

Bollettino ufficiale della Regione Puglia n. 39 del 13/03/2013

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 14 febbraio 2013, n. 226

Ministero della Salute decreto 12 maggio 2006. Rinnovo del Comitato Etico per la sperimentazione clinica dei medicinali della ASL Taranto.

L'Assessore alle politiche della Salute, sulla base dell'istruttoria espletata dal Servizio Programmazione Assistenza Territoriale Prevenzione, Ufficio n. 3 Politiche del Farmaco, confermata dal Responsabile P.O. e A.P. dal Dirigente dello stesso Ufficio e dal Dirigente del Servizio, riferisce:

Il Ministero della Salute con decreto del 12 maggio 2006, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale n. 194 del 22.08.06, ha stabilito i requisiti minimi per l'istituzione, l'organizzazione e il funzionamento dei Comitati etici per la sperimentazione clinica dei medicinali.

In particolare il D.M. stabilisce all'art. 1, tra l'altro, che il Comitato Etico può essere istituito nell'ambito di una o più strutture sanitarie pubbliche o ad esse equiparate, o negli istituti di ricovero e cura a carattere scientifico privati, limitatamente alle sperimentazioni nell'area di ricerca in cui hanno ottenuto il riconoscimento, conformemente alla disciplina regionale in materia. L'art 2 stabilisce la composizione dei comitati etici che devono comprendere le seguenti figure professionali con documentata conoscenza e/o esperienza nelle sperimentazioni cliniche dei medicinali e nelle altre materie di competenza del comitato etico...

- a) Due clinici;
- b) Un medico di medicina generale territoriale e/o pediatra di libera scelta;
- c) Un biostatistico;
- d) Un farmacologo;
- e) Un farmacista (ex officio) del servizio farmaceutico della istituzione di ricovero o territoriale, sede della sperimentazione clinica dei medicinali; nei casi di cui all'art. 1, comma 2, un farmacista del servizio sanitario regionale;
- f) Il direttore sanitario (ex officio) e, ove applicabile, come nel caso degli istituti di ricovero e cura a carattere scientifico, del direttore scientifico (ex officio) della istituzione sede della sperimentazione; nei casi di cui all'art. 1, comma 2, un dirigente appartenente all'assessorato alla sanità regionale;
- g) Un esperto in materia giuridica e assicurativa o medico legale;
- h) Un esperto di bioetica;
- i) Un rappresentante del settore infermieristico;
- j) Un rappresentante del volontariato per l'assistenza e/o associazionismo di tutela dei pazienti;

I componenti del comitato etico restano in carica tre anni e il mandato non può essere rinnovato consecutivamente più di una volta, eccezion fatta per i componenti ex officio, che comunque non potranno ricoprire la carica di presidente per più di due mandati consecutivi, inoltre almeno la metà dei

componenti totali deve essere non dipendente dalla istituzione che si avvale del comitato etico. I componenti sono vincolati al segreto d'ufficio.

Altresì, il D.M. all'art. 5, stabilisce i compiti del Comitato etico e assegna ai componenti la valutazione etica, scientifica e metodologica degli studi clinici con riferimento al decreto legislativo n 211 del 2003, dalla dichiarazione di Helsinki nella sua versione più aggiornata, dalla convenzione di Oviedo, dalle richiamate norme di buona pratica clinica e dalle linee guida aggiornate dell'Agenzia europea per la valutazione dei medicinali in tema di valutazione dell'efficacia delle sperimentazioni cliniche.

Il Comitato deve tener conto che le proprie valutazioni tengano conto:

- 1) che in linea di principio i pazienti del gruppo di controllo non possono essere trattati con placebo, se sono disponibili trattamenti efficaci noti, oppure se l'uso del placebo comporta sofferenza, prolungamento di malattia o rischio;
- 2) che l'acquisizione del consenso informato non è garanzia sufficiente né di scientificità, né di eticità del controllo di studio e, pertanto, non esime il comitato dalla necessità di una valutazione globale del rapporto rischio/beneficio del trattamento sperimentale;
- 3) che nel protocollo della sperimentazione deve essere garantito 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.

Inoltre l'art. 6 stabilisce che le spese aggiuntive per le sperimentazioni, le attrezzature ed altro materiale inventariabile necessari per la ricerca e non in possesso della struttura, tutto il materiale di consumo e i medicinali da impiegare nella sperimentazione, compreso il medicinale di confronto o l'eventuale placebo, sono a carico del promotore della sperimentazione.

L'Agenzia Italiana del Farmaco con nota 79245 del 25.09.06 ha trasmesso le informazioni e procedure relative al D.M. 12 maggio 2006.

Il Direttore Generale della ASL TA con deliberazioni n. 1272 del 07.05.2012 ha provveduto a rinnovare ed integrare i componenti del Comitato Etico della ASL approvato con D.G. R. n. 2757 del 14.12.2010. Pertanto, alla luce di quanto disposto dal D.M. 12 maggio 2006 si propone di modificare il sottoelencato Comitato Etico della ASL Taranto, in possesso dei requisiti minimi previsti dal decreto citato, in sostituzione di quello validato con D.G.R. n. 2757 del 14.12.2010:

Dr.ssa Leone Maria Direttore Sanitario ASL Ex officio	
Dr.ssa Moscogiuri Rosa Direttore Farmacia Ex officio	
Dr. Pisconti Salvatore Direttore S.C. Oncologia P.O. SS.Annunziata	Ex officio
Dr. Centonze Vincenzo Direttore Medicina int. Policl. Bari	
Dr. Console Giangiuseppe Farmacologo	
Prof. Dell'Erba Alessandro Prof. Medicina Legale univ. Bari	
Dr. D'Addabbo Vincenzo Rappresentante sett. infermieristica Ex offi	cio
Prof.ssa Stanzione Silvana Rappres. Associazione volontariato	
Dr. Colucci Giovanni Medico Medicina Generale	

Dr.ssa Cazzato Teresa Pediatra libera scelta	
Prof.ssa Serio Gabriella Biostatistico ord. di Statistica Medica univ.	Bari
Avv. Tracuzzi Gianluca Bioetico	-
Avv. Coletta Eleonora Esperto in materie giuridiche Ex officio	_
Responsabile della Segreteria Tecnico - scientifica Dr.ssa Rocollaborazione della dr.ssa Cannarile Grazia, per gli aspetti tec Alessandra per quelli amministrativi.	<u> </u>
L'eventuale spesa derivante dall'attività del Comitato Etico rie regionale a ciascuna Azienda assegnata con il documento di indiri dell'obiettivo relativo all'equilibrio di bilancio.	•
"COPERTURA FINANZIARIA AI SENSI DELLA L.R. 28/01 E S.M.I La presente deliberazione non comporta implicazioni di natura fir dalla stessa non deriva alcun onere a carico del bilancio regionale.	nanziaria sia in entrata che di spesa e
Il Dirigente del Servizio Dr. Fulvio Longo L'Assessore relatore, sulla base delle risultanze istruttorie come regionale, ai sensi della L.R. n. 7/97 art. 4, comma 4, lettera d), l'ad	• • •
LA GIUNTA	
udita la relazione e la conseguente proposta dell' Assessore propo	onente;
viste le dichiarazioni poste in calce al presente provvedime Responsabile A.P., dal Dirigente dell'ufficio n. 3, del Servizio e dal	•
a voti unanimi espressi nei termini di legge:	
DELIBERA	
Per i motivi riportati in narrativa, di modificare, ai sensi del D.M. 12 ASL Taranto, di seguito indicato, in possesso dei requisiti m sostituzione di quello validato con D.G.R. n. 2757 del 14.12.2010:	
Dr.ssa Leone Maria Direttore Sanitario ASL Ex officio	-

Dr.ssa Moscogiuri Rosa Direttore Farmacia Ex officio

Dr. Pisconti Salvatore Direttore S.C. Oncologia P.O. SS.Annunziata Ex officio

Dr. Centonze Vincenzo Direttore Medicina Int. Polici. Bari
Dr. Console Giangiuseppe Farmacologo
Prof. Dell'Erba Alessandro Prof. Medicina Legale univ. Bari
Dr. D'Addabbo Vincenzo Rappresentante sett. infermieristica Ex officio
Prof.ssa Stanzione Silvana Rappres. Associazione volontariato
Dr. Colucci Giovanni Medico Medicina Generale
Dr.ssa Cazzato Teresa Pediatra libera scelta
Prof.ssa Serio Gabriella Biostatistico ord. di Statistica Medica univ. Bar
Avv. Tracuzzi Gianluca Bioetico
Avv. Coletta Eleonora Esperto in materie giuridiche Ex officio

Responsabile della Segreteria Tecnico - scientifica Dr.ssa Rosa Moscogiuri che si avvarrà della collaborazione della dr.ssa Cannarile Grazia, per gli aspetti tecnico- scientifici e della Dr.ssa Gallina Alessandra per quelli amministrativi.

- di disporre che il presente atto sia notificato, a cura del Servizio PATP, all'Agenzia Italiana del farmaco (AIFA), al Direttore Generale della ASL Taranto.
- di notificare il presente provvedimento al Servizio Personale;
- di pubblicare il presente provvedimento sul B.U.R.P.

Il Segretario della Giunta Il Presidente della Giunta Avv. Davide F. Pellegrino Alba Sasso