



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

Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione

Determina N° 1574 del 11/11/2024

OGGETTO: Contratto per la conduzione di sperimentazione clinica – Codice Studio SNDX 6352-0506 – Pratica SFRI 94/23 – Promotore Syndax Pharmaceuticals Inc. - CRO Syneos Health UK Limited - Sperimentatore dott.ssa Stefania Cerri – Struttura di Malattie dell'Apparato Respiratorio - Ricavo presunto euro 63.980,96

IL DIRIGENTE RESPONSABILE

- Dato atto che il Comitato Etico Territoriale Lombardia 3, in qualità di Centro Coordinatore, nella seduta del 20/03/2024 ha espresso Parere favorevole alla conduzione della sperimentazione clinica denominata "*Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, della durata di 26 settimane volto a valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di axatilimab in soggetti affetti da fibrosi polmonare idiopatica (IPF)*", (Codice Studio SNDX 6352-0506 Codice Eudract 2022-502954-15-00).
- 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 Malattie dell'Apparato Respiratorio, Responsabile della sperimentazione dott.ssa Stefania Cerri, con prot. n. 30600 del 28/10/2024, pratica SFRI 94/23.
- 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 28/10/2024 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 28/10/2024 con Syneos Health UK Limited, con sede legale in Farnborough Business Park, 1 Pinehurst Road, Farnborough, Hampshire GU14 7BF, Regno Unito, che agisce per conto del Promotore, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata "*Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, della durata di 26 settimane volto a valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di axatilimab in soggetti affetti*

- da *fibrosi polmonare idiopatica (IPF)*”, Codice Studio SNDX 6352-0506, Codice Eudract 2022-502954-15-00, pratica SFRI 94/23;
- b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, dott.ssa Stefania Cerri 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) di precisare che:
- il corrispettivo offerto dal Promotore per ogni paziente completato e valutabile è pari a euro 15.995,24; prevedendosi l’arruolamento di n. 4 pazienti, l’importo complessivo presunto è pari a euro 63.980,96;
 - 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 Apparecchiatura integrata cardio-respiratoria Vitalograph Modello 6600 COMPACT del valore di euro 3.696,00,
 - n. 1 Macchina per ECG Vitalograph Modello BT12 ECG 4130 del valore di euro 1.458,00,
 - n. 1 Tablet Apple Modello A2604 del valore di euro 399,00,
 - n. 1 Stampante/Scanner HP Modello HP 250 del valore di euro 332,00,
 - n. 1 Data logger EasyLog | EL-USB-1-LCD del valore di euro 71,76,
 - n. 1 Pompa di infusione Bbraun Infusomat® Space del valore di euro 3.977,78;
 - 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 E182/2024;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

**Il Direttore Sostituto
Elisa Muzzioli**