

ANALISI DI IMPATTO AZIENDALE PER STUDIO OSSERVAZIONALE

Titolo dello studio clinico	Colonic Resection, stOma, or self-expanding metal Stents for
	obstruCtive left cOlon cancer. The CROSCO-1 multicenter, prospective
	cohort study.
Codice Protocollo	CROSCO-1
Versione e data	versione 2 del 03/08/2023
Promotore	AOU Careggi
	Dipartimento di Emergenza e accettazione, SODc Chirurgia d'urgenza,
	Dr. Alessio Biagio Filippo Giordano
	"Crosco Study" < croscostudy@gmail.com>
CRO	n.a.
(se applicabile)	
Sperimentatore Principale (indicare	Dr. Giuseppe Canonico
nominativo, struttura di	SOC Chirurgia Generale Firenze I – Ospedale San Giovanni di Dio
appartenenza e contatti)	Azienda USL Toscana Centro
	email: giuseppe.canonico@uslcentro.toscana.it
ELENCO STUDI IN CORSO PRESSO LA	RIEPILOGO IN REGISTRO MONITORAGGIO TASK FORCE
U.O.	SPERIMENTAZIONE CLINICA
NUMERO REGISTRO INTERNO	03-24 FI
(a cura Task Force sperimentazione clinica)	

SEZIONE A: MODULO PER L'ANALISI DEI COSTI CORRELATI ALLO STUDIO

SEZIONE B: MODULO RELATIVO AL COINVOLGIMENTO DEL PERSONALE

SEZIONE C: MODULO DI PREVISIONE DI IMPIEGO DEL FINANZIAMENTO ESTERNO

SEZIONE D: ASSUNZIONE DI RESPONSABILITÀ E NULLA OSTA AL RILASCIO DELLA FATTIBILITA' LOCALE A CURA DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO, DEL DIRETTORE DELL'UNITÀ OPERATIVA E DEL DIRETTORE GENERALE DELLA STRUTTURA SANITARIA

SEZIONE A: MODULO PER L'ANALISI DEI COSTI CORRELATI ALLO STUDIO

Numero pazienti previsti per centro:5_	Volontari sani: Pediatrici: Adulti:	NO NO SI n. 5		
Durata complessiva dello studio: 24 mesi				
Durata del periodo di arruolamento:12 mesi Durata dell'osservazione:12 mesi Periodi previsto per Analisi dei dati:	=			
STUDIO IN REGIME				
Territoriale Sì □ NO ☒				
Ospedaliero Sì ⊠ NO □				
Se in regime ospedaliero dettagliare: regim	e ambulatoriale 区	day-hospital/surgery □	ricovero ₩	
(Se applicabile) Corrispettivo a paziente prope	osto dal Promotore (E	uro/paziente) + IVA		
Visita	Compenso/paziente			
Visita Basale	€			
	€			
Visita 2	£			
Visita 3 NON AP	PLICABILE			
Visita 4	€			
Visita Follow Up 1	€			
TOTALE	€			

A.3 MATERIALI O BENI DI CONSUMO, ATTREZZATURE, SERVIZI E SPESE PER IL PERSONALE ESTERNO ALLA U.O. PROPRONENTE, EVENTUALMENTE NECESSARI PER LO SVOLGIMENTO DELLO STUDIO

Elencare ed indicare la quantità e le modalità proposte per la copertura del costo dei materiali/attrezzature/servizi studio-specifici:

materia	ii/uttrezzuture/servizi studio-specijici.			
1	Tipologia =materiale o bene di consumo; ezzature; 3=servizi*; 4=personale**; 5=altro***)	Quantità	Totale valore + IVA (Euro)	Modalità di copertura oneri finanziari
Codice Descrizione				
5 CRF elettronica		n.a.	n.a.	fornita dal Promotore
	Totale			

^{*}Nella voce servizi devono essere inseriti e quantificati (stima) anche l'organizzazione o la partecipazione a convegni, corsi di formazione o altre iniziative formative.

A.4.1 DETTAGLIO FARMACI O DISPOSITIVI MEDICI IN STUDIO, SE PREVISTI

Descrizione (Indicare dosaggio e forma farmaceutica del farmaco/dettagli del dispositivo)		Costo (a cura Task Force)	Unità di misura	Numero unità a paziente (stima)	Totale valore se quantificabile (Euro)
1.					
2. NO		N PREVISTI			
Totale					

A.4.4 DETTAGLIO MATERIALI IN COMODATO D'USO, SE PREVISTI

Descrizione		Unità di misura	Numero unità a paziente (stima)	Totale valore (Euro)
1.				
2.	NON	PREVIS	ΓΙ	
Totale				

	A.5	s C	OP	ert	'URA	A ASS	SICU	rati	VA
--	-----	-----	----	-----	------	-------	------	------	----

Lo studio prevede una copertura assicurati	va?	SÌ 🗆	
--	-----	------	--

NO ⊠

A.6 COINVOLGIMENTO DELLA FARMACIA

Lo studio prevede il coinvolgimento diretto della propria Farmac	o diretto della propria Farmacia	le il coinvolgimento	Lo studio r
--	----------------------------------	----------------------	-------------

	NO	×
--	----	---

A.7 SINTESI RIASSUNTIVA DEL VALORE ECONOMICO DELLO STUDIO (a cura Task Force)

Descrizione	Totale (Euro)
Materiali di consumo, attrezzature, servizi e spese per il personale (inserire totale tab. A.3)	FORNITA DAL PROMOTORE
Farmaci o dispositivi medici sperimentali (inserire totale tab. A.4.1)	NON PREVISTI
Materiali in comodato d'uso (inserire totale tab. A.4.4)	NON PREVISTI
TOTALE	

^{**}Nella voce personale specificare descrivendo distintamente i costi relativi alle spese per il personale dipendente, quello non dipendente in forza allo studio mediante convenzioni o contratti o distacchi da altre pubbliche amministrazioni, per l'attivazione di borse di studio.

^{***}Per altro si intende tutto ciò che non può essere ricompreso nelle specifiche precedenti, come somministrazione di questionari, interviste, diari, scale di valutazione etc.



SEZIONE B: MODULO RELATIVO AL COINVOLGIMENTO DEL PERSONALE

PERSONALE DIPENDENTE DEL SSN PRESSO LA STRUTTURA/U.O. PROPONENTE					
				o specifica svolta:	
Cognome	Nome	Qualifica	nell'orario di servizio*(in ore a paziente stimate)	fuori dall'orario di servizio (in ore a paziente stimate)	Firma
CANONICO	GIUSEPPE	MEDICO-PI	0.5	N.A.	Duce
)
Pi	ERSONALE NON-DI	PENDENTE DEL S	SSN PRESSO LA S	STRUTTURA/U.O. P	ROPONENTE
Cognome e Nome	Qualifica	Tipologia di rapporto lavorativo (libero professionale , consulente, borsista etc.)	Ente di appartenenz a	Attività studio specifica svolta (ore a paziente stimate)	Firma

^{*} Se trattasi di studio profit, il compenso relativo all'attività del dipendente deve essere destinato al fondo di U.O.

ALTRO PERS	ONAI	LE <u>DIPENDENTE</u> D	EL SSN (infermieristico/ostetrico/tecnico)
Qualifica			Attività studio specifica svolta
INFERMIERE		è previsto non è previsto	□ attività di formazione specifiche/ Training □ premedicazione □ prelievo ematico □ allestimento/preparazione dei farmaci □ somministrazione dei farmaci □ monitoraggio paziente dopo la somministrazione □ somministrazione questionari/consenso □ misurazione /registrazione parametri paziente □ altro
ALTRI PROFILI: DETTAGLIARE Es. TECNICO RADIOLOGIA	X	è previsto non è previsto	□ attività di formazione specifiche/ Training □ misurazione /registrazione parametri paziente □ monitoraggio paziente dopo il trattamento □ somministrazione questionari □ altro



SEZIONE C: MODULO DI PREVISIONE DI IMPIEGO DEL FINANZIAMENTO ESTERNO

(a cura Task Force)

PREVISIONE IMPIEGO FINANZIAMENTO:

Entità del finanziamento: (Euro) NESSUN FINANZIAMENTO PREVISTO	
Indicare l'Azienda profit/Ente/i che mette/mettono a disposizione il finanziamento per la conduzione del	lo-
studio:	

	Destinazioni	Valore percentuale	Valore percentuale (%) al netto costi aggiuntivi b)
а	Importi trattenuti dall'Azienda sanitaria come overhead		
b	Importi per rimborso esami e farmaci		
С	Compensi al personale medico coinvolto nello studio clinico		
d	Compensi per il personale non medico coinvolto nello studio clinico		
е	Compensi destinati a fondo di U.O.	NON APPLICABILE	
f	Compensi destinati all'Università		
g	Importo accantonato nel fondo Clinical Trial Office (CTO)/Task Force Aziendale (CTA)		
h	Importo accantonato nel forndo per gli studi no profit		
j	Importo accantonato nel forndo per la Sezione del CER (se applicabile)		
	Altro		
	ТОТ	100	100

SEZIONE D: ASSUNZIONE DI RESPONSABILITÀ E NULLA OSTA AL RILASCIO DELLA FATTIBILITA' LOCALE, A CURA DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO, DEL DIRETTORE DELL'UNITÀ OPERATIVA E DEL DIRETTORE GENERALE DELLA STRUTTURA SANITARIA O ALTRA FIGURA DELEGATA

I sottoscritti Sperimentatore Responsabile, Direttore dell'Unità Operativa della struttura sanitaria richiedente e Direttore Generale della struttura sanitaria, sotto la propria responsabilità e per quanto di propria competenza, dichiarano che:

- visti i criteri per l'arruolamento dei pazienti previsti dal presente protocollo, essi non confliggono con i criteri di arruolamento di altri protocolli attivati presso l'Unità Operativa;
- il personale coinvolto (sperimentatore principale e collaboratori) è competente ed idoneo;
- l'Unità Operativa presso cui si svolge la ricerca è idonea;
- la conduzione della sperimentazione non ostacolerà la pratica assistenziale;
- lo studio verrà condotto secondo il protocollo di studio, in conformità ai principi della Buona Pratica
 Clinica (GCP) nell'ultima versione riconosciuta nella normativa italiana, della Dichiarazione di Helsinki e nel rispetto delle normative vigenti e pertinenti;
- lo sperimentatore si impegna a segnalare alla direzione aziendale, alla Sezione competente del Comitato Etico Regionale e al Promotore ogni deviazione critica dalle GCP, ogni deviazioni dal protocollo di studio o il venir meno dei requisiti sui quali è fondata l'idoneità della struttura, entro 7 giorni dal momento in cui ne viene a conoscenza e comunque a rispettare ogni disposizione normativa relativa a tali comunicazioni;
- ai soggetti che parteciperanno allo studio, al fine di una consapevole espressione del consenso, verranno fornite tutte le informazioni necessarie, inclusi i potenziali rischi correlati alla sperimentazione;
- l'inclusione del paziente nello studio sarà registrata sulla cartella clinica o su altro documento ufficiale,
 unitamente alla documentazione del consenso informato;
- in accordo al "Sistema Aziendale Privacy Soggetti del trattamento dei dati":
 - il personale dipendente che partecipa allo studio è "Incaricato al trattamento dei dati";
 - il personale non-dipendente che partecipa allo studio, ove presente, è "Incaricato esterno al trattamento dei dati";
 - gli atti di nomina dei Soggetti del trattamento dati sono depositati presso la Struttura Operativa presso cui si svolge lo studio;

- si assicurerà che ogni emendamento o qualsiasi altra modifica al protocollo che si dovesse verificare nel corso dello studio, rilevante per la conduzione dello stesso, verrà inoltrato al Comitato Etico da parte del Promotore;
- sarà comunicato ogni evento avverso serio al Promotore secondo normativa vigente o secondo quanto indicato nel protocollo di studio;
- ai fini del monitoraggio e degli adempimenti amministrativi, verrà comunicato al Comitato Etico l'inizio
 e la fine dello studio nonché inviato, almeno annualmente, il rapporto scritto sull'avanzamento dello
 studio e verranno forniti, se richiesto dal Comitato Etico, rapporti ad interim sullo stato di avanzamento
 dello studio;
- la documentazione inerente lo studio verrà conservata in conformità a quanto stabilito dalle Norme di Buona Pratica Clinica e alle normative vigenti;
- non sussistono vincoli di diffusione e pubblicazione dei risultati dello studio nel rispetto delle disposizioni vigenti in tema di riservatezza dei dati sensibili e di tutela brevettuale e, non appena disponibile, verrà inviata copia della relazione finale e/o della pubblicazione inerente;
- la copertura assicurativa è conforme alla normativa vigente;
- è previsto, ⊠ non è previsto un compenso a paziente arruolato per lo svolgimento dello studio;

 (se trattasi di studio no profit) nel caso sia previsto un finanziamento dedicato per la conduzione dello studio, a qualunque titolo concesso da parte di terzi, le condizioni dello stesso sono dichiarate nel corrispondente accordo finanziario stipulato tra (Promotore)______e (Finanziatore terzo) ______; le modalità del suo impiego sono esplicitate nelle specifiche sezioni A e B e C del presente documento-
- qualora successivamente all'approvazione da parte del Comitato Etico si ravvisasse la necessità di
 acquisire un finanziamento a copertura di costi per sopraggiunte esigenze legate alla conduzione dello
 studio, si impegnano a sottoporre al Comitato Etico, tramite emendamento sostanziale, la
 documentazione comprovante l'entità del finanziamento, il suo utilizzo nonché il soggetto erogatore;
- lo studio verrà avviato soltanto dopo la ricezione di formale comunicazione di parere favorevole del Comitato Etico;
- Lo sperimentatore dichiara di accettare il compenso a paziente proposto dal Promotore (€+

 //A), in quanto ritenuta somma congrua considerate le procedure previste dal protocollo di studio.
- hanno preso visione e approvano quanto dichiarato nelle sezioni precedenti.

Firma dello Sperimentatore Responsabile
Dott. Giuseppe Canonico

Firma del Direttore dell'Unità Operativa/SOD
Dott. Alessandro Anastasi

VALUTATO QUANTO SOPRA RIPORTATO, NULLA OSTA AL RILASCIO DELLA FATTIBILITA' LOCALE
RELATIVA ALLO STUDIO IN OGGETTO IL QUALE PUO' ESSERE PRESENTATO ALLA SEZIONE
COMPETENTE DEL COMITATO ETICO PER L'ESPRESSIONE DEL PARERE

Data

Firma del Direttore Generale della struttura sanitaria (o Direttore delegato)
Per delega:
Staff Direzione Sanitaria

SOS Etica e cura
Task Force aziendale sperimentazione clinica
Il Direttore
Dr Piero Luigi Perruccio