



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

Servizio Unico Formazione, Ricerca, Innovazione e Grant Office

Determina N° 1797 del 17/12/2025

OGGETTO: Contratto per la conduzione di sperimentazione clinica – Codice Studio CLOU064J12301 – Pratica SFRI 67/24 – Promotore Novartis Farma S.p.A. per Novartis Pharma AG - Sperimentatore prof.ssa Cristina Magnoni – Struttura di Dermatologia - Ricavo presunto euro 59.400,00

IL DIRIGENTE RESPONSABILE

- Dato atto che il Comitato Etico Territoriale Sicilia, in qualità di Centro Coordinatore, nella seduta del 25/03/2025 ha espresso Parere favorevole alla conduzione della sperimentazione clinica denominata "*A randomized, double-blind, double-dummy, placebo-controlled, multicenter, Phase 3 study assessing the efficacy, safety, and tolerability of 2 doses of remibrutinib over a 68-week treatment period in adult patients with moderate to severe hidradenitis suppurativa*" (Codice Studio CLOU064J12301 Codice Eudract 2024-513282-39).
- 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 prof.ssa Cristina Magnoni, con prot. n. 26383 del 22/09/2025, pratica SFRI 67/24.
- 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 22/09/2025 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 22/09/2025 con Novartis Farma S.p.A., con sede legale in Milano, viale Luigi Sturzo n. 43, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata "*A randomized, double-blind, double-dummy, placebo-controlled, multicenter, Phase 3 study assessing the efficacy, safety, and tolerability of 2 doses of remibrutinib over a 68-week treatment period in adult*

patients with moderate to severe hidradenitis suppurativa", Codice Studio CLOU064J12301, Codice Eudract 2024-513282-39, Pratica SFRI 67/24;

- b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, prof.ssa Cristina Magnoni 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 19.800,00; prevedendosi l'arruolamento di n. 3 pazienti, l'importo complessivo presunto è pari a euro 59.400,00;
 - 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 costruttore Kayentis, modello Samsung SM-X216, fornitore Kayentis, del valore commerciale di euro 264,67,
 - N. 1 ECG costruttore Welch Allyn, modello ELI150c, fornitore Clario, del valore commerciale di euro 1.067,66;
 - 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 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 E220/2025;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

**Il Direttore Sostituto
Elisa Muzzioli**