



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

Servizio Formazione, Ricerca e Innovazione

Determina N° 1324 del 01/09/2025

OGGETTO: Contratto per la conduzione di sperimentazione clinica – Codice Studio ACT18301 – Pratica SFRI 107/24 – Promotore Sanofi-Aventis Recherche & Développement - Sperimentatore dott.ssa Bianca Beghè – Struttura di Malattie dell'Apparato Respiratorio - Ricavo presunto euro 45.050,00

IL DIRIGENTE RESPONSABILE

- Dato atto che il Comitato Etico Regione Toscana Area Vasta Sud Est in qualità di Centro Coordinatore, nella seduta del 20/01/2025 ha espresso Parere favorevole alla conduzione della sperimentazione clinica denominata "*Studio randomizzato, di fase 2, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, a 2 bracci per esaminare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di lunsekimig sottocutaneo (SAR443765) in pazienti adulti con asma ad alto rischio che non sono attualmente idonei al trattamento biologico*" (Codice StudioACT18301 Codice Eudract 2024-513959-33).
- 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 Semplice Attività Ambulatoriale, Responsabile della sperimentazione dott.ssa Bianca Beghè, con prot. n. 19595 del 09/07/2025, pratica SFRI 107/24.
- 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 09/07/2025 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 09/07/2025 con SANOFI S.r.l. con sede legale in Viale Bodio 37/b, 20158 Milano, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata "*Studio randomizzato, di fase 2, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, a 2 bracci per esaminare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di lunsekimig sottocutaneo (SAR443765) in pazienti adulti con asma ad alto rischio che non sono attualmente idonei al trattamento biologico*" (Codice StudioACT18301 Codice Eudract 2024-513959-33), Pratica SFRI 107/24;

- b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, dott.ssa Bianca Beghè 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 22.525,00; prevedendosi l'arruolamento di n. 2 pazienti, l'importo complessivo presunto è pari a euro 45.050,00;
 - 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 Diario Elettronico per paziente Marca Motorola, modello Moto G9 + SIM card del valore di euro 137,00;
 - n. 1 spirometro remoto per paziente (Sensor AM3 - AM3 Asthma Monitors) Marca eResearch Technology GmbH, modello AM3BT del valore di euro 450,00;
 - n. 1 Misuratore dell'ossido nitrico esalato (FeNO), modello NIOX VERO® (12-1200-EU 1 NIOX VERO® Airway Inflammation), Marca Circassia + NIOX VERO® Test kit 60 (sensore) + filtro 100 marca Circassia da utilizzare in associazione al masterscope del valore di euro 3.810,00;
 - n. 1 Misuratore del restringimento anatomico nelle piccole vie aeree con tecnica di oscillazione forzata (FOT) - oscillometro Marca Thorasys Thoracic Medical Systems Inc, modello TremoFlo C-100 + Filtro per Oscillometro Marca Thorasys Thoracic Medical Systems Inc, modello ClearFlo F-100 del valore di euro 18.500,00;
 - n. 1 Spirometro con siringa per calibrazione, modello Master Scope CT, marca ERT, con LAPTOP modello E551, marca Fujitsu e con Stampante modello OfficeJet 200 Marca HP del valore di euro 3.450,00;
 - n. 1 sfigmomanometro Marca Riester, Modello RBP-100 -1740 da tavolo, del valore di euro 300,00;
 - 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 E 211/2025;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

**Il Direttore Sostituto
Elisa Muzzioli**