



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

Servizio Unico Formazione, Ricerca, Innovazione e Grant Office

Determina N° 1100 del 20/07/2026

OGGETTO: Contratto per la conduzione di sperimentazione clinica – Codice Studio CRINETICS – Pratica SUFRIGO 1/26 – Promotore Crinetics Pharmaceuticals Inc. - CRO PPD Italy Srl - Sperimentatore Prof. Vincenzo Rochira – Struttura di Endocrinologia - Ricavo presunto euro 23.451,72

IL DIRIGENTE RESPONSABILE

- Dato atto che il Comitato Etico Regionale dell'Umbria, in qualità di Centro Coordinatore, nella seduta del 15/09/2025 ha espresso Parere favorevole alla conduzione della sperimentazione clinica denominata *"Studio randomizzato, in doppio cieco, multicentrico, controllato con placebo volto a valutare la sicurezza e l'efficacia di atumelnant in partecipanti adulti con iperplasia surrenalica congenita classica"* (Codice Studio CRINETICS Codice Eudract 2024-519579-24-00).
- 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 Endocrinologia, Responsabile della sperimentazione prof. Vincenzo Rochira, con prot. n. 16682 del 28/05/2026, pratica SUFRIGO 1/26.
- 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 ci 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 prive 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, mediante apposito Contratto con il Promotore dello studio, sottoscritto in data 28/05/2026 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 28/05/2026 con Crinetics Pharmaceuticals, Inc., con sede legale in 6055 Lusk Boulevard, San Diego, CA. 92121, Stati Uniti d'America, per lo svolgimento della sperimentazione clinica denominata *"Studio randomizzato, in doppio cieco, multicentrico, controllato con placebo volto a valutare la sicurezza e l'efficacia di atumelnant in partecipanti adulti con iperplasia surrenalica congenita classica"*, Codice Studio CRINETICS, Codice Eudract 2024-519579-24-00, Pratica SUFRIGO 1/26;

- b) di dare mandato al responsabile della sperimentazione in oggetto, prof. Vincenzo Rochira 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 10.756,68 assumendo che le visite 5-12-24-36 siano svolte per telefono e euro 11.725,86 assumendo che le visite 5-12-24-36 siano svolte onsite; prevedendosi l'arruolamento di n. 2 pazienti, l'importo complessivo massimo presunto è pari a euro 23.451,72;
 - 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 iPad Air 11 WIFI del valore di euro 373,00,
 - n. 1 ECG machine MAC 5 GE Healthcare del valore di euro 2.645,00,
 - n. 1 MIN/MAX THERMOMETER/datalogger FOR IMP STORAGE -35°C to 70°C modello Testo 184T3, del valore di euro 129,00;
 - 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 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 G94/2026 dell'anno di esercizio 2026;
- h) di comunicare il presente atto a tutti i soggetti interessati.

Il Direttore Sostituto
Elisa Muzzioli