

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

**N. 1254/AV5 DEL 15/09/2017**

**Oggetto: Studio Clinico "GSK" espletato presso l'U.O. di Diabetologia su richiesta della ditta GlaxoSmithKline Italia SpA - 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;

**- DETERMINA -**

- di prendere atto dell'avvenuta esecuzione presso la U.O. di Diabetologia dello studio clinico "GSK", richiesto dalla Ditta GlaxoSmithKline Italia SpA ed autorizzato con Determina del Direttore di Area Vasta n. 1258 del 29/12/2015, giusta relazione della Dr.ssa Marianna Galetta, Dirigente Medico della U.O. in parola;
- di liquidare, conseguentemente, l'importo complessivo, al lordo di oneri ed IRAP, di € 3.376,80 per i compensi derivanti dall'esecuzione della sperimentazione in oggetto e di accantonare l'importo di €. 375,20 sul fondo per l'Unità Operativa, 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. 1258 del 29/12/2015 è stata autorizzata l’esecuzione dello studio in parola richiesto dalla ditta GlaxoSmithKline Italia SpA e, conseguentemente, stipulata apposita convenzione con la predetta Ditta, ai fini della regolamentazione dei relativi rapporti inerenti lo studio.

La suddetta Ditta, con nota del 13/2/2017, ha chiesto l’emissione della fattura per l’importo di euro 5.360,00 oltre IVA (tot. fattura € 6.539,20).

L’Area Vasta n. 5, a fronte della suddetta richiesta, ha provveduto ad emettere regolare fattura, con n. Z12E2-2017-47/167 del 28/2/2017, per la quale la Ditta GlaxoSmithKline Italia SpA ha versato l’importo di € 6.539,20 come da Ordinativo di riscossione n. 23360 del 2/5/2017.

La Dr.ssa Marianna Galetta, P.I. dello studio in oggetto, con nota del 4/8/2017, 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 accantonare per il Centro di Diabetologia di AV5 il 10% per fondo destinato al corso annuale di aggiornamento interno;
- Di liquidare alla Dott.ssa Milena Santangelo il 20% della quota spettante allo Sperimentatore, come riportato nell'allegato prospetto (allegato n. 1);
- Di liquidare alla Sig.ra Ambra Iezzi il 35% della quota spettante allo Sperimentatore, come riportato nell'allegato prospetto (allegato n. 1);
- Di liquidare alla Dr.ssa Marianna Galetta il 35% della quota spettante allo Sperimentatore, come riportato nell'allegato prospetto (allegato n. 1);
- La sperimentazione è effettuata fuori dall'orario di servizio.

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 liquidazione della quota del 70% destinata agli sperimentatori (€3.752,00) secondo le indicazioni della Dr.ssa Marianna Galetta, sopra riportate.

Per le considerazioni sopra esposte,

#### SI PROPONE

- di prendere atto dell'avvenuta esecuzione presso la U.O. di Diabetologia dello studio clinico "GSK", richiesto dalla Ditta GlaxoSmithKline Inc Limited ed autorizzato con Determina del Direttore di Area Vasta n. 1258 del 29/12/2015, giusta relazione della Dr.ssa Marianna Galetta, Dirigente Medico della U.O. in parola;
- di liquidare, conseguentemente, l'importo complessivo, al lordo di oneri ed IRAP, di € 3.376,80 per i compensi derivanti dall'esecuzione della sperimentazione in oggetto e di accantonare l'importo di € 375,20 sul fondo per l'Unità Operativa, 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**  
(Sig. 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 2016 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

ALBO PRETORIO

<b>Attività Sperimentazione e Ricerca Clinica</b>				<b>Unità Operativa</b>			<b>Sperimen</b>
<b>Studio Clinico</b>		<b>GSK</b>		<b>DIABETOLOGIA</b>			<b>MARIANNA</b>
<b>Promotore:</b>		<b>GLAXOSMITHKLINE</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>10%</b>	<b>0%</b>	<b>90%</b>

47/167	28/02/2017	6.539,20	5.360,00	3.752,00	375,20	0,00	3.376,80
				0,00	0,00	0,00	0,00
				0,00	0,00	0,00	0,00
<b>TOTALI</b>		<b>6.539,20</b>	<b>5.360,00</b>	<b>3.752,00</b>	<b>375,20</b>	<b>0,00</b>	<b>3.376,80</b>

<b>COMPENSI LORDI DA LIQUIDARE</b>			<b>Ore a Recupero</b>
<b>Co-sperimentatori</b>	Dr.ssa Marianna Galetta	1.313,20	
	Sig.ra Ambra Iezzi	1.313,20	
	Dr.ssa Milena Santangelo	750,40	
<b>Supporto</b>		0,00	
		0,00	
		0,00	
		0,00	
<b>TOTALE</b>		<b>3.376,80</b>	<b>0</b>