



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

Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione

Determina N° 1687 del 03/12/2024

OGGETTO: Contratto per la conduzione di sperimentazione clinica – Codice Studio ZX008-2103/EP0216 – Pratica SFRI 45/23 – Promotore UVB BIOSCENCES INC per ZOGENIX INTERNATIONAL LTD - CRO ICON Clinical Research Limited - Sperimentatore prof. Stefano Meletti – Struttura di Neurofisiologia Clinica - Ricavo presunto euro 50.550,00

IL DIRIGENTE RESPONSABILE

- Dato atto che il Comitato Etico Territoriale Lazio Area 3, in qualità di Centro Coordinatore, nelle sedute del 03/05/2024 e 03/07/2024 ha espresso Parere favorevole alla conduzione della sperimentazione clinica denominata *"Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a dose fissa, multicentrico, per esaminare l'efficacia e la sicurezza di ZX008 in soggetti con disturbo da deficit di CDKL5, seguito da un'estensione in aperto"* (Codice Studio ZX008-2103/EP0216 Codice Eudract 2021-003222-76).
- 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 Semplice Dipartimentale di Neurofisiologia Clinica, Responsabile della sperimentazione prof. Stefano Meletti, con prot. n. 31009 del 31/10/2024, pratica SFRI 45/23.
- 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 31/10/2024 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 31/10/2024 con la UCB BIOSCENCES INC, rappresentante autorizzata per conto del promotore dello studio, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata *"Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a dose fissa, multicentrico, per esaminare l'efficacia e la sicurezza di ZX008 in soggetti con disturbo da deficit di CDKL5, seguito da*

un'estensione in aperto", Codice Studio ZX008-2103/EP0216, Codice Eudract 2021-003222-76, Pratica SFRI 45/23;

- b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, prof. Stefano Meletti 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 10.110,00; prevedendosi l'arruolamento di n. 5 pazienti, l'importo complessivo presunto è pari a euro 50.550,00;
 - 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 Precision Scale Cap. Max. 300g / Read. 0.001g – EMS300-3 (110V - 230V) – 4178 – Kern, del valore di euro 394,00,
 - n. 1 Calibrated Weight 100g Class F1 – 32607 – Kern, del valore di euro 76,00,
 - n. 1 Calibrated Weight 200g Class F1 – 32608 – Kern, del valore di euro 107,00,
 - n. 2 Android: Samsung A125F Android 11 Dual SIM EU del valore di euro 320,00 ciascuno,
 - n. 1 TrialSlate : Windows : Bluebird ST102 - W4LAL (Global) del valore di euro 758,00;
 - 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 G83/2024;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

**Il Direttore Sostituto
Elisa Muzzioli**