

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

DETERMINA DEL DIRIGENTE

Numero del provvedimento	
Data del provvedimento	
Oggetto	Studi e sperimentazioni cliniche
Contenuto	ATTIVAZIONE DEL PROTOCOLLO PER USO TERAPEUTICO DEL MEDICINALE "AMIVANTAMAB" SOTTOPOSTO A SPERIMENTAZIONE CLINICA (C.D. USO COMPASSIONEVOLE) AI SENSI DEL D.M. MINISTERO SALUTE DEL 07/09/2017. RIF. INTERNO: 3 – 25 UT: SOC Oncologia Medica Pistoia – Ospedale San Jacopo, Pistoia - Azienda USL Toscana Centro, richiedente Dr. Mauro Iannopollo.

Dipartimento	STAFF DIREZIONE SANITARIA
Direttore Dipartimento	GUARDUCCI SILVIA
Struttura	SOS ETICA E CURA
Direttore della Struttura	RIMOLI FRANCESCO
Responsabile del procedimento	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	3	Parere relativo alla richiesta di autorizzazione all' uso terapeutico del medicinale "AMIVANTAMAB"		



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 il Dr. Mauro Iannopollo con nota in data 02/04/2025 ha richiesto la fornitura di farmaco ad uso terapeutico AMIVANTAMAB, sottoposto a sperimentazione clinica (uso c.d. "compassionevole"), presso la struttura SOC Oncologia Medica Pistoia Ospedale San Jacopo, Pistoia;
- 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 07/09/2017 e alle altre norme vigenti in materia, in data 08/04/2025;
- 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 07/09/2017;
- 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 dell'08/04/2025, pervenuto in data 09/04/2025 (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 farmaco AMIVANTAMAB ns. rif. int. 3–25 UT per il paziente ID: 5635200002 presso la struttura SOC Oncologia Medica Pistoia Ospedale San Jacopo di Pistoia, richiedente Dr Mauro Iannopollo;
- 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. 07/09/2017;
- 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. Francesco Antonio Rimoli