

## ANALISI DI IMPATTO AZIENDALE PER STUDIO OSSERVAZIONALE

Titolo dello studio clinico	RaBBIT-NEW (Radiosurgery in Breast cancer with Braln
	MeTastases and NEW drugs)
	"Radiochirurgia o Radioterapia stereotassica frazionata in associazione ai nuovi farmaci nel trattamento delle metastasi cerebrali da tumore della mammella"
Codice Protocollo	RaBBIT-NEW
Versione e data	1.0 del 13 Luglio 2023
Promotore	Azienda USL Toscana Centro SOC Radioterapia Firenze
CRO (se applicabile)	Non applicabile
Sperimentatore Principale (indicare nominativo, struttura di appartenenza e contatti)	Dott.ssa SCOCCIANTI SILVIA SOC Radioterapia Firenze - Ospedale Santa Maria Annunziata Azienda USL Toscana Centro Email: silvia.scoccianti@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)	61-23 FI

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: <u>5</u>	Volontari sanî: Pediatrici: Adulti:	NO NO SI n.	5
Durata complessiva dello	studio: 6 mesi			
(Se applicabile dettaglian	Durata dell'osserva			
STUDIO IN REGIME				
<ul> <li>Territoriale</li> </ul>	sì□ no⊠		·	
<ul> <li>Ospedaliero</li> </ul>	sì⊠ no □	•		
(Se applicabile) Corrispet Visita	ttivo a paziente prop	osto dal Promotore (E Compenso/paziente		
Visita Basale		€		
Visita 1		i e		•
Visita 2	NON APPLLIC	CABILE		
Visita 3		Ţ€		
Visita 4	•	€		
Visita Follow Up 1		€		•
TOTALE		€		
A.3 MATERIALI O BENI I U.O. PROPRONENTE, EV Elencare ed indicare	ENTUALMENTE NEC	ESSARI PER LO SVOLG	IMENTO DELLO STU	DIO
materiali/attrezzature/s				
	ervizi studio-specifici		Totale valore +	Modalità di

Tipologia (1=materiale o bene di consumo; 2=attrezzature; 3=servizi*; 4=personale**; 5=altro***)		Quantità	Totale valore + IVA (Euro)	Modalità di copertura oneri finanziari
Codice	Descrizione			
	NON PREVISTI			
	Totale			

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

<b>Descrizione</b> (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. Inibitore cicline CDK4/6; TDM1; Trastuzumabderuxtecan; Tucatinib; Lapatinib; Neratinib; altro		TERAPIE SISTEMICHE IN USO SECONDO PRATICA CLINICA – A			
 Totale			CARICO SSN		

## 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				and the state of t

Λ	CODEDTIIDA	ASSICHBATIV	/۸

Lo studio prevede una copertura assicurativa?	SI	Ш	ĺ
---	----	---	---

NO ⊠

#### A.6 COINVOLGIMENTO DELLA FARMACIA

Lo studio prevede il coinvolgimento diretto della propria Farmacia?

sì □ **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)	NON PREVISTI
Farmaci o dispositivi medici in studio (inserire totale tab. A.4.1)	TERAPIE SISTEMICHE IN USO SECONDO PRATICA CLINICA – A CARICO SSN

<sup>\*</sup>Nella voce servizi devono essere inseriti e quantificati (stima) anche l'organizzazione o la partecipazione a convegni, corsi di formazione o altre iniziative formative.

<sup>\*\*</sup>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.

<sup>\*\*\*</sup>Per altro si intende tutto ciò che non può essere ricompreso nelle specifiche precedenti, come somministrazione di questionari, interviste, diari, scale di valutazione etc.

Materiali in comodato d'uso (inserire totale tab. A.4.4)	NON PREVISTI
TOTALE	



## SEZIONE B: MODULO RELATIVO AL COINVOLGIMENTO DEL PERSONALE

	PERSONALE DIPE	NDENTE DEL SSN	I PRESSO LA STE	RUTTURA/U.O. PRO	<u>OPONENTE</u>
			·	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
SCOCCIANTI	· SILVIA	PI	0.25	N.A.	XY9CXX.
MEACCI	FIAMMETTA	COs	0.25	N.A.	Fally
DELLI PAOLI	CAMILLA	COs	0.25	N.A.	Comias Delliby
PI	ERSONALE NON-D	PENDENTE DEL S	SSN PRESSO LA	STRUTTURA/U.O.	PROPONENTE
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

<sup>\*</sup> Se trattasi di studio profit, il compenso relativo all'attività del dipendente deve essere destinato al fondo di U.O.

ALTRO PERSO	DNALE <u>DIPEN</u>	DENTE DEL SSN (infermieristico/ostetrico/tecnico)
Qualifica		Attività studio specifica svolta
INFERMIERE	□ è previs 図 non è p	revisto
ALTRI PROFILI: DETTAGLIARE Es. TECNICO RADIOLOGIA	□ è previs 図 non è p	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

<del>Indicare l'Azienda</del>	<del>a profit/Ente/i c</del> l	<del>ne mette/metto</del>	<del>no a disposi</del>	zione il fina	<del>anziamento</del>	per la cond	<del>luzione dello</del>
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	NON A	BOLICABILE	
e	Compensi destinati a fondo di U.O.	NON A	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	-		
i	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) \_\_\_\_\_\_\_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 (€ ......+

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

Pirma dello Sperimentatore Responsabile  AZIENDA USE TOSCANA CENTRO SOS. REGIOTECIA PIR
Firma del Directore dell'Unità Operativa/SOD  AZIENDA USL TOSCANA CENTRO SOC Radioterapia Firenze Directore Silvía Scoccianti
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 <i>(o Direttore delegato)</i> Per delega: Staff Direzione Sanitaria
SOS Etica e cura
Task Force aziendale sperimentazione clinica Il Direttore
Dr Piero Luigi Perruccio