Etico Milano Area 1
Prof.ssa Anna Maria Di Giulio



Il Referente dell'istruttoria: dott.ssa Maria Abate

MODULO DI REPORTING SULLO STATO DI AVANZAMENTO DEGLI STUDI CLINICI IN CORSO E CHIUSURA DELLO STUDIO

La compilazione del presente modulo ha lo scopo di comunicare al CE lo stato di avanzamento degli studi clinici in corso presso il centro sperimentatore

Data di rilevazione:	Reparto:	Responsabile della sperimentazione:	
Protocollo di studio: numero e data Delibera autorizzativa:		Sponsor:	
Stato dello studio: <input type="checkbox"/> In corso (data apertura centro) <input type="checkbox"/> Non iniziato (*) <input type="checkbox"/> Sospeso (*) (*) precisare le motivazioni			
		<input type="checkbox"/> Concluso (data chiusura centro) <input type="checkbox"/> Ritirato (*) <input type="checkbox"/> Interrotto (*)	
Farmaci in studio in giacenza in reparto	Lotto	Scadenza	
N. totale pz da arruolare:	N. pz arruolati:	N. pz in studio:	
N. pz in follow up:	N. pz con trattamento concluso:	N. pz drop out (*):	
(*) Motivo per l'interruzione: interruzione volontaria, n. pz: interruzione per effetti collaterali e/o eventi avversi, n. pz: altro _____ n. pz:			
N. gravidanze durante lo studio:			
N. eventi avversi registrati dal centro:	Sono stati segnalati al CE ?		Si No
	Sono stati segnalati alla Direzione Sanitaria?		Si No
Tipologia:			
Eventuali problemi insorti nel corso della sperimentazione:			
Firma del responsabile della sperimentazione:			