

**REGIONE TOSCANA**  
**AZIENDA UNITA' SANITARIA LOCALE TOSCANA CENTRO**  
 Sede Legale Piazza Santa Maria Nuova n. 1 – 50122 Firenze

**DETERMINA DEL DIRIGENTE**

<b>Numero del provvedimento</b>	
<b>Data del provvedimento</b>	
<b>Oggetto</b>	Studi e sperimentazioni cliniche
<b>Contenuto</b>	ATTIVAZIONE DEL PROTOCOLLO PER USO TERAPEUTICO DEL MEDICINALE REPOTRECTINIB SOTTOPOSTO A SPERIMENTAZIONE CLINICA (C.D. USO COMPASSIONEVOLE) AI SENSI DEL D.M. MINISTERO SALUTE DEL 17/09/2017. RIF. INTERNO: 6 – 23 UT: SOC Oncologia Medica – Ospedale “SS. Cosma e Damiano”, Pescia (PT) - Azienda USL Toscana Centro, richiedente Dr.ssa Michelina D’Alessandro.

<b>Dipartimento</b>	STAFF DIREZIONE SANITARIA
<b>Direttore Dipartimento</b>	SERGI ALESSANDRO
<b>Struttura</b>	SOS ETICA E CURA
<b>Direttore della Struttura</b>	PERRUCCIO PIERO LUIGI
<b>Responsabile del procedimento</b>	TORRE FRANCA

Conti Economici			
Spesa	Descrizione Conto	Codice Conto	Anno Bilancio
Spesa prevista	Conto Economico	Codice Conto	Anno Bilancio

Estremi relativi ai principali documenti contenuti nel fascicolo		
Allegato	N° pag.	Oggetto
A	4	CEAVC

## IL DIRIGENTE

**Vista** la Legge Regionale n.84 del 28.12.2015 recante il *“Riordino dell’assetto istituzionale e organizzativo del sistema sanitario regionale. Modifiche alla l.r. 40/2005”*;

**Vista** la delibera n. 1720 del 24.11.2016 di approvazione dello Statuto aziendale e le conseguenti delibere di conferimento degli incarichi dirigenziali delle strutture aziendali;

**Richiamata** la delibera n.644 del 18.04.2019 relativa al sistema aziendale di deleghe per l’adozione degli atti amministrativi, successivamente integrata dalla delibera 889 del 23.07.2020;

## PREMESSO

- che la Dr.ssa Micheline D’Alessandro con nota in data 19.12.2023 ha richiesto la fornitura del medicinale REPOTRECTINIB uso terapeutico, sottoposto a sperimentazione clinica (uso c.d. “compassionevole”), presso la struttura SOC Oncologia Medica – Ospedale “SS. Cosma e Damiano”, Pescia (PT);
- che il protocollo di uso terapeutico non comporta oneri aggiuntivi né per il SSN, né per i pazienti coinvolti;

## CONSIDERATO

- che la Task Force sperimentazione clinica ha svolto e concluso con esito positivo le preliminari verifiche tecnico-amministrative;
- che il Comitato Etico competente per l’Azienda USL Centro, ha espresso il proprio parere favorevole al rilascio dell’autorizzazione, in conformità al D.M. Ministero Salute 17.09.2017 e alle altre norme vigenti in materia, in data 21.12.2023;
- che la documentazione viene trasmessa ad AIFA a cura della Segreteria del Comitato Etico competente, unitamente al verbale del parere favorevole (ALLEGATO “A”), non pubblicabile ai sensi dell’attuale normativa sulla privacy, secondo quanto previsto dal D.M. Ministero Salute 17.09.2017;
- che il “Sistema Aziendale Privacy - Soggetti del trattamento dei dati” individua il Clinico che attiva il protocollo terapeutico quale “Incaricato al trattamento dei dati”;

**Considerato** che è necessario provvedere con urgenza, vista la necessità di immediato trattamento farmacologico

**Dato atto che** il Direttore della S.O.S Etica e Cura nel proporre il presente atto attesta la regolarità tecnica ed amministrativa e la legittimità e congruenza dell’atto con le finalità istituzionali di questo Ente, stante anche l’istruttoria effettuata a cura dei Responsabili del Procedimento, Dr.ssa Franca Torre e Dr.ssa Eleonora Simoncini, rispettivamente per le componenti amministrativa e tecnico-scientifica, in servizio presso la struttura S.O.S Etica e Cura;

## **DISPONE**

per i motivi espressi in narrativa:

1. Di prendere atto del verbale della seduta del 19.12.2023, pervenuto il 21.12.2023 (ALLEGATO “A”) non pubblicabile ai sensi dell’attuale normativa sulla privacy, con il quale il Comitato Etico competente per l’Azienda USL Toscana Centro, ha espresso parere favorevole in ordine alla richiesta di cui sopra;
2. Di procedere all’attivazione dell’uso terapeutico del medicinale REPOTRECTINIB (uso c.d. “compassionevole”) – ns. rif. int. 6–23 UT per il paziente P.F. – Codice ID paziente: REQ-0000045537 presso la struttura SOC Oncologia Medica – Ospedale “SS. Cosma e Damiano di Pescia (PT), richiedente Dr.ssa Michelina D’Alessandro;
3. Di prevedere idoneo monitoraggio per quanto attiene alle segnalazioni e ai dati di sicurezza del farmaco in uso, secondo quanto previsto all’art. 7 del D.M. 7/09/2017;
4. Di prevedere l’obbligo di invio alla Task Force sperimentazione clinica delle relazioni annuale e finale, al termine del protocollo terapeutico;
5. Di trasmettere la presente determinazione al Collegio Sindacale a norma di quanto previsto dall’ Art. 42 comma 2, della L.R.T. 40/2005 e ss.mm.ii.
6. Di dichiarare il presente atto immediatamente eseguibile in quanto è necessario provvedere con urgenza alla sua attuazione ai sensi dell’art. 42 comma 4, della L.R.T. 40/2005 e ss.mm.ii.;
7. Di pubblicare il presente provvedimento sull’ albo on-line ai sensi dell’art. 42 comma 2, della Legge Regionale 40/2005 e ss.mm.ii.

**IL DIRETTORE  
SOS ETICA E CURA  
Dr Piero Luigi Perruccio**