



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

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

Determina N° 947 del 16/06/2025

**OGGETTO:** Contratto per la conduzione di sperimentazione clinica –Studio BE-conneCTD-ILD – Pratica SFRI 53/24 – Promotore GlaxoSmithKline R&D Limited - Sperimentatore prof.ssa Dilia Giuggioli – Struttura di Reumatologia - Ricavo presunto euro 20.279.40

## **IL DIRIGENTE RESPONSABILE**

- Dato atto che il Comitato Etico Territoriale Interaziendale AOU Maggiore della Carità di Novara, in qualità di Centro Coordinatore, nella seduta del 30/09/2024 ha espresso Parere favorevole alla conduzione della sperimentazione clinica denominata *"Studio di Fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza di belimumab somministrato per via sottocutanea negli adulti con malattia polmonare interstiziale (ILD) associata a malattia del tessuto connettivo (CTD)"* (Codice Studio BE-conneCTD-ILD Codice Eu CT 2024-513018-36).
- 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 Reumatologia, Responsabile della sperimentazione prof.ssa Dilia Giuggioli, con prot. n. 15774 del 03/06/2025, pratica SFRI 53/24.
- 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 03/06/2025 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 03/06/2025 con GlaxoSmithKline Spa, con sede legale in Verona, viale dell'Agricoltura n. 7, che agisce in qualità di rappresentante del Promotore dello studio, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata *"Studio di Fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza di belimumab somministrato per via sottocutanea negli adulti con malattia polmonare interstiziale"*

(ILD) associata a malattia del tessuto connettivo (CTD)", Codice Studio BE-conneCTD-ILD, Codice Eu CT 2024-513018-36, Pratica SFRI 53/24;

- b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, prof.ssa Dilia Giuggioli 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 6.759,80; prevedendosi l'arruolamento di n. 3 pazienti, l'importo complessivo presunto è pari a euro 20.279.40;
  - 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 modello iPad 8th Gen del valore di euro 465,53,
    - n. 1 a paziente Cellulare modello Samsung Galaxy A12 del valore di euro 187,53,
    - n. 1 Spirometro Marca eResearch Technology GmbH, Modello SpiroSphere CT del valore di euro 2.664,00;
  - 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. E205/2025;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

**Il Direttore Sostituto  
Elisa Muzzioli**