



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

## **Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione**

Determina N° 511 del 07/04/2022

**OGGETTO:** Contratto per la conduzione di sperimentazione clinica – Codice Studio MO40598 – Pratica CE 464/21 – Promotore Roche S.p.A. per F. Hoffmann-La Roche Ltd - CRO IQVIA RDS Italy Srl - Sperimentatore dott.ssa Giovanna Leonardi – Struttura di Ematologia - Ricavo presunto euro 42.024,00+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 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"*.
- Dato atto che il Comitato Etico dell'Area Vasta Emilia Nord ha espresso parere favorevole alla conduzione della sperimentazione clinica denominata *"Studio di fase III, randomizzato, in aperto e multicentrico per la valutazione della sicurezza e dell'efficacia di polatuzumab vedotin in associazione con rituzimab più gemcitabina più oxaliplatino (R-Gemox) rispetto alla sola R-Gemox in pazienti affetti da linfoma diffuso a grandi cellule B recidivante/refrattario"* (Codice Studio MO40598 Codice Eudract 2018-003727-10), trasmesso con atto prot. 1771 del 20/01/2022 pratica C.E. 646/21.
- 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 Ematologia, Responsabile della sperimentazione dott.ssa Giovanna Leonardi, con nota del 28/03/2022 prot. n. 9094.
- 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 28/03/2022, 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 28/03/2022 con Roche S.p.A. con sede legale in Monza, Viale G.B. Stucchi 110, che agisce per conto di F. Hoffmann-La Roche Ltd, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata *"Studio di fase III, randomizzato, in aperto e multicentrico per la valutazione della sicurezza e dell'efficacia di polatuzumab vedotin in associazione con rituzimab più gemcitabina più oxaliplatino (R-Gemox) rispetto alla sola R-Gemox in pazienti affetti da linfoma diffuso a grandi cellule B recidivante/refrattario"*, Codice Studio MO40598, Codice Eudract 2018-003727-10, Pratica CE 646/21;
- b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, dott.ssa Giovanna Leonardi 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 dare atto che:
- il corrispettivo offerto dal Promotore per ogni paziente completato e valutabile è pari a euro 14.008,00+IVA per arruolamento nel Braccio A con Pola-R-GemOx, euro 12.588,00+IVA per arruolamento nel Braccio B con R-GemOx; prevedendosi l'arruolamento di n. 3 pazienti, l'importo complessivo presunto è pari a euro 42.024,00+IVA;
  - oltre a tale corrispettivo, dovranno essere fatturate le prestazioni specialistiche aggiuntive indicate nel Contratto (Allegato A – Budget) e nel modulo di fattibilità denominato *"Informazioni per la valutazione locale dello studio e relative autodichiarazioni"*;
  - il Promotore si impegna altresì a corrispondere: l'importo forfettario di euro 500,00+IVA quale compenso destinato all'archiviazione della documentazione di studio per gli 8 anni successivi al settimo e l'importo forfettario di euro 750,00+IVA quale compenso destinato alla Farmacia per la gestione e conservazione del farmaco per tutta la durata dello studio;
  - 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;
  - 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. E87/2022;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

**Il Dirigente Responsabile**  
**Paola Vandelli**