

ANALISI DI IMPATTO AZIENDALE PER STUDIO OSSERVAZIONALE

Titolo dello studio clinico	Ophelia a Firenze: ottimizzare l'alfabetizzazione sanitaria individuale e organizzativa per la prevenzione delle malattie cardiovascolari tra le donne in contesti svantaggiati
Codice Protocollo	Ophelia a Firenze
Versione e data	Versione 1.0 del 15 Maggio 2024
Promotore	Prof.ssa Chiara Lorini Dipartimento di scienze della salute (DSS) Sezione di Igiene, Medicina Preventiva, Infermieristica e Sanità Pubblica Università degli Studi di Firenze
Sperimentatore Principale (indicare nominativo, struttura di appartenenza e contatti)	dott. Lorenzo Baggiani SOSD Coordinamento Sanitario dei Servizi Zona Firenze AUSL Toscana Centro email: lorenzo.baggiani@uslcentro.toscana.it
ELENCO STUDI IN CORSO PRESSO LA U.O.	RIEPILOGO IN REGISTRO MONITORAGGIO TASK FORCE SPERIMENTAZIONE CLINICA
NUMERO REGISTRO INTERNO (a cura Task Force sperimentazione clinica)	46-24 F1

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 soggetti previsti per centro: 180

	P	/olontari sani: Pediatrici:	NO NO
	A	Adulti:	SI n. 180
<u>La popolazione è rappres</u> <u>Le Piagge, situata nel qua</u>		5-70 anni afferenti al	territorio di pertinenza della CdS
Durata complessiva dello	studio: 9 mesi		
(Se applicabile dettagliare	e) Durata del periodo di arru Durata dell'osservazione: Periodi previsto per Analis	***************************************	
STUDIO IN REGIME			
• Territoriale	SÌ⊠ NO□		
 Ospedaliero 	sì□ no⊠		
Se in regime ospedaliero	dettagliare: regime ambu	ulatoriale 🗆 day-ho	spital/surgery 🗆 ricovero 🗆
Elencare, le strutture/U.O Es. U.O. cardiologia per l	'esecuzione di 2 ECG/pazien per l'esecuzione di analisi,	lente e le attività svolt ite, U.O. radiologia pe	E DELLO STUDIO e nell'ambito del presente studio. er l'esecuzione di 1 TAC/paziente, nte a per l'analisi statistica, etc,
Struttura / U.O. coinvolta	Attività svolta		ponsabile della Struttura/U.O. coinvolta
SOC Cardiologia Firenze I	Condivisione percorsi protocollo	traguiscione	rioto who i downinarious
Dipartimento di Medicina Generale AUSL TC	Condivisione percorsi protocollo	trasmission per mail in	tioto colo e downitutarione in data 16/05/2024 e protocollo e documentazione e data 11/05/2024
U.O. PROPRONENTE, EVE	ENTUALMENTE NECESSARI F la quantità e le mode	RE, SERVIZI E SPESE P PER LO SVOLGIMENTO	ER IL PERSONALE ESTERNO ALLA

Quantità

Totale valore +

IVA

(Euro)

Tipologia

(1=materiale o bene di consumo;

2=attrezzature; 3=servizi*; 4=personale**;

5=altro***)

Modalità di

copertura onerì

finanziari

Codice	Descrizione			
1	questionari, in formato cartaceo o in formato digitale attraverso appositi mezzi informatizzati (PC o tablet) messi a disposizione da parte del project team.	N/A	N/A	PROMOTORE
1	materiale informativo e divulgativo (poster, volantini, opuscoli) appositamente ideati dal project team, al fine di	N/A	N/A	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)
2. NON 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 PREVISTI			
 Totale				

133				
Totale				
A.5 COPERTURA ASSICURATIVA				
Lo studio prevede una copertura assicurativa? Sì 🗆	NO 🗵			
A.6 COINVOLGIMENTO DELLA FARMACIA		-\		
Lo studio prevede il coinvolgimento diretto della prop	ria Farmacia?	sì 🗆	ио ⊠	

^{**}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.

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)		
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		



SEZIONE B: MODULO RELATIVO AL COINVOLGIMENTO DEL PERSONALE

Cognome	PERSONALE DIPEI	Qualifica	Attività studio nell'orario di servizio*(in ore a	specifica svolta: fuori dall'orario di servizio (in ore a paziente	PONENTE Firma
	And Children for		stimate)	stimate)	
BAGGIANI	LORENZO	PI	0.5	N/A	Nation
NALDINI	GIULIA	Cos	0.5	N/A	Chilia Maloli
Cognome e Nome		Tipologia di rapporto lavorativo (libero professionale	Ente di appartenenz a	Attività studio specifica svolta (ore a paziente stimate)	Firma
		, consulente,			

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

ALTRO PERS	ONA	LE <u>DIPENDENTE</u> D	DEL 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	II IX	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 AL CENTRO

Il presente studio è stato finanziato nell'ambito del progetto JACARDI "Joint Action on CARdiovascular diseases and Diabetes", Grant Agreement n. 101126953, finanziato dalla Commissione Europea nell'ambito del programma EU4HEALTH. I finanziamenti sono destinati al Promotore del progetto. Nessun compenso è previsto per il centro partecipante.

Indicare l'Azienda-pi	rofit/Ente/i che met	te/mettono a dispo	sizione il finanzian	nento per la condu	zione dello
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		
e	Compensi destinati a fondo di U.O.	NON APP	LICABILE
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		
í	Importo accantonato nel forndo per la Sezione del CER (se applicabile)		
1	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) Dipartimento di Scienze della Salute (DSS) UNIFI e (Finanziatore terzo) Commissione Europea (Programma EU4HEALT); 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;
- hanno preso visione e approvano quanto dichiarato nelle sezioni precedenti.

Data 28/06/2024
Firma dello Sperimentato a Besponsabile
Firma del Direttore dell'Unità Operativa/SOD
VALUTATO QUANTO SOPRA RIPORTATO, NULLA OSTA AL RILASCIO DELLA FATTIBILITA' LOCALI RELATIVA ALLO STUDIO IN OGGETTO IL QUALE PUO' ESSERE PRESENTATO ALLA SEZIONI COMPETENTE DEL COMITATO ETICO PER L'ESPRESSIONE DEL PARERE Data 13/01/2014
Firma del Direttore Generale della struttura sanitaria <i>(o Direttore delegato)</i> Per delega:
Il Direttore