

Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione

Determina N° 595 del 24/04/2024

OGGETTO: Contratto per la conduzione di sperimentazione clinica – Codice Studio CELC-G-301 – Pratica SFRI 7/23 – Promotore Celcuity Inc. - CRO PSI CRO Italy Srl - Sperimentatore dott. Luca Moscetti – Struttura di Oncologia - Ricavo presunto euro 80.133,32

IL DIRIGENTE RESPONSABILE

- Preso atto che la Direzione Generale, sulla base di istruttoria coordinata dal Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione, con prot. n. 7097 del 08/03/2024, ha rilasciato il nulla osta alla conduzione della sperimentazione clinica denominata "Studio di fase 3, in aperto, randomizzato, in due parti che mette a confronto gedatolisib in associazione a palbociclib e fulvestrant con le terapie standard di cura in pazienti affetti da carcinoma mammario avanzato HR-positivo, HER2-negativo precedentemente trattati con un inibitore delle CDK4/6 in associazione a un inibitore dell'aromatasi non steroideo (VIKTORIA-1)", Codice Studio CELC-G-301, Codice Eudract 2022-502145-10-00, Pratica SFRI 7/23 presso la Struttura Complessa di Oncologia, Responsabile della sperimentazione dott. Luca Moscetti.
- 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 08/03/2024 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 08/03/2024 con PSI CRO Italy Srl, con sede legale in via Aldo Moro 47, 20060 Gessate (MI), che agisce in nome e per conto del Promotore dello studio, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata "Studio di fase 3, in aperto, randomizzato, in due parti che mette a confronto gedatolisib in associazione a palbociclib e fulvestrant con le terapie standard di cura in pazienti affetti da carcinoma mammario avanzato HR-positivo, HER2-negativo precedentemente trattati con un inibitore delle CDK4/6 in associazione a un inibitore

- dell'aromatasi non steroideo (VIKTORIA-1)", Codice Studio CELC-G-301, Codice Eudract 2022-502145-10-00, Pratica SFRI 7/23;
- b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, dott. Luca Moscetti 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 massimo offerto dal Promotore per ogni paziente completato e valutabile è pari a euro 20.033,33; prevedendosi l'arruolamento di n. 4 pazienti, l'importo complessivo presunto è pari a euro 80.133,32;
- 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;
- 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 iPad 6, Produttore Apple Inc., del valore commerciale di euro 499,00;
- 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 E151/2024;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

Il Direttore Sostituto Elisa Muzzioli