

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

N. 815/AV5 DEL 29/06/2018

Oggetto: Studio Clinico "INS 212" espletato presso l'U.O. di Pneumologia - ditta Clintrax Global - 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. di Pneumologia dello studio clinico "INS 212", richiesto dalla Ditta Clintrax Global ed autorizzato con Determina del Direttore di Area Vasta n. 217 dell'8/3/2016,
- di liquidare, conseguentemente, l'importo destinato ai 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 conto economico del bilancio 2017 n. 0202030204 "quote inutilizzate contributi vincolati da privati", 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. 217 dell’ 8/3/2016 è stata autorizzata l’esecuzione dello studio in parola richiesto dalla ditta Clintrax Global e, conseguentemente, stipulata apposita convenzione con la predetta Ditta, ai fini della regolamentazione dei relativi rapporti inerenti lo studio.

La suddetta Ditta, con nota mail del 7/6/2017, ha chiesto l’emissione della fattura per l’importo di euro 1.234,20 esente IVA (tot. fattura € 1.236,20).

L'Area Vasta n. 5, a fronte della suddetta richiesta, ha provveduto ad emettere regolare fattura n. Z12E2-2017-150/167 del 31/7/2017, per la quale la Ditta ha versato l'importo di € 1.236,20 come trasmesso dall'U.O. Economico Finanziaria, Ufficio Ricavi di AV5 prot. n. 982623 del 7/6/2018.

Il Dr. Riccardo Pela, Direttore Medico U.O. Pneumologia, con nota mail del 20/6/2018, 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 alla Dott.ssa Federica Fioretti l'intera quota spettante allo Sperimentatore, come riportato nell'allegato prospetto (allegato n. 1);*
- *L'impegno orario è stato di 10 ore;*

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 (€ 863,94) secondo le indicazioni del Dr. Pela, sopra riportate, come segue:

- *100% (del 70% spettante agli Sperimentatori) alla Dott.ssa Francesca Fioretti (€863,94).*

Si ritiene, quindi, di liquidare l'importo di €. 863,94 a favore della sperimentatrice coinvolta ed elencata nell'allegato n. 1.

Per le considerazioni sopra esposte,

SI PROPONE

- di prendere atto dell'avvenuta esecuzione presso la U.O. di Pneumologia dello studio clinico "INS 212", richiesto dalla Ditta Clintrax Global ed autorizzato con Determina del Direttore di Area Vasta n. 217 dell'8/3/2016,
- di liquidare, conseguentemente, l'importo destinato ai 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 conto economico del bilancio 2017 n. 0202030204 "quote inutilizzate contributi vincolati da privati", 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 ed accantonati al conto economico del bilancio 2017 n. 0202030204 quote inutilizzate contributi vincolati da privati, oltre ad altri oneri ed IRAP (Aut.: AV5PERS1).

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

- ALLEGATI -

- Allegato n. 1: prospetto ripartizione compensi

