

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 senso 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