



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

Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione

Determina N° 132 del 25/01/2024

OGGETTO: Contratto per la conduzione di indagine clinica – Codice Studio RIN-PF-304 – Pratica CE 692/22 – Promotore United Therapeutics Corporation - CRO PPD Global Limited - Sperimentatore dott.ssa Stefania Cerri – Struttura di Malattie dell'Apparato Respiratorio - Ricavo presunto euro 9.632,64

IL DIRIGENTE RESPONSABILE

- Dato atto che il Comitato Etico Regione Toscana-Area Vasta Sud Est in qualità di Centro Coordinatore, nella seduta del 21/11/2022 ha espresso Parere Unico favorevole alla conduzione della sperimentazione clinica denominata "*Studio multinazionale, non controllato, di valutazione della fruibilità del dispositivo per inalazione Tyvaso TD-300/A utilizzato nello studio RIN-PF-303*", Protocollo Studio RIN-PF-304.
- 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. 10434 del 03/04/2023, pratica CE 724/22. 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 di Malattie dell'Apparato Respiratorio, Responsabile della sperimentazione dott.ssa Stefania Cerri, con prot. n. 36254 del 14/12/2023.
- Richiamata la normativa vigente e applicabile in tema di sperimentazioni cliniche.
- Richiamata la normativa vigente in materia di indagini cliniche sui dispositivi medici.
- 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 18/12/2023 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 18/12/2023 con PPD Global Limited, con sede legale in Granta Park, Great Abington, Cambridge CB21 6GQ, United Kingdom, che agisce in nome e per conto del Promotore dello studio, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata "*Studio multinazionale, non controllato, di valutazione della fruibilità del dispositivo per inalazione Tyvaso TD-300/A utilizzato nello studio RIN-PF-303*", Protocollo Studio RIN-PF-304;
- 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 dare atto che:
 - il corrispettivo offerto dal Promotore per ogni paziente completato e valutabile è pari a euro 1.605,44; prevedendosi l'arruolamento di n. 6 pazienti, l'importo complessivo presunto è pari a euro 9.632,64;
 - 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*";
 - il Promotore si impegna a fornire gratuitamente, per tutta la durata dell'indagine clinica e nelle quantità necessarie e sufficienti all'esecuzione i dispositivi medici oggetto dell'indagine clinica (dispositivo per inalazione TD-300/A Tyvaso), già forniti dal Promotore per lo studio Protocollo RIN-PF-304, Pratica CE 724/22;
 - 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. E138/2024;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

**Il Direttore Sostituto
Elisa Muzzioli**