CARTA INTESTATA DEL CENTRO

Sede, Data

> Al Comitato Etico Unico Regionale del Friuli Venezia Giulia

c/o Irccs Centro di Riferimento Oncologico via Franco Gallini, 2 - 33081 Aviano (PN)

Alla Direzione Generale Azienda (DA COMPLETARE)

OGGETTO: Dichiarazione sulla fattibilità della sperimentazione clinica.

Il sottoscritto Dr					, in qualità di Sperimentatore Responsabile dello studio						
presso il centro					(indicare l'Azienda Sanitaria/IRCCS/)						
CHIEDE											
autorizzazione alla conduzione dello studio pro							oula convenzion	e con lo Sponsor			
□ autorizzazione alla conduzione dello studio no-p						rofit (D	D.M. 17.12.2004	.)			
		□ senza finanziamento					con finanziamento (ai sensi commi 6 e 7, art. 2, D.M. 17.12.2004) ¹				
		con stipula	convenzio	ne con il Pro	motore o	con il	soggetto che er	oga il contributo			
				A TAL	FINE DIC	CHIAR	A QUANTO SE	GUE:			
1. D	ATI F	PRINCIPALI	DELLO ST	UDIO			·				
PROMOTORE:											
CONTRACT RESEARCH ORGANIZATION:											
CODICE PROTOCOLLO:								ALTRO CODICE ATTRIBUITO DAL CENTRO			
CODICE EUDRACT (se applicabile)											
TITOLO:											
STRUTTURA OPERATIVA:											
N. TOTALE PAZIENTI PREVISTI:											
N. TOTALE PAZIENTI PREVISTI PRESSO IL CENTRO				RO:							

¹ comma 6, art. 2, D.M. 17.12.2004 "... l'eventuale utilizzo di fondi, attrezzature, farmaci, materiale o servizi messi a disposizione da aziende farmaceutiche o comunque da terzi deve essere comunicato all'atto della richiesta di parere del Comitato Etico e di autorizzazione dell'Autorità Competente di cui al D.Lgs. 211/2003.".

comma 7, art. 2, D.M. 17.12.2004 "L'utilizzo del supporto o dei contributi di cui al comma 6, non deve modificare i requisiti e le condizioni di cui all'art. 1, né influenzare l'autonomia scientifica, tecnica e procedurale degli sperimentatori.".

DAT	A PREVISTA DI FINE ARRUOLAMENTO:						
DAT	TA PREVISTA DI FINE STUDIO (follow-up):						
QUI	ESITO CLINICO-SCIENTIFICO:						
2. N	IATURA DELLO STUDIO						
	sperimentazione clinica di medicinale			studio osservazionale			
	sperimentazione clinica senza farmaco e dispositivo (es. Protocollo chirurgico, di radioterapia, esam diagnostici non previsti nella normale pratica clinica, indagini volontari sani, ecc., altro: specificare)			Dispositivi medici / medical devices (apparato medicale rientrante nel regime di applicazione del D.M. 02.08.2005 del Ministero della Salute, e come definito dalla Direttiva UE 93/42/EEC del 14.06.1993)			
SE I	O STUDIO E' OSSERVAZIONALE, INDICARE:						
	Di coorte retrospettivo			Di coorte prospettico			
	Caso-controllo			Studi trasversali			
	Solo su casi ("case cross-over" e "case series")			Studi di appropriatezza			
Prevede un contatto diretto con il paziente per la raccolta di dati sensibili			□ SI □NO				
E' p	revisto un follow-up		□ SI □NO				
Se,	si, si avvarrà di: - Contatti telefonici - Visite ambulatoriali ad hoc - Ricerca sui dati del sistema informativo dell'Azienda (G2,)		□ s □ s □ s	I □NO			
3. C	OPERTURA ASSICURATIVA						
	E' prevista copertura assicurativa ad hoc			NON è prevista copertura assicurativa ad hoc			
SE I	2' PREVISTA specificare se si tratta di:						
	polizza assicurativa stipulata dal Promotore		polizza assicurativa stipulata dal Centro				
4. D	ESTINAZIONE DEL FINANZIAMENTO (per sing	solo pa	azient	e)			
	l'intero importo è a disposizione della struttura o	perativ	va pres	sso cui si svolge lo studio			
	una parte del finanziamento è destinato ad altre	struttu	ıre ope	erative dell'Istituto, come segue:			
	quota fissa da destinarsi indipendentemente dal completamento delle attività previste per il paziente (es. all'entrata/screening del paziente nello studio)						

	STRUTTUR	A	IMPO	ORTO			
	quota proporzionale al completamer (es. 100% quota solo se il paziente ha						
	STRUTTURA	A	PERCENTUALE				
			%				
			%				
5. FARM	IACO (esclusi studi osservazionali)	FORNITO GRATUITAMENTE DAL PROMOTORE /	RIMBORSATO DALLO SPONSOR	A CARICO DEL SSN			
Denomir	nazione del farmaco:	AZIENDA FARMACEUTICA	3F ONSON				
	sperimentale						
	di confronto						
placebo							
FARMAC	CO 2	FORNITO GRATUITAMENTE DAL PROMOTORE / AZIENDA FARMACEUTICA	RIMBORSATO DALLO SPONSOR	A CARICO DEL SSN			
Denomir	nazione del farmaco:						
Farmaco	sperimentale						
Farmaco	di confronto						
placebo							
altro							
FARMAC	00 3	FORNITO GRATUITAMENTE DAL PROMOTORE / AZIENDA FARMACEUTICA	RIMBORSATO DALLO SPONSOR	A CARICO DEL SSN			
Denomir	nazione del farmaco:						
Farmaco	sperimentale						
Farmaco	di confronto						
placebo							
altro							
FARMAC	CO 4	FORNITO GRATUITAMENTE DAL PROMOTORE / AZIENDA FARMACEUTICA	RIMBORSATO DALLO SPONSOR	A CARICO DEL SSN			

Den	Denominazione del farmaco:										
Farn	naco	sperimentale									
Farn	naco	di confronto									
plac	ebo										
altro)										
6. COMODATO D'USO GRATUITO di attrezzature / apparecchiature fornite dallo Sponsor per lo svolgimento della sperimentazione											
DESCRIZIONE ATTREZZATURA / APPARECCHIATURA											
1)											
2)											
3)											
7. ATTIVITA' AGGIUNTIVA RICHIESTA DALLO STUDIO RISPETTO ALLA TERAPIA STANDARD											
	Lo studio <u>non comporta</u> attività aggiuntiva rispetto alla terapia standard prevista per la patologia										
		studio <u>comporta</u> attività aggiuntiva rispetto alla terapia standard prevista per la patologia, come dettagliato elle seguenti sezioni:									
		esami di laboratorio e/o strumentali (per singolo paziente)									
•		DESCRIZIONE S		MBORSATO DALLO SPONSOR	A CARICO DEL SSN						
		prestazioni presso altre aziende sanitarie (per singolo paziente)									
		DESCRIZIONE	AZIENDA SANITARIA	CODICE prestazione tariffario F	e da N. ESAMI		MBORSATO DALLO SPONSOR	A CARICO DEL SSN			
		altre spese/attività connesse alla sperimentazione (es. spese di spedizione campioni a laboratori centralizzati, invio copia di esami radiologici, ecc.)									

		DESCRIZIONE						A CARICO DEL SSN		
							l			
			sonale ipo dedicato al totale dei pazienti)							
						E ALLA IIMANA N. SETTIMANE				
		I I I I I I I I I I I I I I I I I I I				LLA ANA	N.	N. SETTIMANE		
8. U	LTER	IORI	COMUNICAZIONI dello sperimentatore							
			Timbro e Firma dello S	Sperimentatore Re	esponsabil	e dello	studi	0		
	Timbro e Firma dell'incaricato dell'Azienda ad attestare la fattibilità									
			Timbro e Firma dell'inca	ricato dell'Aziendi	a au attes	tare la T	attiDl	IIId		