



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

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

Determina N° 438 del 07/03/2025

**OGGETTO:** Contratto per la conduzione di sperimentazione clinica – Codice Studio 20230053 – Pratica SFRI 64/24 – Promotore Amgen Inc. – Sperimentatore prof.ssa Cristina Magnoni – Struttura di Dermatologia - Ricavo presunto euro 29.799,00

## **IL DIRIGENTE RESPONSABILE**

- Dato atto che il Comitato Etico Regionale dell'Umbria, in qualità di Centro Coordinatore, nella seduta del 18/09/2024 ha espresso Parere favorevole alla conduzione della sperimentazione clinica denominata *"Studio di fase III multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo della durata di 52 settimane volto a valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di rocatinlimab in soggetti adulti con prurigo nodulare non controllati in maniera adeguata con le terapie topiche o non idonei alle terapie topiche"* (Codice Studio 20230053 Codice Eudract 2024-510753-10).
- 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 Dermatologia, Responsabile della sperimentazione prof.ssa Cristina Magnoni, con prot. n. 5893 del 26/02/2025, pratica SFRI 64/24.
- 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 26/02/2025 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 26/02/2025 con Amgen S.r.l., con sede legale in Via E. Tazzoli 6, 20154 Milano, che agisce in nome proprio e per conto del Promotore dello studio, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata *"Studio di fase III multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo della durata di 52 settimane volto a valutare l'efficacia, la sicurezza e la*

*tollerabilità di rocatinlimab in soggetti adulti con prurigo nodulare non controllati in maniera adeguata con le terapie topiche o non idonei alle terapie topiche", Codice Studio 20230053, Codice Eudract 2024-510753-10, Pratica SFRI 64/24;*

- b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, prof.ssa Cristina Mussini 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 9.933,00; prevedendosi l'arruolamento di n. 3 pazienti, l'importo complessivo presunto è pari a euro 29.799,00;
  - 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 tablet del valore commerciale di euro 205,00,
    - N. 1 e-Diary a paziente del valore commerciale di euro 215,00,
    - N. 1 sfigmomanometro del valore commerciale di euro 113,00,
    - N. 1 bilancia con stadiometro del valore commerciale di euro 2.039,00;
  - 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 E194/2025;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

**Il Direttore Sostituto  
Elisa Muzzioli**