



**“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”  
ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO  
Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI**

**Determina Dirigenziale N. 380 del 15/04/2019**

**PROPONENTE: Direttore Scientifico**

**OGGETTO: Autorizzazione alla esecuzione della sperimentazione clinica multicentrica sponsor denominata: “ARRAY-162-115 - Studio in aperto, multicentrico, di Fase 1b sulla combinazione di Binimetinib ed Encorafenib in pazienti adolescenti affetti da melanoma non resecabile o metastatico con mutazione BRAF V600” - (Studio multicentrico sponsor Array Biopharma Inc. - Ricercatore Responsabile: Dott. P. Ascierio – EudraCT Number 2018-001946-32 – Prot. 88/18 del Registro) e stipula del relativo contratto di collaborazione scientifica con la Società ICON Clinical Research Limited.**

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

---

**Oggetto:** Autorizzazione alla esecuzione della sperimentazione clinica multicentrica sponsor denominata: “ARRAY-162-115 - Studio in aperto, multicentrico, di Fase 1b sulla combinazione di Binimetinib ed Encorafenib in pazienti adolescenti affetti da melanoma non resecabile o metastatico con mutazione BRAF V600” - (Studio multicentrico sponsor Array Biopharma Inc. - Ricercatore Responsabile: Dott. P. Ascierto – EudraCT Number 2018-001946-32 – Prot. 88/18 del Registro) e stipula del relativo contratto di collaborazione scientifica con la Società ICON Clinical Research Limited.

### **Il Direttore Scientifico**

**VISTO** il Piano di Organizzazione e Sviluppo dell’IRCCS “Istituto nazionale per lo studio e la cura dei tumori – fondazione G. Pascale”, denominato “Atto Aziendale”, adottato con deliberazione del Direttore Generale n. 91 del 06.02.2017 ed approvato con decreto del Commissario ad acta per il piano di rientro n. 22 del 23.03.2017 (in BURC n. 26 del 27.03.2017) e delibera presa atto Istituto n. 225 del 28.03.2017;

- lo Statuto dell’Ente, ed in particolare il comma 2 dell’art. 2, il quale stabilisce che l’Istituto ha come scopo la promozione ed attuazione della ricerca in campo oncologico, al fine di concorrere alla individuazione di nuovi ed idonei indirizzi in materia di prevenzione, diagnosi e cura delle malattie tumorali;
- il D.M.S. 15/07/1997, ( in G.U.R.I. 18/08/1997, s.o. n. 162) di recepimento delle linee guida dell’Unione Europea di buona pratica clinica per la esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali;
- il Decreto del Presidente della Repubblica 21.09.2001 n. 439 “Regolamento di semplificazione delle procedure per la verifica e il controllo di nuovi sistemi e protocolli terapeutici sperimentali” (in G.U.R.I., serie generale, n. 294 del 19 dicembre 2001);
- il Decreto Legislativo 24 giugno 2003, n. 211 “Attuazione della direttiva 2001/20/CE relativa all’applicazione della buona pratica clinica nell’esecuzione delle sperimentazioni cliniche di medicinali per uso clinico”;
- la delibera n. 803 del 26/09/2008 ad oggetto “DM 21.12.2007: a) Delega al Comitato Etico Indipendente dell’Ente per la valutazione delle documentazioni tecniche di cui all’allegato 1 del Decreto medesimo; b) Nomina Responsabile Segreteria Tecnico-Scientifica del Comitato Etico;
- il Decreto Legislativo 13.09.2012, n. 158 “Disposizioni urgenti per promuovere lo sviluppo del Paese mediante un più alto livello di tutela della salute” (G.U. n. 214 del 13.09.2012) convertito, con modificazioni dalla L. 08 novembre 2012, n. 189 (in S.O. n. 201, relativo alla G.U. n. 263 del 10.11.2012);

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

- il Decreto del Ministero della Salute 8 febbraio 2013 ”*Criteri per la composizione e il funzionamento dei Comitati Etici*”;
- la Delibera della Giunta Regionale della Campania, n. 16 del 23.01.2014 ad oggetto: “Recepimento ed esecuzione del Decreto del Ministero della Salute 08 febbraio 2013 – Riorganizzazione e Funzionamento dei Comitati Etici in Regione Campania”;
- la Determina AIFA n. 809 del 19 giugno 2015 inerente i requisiti minimi necessari per le strutture sanitarie, che eseguono sperimentazioni di fase I di cui all’articolo 11 del decreto del Presidente della Repubblica 21 settembre 2001, n. 439 e di cui all’articolo 31, comma 3 del decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 200;
- la Disposizione del Direttore Generale n. 66 del 03.03.2014 ad oggetto: “Recepimento ed esecuzione della Delibera della Giunta Regionale della Campania, n. 16 del 23.01.2014. Nomina Comitato Etico IRCCS Pascale”;
- il nuovo Regolamento dell’Ente recante “*Disciplina delle Sperimentazioni Cliniche*” approvato con delibera n. 345 del 13.05.2014, esecutiva ai sensi di legge e s.m.i.
- il ”*Nuovo Regolamento di funzionamento del Comitato Etico*” approvato con delibera n. 409 del 10.06.2014, esecutiva ai sensi di legge e s.m.i.;
- la Delibera n. 267 del 11.04.2017 ad oggetto: “Rinnovo del mandato per un ulteriore triennio al Comitato Etico IRCCS Pascale e nomina ulteriori componenti”;
- la delibera n. 854 del 29.10.2018, esecutiva ai sensi di legge, ad oggetto: “Conferimento delega al Direttore Scientifico per la sottoscrizione dei contratti relativi all’esecuzione di protocolli sperimentali “sponsor” e “no-profit”;

**ATTESO**

che la Società ICON Clinical Research Limited, sede legale in South County Business Park – Leopardstown - Dublin 18 – Irlanda (VAT n. IE8201978R), in nome e per conto di Array Biopharma Inc., promotore dello studio in oggetto, ha formulato a questa Amministrazione proposta di contratto di collaborazione scientifica per la esecuzione della sperimentazione clinica multicentrica *sponsor* denominata: “**ARRAY-162-115** - Studio in aperto, multicentrico, di Fase 1b sulla combinazione di Binimetinib ed Encorafenib in pazienti adolescenti affetti da melanoma non resecabile o metastatico con mutazione *BRAF V600*” - (*Studio multicentrico sponsor Array Biopharma Inc. - Ricercatore Responsabile: Dott. P. Ascierto – EudraCT Number 2018-001946-32 – Prot. 88/18 del Registro*);

**DATO ATTO**

che ICON Clinical Research Limited ha provveduto al versamento, mediante bonifico bancario, dell’importo stabilito dalla Regione Campania con Delibera n.16/2014 (All.1),

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

pari a € 3.002,00 quale pagamento dei diritti di esame e parere CEI, di cui alla fattura n. 199 del 13.11.18;

**ATTESO**

che per il protocollo di studio di che trattasi è stato rilasciato il parere favorevole del Comitato Etico IRCCS Pascale nella seduta del 20.03.2019, dell’I.S.S. (Nota datata 25.01.2019) e dell’A.I.F.A. (Agenzia Italiana del Farmaco – Nota datata 13.02.2019);

- che lo studio sarà condotto presso la S.C. Melanoma Immunoterapia Oncologica e Terapie Innovative - Dipartimento Cute-MuscoloScheletrico-TestaCollo dell’Istituto, regolarmente inserita nell’elenco delle strutture di Fase I autocertificate ai sensi della Determina AIFA n. 809/2015, sotto la responsabilità del Dott. P. Ascierto, Direttore della stessa, senza alcun costo aggiuntivo per l’Ente tenuto conto che i farmaci in studio e tutto il materiale necessario alla conduzione della sperimentazione saranno forniti gratuitamente dal promotore che riconosce peraltro all’Istituto un importo pari ad € 7.196,10 esente IVA [ai sensi dell’Art. 7 – Par. 4 – Lettera e) DPR 633/72] per ogni soggetto che abbia completato lo studio clinico secondo le modalità previste dal Protocollo;

- che il compenso per singolo paziente che non abbia completato l’intero ciclo di trattamento sarà determinato in base al numero di visite realmente effettuate, secondo gli importi disciplinati dall’accordo di collaborazione scientifica;

- che ICON Clinical Research Limited si impegna inoltre a riconoscere all’Istituto i compensi relativi all’esecuzione di tutti gli eventuali esami strumentali e di laboratorio, screening failure, analisi esplorative, visite aggiuntive e visite di follow up non inizialmente previsti dal protocollo;

- che le somme maturate verranno corrisposte da ICON Clinical Research Limited, entro 30-60 gg. dalla ricezione di regolari fatture emesse sulla base delle attività effettivamente svolte e verificate trimestralmente, intestate a: ICON Clinical Research LTD – South County Business Park – Leopardstown – Dublin 18 – Irlanda – VAT n. IE8201978R - (Codice studio da riportare in fattura 2033/0033), ed inviate a: ICON Plc – MAC 9 – 6° piano – Via Benigno Crespi 23 – 20159 Milano – Att.ne Laura Negrini (a mezzo mail all’indirizzo: [InvestigatorPayments@iconplc.com](mailto:InvestigatorPayments@iconplc.com) ), da iscrivere sulla voce di conto 402010535 “Proventi per Sperimentazione” – Prog. 88-18 che sarà ripartito ai sensi dell’Art. 9 del Regolamento delle Sperimentazioni Cliniche;

- che la suddetta Società provvederà in ogni caso a fornire con congruo anticipo l’indicazione degli importi che risultano maturati dall’Istituto e l’eventuale quota a saldo maturata al termine della Sperimentazione, verrà corrisposta al momento della completa raccolta dei dati e risoluzione di eventuali chiarimenti relativi ai dati stessi;

- che ICON Clinical Research LTD si impegna inoltre a riconoscere all’Istituto, a titolo

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

di riconoscimento per le attività condotte per l’apertura del Centro, un importo “*una tantum*” pari ad € 2.820,00 + IVA;

- che il Dott. P. Ascierio ha comunicato, ai sensi della nuova “Disciplina delle Sperimentazioni Cliniche”, che all’esecuzione dello studio parteciperà l’equipe di seguito indicata comprensiva di contrattisti e frequentatori nell’ambito delle attività loro assegnate, fermo restando che eventuali richieste di integrazioni o modifiche della stessa saranno solamente acquisite agli atti degli uffici preposti, previo parere favorevole del Direttore Scientifico:

Dott.ri:

E. Simeone – A.M. Grimaldi – L. Festino – V. Vannella – C. Trojaniello - F. Ayala – M. Palla - A. Esposito – M. Curvietto – M. Paone – G. Rinaldi – A. Sorrentino – F. Hauber – F. Esposito (S.C. Melanoma, Immunoterapia Oncologica e Terapie Innovative);

P. Maiolino – R. D’Aniello – A. D’Avino (S.C. Farmacia);

A. Petrillo (S.C. Radiodiagnostica);

C. Caracò (S.C. Oncologia Chirurgica Testa-Collo);

G. Botti (S.C. Anatomia Patologica)

N. Maurea – A. Caronna (S.C. Cardiologia);

E. Cavalcanti (S.C. Medicina di Laboratorio);

A. Petruzzello (S.C. Virologia e Biologia Molecolare)

- che il Ricercatore Responsabile dello studio, ai sensi della vigente “Disciplina delle Sperimentazioni Cliniche” si riserva di comunicare alla SCAR la quota dei proventi economici da destinare a ciascuna unità operativa partecipante;

## **RITENUTO**

di precisare che lo studio avrà una durata presumibile di circa 4 anni a decorrere dalla data di approvazione del presente provvedimento e che è previsto l’arruolamento, presso questo Istituto, di n. 2 pazienti (trattandosi di uno studio multicentrico ad arruolamento competitivo il numero di pazienti per centro può variare in funzione della capacità d’arruolamento di ciascun centro);

- di precisare altresì che lo studio deve essere condotto nel rispetto della normativa vigente e dei regolamenti dell’istituzione presso la quale deve essere svolta, secondo i principi etici fissati nella Dichiarazione di Helsinki e della buona pratica clinica (D.M.S. 15.07.1997) e che - ai sensi dell’art. 3 – Punto 1 - del Decreto Legislativo 24 giugno 2003, n. 211 - la sperimentazione clinica può essere intrapresa esclusivamente a condizione:
  - a) che i rischi e gli inconvenienti prevedibili siano stati soppesati rispetto al vantaggio per il soggetto incluso nella sperimentazione e per altri pazienti attuali e futuri. Una sperimentazione clinica può essere avviata nel singolo centro solo se il comitato etico e, ove previsto, le autorità competenti sono giunti alla conclusione che i benefici previsti, terapeutici e in materia di sanità pubblica, giustificano i rischi e può essere proseguita solo se il rispetto di tale requisito è costantemente verificato;
  - b) che il soggetto che partecipa alla sperimentazione, o il suo rappresentante legale se il soggetto non è in grado di fornire il consenso informato, abbia avuto la possibilità, in un

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

colloquio preliminare con uno degli sperimentatori, di comprendere gli obiettivi, i rischi e gli inconvenienti della sperimentazione, le condizioni in cui sarà realizzata, e inoltre sia stato informato del suo diritto di ritirarsi dalla sperimentazione in qualsiasi momento;

- c) che sia rispettato il diritto all'integrità fisica e mentale dei soggetti e alla riservatezza, come pure alla protezione dei dati che li riguardano secondo le modalità di cui al D.L. 196/2003 e Linee Guida del Garante della Privacy (Deliberazioni n. 52/2008 e 85/2012);
- d) che il soggetto che partecipa alla sperimentazione o, qualora la persona non sia in grado di fornire il proprio consenso informato, il suo rappresentante legale, abbia dato il suo consenso dopo essere stato informato della natura, dell'importanza, della portata e dei rischi della sperimentazione clinica. Se l'interessato non è in grado di scrivere, può in via eccezionale, fornire un consenso orale alla presenza di almeno un testimone, nel rispetto delle disposizioni normative vigenti in materia;
- e) che il soggetto possa rinunciare a partecipare alla sperimentazione clinica in qualsiasi momento senza alcun pregiudizio, revocando il proprio consenso informato;
- f) che il promotore della sperimentazione provvede alla copertura assicurativa relativa al risarcimento dei danni cagionati ai soggetti dall'attività di sperimentazione, a copertura della responsabilità civile dello sperimentatore e dei promotori della sperimentazione;
- g) che il centro di sperimentazione indichi ai soggetti in sperimentazione, o ai loro rappresentanti legali, una persona di riferimento dalla quale sia possibile avere ulteriori informazioni.
- h) che sia scrupolosamente osservato ogni evento avverso che si manifesti nel corso della sperimentazione, che dovrà essere comunicato al Comitato stesso, nonché al Ministero della Salute, secondo le modalità previste dalla vigente normativa;
- i) di non avviare deviazioni dal protocollo, né modifiche allo stesso, senza che il C.E. abbia espresso per iscritto approvazione o parere favorevole ad uno specifico emendamento, eccetto quando ciò sia necessario per eliminare i rischi immediati per i soggetti o quando la/le modifica/che riguarda/riguardano esclusivamente aspetti logistici o amministrativi dello studio.
- j) che lo sperimentatore/promotore deve riferire immediatamente al C.E.:  
deviazioni dal protocollo o modifiche dello stesso al fine di evitare i rischi immediati per i soggetti dello studio;  
modifiche che aumentino il rischio per i soggetti e/o che incidano significativamente sulla conduzione dello studio;  
tutte le reazioni avverse ai farmaci (ADR) serie ed inattese;  
nuove informazioni che possano incidere negativamente sulla sicurezza dei soggetti o sulla conduzione dello studio.
- k) che deve essere garantito il diritto alla diffusione e/o pubblicazione dei risultati favorevoli o non favorevoli da parte degli sperimentatori che hanno condotto lo studio, nel rispetto delle disposizioni vigenti in tema di riservatezza dei dati sensibili e di tutela brevettuale e che non devono sussistere vincoli di diffusione e pubblicazione dei risultati da parte del promotore.

**CONSIDERATO** che i pazienti reclutati nello studio saranno coperti da apposita polizza assicurativa (Polizza CHUBB INSURANCE ITLSCQ37166);

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

- DATO ATTO** che la sperimentazione in argomento è stata inserita nel Database del Ministero della Salute “Osservatorio sulla sperimentazione clinica” (*EudraCT Number 2018-001946-32*);
- RITENUTO** di approvare e sottoscrivere il contratto di collaborazione scientifica con la Società ICON Clinical Research Limited nel testo allegato alla presente determina quale parte integrante e sostanziale, ad oggetto la esecuzione del protocollo di sperimentazione clinica multicentrica *sponsor* denominato: “**ARRAY-162-115** - Studio in aperto, multicentrico, di Fase 1b sulla combinazione di Binimetinib ed Encorafenib in pazienti adolescenti affetti da melanoma non resecabile o metastatico con mutazione *BRAF V600*” - (*Studio multicentrico sponsor Array Biopharma Inc. - Ricercatore Responsabile: Dott. P. Ascierto – EudraCT Number 2018-001946-32 – Prot. 88/18 del Registro*);
- ACCERTATO** che l’entrata presunta derivante dalla esecuzione della sperimentazione pari a complessivi € 14.392,20 esente Iva (relativi a n. 2 pazienti completati e valutabili), si realizzerà a seguito di emissione delle relative fatture secondo lo schema dei pagamenti di cui al contratto di collaborazione scientifica (l’importo totale della sperimentazione si baserà comunque sul numero effettivo dei pazienti validamente arruolati che hanno completato lo studio);
- DATO ATTO** che i risultati della Sperimentazione appartengono in via esclusiva alla Società anche per ciò che riguarda eventuali diritti brevettabili, fermo il diritto degli inventori di esserne riconosciuti autori;
- che il promotore garantisce, ai sensi dell’art. 5 – comma 3 – *lettera c* del D.M 12.05.2006 “...il diritto alla diffusione e pubblicazione dei risultati da parte degli sperimentatori che hanno condotto lo studio, nel rispetto delle disposizioni vigenti in tema di riservatezza dei dati sensibili e di tutela brevettale, e che non devono sussistere vincoli di diffusione e pubblicazione dei risultati da parte dello sponsor”;
- RITENUTO** di dare mandato al Direttore della S.C. Gestione Risorse Economico-Finanziarie di emettere, a seguito dell’approvazione del presente provvedimento, fattura dell’importo di € 2.820,00 + IVA a titolo di riconoscimento “*una tantum*” per le attività condotte per l’apertura del Centro, intestata a: ICON Clinical Research LTD – South County Business Park – Leopardstown – Dublin 18 – Irlanda – VAT n. IE8201978R - (Codice studio da riportare in fattura 2033/0033), ed inviata a: ICON Plc – MAC 9 – 6° piano – Via Benigno Crespi 23 – 20159 Milano – Att.ne Laura Negrini (a mezzo mail all’indirizzo: [InvestigatorPayments@iconplc.com](mailto:InvestigatorPayments@iconplc.com)), da iscrivere sulla voce di conto 402010535 “*Proventi per Sperimentazione*” – Prog. 88/18 del Registro, da ripartire ai sensi dell’Art. 9 del Regolamento delle Sperimentazioni Cliniche;

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

- di dichiarare la presente determina provvisoriamente esecutiva per consentire l’attivazione della sperimentazione;

**ATTESTATO**

che il presente provvedimento, a seguito dell’istruttoria effettuata, nella forma e nella sostanza, è legittimo e utile per il servizio pubblico;

Il Direttore Scientifico, giusta delega conferita in virtù del provvedimento n. 854/2018

### **DISPONE**

1) di autorizzare l’esecuzione della sperimentazione clinica multicentrica *sponsor* dal titolo: “**ARRAY-162-115** - Studio in aperto, multicentrico, di Fase 1b sulla combinazione di Binimetinib ed Encorafenib in pazienti adolescenti affetti da melanoma non resecabile o metastatico con mutazione *BRAF V600*” - (*Studio multicentrico sponsor Array Biopharma Inc. - Ricercatore Responsabile: Dott. P. Ascierto – EudraCT Number 2018-001946-32 – Prot. 88/18 del Registro*), da eseguirsi presso la S.C. Melanoma Immunoterapia Oncologica e Terapie Innovative - Dipartimento Cute-MuscoloScheletrico-TestaCollo dell’Istituto, autocertificata ai sensi della Determina AIFA n. 809/2015, sotto la responsabilità del Dott. P. Ascierto, Direttore della stessa;

2) di approvare e sottoscrivere l’allegato testo del contratto di collaborazione scientifica, che forma parte integrante e sostanziale della presente determina, con ICON Clinical Research Limited, sede legale in South County Business Park – Dublin 18 – Irlanda (VAT n. IE8201978R);

3) di dare atto che:

- lo studio avrà una durata presumibile, di circa 4 anni a decorrere dalla data di approvazione del presente provvedimento e che è previsto l’arruolamento, presso questo Istituto, di n. 2 pazienti (trattandosi di uno studio multicentrico ad arruolamento competitivo il numero di pazienti per centro può variare in funzione della capacità d’arruolamento di ciascun centro);

- l’equipe partecipante allo studio è così costituita:

Dott.ri:

E. Simeone – A.M. Grimaldi – L. Festino – V. Vannella – C. Trojaniello - F. Ayala – M. Palla - A. Esposito – M. Curvietto – M. Paone – G. Rinaldi – A. Sorrentino – F. Hauber – F. Esposito (*S.C. Melanoma, Immunoterapia Oncologica e Terapie Innovative*);

P. Maiolino – R. D’Aniello – A. D’Avino (*S.C. Farmacia*);

A. Petrillo (*S.C. Radiodiagnostica*);

C. Caracò (*S.C. Oncologia Chirurgica Testa-Collo*);

G. Botti (*S.C. Anatomia Patologica*)

N. Maurea – A. Caronna (*S.C. Cardiologia*);

E. Cavalcanti (*S.C. Medicina di Laboratorio*);

A. Petruzzello (*S.C. Virologia e Biologia Molecolare*)

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

- il Ricercatore Responsabile dello studio, ai sensi della vigente “Disciplina delle Sperimentazioni Cliniche”, si riserva di comunicare alla SCAR la quota dei proventi economici da destinare a ciascuna unità operativa partecipante;
- ICON Clinical Research Limited ha provveduto al versamento, mediante bonifico bancario, dell’importo pari a € 3.002,00 quale pagamento dei diritti di esame e parere CEI, di cui alla fattura n. 199 del 13.11.18;
- lo studio sarà condotto senza alcun costo aggiuntivo per l’Ente tenuto conto che i farmaci in studio e tutto il materiale necessario alla conduzione della sperimentazione saranno forniti gratuitamente dal promotore che riconosce peraltro all’Istituto un importo pari ad € 7.196,10 esente IVA [ai sensi dell’Art. 7 – Par. 4 – Lettera e) DPR 633/72] per ogni soggetto che abbia completato lo studio clinico secondo le modalità previste dal Protocollo;
- l’entrata presunta derivante dalla esecuzione della sperimentazione pari a complessivi € 14.392,20 esente Iva (relativi a n. 2 pazienti completati e valutabili), si realizzerà a seguito di emissione delle relative fatture secondo lo schema dei pagamenti di cui al contratto di collaborazione scientifica (l’importo totale della sperimentazione si baserà comunque sul numero effettivo dei pazienti validamente arruolati che hanno completato lo studio);
- il compenso per singolo paziente che non abbia completato l’intero ciclo di trattamento sarà determinato in base al numero di visite realmente effettuate, secondo gli importi disciplinati dall’accordo di collaborazione scientifica;
- ICON Clinical Research Limited si impegna inoltre a riconoscere all’Istituto i compensi relativi all’esecuzione di tutti gli eventuali esami strumentali e di laboratorio, screening failure, analisi esplorative, visite aggiuntive e visite di follow up non inizialmente previsti dal protocollo;
- le somme maturate verranno corrisposte da ICON Clinical Research Limited, entro 30-60 gg. dalla ricezione di regolari fatture emesse sulla base delle attività effettivamente svolte e verificate trimestralmente, intestate a: ICON Clinical Research LTD – South County Business Park – Leopardstown – Dublin 18 – Irlanda – VAT n. IE8201978R - (Codice studio da riportare in fattura 2033/0033), ed inviate a: ICON Plc – MAC 9 – 6° piano – Via Benigno Crespi 23 – 20159 Milano – Att.ne Laura Negrini (a mezzo mail all’indirizzo: [Karen.Looft@iconplc.com](mailto:Karen.Looft@iconplc.com)), da iscrivere sulla voce di conto 402010535 “Proventi per Sperimentazione” – Prog. 88-18 che sarà ripartito ai sensi dell’Art. 9 del Regolamento delle Sperimentazioni Cliniche;
- i risultati della Sperimentazione appartengono in via esclusiva alla Società anche per ciò che riguarda eventuali diritti brevettabili, fermo il diritto degli inventori di esserne riconosciuti autori;
- il promotore garantisce, ai sensi dell’art. 5 – comma 3 – lettera c del D.M 12.05.2006 “...il diritto alla diffusione e pubblicazione dei risultati da parte degli sperimentatori che hanno condotto lo studio, nel rispetto delle disposizioni vigenti in tema di riservatezza dei dati sensibili e di tutela

“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”

**ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO**

Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI

*brevettale, e che non devono sussistere vincoli di diffusione e pubblicazione dei risultati da parte dello sponsor”;*

4) di dare mandato al Direttore della S.C. Gestione Risorse Economico-Finanziarie di emettere, a seguito dell’approvazione del presente provvedimento, fattura dell’importo di € 2.820,00 + IVA a titolo di riconoscimento “*una tantum*” per le attività condotte per l’apertura del Centro, intestata ed inviata a: intestata a: ICON Clinical Research LTD – South County Business Park – Leopardstown – Dublin 18 – Irlanda – VAT n. IE8201978R - (Codice studio da riportare in fattura 2033/0033), ed inviata a: ICON Plc – MAC 9 – 6° piano – Via Benigno Crespi 23 – 20159 Milano – Att.ne Laura Negrini (a mezzo mail all’indirizzo: [InvestigatorPayments@iconplc.com](mailto:InvestigatorPayments@iconplc.com)), da iscrivere sulla voce di conto 402010535 “*Proventi per Sperimentazione*” – Prog. 88/18 del Registro, da ripartire ai sensi dell’Art. 9 del Regolamento delle Sperimentazioni Cliniche;

5) di demandare al medico sperimentatore principale la responsabilità di inviare comunicazione alla Direzione Scientifica ed alla Segreteria del Comitato Etico, sullo stato di avanzamento della sperimentazione e della conclusione della stessa con l’indicazione del numero di pazienti arruolati che abbiano completato o terminato anticipatamente lo studio nonché di tutti gli esami strumentali e di laboratorio, screening failure, analisi esplorative, campioni di sangue e di tessuto, visite aggiuntive e visite di follow up non inizialmente previsti dal protocollo ai fini della determinazione degli adempimenti economici di cui ai punti che precedono;

6) di dichiarare la presente determina provvisoriamente esecutiva per consentire l’attivazione della sperimentazione;

7) dare atto che il ricavo di cui al presente provvedimento, pari a € 3.002,00 esente Iva, risulta registrato a cura della S.C. Gestione Risorse Economico-Finanziarie, sul conto 40.20.10.555 – *Diritti di delibazione CEI* – del Bilancio Economico Patrimoniale Anno 2018;

Il Direttore della S.C. Gestione Risorse Economico-Finanziarie e lo Sperimentatore Responsabile dello studio sono incaricati, ciascuno per la parte di propria specifica competenza, dell’esecuzione della presente deliberazione e sono responsabili del relativo procedimento.

Il presente provvedimento va notificato alle seguenti Direzioni e/o SS.CC. e/o SS. Destinatari: S.C. Gestione Risorse Economico-Finanziarie, S.C. Farmacia e Sperimentatore Responsabile.

**IL DIRETTORE SCIENTIFICO**  
**Dott. Gerardo Botti**



**“FONDAZIONE GIOVANNI PASCALE”  
ISTITUTO DI RICOVERO E CURA A CARATTERE SCIENTIFICO  
Via Mariano Semmola - 80131 NAPOLI**

**Determina Dirigenziale N. 380 del 15/04/2019**

**PROPONENTE: Direttore Scientifico**

**OGGETTO: Autorizzazione alla esecuzione della sperimentazione clinica multicentrica sponsor denominata: “ARRAY-162-115 - Studio in aperto, multicentrico, di Fase 1b sulla combinazione di Binimetinib ed Encorafenib in pazienti adolescenti affetti da melanoma non resecabile o metastatico con mutazione BRAF V600” - (Studio multicentrico sponsor Array Biopharma Inc. - Ricercatore Responsabile: Dott. P. Ascierto – EudraCT Number 2018-001946-32 – Prot. 88/18 del Registro) e stipula del relativo contratto di collaborazione scientifica con la Società ICON Clinical Research Limited.**

In pubblicazione dal 17/04/2019 e per il periodo prescritto dalla vigente normativa in materia (art.8 D.Lgs 14/2013, n.33 e smi)

**Atto immediatamente esecutivo**

**S.C. Affari Generali**

**Direttore Elisa Regina**

*Elenco firmatari*

*Gerardo Botti - Direttore Scientifico*

*Elisa Regina - S.C. Affari Generali*