

## Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione

Determina N° 198 del 06/02/2024

OGGETTO: Contratto per la conduzione di sperimentazione clinica – Pratica SFRI 3/23 – Promotore Boehringer Ingelheim - Sperimentatore prof.ssa Dilia Giuggioli – Struttura di Reumatologia - Ricavo presunto euro 30.300,00

## IL DIRIGENTE RESPONSABILE

- Dato atto che il Comitato Etico Territoriale Palermo 1 in qualità di Centro Coordinatore, nella seduta del 05/10/2022 ha espresso Parere Unico favorevole alla conduzione della sperimentazione clinica denominata "Studio di fase II, randomizzato, controllato con placebo, in doppio cieco, a gruppi paralleli, della durata di 48 settimane, sulla sicurezza e l'efficacia di BI 685509 somministrato per via orale in adulti affetti da sclerosi sistemica cutanea diffusa precoce progressiva", Codice Eudract 2022-500332-11-00.
- 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 Reumatologia, Responsabile della sperimentazione prof.ssa Dilia Giuggioli, con prot. n. 334 del 05/01/2024.
- 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 ci 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 05/01/2024 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 05/01/2024 con Boehringer Ingelheim Italia denominata, con sede legale in Milano, Via Vezza d'Oglio 3, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata "Studio di fase II, randomizzato, controllato con placebo, in doppio cieco, a gruppi paralleli, della durata di 48 settimane, sulla sicurezza e l'efficacia di BI 685509 somministrato per via orale in adulti affetti da sclerosi sistemica cutanea diffusa precoce progressiva", Codice Eudract 2022-500332-11-00, Pratica SFRI 3/23;

 b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, prof.ssa Dilia Giuggioli 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 158.150,00; prevedendosi l'arruolamento di n. 2 pazienti, l'importo complessivo presunto è pari a euro 30.300,00;
- 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. 1 ECG MAC 2000 GE del valore di euro 2.750,00 + IVA
  - n. 1 Spirometro SpiroSphere SPS eRT del valore di euro 3.384,00 + IVA
  - n. 1 Ossimetro H100 B EDAN Instruments del valore di euro 700,00 + IVA
  - n. 1 Centrifuga refrigerata Thermo Scientific SL 8R del valore di euro 9.649 + TVA
  - n. 1 termometro per misurare la temperatura ambiente a cui deve essere conservato il farmaco tenuto in reparto
- 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 E142/2024;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

Il Direttore Sostituto Elisa Muzzioli