

Avia	no,					
				Spett.le Comitato Etico Unico Regionale c/o Azienda Regionale di Coordinamento Salute (ARCS) via Pozzuolo, 330 - 33100 UDINE PEC: ceur@certsanita.fvg.it		
					Alla Direzione Generale Del Centro di Riferimento Oncologico (CRO) IRCCS	
ogg	ETTC	D: Dichiaraz	zione sulla fattibilità della spe	rime	ntazione clinica.	
			ferimento Oncologico di Aviar		in qualità di Sperimentatore Responsabile dello studio	
				CHIE	EDE	
	auto	orizzazione a	lla conduzione dello studio profit	e stip	pula convenzione con lo Sponsor	
	auto	orizzazione a	lla conduzione dello studio no-pr	ofit ([D.M. 17.12.2004)	
		senza finan	ziamento		con finanziamento (ai sensi commi 6 e 7, art. 2, D.M. 17.12.2004) ¹	
	con stipula convenzione con il Promotore o con il soggetto che eroga il contributo					
			A TAL FINE DIC	HIAR	A QUANTO SEGUE:	
1. D	ATI F	PRINCIPALI	DELLO STUDIO			
PROMOTORF:						

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.".

Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico di diritto pubblico (D.I. 31/07/90)

Via Franco Gallini, 2 – 33081 Aviano (PN) – Italy

CONTRACT RESEARCH ORGANIZATION:

CODICE

PROTOCOLLO:

C.F. P.I. 00623340932 / Tel +39-0434-659 111 / Fax +39-0434-652 182 / Pec protocollo@pec.cro.it

ALTRO CODICE

ATTRIBUITO

DAL CENTRO

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.".

CODICE EUDRACT (se applicabile)							
TITOLO:							
STRI	JTTURA OPERATIV	'A:					
N. T	OTALE PAZIENTI P	REVISTI:					
N. T	OTALE PAZIENTI P	REVISTI PRI	ESSO IL CENTRO:				
DAT	A PREVISTA DI FIN	E ARRUOLA	MENTO:				
DAT	A PREVISTA DI FIN	E STUDIO (f	follow-up):				
QUE	SITO CLINICO-SCIE	NTIFICO:					
2. N	ATURA DELLO S	TUDIO					
	sperimentazione	e clinica di	medicinale			studio osservazionale	
	sperimentazione clinica senza farmaco e dispositivo (es. Protocollo chirurgico, di radioterapia, esa diagnostici non previsti nella normale pratica clinica, indagii 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 LO STUDIO E' OSSERVAZIONALE, INDICARE:							
	Di coorte retros	coorte retrospettivo				Di coorte prospettico	
	Caso-controllo				Studi trasversali		
	Solo su casi ("ca	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' pı	revisto un follow-	up				I □NO	
Se, si, si avvarrà di: - Contatti telefonici - Visite ambulatoriali ad hoc - Ricerca sui dati del sistema informativo dell'Azienda (G2,)						I □NO	
3. COPERTURA ASSICURATIVA							
☐ E' prevista copertura assicurativa ad hoc						NON è prevista copertura assicurativa ad hoc	
SE E' PREVISTA specificare se si tratta di:							
	polizza assicurativa stipulata dal Promotore					polizza assicurativa stipulata dal Centro	

4. DESTINAZIONE DEL FINANZIAMENTO (per singolo paziente) I'intero importo è a disposizione della struttura operativa presso cui si svolge lo studio

	una	una parte del finanziamento è destinato ad altre strutture operative 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)				
,		STRUTTURA	IMPORTO			
		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			
			%			
			0/			

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			
Farmaco di confronto			
placebo			
altro			

%

FARMACO 2	FORNITO GRATUITAMENTE DAL PROMOTORE / AZIENDA FARMACEUTICA	RIMBORSATO DALLO SPONSOR	A CARICO DEL SSN
Denominazione del farmaco:			
Farmaco sperimentale			
Farmaco di confronto			
placebo			
altro			

FARMACO 3	FORNITO GRATUITAMENTE DAL PROMOTORE / AZIENDA FARMACEUTICA	RIMBORSATO DALLO SPONSOR	A CARICO DEL SSN
Denominazione del farmaco:			

Farmaco	sperimentale					
Farmaco	di confronto					
placebo						
altro						
FARMAC	O 4	DAL PROMO	FORNITO GRATUITAMENTE DAL PROMOTORE / AZIENDA FARMACEUTICA RIMBORSATO SPONSOI			ICO DEL SSN
Denomin	nazione del farmaco:					
Farmaco	sperimentale					
Farmaco	di confronto					
placebo						
altro						
	ezzature / apparecchiature fornite da ONE ATTREZZATURA / APPARECCHIAT		io svoigimen	to della sperimo	entazione	
1)						
2)						
3)						
7. ATTIV	ITA' AGGIUNTIVA RICHIESTA DAL	LO STUDIO RIS	SPETTO ALLA	A TERAPIA STA	NDARD	
Los	studio <u>non comporta</u> attività aggiuntiv	a rispetto alla te	erapia standar	rd prevista per la	a patologia	
	studio <u>comporta</u> attività aggiuntiva ris le seguenti sezioni:	petto alla terapi	a standard pro	evista per la pat	ologia, come de	ttagliato
	I					
	esami di laboratorio e/o strume (per singolo paziente)	entali				
	DESCRIZIONE	STRUTTURA OPERATIVA	CODICE prestazione d tariffario FVG		RIMBORSATO DALLO SPONSOR	A CARICO DEL SSN
		I		1		1
	prestazioni presso altre aziende (per singolo paziente)	sanitarie				

		DESCRIZIONE		AZIENDA SANITARIA	prestazione da tariffario FVG	N. ESAMI	DALLO SPONSOR	A CARICO DEL SSN	
			e spese/attività connes spese di spedizione campio			di esami radiol	plogici. ecc.)		
		DES	CRIZIONE				RIMBORSATO DALLO SPONSOR	A CARICO DEL SSN	
			sonale npo dedicato al totale dei pa	azienti)					
,			PERSONALE DIPENDENTE	Ē	N. OPERATOR	ORE A	I	N. SETTIMANE	
		PERSONALE CONTRATTI: Qualifica		TA / BORSISTA	N. OPERATOR	I. OPERATORI ORE A		SETTIMANE	
8. U	LTER	IORI	COMUNICAZIONI dello	sperimentatore					
		Timbro e Firma dello							
					Sperimentatore	Responsabile	e dello studi	0	

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		