

**DETERMINA DEL DIRIGENTE DELLA  
AREA VASTA N. 5**

**N. 363/AV5 DEL 22/03/2018**

**Oggetto: Studio Clinico "CRLX030A3301" espletato presso l'U.O.C. di Pronto Soccorso e Medicina d'Urgenza su richiesta della ditta Novartis S.p.A.0 - Liquidazione compensi.**

**IL DIRIGENTE DELLA  
AREA VASTA N. 5**

- . . . -

**VISTO** il documento istruttorio, riportato in calce alla presente determina, dal quale si rileva la necessità di provvedere a quanto in oggetto specificato;

**RITENUTO**, per i motivi riportati nel predetto documento istruttorio e che vengono condivisi, di adottare il presente atto;

**VISTA** l'attestazione del Dirigente Bilancio in riferimento al bilancio annuale di previsione;

**- D E T E R M I N A -**

- di prendere atto dell'avvenuta esecuzione presso la U.O.C. di Pronto Soccorso e Medicina d'Urgenza dello Stabilimento Ospedaliero di San Benedetto del Tronto dello studio clinico "CRLX030A3301", richiesto dalla Ditta NOVARTIS Farma SpA, ed autorizzato con Determina del Direttore di Area Vasta n. 177 del 5/3/2015, giusta relazione del Dr. Paolo Groff Direttore della U.O.C. in parola;
- di liquidare, conseguentemente, l'importo complessivo, al lordo di oneri ed IRAP, di € 1.403,00 per i compensi derivanti dall'esecuzione della sperimentazione in oggetto, previo controllo e recupero dell'orario di servizio effettuato come riportato nell'allegato prospetto, che costituisce parte integrante e sostanziale del presente atto (Allegato n. 1) e che trova copertura finanziaria nel correlativo ricavo registrato sul conto economico 0402100101, senza determinare oneri a carico di questa Area Vasta;
- di trasmettere il presente atto al Collegio Sindacale, a norma dell'art. 17 della LR. 26/96 e s.m.i., ed alle UU.OO.CC. Gestione Risorse Umane, Attività Economico Finanziarie per quanto di competenza.

**Il Dirigente f.f.  
U.O.C. URP e Qualità  
(Dott. Cesare Milani)**

La presente determina consta di n. 5 pagine di cui n. 1 pagina dell'allegato, che forma parte integrante della stessa.

**- DOCUMENTO ISTRUTTORIO -**  
**U.O.C. URP e Qualità**

**Riferimenti Normativi**

- Decreto Legislativo n. 211 del 24/06/2003, ad oggetto: “Attuazione della direttiva 2001/20/CE relativa all’applicazione della buona pratica clinica nell’esecuzione delle sperimentazioni cliniche di medicinali per uso clinico”;
- Decreto del Ministero della Salute del 12/05/2006, ad oggetto “Requisiti minimi per l’istituzione, l’organizzazione e il funzionamento dei Comitati Etici per le sperimentazioni cliniche dei medicinali”;
- Decreto Legislativo n. 200 del 6/11/2007, ad oggetto: “Attuazione della direttiva 2005/28/CE recante principi e linee guida dettagliate per la buona pratica clinica relativa ai medicinali in fase di sperimentazione a uso umano, nonché requisiti per l’autorizzazione alla fabbricazione o importazione di tali medicinali”;
- Legge n. 189 del 8/11/2012 (c.d. Riforma Balduzzi), ad oggetto: “Conversione in legge, con modificazioni, del decreto-legge 13 settembre 2012, n. 158, recante disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del Paese mediante un più alto livello di tutela della salute”;
- Delibera di Giunta Regione Marche n.244 del 20/3/2017, ad oggetto: “Disposizioni concernenti i Comitati Etici della regione Marche, revoca della n.1104 del 29/9/2014 “DL n. 158/2012 Disposizioni concernenti il Comitato Etico regionale (CER) delle Marche”;
- Determina del Direttore n. 422/AV5 del 30/03/2017 dell’Area Vasta 5 ad oggetto: “Approvazione e recepimento del Regolamento di Area vasta per la gestione delle sperimentazioni cliniche”.

**Motivazioni**

Il Decreto del Ministero della Salute del 12.5.2006 detta disposizioni in merito ai requisiti minimi per l’istituzione, l’organizzazione e il funzionamento dei Comitati Etici per le sperimentazioni cliniche dei medicinali.

Con Delibera di Giunta Regione Marche n.244 del 20/3/2017 si è provveduto all’istituzione del Comitato Etico regionale (CER) delle Marche.

Con Determina del Direttore n. 422/AV5 del 30/03/2017, è stato adottato il Regolamento dell’Area Vasta 5, per la gestione delle sperimentazioni cliniche e relativo alle modalità e livelli di responsabilità connessi alla gestione degli studi clinici, anche da un punto di vista amministrativo-contabile, dalla fase autorizzatoria fino alla conclusione degli stessi.

Con determina del Direttore di Area Vasta n. 177 del 5/3/2015 è stata autorizzata l’esecuzione dello studio in parola richiesto dalla ditta NOVARTIS Farma SpA e, conseguentemente, stipulata apposita convenzione con la predetta Ditta, ai fini della regolamentazione dei relativi rapporti inerenti lo studio.

La Ditta OPIS, per nome e conto della Ditta NOVARTIS Farma SpA, con nota dell’ 8/9/2017, ha chiesto l’emissione della fattura per l’importo di euro 1.150,00 oltre Iva (tot. fattura €. 1.403,00).

L'Area Vasta n. 5, a fronte della suddetta richiesta, ha provveduto ad emettere regolare fattura con n. Z12E2-2017-181/167 del 21/9/2017, per la quale la Ditta OPIS, per nome e conto della Ditta NOVARTIS Farma SpA, ha versato il rispettivo importo di € 1.403,00, come da comunicazione d'Incasso prot. n. 942340 del 26/2/2018.

Il Dr. Paolo Groff, Direttore Medico U.O.C. Pronto Soccorso e Medicina d'Urgenza, con nota mail del 28/2/2018, ai fini della liquidazione ha comunicato le seguenti indicazioni per la ripartizione del compenso spettante agli sperimentatori in relazione al regolamento adottato con Determina n. 422/2017:

- *Di liquidare ad ognuno dei Dirigenti Medici coinvolti nella sperimentazione la quota spettante agli Sperimentatori, in parti uguali, come riportato nell'allegato prospetto (allegato n. 1);*
- *L'impegno orario per ognuno dei 3 Dirigenti Medici coinvolti è stato di 4 ore cadauno;*

Si prende atto che il predetto Regolamento adottato con Determina n. 422 del 30/03/2017 stabilisce che il compenso erogato venga ripartito con le modalità seguenti:

- *70% allo Sperimentatore Principale e suoi collaboratori coinvolti nella conduzione dello Studio Clinico;*
- *20% all'Area Vasta n. 5 come quota Aziendale a copertura delle spese generali, dei costi per esami routinari di Laboratorio e/o prestazioni di Diagnostica strumentale;*
- *10% alla Farmacia Ospedaliera per l'acquisto beni ed attrezzature, per corsi di aggiornamento ed eventi formativi, borse di studio.*

Si ritiene, pertanto, di poter procedere alla ripartizione della quota del 70% destinata agli sperimentatori secondo le indicazioni del Dr. Groff, sopra riportate, come segue:

- *70% in parti uguali ai 3 Dirigenti Medici coinvolti nella sperimentazione (€805,00).*

Si ritiene, quindi, di liquidare l'importo di €805,00 a favore degli sperimentatori coinvolti ed elencati nell'allegato n. 1.

Per le considerazioni sopra esposte,

### SI PROPONE

di prendere atto dell'avvenuta esecuzione presso la U.O.C. di Pronto Soccorso e Medicina d'Urgenza dello Stabilimento Ospedaliero di San Benedetto del Tronto dello studio clinico "CRLX030A3301", richiesto dalla Ditta NOVARTIS Farma SpA, ed autorizzato con Determina del Direttore di Area Vasta n. 177 del 5/3/2015, giusta relazione del Dr. Paolo Groff Direttore della U.O.C. in parola;

di liquidare, conseguentemente, l'importo complessivo, al lordo di oneri ed IRAP, di € 1.403,00 per i compensi derivanti dall'esecuzione della sperimentazione in oggetto, previo controllo e recupero dell'orario di servizio effettuato come riportato nell'allegato prospetto, che costituisce parte integrante e sostanziale del presente atto (Allegato n. 1) e che trova copertura finanziaria nel correlativo ricavo registrato sul conto economico 0402100101, senza determinare oneri a carico di questa Area Vasta;

di trasmettere il presente atto al Collegio Sindacale, a norma dell'art. 17 della LR. 26/96 e s.m.i., ed alle UU.OO.CC. Gestione Risorse Umane, Attività Economico Finanziarie per quanto di competenza

**Il Responsabile fase Istruttoria**  
(Dr.ssa Sonia Izzi)

**Il Responsabile del Procedimento**  
(Massimo Lauri)

ATTESTAZIONE DEL DIRIGENTE /RESPONSABILE DELL'U.O. ECONOMICO FINANZIARIA

Il sottoscritto, vista la dichiarazione espressa dal Responsabile del Procedimento, attesta che gli oneri derivanti dal presente atto e rilevati ai conti economici del bilancio 2017 n. 0512010102 e 0512010302 oltre ad altri oneri ed IRAP (Aut.: AV5PERS1), trovano copertura nel correlativo ricavo al conto 0402100101

**Il Dirigente f.f.**  
**U.O.C. Attività Economiche e Finanziarie**  
**(Dott. Cesare Milani)**

**- ALLEGATI -**

- Allegato n. 1: prospetto ripartizione compensi

<b>Attività Sperimentazione e Ricerca Clinica</b>				<b>Unità Operativa</b>			<b>Sperimen</b>
<b>Studio Clinico</b>		<b>CRLX030A3301</b>		<b>P.S. E MEDICINA D'URGENZA</b>			<b>DR. PAOLO</b>
<b>Promotore:</b>		<b>NOVARTIS</b>					
<b>Fattura</b>				<b>Fondo Sperimentatori</b>	<b>di cui fondo U.O.</b>		<b>Compenso Sperimentatori</b>
<b>n.</b>	<b>del</b>	<b>importo lordo</b>	<b>importo Imponibile</b>	<b>70%</b>	<b>0%</b>	<b>0%</b>	<b>70%</b>

181	21/09/2017	1.403,00	1.150,00	805,00	0,00	0,00	805,00
				0,00	0,00	0,00	0,00
				0,00	0,00	0,00	0,00
<b>TOTALI</b>		<b>1.403,00</b>	<b>1.150,00</b>	<b>805,00</b>	<b>0,00</b>	<b>0,00</b>	<b>805,00</b>

<b>COMPENSI LORDI DA LIQUIDARE</b>			<b>Ore a Recupero</b>
<b>Co-sperimentatori</b>	Dr.ssa Giuseppina Petrelli	268,33	<b>4</b>
	Dr.ssa Cinzia Santeusanio	268,33	<b>4</b>
	Dr.ssa Letizia Mattucci	268,33	<b>4</b>
<b>Supporto</b>		0,00	
		0,00	
		0,00	
		0,00	
<b>TOTALE</b>		<b>805,00</b>	<b>12</b>