



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

Servizio Unico Formazione, Ricerca, Innovazione e Grant Office

Determina N° 191 del 11/02/2026

OGGETTO: Contratto per la conduzione di sperimentazione clinica – Codice Studio I-TAILOR – Pratica SFRI 55/25 – Promotore Almirall S.p.A. - CRO OPIS S.r.l. - Sperimentatore dott.ssa Claudia Lasagni – Struttura di Dermatologia - Ricavo presunto euro 9.600,00

IL DIRIGENTE RESPONSABILE

- Dato atto che il Comitato Etico Regione Toscana Area Vasta Centro, in qualità di Centro Coordinatore, nella seduta del 22/07/2025, ha espresso Parere favorevole alla conduzione della sperimentazione clinica denominata *"Studio osservazionale prospettico sulle caratteristiche dei pazienti che guidano il processo decisionale dei dermatologi sulla terapia con tildrakizumab e sul relativo dosaggio nella psoriasi a placche da moderata a grave"*, Codice Studio I-TAILOR.
- Preso atto che la Direzione Generale, sulla base di istruttoria coordinata dal Servizio Unico Formazione, Ricerca, Innovazione e Grant Office, ha rilasciato il nulla osta alla conduzione della sperimentazione presso la Struttura Complessa di Dermatologia, Responsabile della sperimentazione dott.ssa Claudia Lasagni, con prot. n. 33576 del 25/11/2025, pratica SFRI 55/25.
- 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 25/11/2025 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 Unico Formazione, Ricerca, Innovazione e Grant Office.
- 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 25/11/2025 con OPIS S.r.l., con sede legale in Via G. Matteotti 10, 20832 Desio (MB), che agisce in qualità di rappresentante del Promotore dello studio, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata *"Studio osservazionale prospettico sulle caratteristiche dei pazienti che guidano il processo decisionale dei dermatologi sulla terapia con tildrakizumab e sul relativo dosaggio nella psoriasi a placche da moderata a grave"*, Codice Studio I-TAILO, Pratica SFRI 55/25;

- b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, dott.ssa Claudia Lasagni di comunicare, alle scadenze contrattualmente previste, al Servizio Unico Formazione, Ricerca, Innovazione e Grant Office 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 1.200,00; prevedendosi l'arruolamento di n. 8 pazienti, l'importo complessivo presunto è pari a euro 9.600,00;
 - è prevista da parte del Promotore la fornitura gratuita a titolo di comodato d'uso di n. 1 Tablet Samsung, modello A9 plus necessario per l'esecuzione dello studio, unitamente al pertinente materiale d'uso;
 - 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 Unico Formazione, Ricerca, Innovazione e Grant Office;
- 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 E229/2026 dell'anno di esercizio 2026;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

Il Direttore Sostituto
Elisa Muzzioli