



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

Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione

Determina N° 697 del 20/05/2024

OGGETTO: Contratto per la conduzione di sperimentazione clinica – Pratica SFRI 1/23 – Promotore EXO Biologics SA - CRO Consorzio per Valutazioni Biologiche e Farmacologiche - Sperimentatore prof. Alberto Berardi – Struttura di Neonatologia e Nido - Ricavo presunto euro 26.963,92

IL DIRIGENTE RESPONSABILE

- Dato atto che il Comitato Etico Pediatrico Regione Toscana in qualità di Centro Coordinatore, nella seduta del 09/01/2024 ha espresso parere favorevole alla conduzione della sperimentazione clinica denominata *"Studio clinico di Fase I, a braccio singolo e dose crescente e di Fase II, in doppio cieco, randomizzato, controllato verso placebo, per determinare la dose e valutare la sicurezza e l'efficacia della somministrazione intratracheale di vescicole extracellulari derivanti da cellule mesenchimali allogene da cordone ombelicale, nella prevenzione della displasia broncopulmonare in neonati estremamente prematuri"*, Codice Eudract 2022-500293-34-01.
- 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 (pratica SFRO 1/23) presso la Struttura Complessa di Neonatologia e Nido, Responsabile della sperimentazione prof. Alberto Berardi, con prot. n. 10688 del 11/04/2024.
- 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 11/04/2024 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 11/04/2024 con EXO Biologics SA con sede legale in Boulevard Patience et Beaujonc 3 boîte 2, 4000 Liegi Belgio, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata *"Studio clinico di Fase I, a braccio singolo e dose crescente e di Fase II, in doppio cieco, randomizzato,*

controllato verso placebo, per determinare la dose e valutare la sicurezza e l'efficacia della somministrazione intratracheale di vescicole extracellulari derivanti da cellule mesenchimali allogeniche da cordone ombelicale, nella prevenzione della displasia broncopolmonare in neonati estremamente prematuri", Codice Eudract 2022-500293-34-01, Pratica SFRI 1/23;

- b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, prof. Alberto Berardi 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 5.625,58 per Fase I 1 adm, euro 6.740,98 per Fase I 3 adm, euro 6.740,98 per Fase II; prevedendosi l'arruolamento di n. 4 pazienti, l'importo complessivo presunto è pari a euro 26.963,92;
 - 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;
 - 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. E155/2024;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

**Il Direttore Sostituto
Elisa Muzzioli**