



Aviano, .....

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  
Del Centro di Riferimento Oncologico (CRO)  
IRCCS

**OGGETTO: Dichiarazione sulla fattibilità della sperimentazione clinica.**

Il sottoscritto Dr. \_\_\_\_\_, in qualità di Sperimentatore Responsabile dello studio presso il Centro di Riferimento Oncologico di Aviano (CRO) IRCCS

**CHIEDE**

<input type="checkbox"/>	autorizzazione alla conduzione dello studio profit e stipula convenzione con lo Sponsor		
<input type="checkbox"/>	autorizzazione alla conduzione dello studio no-profit (D.M. 17.12.2004)		
<input type="checkbox"/>	senza finanziamento	<input type="checkbox"/>	con finanziamento (ai sensi commi 6 e 7, art. 2, D.M. 17.12.2004) <sup>1</sup>
<input type="checkbox"/>	con stipula convenzione con il Promotore o con il soggetto che eroga il contributo		

**A TAL FINE DICHIARA QUANTO SEGUE:**

**1. DATI PRINCIPALI DELLO STUDIO**

PROMOTORE:			
CONTRACT RESEARCH ORGANIZATION:			
CODICE PROTOCOLLO:		ALTRO CODICE ATTRIBUITO DAL CENTRO	
CODICE EUDRACT (se applicabile)			

<sup>1</sup> 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."

TITOLO:			
STRUTTURA OPERATIVA:			
N. TOTALE PAZIENTI PREVISTI:			
N. TOTALE PAZIENTI PREVISTI PRESSO IL CENTRO:			
DATA PREVISTA DI FINE ARRUOLAMENTO:			
DATA PREVISTA DI FINE STUDIO (follow-up):			
QUESITO CLINICO-SCIENTIFICO:			

## 2. NATURA DELLO STUDIO

<input type="checkbox"/>	sperimentazione clinica di medicinale	<input type="checkbox"/>	studio osservazionale
<input type="checkbox"/>	sperimentazione clinica senza farmaco e dispositivo (es. Protocollo chirurgico, di radioterapia, esami diagnostici non previsti nella normale pratica clinica, indagini su volontari sani, ecc., altro: specificare)	<input type="checkbox"/>	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 LO STUDIO E' OSSERVAZIONALE, INDICARE:			
<input type="checkbox"/>	Di coorte retrospettivo	<input type="checkbox"/>	Di coorte prospettico
<input type="checkbox"/>	Caso-controllo	<input type="checkbox"/>	Studi trasversali
<input type="checkbox"/>	Solo su casi ("case cross-over" e "case series")	<input type="checkbox"/>	Studi di appropriatezza
Prevede un contatto diretto con il paziente per la raccolta di dati sensibili		<input type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
E' previsto un follow-up		<input type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
Se, si, si avvarrà di:			
-	Contatti telefonici	<input type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
-	Visite ambulatoriali ad hoc	<input type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO
-	Ricerca sui dati del sistema informativo dell'Azienda (G2, ...)	<input type="checkbox"/> SI	<input type="checkbox"/> NO

## 3. COPERTURA ASSICURATIVA

<input type="checkbox"/>	E' prevista copertura assicurativa ad hoc	<input type="checkbox"/>	NON è prevista copertura assicurativa ad hoc
SE E' PREVISTA specificare se si tratta di:			
<input type="checkbox"/>	polizza assicurativa stipulata dal Promotore	<input type="checkbox"/>	polizza assicurativa stipulata dal Centro

#### 4. DESTINAZIONE DEL FINANZIAMENTO (per singolo paziente)

<input type="checkbox"/>	l'intero importo è a disposizione della struttura operativa presso cui si svolge lo studio	
<input type="checkbox"/>	una parte del finanziamento è destinato ad altre strutture operative dell'Istituto, come segue:	
<input type="checkbox"/>	quota fissa da destinarsi indipendentemente dal completamento delle attività previste per il paziente (es. all'entrata/screening del paziente nello studio)	
	STRUTTURA	IMPORTO
<input type="checkbox"/>	quota proporzionale al completamento delle attività previste per il paziente (es. 100% quota solo se il paziente ha completato il 100% delle attività)	
	STRUTTURA	PERCENTUALE
		%
		%
		%

#### 5. FARMACO (esclusi studi osservazionali)

FARMACO 1	FORNITO GRATUITAMENTE DAL PROMOTORE / AZIENDA FARMACEUTICA	RIMBORSATO DALLO SPONSOR	A CARICO DEL SSN
Denominazione del farmaco:			
Farmaco sperimentale	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Farmaco di confronto	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
placebo	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
altro .....	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

FARMACO 2	FORNITO GRATUITAMENTE DAL PROMOTORE / AZIENDA FARMACEUTICA	RIMBORSATO DALLO SPONSOR	A CARICO DEL SSN
Denominazione del farmaco:			
Farmaco sperimentale	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Farmaco di confronto	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
placebo	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
altro .....	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

FARMACO 3	FORNITO GRATUITAMENTE DAL PROMOTORE / AZIENDA FARMACEUTICA	RIMBORSATO DALLO SPONSOR	A CARICO DEL SSN
Denominazione del farmaco:			
Farmaco sperimentale	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Farmaco di confronto	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
placebo	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
altro .....	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

FARMACO 4	FORNITO GRATUITAMENTE DAL PROMOTORE / AZIENDA FARMACEUTICA	RIMBORSATO DALLO SPONSOR	A CARICO DEL SSN
Denominazione del farmaco:			
Farmaco sperimentale	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Farmaco di confronto	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
placebo	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
altro .....	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

## 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

<input type="checkbox"/>	Lo studio <u>non comporta</u> attività aggiuntiva rispetto alla terapia standard prevista per la patologia
<input type="checkbox"/>	Lo studio <u>comporta</u> attività aggiuntiva rispetto alla terapia standard prevista per la patologia, come dettagliato nelle seguenti sezioni:

<input type="checkbox"/>	<b>esami di laboratorio e/o strumentali (per singolo paziente)</b>					
	DESCRIZIONE	STRUTTURA OPERATIVA	CODICE prestazione da tariffario FVG	N. ESAMI	RIMBORSATO DALLO SPONSOR	A CARICO DEL SSN
					<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
					<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
					<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
					<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

<input type="checkbox"/>	<b>prestazioni presso altre aziende sanitarie (per singolo paziente)</b>					
	DESCRIZIONE	AZIENDA SANITARIA	CODICE prestazione da tariffario FVG	N. ESAMI	RIMBORSATO DALLO SPONSOR	A CARICO DEL SSN

				<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
				<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

<input type="checkbox"/>	<b>altre spese/attività connesse alla sperimentazione</b> (es. spese di spedizione campioni a laboratori centralizzati, invio copia di esami radiologici, ecc.)			
	DESCRIZIONE	RIMBORSATO DALLO SPONSOR	A CARICO DEL SSN	
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	
		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	

<input type="checkbox"/>	<b>personale</b> (tempo dedicato al totale dei pazienti)			
<input type="checkbox"/>	<b>PERSONALE DIPENDENTE</b> <i>Qualifica</i>	N. OPERATORI	ORE ALLA SETTIMANA	N. SETTIMANE
<input type="checkbox"/>	<b>PERSONALE CONTRATTISTA / BORSISTA</b> <i>Qualifica</i>	N. OPERATORI	ORE ALLA SETTIMANA	N. SETTIMANE

**8. ULTERIORI COMUNICAZIONI dello sperimentatore**

Timbro e Firma dello  
Sperimentatore Responsabile dello studio

\_\_\_\_\_

Timbro e Firma del  
Direttore della Struttura Operativa

Timbro e Firma del  
Direttore di Dipartimento

---

Visto del Direttore Scientifico  
e incaricato dell'Azienda al rilascio della fattibilità

---