

Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione

OGGETTO: Convenzione per la conduzione di sperimentazione clinica – Codice studio WO39210 – Pratica CE 47/17 – Promotore Roche S.p.A. - Sperimentatore dott. Roberto Sabbatini – Struttura di Oncologia – Ricavo presunto euro 39.240,00+IVA

IL DIRIGENTE RESPONSABILE

- Visto il D.Lgs. 24/06/2003, n. 211 *"Attuazione della direttiva 2001/20/CE relativa all'applicazione della buona pratica clinica nell'esecuzione delle sperimentazioni cliniche di medicinali per uso clinico"*, art. 6, comma 6, ai sensi del quale il contratto di sperimentazione deve essere stipulato tra il responsabile legale del centro sperimentale o persona da lui delegata e il promotore della sperimentazione stessa.
- 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"*.
- Dato atto che:
 - Il Comitato Etico Provinciale di Modena ha espresso parere favorevole alla conduzione della Sperimentazione clinica denominata *"Studio di fase III, multicentrico, randomizzato in doppio cieco e controllato verso placebo per valutare atezolizumab (anticorpo anti-PD-L1) come terapia adiuvante in pazienti affetti da ipernefroma a seguito di nefrectomia e ad alto rischio di sviluppare metastasi"* (Codice studio WO39210 Codice Eudract 2016-001881-27), presso la Struttura di Oncologia, Responsabile della sperimentazione dott. Roberto Sabbatini, trasmesso con atto prot. 1742 del 10/05/17 pratica C.E. 47/17.
 - La Direzione Sanitaria ha autorizzato la sperimentazione, con nota del 05/06/17 prot. n. 11822 sulla base di istruttoria coordinata dal Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione.
- Considerato che in data 05/06/17 è stata sottoscritta la Convenzione per lo svolgimento della sperimentazione sopra detta.
- Dato atto che viene individuato quale responsabile del procedimento, ai sensi della Legge 241/90 e s.m.i. la Dott.ssa Paola Vandelli.
- Visto l'art. 17 del D. L.vo n. 165/2001 *"Norme generali sull'ordinamento del lavoro alle dipendenze delle amministrazioni pubbliche"* e successive modificazioni ed in applicazione della delibera n. 158 assunta dal Direttore Generale in data 24/07/2015, avente per oggetto *"Atti del Direttore e determinazioni dei dirigenti. Modifica denominazione di alcune strutture complesse e amministrative"*

DETERMINA

- a) di attivare la Convenzione stipulata in data 05/06/17 con la società Roche S.p.A. con sede legale in Monza, Viale G.B. Stucchi 110, in qualità di Promotore dello studio, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata *"Studio di fase III, multicentrico, randomizzato in doppio cieco e controllato verso placebo per valutare"*

atezolizumab (anticorpo anti-PD-L1) come terapia adiuvante in pazienti affetti da ipernefroma a seguito di nefrectomia e ad alto rischio di sviluppare metastasi", Codice studio WO39210, Codice Eudract 2016-001881-27), Pratica CE 47/17;

- b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, dott. Roberto Sabbatini di comunicare, alle scadenze contrattualmente previste, al Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione ogni informazione necessaria per la fatturazione di tutti gli importi previsti nella Convenzione e la ripartizione dei proventi;
- c) di dare atto che:
 - il corrispettivo offerto dal Promotore per ogni paziente completato e valutabile è pari a euro 19.620,00+IVA; prevedendosi l'arruolamento di n. 2 pazienti, l'importo complessivo presunto è pari a euro 39.240,00+IVA;
 - oltre a tale corrispettivo, dovranno essere fatturate, se svolte, le prestazioni specialistiche aggiuntive indicate all'Art. 7 "*Corrispettivo, prestazioni e modalità pagamento*" della Convenzione e nella "Dichiarazione di fattibilità locale della sperimentazione";
 - nella Convenzione all'art. 5 "*Farmaci*" è prevista la fornitura gratuita da parte del Promotore dei farmaci destinati alla sperimentazione, di tutto il materiale di consumo e gli eventuali dispositivi da utilizzare per somministrarli;
 - 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, alla Convenzione e alla "Dichiarazione di fattibilità locale della sperimentazione" entrambi agli atti del Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione;
- e) di pubblicare ai sensi dell'art.32 della L. n. 69/2009 il presente atto all'albo on-line aziendale;
- f) di registrare i costi al PRGT N. A41/2017;
- g) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

Il Dirigente Responsabile
Paola Vandelli