



SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
EMILIA-ROMAGNA
Azienda Ospedaliero - Universitaria di Modena

Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione

Determina N° 1095 del 02/08/2024

OGGETTO: Contratto per la conduzione di sperimentazione clinica – Codice Studio ELECTRA – Pratica CE 533/22 – Promotore Stemline Therapeutics Inc. - CRO PAREXEL International (IRL) Limited - Sperimentatore dott.ssa Annalisa Fontana – Struttura di Oncologia - Ricavo presunto euro 49.485,08

IL DIRIGENTE RESPONSABILE

- Dato atto che il Comitato Etico degli IRCCS Istituto Europeo di Oncologia e Centro Cardiologico Monzino, in qualità di Centro Coordinatore, nella seduta del 20/07/2022 ha espresso parere favorevole alla conduzione della sperimentazione clinica denominata "*Studio multicentrico, in aperto, di fase Ib-II su elacestrant in associazione ad abemaciclib in donne e uomini con metastasi cerebrali di carcinoma metastatico della mammella positivo per il recettore degli estrogeni, HER-2 negativo*" (Codice Studio ELECTRA Codice Eudract 2022-001087-10).
- 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 Oncologia, Responsabile della sperimentazione dott.ssa Annalisa Fontana, con prot. n. 22531 del 30/07/2024, pratica 533/22.
- Richiamata la normativa vigente in tema di sperimentazioni cliniche.
- Richiamate:
 - Le norme contenute nel Codice di Comportamento Aziendale;
 - Le norme in tema di prevenzione della corruzione di 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 sensi 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*".
- Ritenuto di regolamentare lo svolgimento della sperimentazione sopra indicata, con la stipula di apposito Contratto con il Promotore dello studio, sottoscritto in data 30/07/2024 qui integralmente richiamato.
- Dato atto che viene individuato quale responsabile del procedimento, ai sensi della Legge 241/90 e s.m.i. Maria Grazia Casalgrandi, funzionario del Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione.
- 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 del dispositivo della delibera del Direttore Generale n. 158 del 24/07/2015 e successive modifiche.

DETERMINA

- a) di attivare il Contratto stipulato in data 30/07/2024 con PAREXEL International (IRL) Limited, con sede legale in 70 Sir John Rogerson's Quay Dublino 2, Irlanda, che agisce in nome e per conto del Promotore dello studio, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata "*Studio multicentrico, in aperto, di fase Ib-II su elacestrant in associazione ad abemaciclib in donne e uomini con metastasi cerebrali di carcinoma metastatico della mammella positivo per il recettore degli estrogeni,*

HER-2 negativo” Codice Studio ELECTRA, Codice Eudract 2022-001087-10, Pratica CE 533/22;

- b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, dott.ssa Annalisa Fontana 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) che:
 - il corrispettivo offerto dal Promotore per ogni paziente completato e valutabile è pari a euro 12.371,27; prevedendosi l’arruolamento di n. 4 pazienti, l’importo complessivo presunto è pari a euro 49.485,08;
 - 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;
 - è prevista la fornitura gratuita a titolo di comodato d’uso della seguente attrezzatura necessaria per l’esecuzione dello studio compreso il materiale di consumo: n. 2 Apple iPad 6th Gen A1954 del valore commerciale di euro 497,07 ciascuno;
- 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 E169/2024;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

**Il Direttore Sostituto
Elisa Muzzioli**