



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

Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione

Determina N° 946 del 16/06/2025

OGGETTO: Contratto per la conduzione di sperimentazione clinica –Studio ASTRALS
– Pratica SFRI 69/24 - Promotore Novartis Pharma A G. - CRO IQVIA
RDS Italy s.r.l. - Sperimentatore prof.ssa Jessica Mandrioli – Struttura di
Neurologia - Ricavo presunto euro 194.400,00

IL DIRIGENTE RESPONSABILE

- Dato atto che il Comitato Etico Regione Calabria in qualità di Centro Coordinatore, nella seduta del 30/10/2024 ha espresso Parere favorevole alla conduzione della sperimentazione clinica denominata "*Studio di fase 2, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli di VHB937 nella sclerosi laterale amiotrofica (SLA) nell'arco di 40 settimane seguito da un'estensione in aperto (ASTRALS)*" (Codice Studio ASTRALS codice EuCT 2024 512536 29).
- 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 Neurologia, Responsabile della sperimentazione prof.ssa Jessica Mandrioli, con prot. n. 15637 del 30/05/2025, pratica SFRI 60/24.
- 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 il 30/05/2025 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 30/05/2025 con IQVIA RDS Italy s.r.l., con sede legale in Via Fabio Filzi 29, 20124 Milano, che agisce in nome proprio e nell'interesse del Promotore dello studio, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata "*Studio di fase 2, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli di VHB937 nella sclerosi laterale amiotrofica (SLA) nell'arco di 40 settimane seguito da un'estensione in aperto (ASTRALS)*", Codice Studio ASTRALS, codice EuCT 2024 512536 29, Pratica SFRI 69/24;

- b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, prof.ssa Jessica Mandrioli 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 27.197,00 per soggetto che non accede all'estensione in aperto e a euro 64.800,00 per soggetto che accede all'estensione in aperto; prevedendosi l'arruolamento di n. 3 pazienti, l'importo complessivo presunto è pari a euro 194.400,00;
 - 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 per il centro, Dell 7350 del valore di euro 1.100,00,
 - n. 2 Tablet Samsung per i pazienti, Active 4 del valore di euro 900,00 ciascuno (il numero verrà integrato in base al numero di pazienti arruolati),
 - n. 1 ECG e spirometro Clario Master Scope del valore di euro 7.583,00,
 - n. 1 pompa di infusione 8713050 B Braun Infusomat Space Pump del valore di euro 2.163,00,
 - n. 1 Dinamometro Jtech Commander Echo Grip del valore di euro 1.340,00,
 - n. 1 Dispositivo di misurazione del peso calibrato (Bilancia) Seca modello 877, del valore di euro 535,00,
 - n. 1 Dispositivo di misurazione dell'altezza (Stadiometro) Seca Modello 213 del valore di euro 148,00,
 - n. 1 Manometro calibrato e bracciale per la pressione sanguigna degli adulti W26902 Omrom M6 Confort BPM with cuff (22-42cml), del valore di euro 120,00;
 - per ciascun giudizio di compatibilità e collaudo l'Azienda addebiterà al Promotore il corrispettivo pari a euro 50/attrezzatura;
- 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 G90/2025;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

**Il Direttore Sostituto
Elisa Muzzioli**