

Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione

Determina N° 170 del 07/02/2023

OGGETTO: Contratto per la conduzione di sperimentazione clinica – Codice Studio THONER – Pratica CE 115/22 – Promotore Abiogen Pharma S.p.A. - CRO Phidealive Srl - Sperimentatore dott.ssa Lorenza Belletti – Struttura di Reumatologia - Ricavo presunto euro 5.300,00+IVA

IL DIRIGENTE RESPONSABILE

- Visto il D.Lgs. 24/06/2003, 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", art. 6, comma 6, ai sensi del quale il contratto di sperimentazione deve essere stipulato tra il responsabile legale del centro sperimentale o persona da lui delegata e il promotore della sperimentazione stessa.
 Richiamate:
 - Le norme contenute nel Codice di Comportamento Aziendale;
 - Le norme in tema di prevenzione della corruzione ci cui alla Legge n. 190/2012.
- Richiamate le deliberazioni:
 - N. 49 del 26 marzo 2008, recante "Provvedimenti economici e organizzativi in materia di ricerche e sperimentazioni: ricognizione e riordino della regolamentazione amministrativa ed economica – Introduzione di una quota aziendale per ricerche e sperimentazioni universitarie – Istituzione di un fondo aziendale per il finanziamento delle sperimentazioni cliniche prima di scopi industriali, promosse dall'Azienda Ospedaliero-Universitaria di Modena, ai senso del decreto del Ministro della Salute 17 dicembre 2004";
 - N. 221 del 12 dicembre 2008, recante "Protocollo d'intesa Azienda-Università per la gestione delle sperimentazioni cliniche sponsorizzate – misure attuative – approvazione nuovo regolamento amministrativo economico sulle sperimentazioni cliniche – Modifica della deliberazione n. 49/2008", rettificata con deliberazione n. 15 del 23 gennaio 2009;
 - N. 68 del 9 giugno 2016 recante "Approvazione Regolamento per la conduzione di ricerche e sperimentazioni cliniche presso l'Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico di Modena".
- Dato atto che il Comitato Etico dell'Area Vasta Emilia Nord ha espresso parere favorevole alla conduzione della sperimentazione clinica denominata "Studio randomizzato, in doppio cieco, verso Placebo per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità del trattamento con Neridronato 100 mg (4 infusioni nell'arco di 10 giorni) in pazienti con osteoporosi transitoria dell'anca" (Codice Studio THONER Codice Eudract 2018-003505-26), trasmesso con prot. 25436 del 08/09/2022 pratica C.E. 115/22.
- Preso atto che la Direzione Generale, sulla base di istruttoria coordinata dal Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione, ha rilasciato il nulla osta alla conduzione della sperimentazione presso la Struttura Complessa di Reumatologia, Responsabile della sperimentazione dott.ssa Lorenza Belletti, con nota del 19/01/2023 prot. n. 1750.
- Ritenuto di formalizzare termini e condizioni di esecuzione della sperimentazione sopra indicata, attraverso la sottoscrizione di un Contratto con il Promotore dello studio, avvenuta in data 19/01/2023, qui integralmente richiamato.
- Dato atto che viene individuato quale responsabile del procedimento, ai sensi della Legge 241/90 e s.m.i. la dott.ssa Paola Vandelli.
- Visto l'art. 17 del D.Lgs. n. 165/2001 "Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche" e successive modificazioni ed in applicazione della delibera n. 158 assunta dal Direttore Generale in data 24/07/2015, avente per oggetto "Atti del Direttore e determinazioni dei dirigenti. Modifica denominazione di alcune strutture complesse e amministrative"

DETERMINA

a) di attivare il Contratto stipulato in data 19/01/2023 con la società Phidealive Srl, con sede legale in Viale Certosa 148, 20156 Milano, che agisce in nome e per conto del

Promotore, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata "Studio randomizzato, in doppio cieco, verso Placebo per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilitA del trattamento con Neridronato 100 mg (4 infusioni nell'arco di 10 giorni) in pazienti con osteoporosi transitoria dell'anca", Codice Studio THONER, Codice Eudract 2018-003505-26, Pratica CE 115/22;

- b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, dott.ssa Lorenza Belletti di comunicare, alle scadenze contrattualmente previste, al Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione ogni informazione necessaria per la fatturazione di tutti gli importi previsti nel Contratto e la ripartizione dei proventi, nel rispetto delle regole aziendali;
- c) di precisare che:
 - il corrispettivo offerto dal Promotore per ogni paziente completato e valutabile è pari a euro 1.060,00+IVA; prevedendosi l'arruolamento di n. 5 pazienti, l'importo complessivo presunto è pari a euro 5.300,00+IVA;
 - oltre a tale corrispettivo, dovranno essere fatturate le prestazioni specialistiche aggiuntive, indicate nel Contratto e nel modulo di fattibilità denominato "Informazioni per la valutazione locale dello studio e relative autodichiarazioni";
 - è prevista la fornitura gratuita da parte del Promotore dei farmaci in sperimentazione e di tutto il materiale di consumo, compresi i medicinali da impiegare nella sperimentazione e gli eventuali dispositivi da utilizzare per somministrarli;
- d) di rinviare, per tutto quanto non indicato nel presente atto, al Contratto e al modulo di fattibilità denominato "Informazioni per la valutazione locale dello studio e relative autodichiarazioni" entrambi agli atti del Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione;
- e) di trasmettere copia del presente atto al Collegio Sindacale, ai sensi dell'art. 18, comma 4 della L.R. n. 9/2018;
- f) di pubblicare ai sensi dell'art.32 della L. n. 69/2009 il presente atto all'albo on-line aziendale;
- g) di registrare i costi al PRGT N. E111/2023;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

Il Dirigente Responsabile Paola Vandelli