

ANALISI DI IMPATTO AZIENDALE PER STUDIO OSSERVAZIONALE

Titolo dello studio clinico	European Unified Registries for Heart Care Evaluation and
	Randomised Trials
Codice Protocollo	EuroHeart Italy
Versione e data	versione 1.3 del 16.04.2024
Promotore	Società Europea di Cardiologia - ESC
	Fondazione per il Tuo cuore - Heart Care Foundation, Firenze, Italia
	Centro Studi ANMCO Fondazione "per il Tuo cuore" - HCF Onlus
	Centro Studi ANMCO - Via La Marmora, 34 - 50121 Firenze
	Tel. +39 055 5101(361) Fax +39 055 5101310
	e-mail: centrostudi@heartcarefoundation.it
Sperimentatore Principale	Dott. Francesco Calabrò
and the second second	SOC Cardiologia San Giuseppe
-	Azienda USL Toscana Centro
et 1'	Email: francesco.calabro@uslcentro.toscana.it
ELENCO STUDI IN CORSO PRESSO LA U.O.	RIEPILOGO IN REGISTRO MONITORAGGIO TASK FORCE SPERIMENTAZIONE CLINICA
NUMERO REGISTRO INTERNO	04-24 EM
(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: 600

Volontari sani:

NO

Pediatrici:

NO

Adulti:

SI n. 600

Durata complessiva dello studio: 36 mesi

Durata del periodo di arruolamento/osservazione: 24 mesi

Durata del follow-up: 12 mesi

STUDIO IN REGIME

Territoriale

sì□ no⊠

Ospedaliero

SÌ⊠ NO□

Se in regime ospedaliero dettagliare: regime ambulatoriale ☒ day-hospital/surgery ☐

(Se applicabile) Corrispettivo a paziente proposto dal Promotore (Euro/paziente) + IVA

Visita	NON APPLICABILE	paziente
Visita Basale		
Visita 1	€	

Il Promotore del progetto è la Fondazione per il Tuo cuore – HCF Onlus. Il Coordinamento Scientifico ed organizzativo è del Centro Studi ANMCO della Fondazione stessa. Per la conduzione del progetto saranno utilizzati fondi della Fondazione stessa.

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:

Tipologia (1=materiale o bene di consumo; 2=attrezzature; 3=servizi*; 4=personale**; 5=altro***)		Quantità	IVA copertu		alità di ura oneri nziari	
Codice	Descrizione	Softw	are sviluppato dalla Società	ż		
5	CRF per raccolta dati	MediServe per conto della Fondazione e viene fornito alla Fondazione in modalità SaaS – il centro avrà solo link per connettersi e credenziali				

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

^{**}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 interviste, diari, scale di valutazione etc.

	MACI O DISPOSITIVI MEDICI <u>I</u> escrizione	Cost		VISTI	321 4	
(Indicare dosaggio farmaco/de	o e forma farmaceutica del ttagli del dispositivo)	(a cura	Task	Unità di misura	Numero unità a paziente (stima)	Totale valore se quantificabile
2.				3	(stilla)	(Euro)
 Totale	NON PREVI	STI				
A.4.4 DETTAGLIO MATI	ERIALI IN COMODATO D'USO, SE					145.386137gas
	Descrizione	E PREVISTI	1900	THE CO. L. CO.		
1.	Descrizione	Unità di misura	pa	ero unità a Iziente Itima)	Totale (Eu	
2.	NON PREVIS	STI	13	ilmu)		
···	10071			Marin Marin		
Totale				de la		
A.6 COINVOLGIMENT	a copertura assicurativa? SÌ 🗆		NO ⊠	sì 🗆	NO 🗵	
A.7 SINTESI RIASSUN	TIVA DEL VALORE ECONOMICO (a cura	D DELLO STU Task Force)	DIO			
Descrizione						
					Totale (Euro)	

Descrizione de la	Totale (Euro)
Materiali di consumo, attrezzature, servizi e spese per il personale (inserire totale tab. A.3)	NON PREVISTI
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

PERSONALE NON-DIPENDENTE DEL SSN PRESSO LA STRUTTURA/U.O. PROPONENTE Tipologia di rapporto appartenenz specifica svolta			- 1	Attività studio	specifica svolta:	
SACMAIL ECI SA MEDICO PERSONALE NON-DIPENDENTE DEL SSN PRESSO LA STRUTTURA/U.O. PROPONENTE Tipologia di rapporto lavorativo (libero professionale , consulente, consulente,	Cognome	Nome	Qualifica	servizio*(in ore a paziente	di servizio (in ore a paziente	Firma
PERSONALE NON-DIPENDENTE DEL SSN PRESSO LA STRUTTURA/U.O. PROPONENTE Tipologia di rapporto lavorativo (libero professionale , consulente, consulente, consulente, respectifica sulla professionale professionale respectifica sulla professionale stimate) Firma	CALABRO'	FRANCESCO	MEDICO-PI	0.5	n.a.	11-61
PERSONALE NON-DIPENDENTE DEL SSN PRESSO LA STRUTTURA/U.O. PROPONENTE Tipologia di rapporto lavorativo (libero professionale , consulente,	SALVITI	26181	MEDIES	-		5000
Cognome e Nome Cognome e Nome Nome	Ck eal	ANDREA	4601Co	F		Mour -
Cognome e Nome Qualifica Cognome e Nome Qualifica Repporto appartenenz a (ore a paziente stimate) Firma Firma	PE	RSONALE NON-DI	PENDENTE DEL	SSN PRESSO LA	STRUTTURA/U.O. PRO	PONENTE
	Cognome e Nome	Qualifica	rapporto lavorativo (libero professionale , consulente,	appartenenz	specifica svolta (ore a paziente	Firma
					145 S 224 2 2 1	Landing of

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

ALTRO PERS	ONA	E DIPENDENTE 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	⊠	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 de	:He
studio:	

Il Promotore del progetto è la Fondazione per il Tuo cuore – HCF Onlus. Il Coordinamento Scientifico ed organizzativo è del Centro Studi ANMCO della Fondazione stessa.

Per la conduzione del progetto saranno utilizzati fondi della Fondazione stessa.

	Destinazioni	Valore percentuale	Valore percentuale (%) al netto costi aggiuntivi b)
a	Importi trattenuti dall'Azienda sanitaria come overhead		
ь	Importi per rimborso esami e farmaci		
С	Compensi al personale medico coinvolto nello studio clinico		
d	Compensi per il personale non medico coinvolto ne studio clinico	NON APPLICABILE	
е	Compensi destinati a fondo di U.O.		
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	100	100

is a signer

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;

- THE REAL PROPERTY.
- 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;
- aì 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;
- hanno preso visione e approvano quanto dichiarato nelle sezioni precedenti.

Data	
Firma dello Sperimentatore Responsabile Dott. Francesco Calabrò	
Firma del Direttore dell'Unite Orierativa/SCD Dott. Attilio Del Rosso	
VALUTATO QUANTO SOPRA RIPORTATO, NULLA OSTA AL RILASCIO DELLA FATTIBILITA' LOCA RELATIVA ALLO STUDIO IN OGGETTO IL QUALE PUO' ESSERE PRESENTATO ALLA SEZIO COMPETENTE DEL COMITATO ETICO PER L'ESPRESSIONE DEL PARERE	ALE
Data	
Firma del Direttore Generale della struttura sanitaria <i>(o Direttore delegato)</i> Per delega: Area Valutazione performance e welfare	
Il Direttore	