Trasmettere esclusivamente in formato elettronico all'indirizzo PEC: ceur@certsanita.fvq.it

Spett.le Comitato Etico Unico Regionale c/o Azienda Regionale di Coordinamento per la Salute (ARCS) via Pozzuolo, 330 **33100 UDINE** PEC: ceur@certsanita.fvg.it Alla c.a. del Direttore Generale dell'Azienda/IRCCS (da completare con i riferimenti del Centro sperimentale) PEC: E p.c. Alla c.a. dello Sperimentatore responsabile Dr./Prof. SOC dell'Azienda/IRCCS Oggetto: Richiesta di valutazione Emendamento sostanziale allo Studio clinico dal Titolo: " " dal CEUR nella seduta del Con la presente si richiede l'approvazione dell'Emendamento sostanziale allo studio clinico in oggetto, che si sta svolgendo presso la SOC dell'Azienda/IRCCS, sotto la responsabilità del Dr./Prof., in quanto Sperimentatore responsabile per il centro.

DATI PRINCIPALI DELLO STUDIO				
CODICE DI PROTOCOLLO				
ПТОLО				
ACRONIMO				
STUDIO MONO/MULTICENTRICO	☐ Monocentrico	☐ Multicentrico		
SE MULTICENTRICO	□ Nazionale	☐ Internazionale		
□ Studio profit e stipula convenzione con lo Sponsor □ Studio no-profit (D.M. 30.11.2021) □ senza finanziamento □ con finanziamento □ con stipula convenzione con il Promotore o con il soggetto che eroga il contributo				
Se con finanziamento, specificare:				
Fonte di finanziamento		☐ AIFA ☐ CNR ☐ Fondazione o Ente benefico ☐ ISS ☐ Industria farmaceutica ☐ MIUR ☐ Ministero della salute (Bando finalizzato) ☐ Regione Lazio ☐ Altro (specificare) ————		
Specificare denominazione del finanziatore				
Importo del finanziamento				
PROMOTORE	Denominazione: Referente: Telefono: E-mail:			
CRO (se applicabile)	Denominazione: Referente: Telefono: E-mail:			

	Dott. / Prof.			
SPERIMENTATORE RESPONSABILE	Telefono:			
	E-mail:			
CTRUTTURA COMUNOLTA E DIRECTORE				
STRUTTURA COINVOLTA E DIRETTORE				
DATI DEL COORDINATORE DISPONIBILI				
□ SI	□ NO			
Denominazione Centro Coordinatore:				
TIPOLOGIA DELLO STUDIO				
Studio Interventistico senza farmaco e senza dispositivo		☐ Studio osservazionale con farmaco		
☐ Studio osservazionale senza farmaco e senza d	lispositivo	☐ Indagine clinica con dispositivo medico Pre-market		
☐ Indagine clinica con dispositivo medico Post-market Clinical Follow up (PMCF)		☐ Indagine clinica con dispositivo medico Post-market Clinical Follow up (PMCF) con procedure supplementari invasive o gravose		
☐ Indagine clinica con dispositivo medico-diagnostico in vitro (IVD) non marcato CE		☐ Indagine clinica con dispositivo medico-diagnostico in vitro (IVD) marcato CE		
□ Progetti di ricerca		☐ Studi preclinici		
Registri		Studi su campioni biologici		
Studi su linee cellulari		☐ Altro (specificare)		
SE LO STUDIO È OSSERVAZIONALE, INDICARE				
☐ Di coorte retrospettivo		☐ Di coorte prospettico		
☐ Caso-controllo		☐ Studi trasversali		
☐ Solo su casi ("case cross-over")		☐ Solo su casi ("case series")		
☐ Studi di appropriatezza		☐ Cross sectional		
Prevede un contatto diretto con il paziente per la raccolta di dati sensibili		□ SI □ NO		
E' previsto un follow-up		□ SI □ NO		

TIPOLOGIA DI EMENDAMENTO SOSTANZIALE				
AL PROTOCOLLO	T_			
□ SI	□ NO			
Riassumere brevemente le modifiche (es. ampliamento della casistica e conseguente modifica dell'Analisi statistica):				
AL L'INVESTIGATOR'S BROUCHURE				
□ SI	□NO			
Riassumere brevemente le modifiche :				
AI DOCUMENTI INFORMATIVI E DI CONSENSO				
□ SI	□ NO			
Riassumere brevemente le modifiche:				
PROROGA DELL'ARRUOLAMENTO E/O DELLA DURATA DELLO STU	JDIO			
□ SI	□ NO			
Riassumere brevemente le modifiche indicando la nuova data di concl	lusione dell'arruolamento e la motiva	zione della proroga:		
Riassumere brevemente le modifiche indicando la nuova data di conclusione dello studio e la motivazione della proroga:				
INTRODUZIONE NUOVE ANALISI GENETICHE				
□ SI	□NO			
Indicare le analisi che saranno introdotte:				
INTRODUZIONE RACCOLTA E TRATTAMENTO DI DATI GENETICI				
□ SI	□NO			
Indicare quali dati genetici saranno raccolti e trattati:				
INTRODUZIONE NUOVE ANALISI CON DISPOSITIVI MEDICI O DIS	POSITIVI MEDICO-DIAGNOSTICI IN	VITRO (IVD)		
□ SI	□ NO			
Indicare le analisi che saranno introdotte:				
CAMBIO SPERIMENTATORE PRINCIPALE (PI)				
□ SI	□ NO			
Riassumere brevemente modifiche evidenziando il nominativo del PI subentrante				
ALTRO				
□ SI	□NO			
Riassumere brevemente le modifiche:				
DETTAGLIO DISPOSITIVO MEDICO INTRODOTTO		Indicare se A, B, C **		

				T	
Tipologia di dispositivo					
Nome del dispositivo					
Ditta produttrice					
Numero di repertorio					
Denominazione commerciale					
Classificazione CND					
Descrizione CND					
Classe di rischio					
DETTAGLIO DISPOSITIVO MEDICO INTR	Indicare se A, B, C **				
Tipologia di dispositivo					
Nome del dispositivo					
Ditta produttrice					
Numero di repertorio]	
Denominazione commerciale					
Classificazione CND					
Descrizione CND					
Classe di rischio					
** A = Fornito gratuitamente dal Promotore / Produttore B = Rimborsato dallo Sponsor C = A carico del SSN					
COPERTURA ASSICURATIVA					
☐ È prevista copertura assicurativa ad ho	С	□ NON è prevista copertura assicurativa ad hoc			
SE È PREVISTA specificare se si tratta di					
☐ Polizza assicurativa stipulata dal Promo		ПРО	olizza assicurativa stipulata dal Ce	ntro	
POlizza assicurativa supuiata dai Fromotore					
LITHEZZO DI ATTREZZATURE E MATERI	ALL NELLO CTUDIO				
UTILIZZO DI ATTREZZATURE E MATERIALI NELLO STUDIO					
Lo studio prevede l'utilizzo di materiali e/o attrezzature necessari studio attualmente non disponibili presso il centro		i allo	Lo studio NON prevede l'utilizzo di materiali e/o attrezzature necessari allo studio attualmente non disponibili presso il centro		
Specificare il materiale/attrezzatura:					
MATERIALI/ATTREZZATURE IN COMODATO D'USO					
Lo studio prevede l'utilizzo di materiali e/o attrezzature necessari studio attualmente non disponibili presso il centro		i allo	Lo studio NON prevede l'util attrezzature necessari allo stud disponibili presso il centro		
Specificare il materiale/attrezzatura:					

A tal fine, si allega la seguente documentazione (*elencare di seguito i documenti allegati alla Lettera*):

•	
•	
•	
•	
•	
•	
•	
•	
•	
•	
•	
Si dichiara inoltre:	
 che lo studio sarà condotto in ottemperanz disposizioni normative applicabili; 	za al protocollo, alle norme dettate dalla GCP e alle
 che verrà segnalato, per iscritto, alla Direzio 	one Sanitaria ed al Comitato Etico Unico Regionale
qualsiasi evento avverso serio grave od inas	pettato;
 che verrà comunicato il termine, la sospensi 	one o la rinuncia allo studio;
 che verrà inviata, appena disponibile, 	copia della relazione finale e della pertinente
pubblicazione.	·
Solo nel caso di studio no-profit: Ai sensi del D.M.	30.11.2021, si richiede contestualmente l'esenzione
dal versamento degli oneri di valutazione al CEUR,	
J	·
In fede.	
	-
LUOGO DATA	
PER GLI STUDI CON PROMOTORE ESTERNO	
PER GLI STUDI CON PROMOTORE ESTERNO	
Il referente del Promotore	Il referente della Contract research
	organization (eventuale)
	-
Datt	Dott
Dott.	Dott.
(firma)	(firma)
PER GLI STUDI SPONTANEI	
Il Direttore della SOC	La Sperimentatore responsabile
II DITELLUTE GETTA SOC	Lo Sperimentatore responsabile
Dott	Dott
(firma)	(firma)
(firma)	(firma)