



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

## Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione

Determina N° 1394 del 16/10/2023

**OGGETTO:** Contratto per la conduzione di sperimentazione clinica – Codice Studio RXC007 – Pratica CE 542/22 – Promotore Redx Pharma PLC - CRO Orion Clinical Services Limited - Sperimentatore dott.ssa Stefania Cerri – Struttura di Malattie dell'Apparato Respiratorio - Ricavo presunto euro 68.746,56

## IL DIRIGENTE RESPONSABILE

- Dato atto che
  - il Comitato Etico delle Provincia di Verona e Rovigo in qualità di Centro Coordinatore, nella seduta del 20/07/2022 ha espresso Parere Unico favorevole alla conduzione della sperimentazione clinica denominata *"Uno studio di fase 2a multi-coorte, randomizzato e controllato con placebo per valutare la sicurezza, la farmacocinetica, la farmacodinamica e l'attività clinica di dosi crescenti di RXC007 in pazienti con fibrosi polmonare idiopatica"* (Codice Studio RXC007 Codice Eudract 2022-000489-15).
  - Dato atto che il Comitato Etico dell'Area Vasta Emilia Nord, ai sensi del DM 27/01/2023 *"Regolamentazione della fase transitoria ai sensi dell'articolo 2, comma 15, della legge 11 gennaio 2018, n. 3, in relazione alle attività di valutazione e alle modalità di interazione tra il Centro di coordinamento, i comitati etici territoriali, i comitati etici a valenza nazionale e l'Agenzia italiana del farmaco"*, con prot. n. 9542 del 09/10/2023, pratica C.E. 542/22 ha ritenuto valido il Parere Unico sopra indicato.
- 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 Malattie dell'Apparato Respiratorio, Responsabile della sperimentazione dott.ssa Stefania Cerri, con prot. n. 29797 del 09/10/2023.
- 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 ..... 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 09/10/2023 con Redx Pharma PLC con sede legale in Block 33S Mereside, Alderley Park, Macclesfield, SK10 4TG, Inghilterra, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata *“Uno studio di fase 2a multi-coorte, randomizzato e controllato con placebo per valutare la sicurezza, la farmacocinetica, la farmacodinamica e l’attività clinica di dosi crescenti di RXC007 in pazienti con fibrosi polmonare idiopatica”*, Codice Studio RXC007, Codice Eudract 2022-000489-15, Pratica CE 542/22;
- b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, dott.ssa Stefania Cerri 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 è pari a euro 7.619,76 per ogni paziente completato e valutabile e euro 3.838,00 per Extended dosing; prevedendosi l’arruolamento di n. 6 pazienti, l’importo complessivo presunto è pari a euro 68.746,56;
  - 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. 1 Spirometro SpiroSphere del valore di euro 650,00
    - n. 1 Stampante HP OfficeJet 200 del valore di euro 375,00
    - n. 1 Tablet Lenovo K10 del valore di 660,00
    - Thermometer -90C +250C temperature logger del valore di euro 452,00;
  - per ciascun giudizio di compatibilità e collaudo l’Azienda addebiterà al Promotore il corrispettivo pari a euro 50/attrezzatura;
  - il corrispettivo previsto per la registrazione su CD anonimizzati di immagini di esami è di euro 50/CD;
- 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. E127/2023;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

**Il Direttore Sostituto  
Elisa Muzzioli**