

DETERMINA DEL COMMISSARIO STRAORDINARIO AZIENDA SANITARIA TERRITORIALE DI  
PESARO E URBINO

Oggetto: Autorizzazione a condurre lo studio interventistico di fase 3, profit "STAR-121" protocollo GS-US-626-6216, n.eudraCT 2022-000578-25 c/o UOC Oncologia degli Stabilimenti di Pesaro e di Fano dell'AST PU ed approvazione convenzione – CERP22103

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

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

**ACQUISITI** i pareri favorevoli del Sub-Commissario con funzioni di Direzione Amministrativa e del Sub-Commissario con funzioni di Direzione Sanitaria;

**VISTE** le attestazioni del Direttore ff della UOC Direzione Amministrativa di Presidio e dei Direttori della UOC Controllo di Gestione e della UOC Bilancio, Patrimonio e Coordinamento Finanziamenti in riferimento alla spesa/introiti, contenute nel "visto contabile";

DETERMINA

1. di autorizzare l'effettuazione dello studio interventistico, multicentrico "Studio randomizzato, in aperto, di fase 3 per valutare zimberelimab e domvanalimab in combinazione con chemioterapia rispetto a pembrolizumab in combinazione con chemioterapia per il trattamento di prima linea di pazienti con tumore polmonare non a piccole cellule metastatico senza aberrazioni tumorali genomiche del recettore del fattore di crescita dell'epidermide o della chinasi del linfoma anaplastico", STAR-121, protocollo GS-US-626-6216, n.eudraCT 2022-000578-25, presso la UOC Oncologia degli Stabilimenti di Pesaro e di Fano dell'AST PU – CERP220103, per le motivazioni esposte nel documento istruttorio e che qui si intendono integralmente riportate;
2. di individuare come Sperimentatore Principale dello Studio la Dr.ssa Rita Chiari, Direttore della UOC Oncologia degli Stabilimenti di Pesaro e di Fano dell'AST PU, che si avvarrà in qualità di Aiuto Sperimentatore del dott. David Rossi, della dott.ssa Giulia Marcantognini e della dott.ssa Mariagrazia De Lisa, Dirigenti Medici presso la stessa Unità Operativa;
3. di approvare, altresì, l'allegato schema di convenzione con la ICON Clinical Research Limited (CRO) con sede legale in Irlanda che agisce in nome e per conto di Gilead Sciences, Inc. con sede legale in USA, che prevede la fornitura in comodato d'uso gratuito in favore della UOC Oncologia degli Stabilimenti di Pesaro e di Fano dell'AST PU, delle attrezzature e dei beni fondamentali per il buon esito della Sperimentazione elencati nel documento istruttorio, quale parte integrante e sostanziale della presente determina;



4. di trasmettere il presente atto allo Sperimentatore Principale, come individuato al punto 2, per gli adempimenti di cui al Regolamento aziendale vigente in materia approvato con determina DG/AORMN n. 375 del 28.06.2018;
5. di stabilire che l'attività di cui al presente atto è da considerarsi svolta in regime istituzionale ai sensi del Regolamento di cui al punto 4;
6. di dare atto che, a norma dell'art. 39, comma 8, della L.R. 19/2022, la presente determina è efficace dalla data di pubblicazione all'Albo *on line* aziendale;
7. di trasmettere il presente atto al Collegio Sindacale per le valutazioni di competenza ex art.3-ter del D.Lgs. 502/1992 e ss.mm.ii..

Il Commissario Straordinario  
(*Dr. Gilberto Gentili*)

per i pareri infrascritti

Il Sub-Commissario  
con funzioni di Direzione Amministrativa  
(*Dott.ssa Anna Olivetti*)

Il Sub-Commissario  
con funzioni di Direzione Sanitaria  
(*Dr. Edoardo Berselli*)

Documento informatico firmato digitalmente

**DOCUMENTO ISTRUTTORIO  
(UOC Direzione Medica dei Presidi)**

Normativa ed atti di riferimento:

- Determina del Direttore Generale dell'AOU Ospedali Riuniti di Ancona n. 102 del 04/02/2022, ad oggetto: Determina 85 del 26.01.2021 "Determina n. 1164/DG del 31 dicembre 2020 "Rinnovo componenti del Comitato Etico Regionale (CER) delle Marche per il triennio 2021/2023", modificata con Determina 58/DG del 21 gennaio 2021 - Integrazione" - Provvedimenti;
- Determina DG AORMN n. 408 del 11.08.2021, ad oggetto: "Linee Operative in materia di trattamento dei dati personali negli studi clinici. Adozione";
- Determina DG AORMN n. 375 del 23.07.2021, ad oggetto: "Regolamento aziendale in materia di protezione dei dati personali. Adozione";
- Determina del Direttore Generale dell'AO Ospedali Riuniti Marche Nord n. 375 del 28.06.2018, ad oggetto: "Regolamento aziendale disciplinante lo svolgimento di sperimentazioni cliniche in ambito ospedaliero. Adozione";
- Determina del Direttore Generale dell'AOU Ospedali Riuniti di Ancona n. 618 del 14.07.2017, ad oggetto: "Comitato Etico Regionale delle Marche (CER) in esecuzione della DGR n. 244 del 20.03.2017



- Approvazione Regolamento di funzionamento del Comitato Etico Regionale delle Marche (CER)”;
- D.Lgs. 10.08.2018, n. 101 ad oggetto: “Disposizioni per l'adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 27 aprile 2016, relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati e che abroga la direttiva 95/46/CE (regolamento generale sulla protezione dei dati)”;
- Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 27 aprile 2016, relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati e che abroga la direttiva 95/46/CE (regolamento generale sulla protezione dei dati);
- Regolamento (UE) N. 536/2014 del Parlamento europeo e del Consiglio del 16 aprile 2014 sulla sperimentazione clinica di medicinali per uso umano e che abroga la direttiva 2001/20/CE;
- D.M. 14.07.2009 “Requisiti minimi per le polizze assicurative a tutela dei soggetti partecipanti alle sperimentazioni cliniche dei medicinali”;
- D.M. 21.12.07 Modalità di inoltro della richiesta di autorizzazione all’Autorità competente, per la comunicazione di emendamenti sostanziali e la dichiarazione di conclusione della sperimentazione clinica e per la richiesta di parere al Comitato Etico;
- D.Lgs. 30.06.2003, n. 196 ad oggetto: “Codice in materia di protezione dei dati personali”;
- Decreto Ministero Sanità del 15.07.1997, pubblicato su Supplemento Ordinario n. 162 alla G.U. n.191 del 18.08.1998 ad oggetto: “Recepimento delle linee guida dell’Unione Europea di buona pratica clinica per l’esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali”;
- L.R. Marche n. 19 del 08.08.2022, ad oggetto: “Organizzazione del servizio sanitario regionale”.

La medicina è disciplina sperimentale, in quanto basata su ricerche che hanno come caratteristica principale quella di esplorare progressivamente la realtà e di produrre risultati conoscitivi e pratici che si approssimano alla conoscenza dei problemi che si trattano, con lo scopo ultimo di adattare l’utilizzo del sapere scientifico alle esigenze cliniche dei singoli pazienti per aumentare la correttezza della diagnosi e migliorare il trattamento delle varie patologie.

In tale ottica, la sperimentazione clinica assume un ruolo essenziale poiché consente l’acquisizione di un sapere scientifico consolidato in grado di dare supporto alla comune pratica clinica e di innalzarne il livello, attraverso l’individuazione di farmaci sempre più efficaci e con meno effetti avversi e di procedure diagnostiche/chirurgiche sempre più precise e raffinate, e, in generale, di incrementare il knowhow dei professionisti sanitari migliorando altresì l’appropriatezza delle cure, l’ottimizzazione dell’uso delle risorse, la capacità di attrarre pazienti e ulteriori investimenti in ricerca.

In Italia, la normativa che disciplina tale materia è alquanto copiosa, a partire dal Decreto del Ministero della Sanità del 15 luglio 1997, avente ad oggetto “Recepimento delle linee guida dell’Unione europea di buona pratica clinica per la esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali”, che ha stabilito le norme tecniche e procedurali di riferimento per l’effettuazione delle sperimentazioni cliniche e dei medicinali in Italia. Per le varie e puntuali definizioni inerenti all’argomento trattato (sperimentazione clinica, studio osservazionale, sperimentazione no-profit, sperimentatore principale, ecc.) si rinvia, pertanto, alle disposizioni dettagliatamente



elencate in "normativa e atti di riferimento".

Alla luce di quanto sopra, in considerazione degli obiettivi altamente rilevanti per la salute pubblica, propri dell'attività in oggetto, l'AST PU considera opzione strategica la promozione e l'applicazione dell'innovazione clinica, organizzativa e tecnologica, al fine di sostenere e facilitare le attività di ricerca e sviluppo come ambito istituzionale proprio del Servizio Sanitario Regionale inscindibile dai tradizionali compiti di assistenza, e reputa imprescindibile l'opportunità aggiuntiva alle prospettive terapeutiche ed all'ottimizzazione delle prestazioni assistenziali offerta dai trial clinici.

Con lettera datata 07.09.2022, acquisita agli atti con prot. n. 47157 del 13.09.2022, la PPD Italy S.r.l. (CRO), con sede legale in Milano, per conto di Gilead Sciences, Inc (Promotore), chiedeva il Parere al Comitato Etico Regionale delle Marche e l'Autorizzazione al Direttore Generale dell'ex AO "Ospedali Riuniti Marche Nord" allo svolgimento dello studio interventistico, multicentrico "Studio randomizzato, in aperto, di fase 3 per valutare zimberelimab e domvanalimab in combinazione con chemioterapia rispetto a pembrolizumab in combinazione con chemioterapia per il trattamento di prima linea di pazienti con tumore polmonare non a piccole cellule metastatico senza aberrazioni tumorali genomiche del recettore del fattore di crescita dell'epidermide o della chinasi del linfoma anaplastico", STAR-121, protocollo GS-US-626-6216, n.eudraCT 2022-000578-25, da effettuarsi presso la UOC Oncologia degli Stabilimenti di Pesaro e di Fano dell'AST PU – CERP22103.

In attuazione delle disposizioni di cui all'art. 42 della LR Marche n. 19/2022, che ha riorganizzato il Servizio Sanitario Regionale, con la Deliberazione della Giunta Regionale n.1503 del 21.11.2022 è stata costituita l'Azienda Sanitaria Territoriale di Pesaro Urbino (AST PU).

Dal 1° gennaio 2023, con la costituzione dell'AST PU, l'Azienda ospedaliera "Ospedali Riuniti Marche Nord" è stata incorporata nella medesima Azienda Sanitaria Territoriale, che subentra a tutti gli effetti e senza soluzione di continuità nell'attività e nei rapporti giuridici attivi e passivi dell'Azienda ospedaliera cessata.

In data 07.03.2023 lo studio, veniva approvato dal Comitato Etico Regionale delle Marche.

Lo Sperimentatore Principale dello Studio è individuato nella Dr.ssa Rita Chiari, Direttore della UOC Oncologia degli Stabilimenti di Pesaro e di Fano dell'AST PU, che si avvarrà in qualità di Aiuto Sperimentatore del dott. David Rossi, della dott.ssa Giulia Marcantognini e della dott.ssa Mariagrazia De Lisa, Dirigenti Medici presso la stessa Unità Operativa.

Dalla convenzione, che sarà stipulata in base al presente atto, non derivano, né potranno derivare, costi aggiuntivi diretti e indiretti a carico del bilancio aziendale, bensì deriverà un introito complessivo presunto per l'Azienda, pari a € 36.450,00 (€ 7.290,00 a paziente arruolato che completi lo studio per n. 5 paziente previsti), che sarà annotato al conto n. 0406010105 "Sperimentazioni" e ripartiti secondo quanto previsto dal Regolamento aziendale vigente in materia.

La convenzione che sarà stipulata in base al presente atto, inoltre, prevede che il Promotore dello Studio, fornirà alla UOC Oncologia degli Stabilimenti di Pesaro e di Fano dell'AST PU in comodato d'uso gratuito, i seguenti strumenti:

- n. 2 Lenovo PC HK Limited, Tablet PC (IdeaPad Duet 3 10IGL5-LTE) del valore commerciale di € 970,00 cadauno. I dispositivi verranno forniti con scheda SIM, Webbing Solutions, per la connessione ad Internet



del valore commerciale di € 1,50 cadauna;

- n. 1 Sfigmomanometro, Sphygmomanometer Spengler, Vaquez Laubry Classic – 154, del valore commerciale di € 158,20;
- n. 1 Termometro per la misurazione della temperatura corporea, Ear Thermometer Welch Allyn, ThermoScan PRO 6000 w/ Small Cradle – 1266, del valore commerciale di € 336,70;
- n. 1 Bilancia, Double Display Weight Scale Seca, 878 dr – 897, del valore commerciale di € 364,00;
- n. 1 Stadiometro, Height Scale 205cm Seca, 217 – 1168, del valore commerciale di € 280,20.

Lo studio verrà condotto secondo i principi della Dichiarazione di Helsinki e nel rispetto della normativa vigente sulle sperimentazioni cliniche, in ottemperanza alle norme di "Good Clinical Practice" (ICH-GCP) nella versione più recente ed in accordo con il Regolamento (UE) N. 536/2014 del Parlamento europeo e del Consiglio del 16 aprile 2014 sulla sperimentazione clinica di medicinali per uso umano e che abroga la direttiva 2001/20/CE, nonché nel pieno rispetto della privacy (Regolamento UE n. 679/2016 e D.Lgs. n. 196/2003 e ss.mm.ii.), delle vigenti regole sul consenso informato e sul trattamento dei dati sensibili dei pazienti arruolati.

Si attesta, altresì, l'avvenuta verifica circa l'insussistenza di situazioni, anche potenziali, di conflitto di interessi ai sensi dell'art. 6-bis della L. 241/1990 e ss.mm.ii..

Per tutto quanto sopra esposto si propone al Direttore Generale il seguente schema di determina:

1. di autorizzare l'effettuazione dello studio interventistico, multicentrico "Studio randomizzato, in aperto, di fase 3 per valutare zimberelimab e domvanalimab in combinazione con chemioterapia rispetto a pembrolizumab in combinazione con chemioterapia per il trattamento di prima linea di pazienti con tumore polmonare non a piccole cellule metastatico senza aberrazioni tumorali genomiche del recettore del fattore di crescita dell'epidermide o della chinasi del linfoma anaplastico", STAR-121, protocollo GS-US-626-6216, n.eudraCT 2022-000578-25, presso la UOC Oncologia degli Stabilimenti di Pesaro e di Fano dell'AST PU – CERP220103, per le motivazioni esposte nel documento istruttorio e che qui si intendono integralmente riportate;
2. di individuare come Sperimentatore Principale dello Studio la Dr.ssa Rita Chiari, Direttore della UOC Oncologia degli Stabilimenti di Pesaro e di Fano dell'AST PU, che si avvarrà in qualità di Aiuto Sperimentatore del dott. David Rossi, della dott.ssa Giulia Marcantognini e della dott.ssa Mariagrazia De Lisa, Dirigenti Medici presso la stessa Unità Operativa;
3. di approvare, altresì, l'allegato schema di convenzione con la ICON Clinical Research Limited (CRO) con sede legale in Irlanda che agisce in nome e per conto di Gilead Sciences, Inc. con sede legale in USA, che prevede la fornitura in comodato d'uso gratuito in favore della UOC Oncologia degli Stabilimenti di Pesaro e di Fano dell'AST PU, delle attrezzature e dei beni fondamentali per il buon esito della Sperimentazione elencati nel documento istruttorio, quale parte integrante e sostanziale della presente determina;
4. di trasmettere il presente atto allo Sperimentatore Principale, come individuato al punto 2, per gli adempimenti di cui al Regolamento aziendale vigente in materia approvato con determina DG/AORMN n. 375 del 28.06.2018;
5. di stabilire che l'attività di cui al presente atto è da considerarsi svolta in regime istituzionale ai sensi del Regolamento di cui al punto 4;



6. di dare atto che, a norma dell'art. 39, comma 8, della L.R. 19/2022, la presente determina è efficace dalla data di pubblicazione all'Albo *on line* aziendale;
7. di trasmettere il presente atto al Collegio Sindacale per le valutazioni di competenza ex art.3-ter del D.Lgs. 502/1992 e ss.mm.ii..

Si richiede la pubblicazione all'Albo *on line*:

INTEGRALE

Il Direttore ff  
(*Dr.ssa Luana Stefanelli*)

L'Assistente Amm.vo  
(*Dr.ssa Tiziana Melica*)

Documento informatico firmato digitalmente

#### ALLEGATI

1. Domanda di autorizzazione aziendale e richiesta di parere per sperimentazioni cliniche interventistiche (di tipo commerciale)" a cura dello Sperimentatore responsabile e del Direttore della struttura coinvolta - "GS-US-626-6216\_STAR-121"  
file: *ALL1\_Domanda\_autoriz\_aziendale\_ GS-US-626-6216\_STAR-121.pdf*
2. Parere Favorevole allo studio profit "GS-US-626-6216\_STAR-121" formulato il 07.03.2023 (prot. CERM 2022 382) dal Comitato Etico Regionale della Marche  
file: *ALL2\_ParereCERM2022 382\_ GS-US-626-6216\_STAR-121.pdf*
3. Sinossi del Protocollo "GS-US-626-6216\_STAR-121"  
file: *ALL3\_Sinossi\_ GS-US-626-6216\_STAR-121.pdf*
4. Schema di convenzione GS-US-626-6216\_STAR-121  
file: *ALL4\_Schema di Convenzione\_ GS-US-626-6216\_STAR-121.pd*
5. Clausole contrattuali tipo per il trasferimento di dati personali verso paesi terzi a norma del REGOLAMENTO (UE) 2016/679 del Parlamento Europeo e del Consiglio  
file: *ALL5\_SCC\_ GS-US-626-6216\_STAR-121.pdf*

