



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

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

Determina N° 840 del 19/06/2024

**OGGETTO:** Contratto per la conduzione di sperimentazione clinica -- Pratica CE 951/22 – Promotore Alector LLC - CRO PPD Italy Srl - Sperimentatore dott.ssa Annalisa Chiari – Struttura di Neurologia - Ricavo presunto euro 128.800,00

## **IL DIRIGENTE RESPONSABILE**

- Dato atto che il Comitato Etico dell'Area Vasta Emilia Nord, con silenzio assenso n. prot. 10608 del 04/04/2023, ha ritenuto valido il parere favorevole espresso dal Comitato Etico Territoriale di Brescia, alla conduzione della sperimentazione clinica denominata *"Studio multicentrico, di estensione a lungo termine per valutare la sicurezza, la tollerabilità e l'efficacia di AL002 nei partecipanti con malattia di Alzheimer"*, Codice Eudract 2022-002987-57.
- 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 Neurologia, Responsabile della sperimentazione dott.ssa Annalisa Chiari, con prot. n. 15925 del 28/05/2024, pratica CE 951/22.
- 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 28/05/2024 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 28/05/2024 con Alektor LLC con sede legale in 131 Oyster Point Boulevard, Suite 600, South San Francisco, CA 94080 USA, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata *"Studio multicentrico, di estensione a lungo termine per valutare la sicurezza, la tollerabilità e l'efficacia di AL002 nei partecipanti con malattia di Alzheimer"* Codice Eudract 2022-002987-57, pratica CE 951/22;

- b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, dott.ssa Annalisa Chiari 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 16.100,00; prevedendosi l'arruolamento di n. 8 pazienti, l'importo complessivo presunto è pari a euro 128.800,00;
  - 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 tablet Dell-Latitude del valore di euro 1.400,00
    - n. 1 pompa di infusione BBRAUN 8713050 del valore di euro 1.490,00
    - n. 1 D-Link hot spots Modello DWR 932-F1 del valore di euro 45,00
    - n. 1 ECG Schiller cardiovit FT-1 del valore di euro 2.110,00
    - n. 1 termometro per freezer -20° C Testo del valore di euro 85,00
    - n. Sfigmomanometro Spengler-Tenasonic del valore di euro 80,00
    - n. 1 Termometro per temperatura corporea Covidien Genius III del valore di euro 323,00
    - n. 1 Bilancia e Stadiometro Seca 285with del valore di euro 1.151,00;
  - 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 G77/2024;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

**Il Direttore Sostituto**  
**Elisa Muzzioli**