		1 – DESCRIZIONE DEL PROCESSO									
1.1 – Dati generali											
Nome del processo	cesso: Gestione richieste di autorizzazione per tesi applicative con finalità di ricerca nell'ambito dei corsi di laurea delle professioni sanitarie										
Area di rischio	Farmaceutica, dispositivi e altre tecnologie: ricerca, sperimentazioni cliniche, sponsorizzazioni										
Processi connessi	i: STAFDS003										
Codice	ce: STAFDS010										
DIR	: Silvia Guarducci										
Struttura del DIR	IR: Staff della Direzione Sanitaria SP: Francesco Antonio Rimoli										
RESP											
Struttura del RESP	: SOS Etica e cura										
Data di aggiornamento	Data di aggiornamento: 14/07/2025										
	1.2 – Descrizione										
Fornitori	Input	Processo	Output	Clienti							
Referente progetti tesi del Dipartimento di Afferenza (RTDA)	Domanda di autorizzazione per tesi applicative con finalità di ricerca nell'ambito dei corsi di laurea delle professioni sanitarie	Il processo si occupa della gestione delle richieste di autorizzazione per tesi applicative con finalità di ricerca nell'ambito dei corsi di laurea delle professioni sanitarie	Atto autorizzativo finale	Direttore del Dipartimento di afferenza Referente progetti tesi del Dipartimento di Afferenza (RTDA) Università di Firenze							

		2 – ANALISI DEL PROCESSO															
	STAFDS010	- Gestione richieste di autorizzazione per tesi applicative con finalità di ricerca nell'	'ambito dei corsi di la	urea delle professioni sanitarie - 14/0	07/2025												
		2.1 - Descrizione delle attività				2.2 – Valutazione dei	i rischi		2.3 – Trattamento del rischio								
N	° Nome attività	Descrizione attività e tempistiche	Esecutore	Vincoli	Rischi di corruzione	Fattori abilitanti	Livello di esposizione al rischio	Motivazione del livello di esposizione	Misure specifica di prevenzio	ne CN TF		sm FR	RT CI	Indicatori di attuazione	Target indicatori	Responsabile dell'attuazione della misura	Scadenza
1	Ricezione domanda di autorizzazione e inquadramento tesi	La domanda di autorizzazione per progetti di ricerca e studi clinici nell'ambito di tesi per i corsi di laurea delle professioni sanitarie, devono essere presentate dal relatore e dal tesista al Dipartimento di afferenza attraverso l'utilizzo dell'apposita modulistica.  Il Referente progetti tesi del Dipartimento di Afferenza (RTDA) valuta la documentazione ricevuta ed inquadra la tipologia di tesi, che può essere: - compilativa; applicativa con finalità di diricerca. In caso di tesi applicativa con finalità di ricerca, ovvero ove si ravvisi la necessità di un possibile parere da parte del Comitato Etico Sperimentazione Clinica (CE AVC/CEPR), il RTDA condivide la richiesta con il Direttore SOS Etica e Cura, al fine di inquadrare la tesi nella categoria corretta e di seguire l'iter opportuno in base all'obiettivo del progetto (finalità didattiche o di ricerca).	re SOS Etica e Cura	Procedura Aziendale "PS.AGC.05 Gestione del percorso per la Fattibilità Locale delle tesi e dei progetti di ricerca nell'ambito dei corsi di laurea delle Professioni Sanitarie"  Delibera Aziendale 856/2016 "Istituzione della Task Force aziendale per la sperimentazione clinica"  Delibera Aziendale 1198/2018 "DOC.ACG.01 Regolamento per la conduzione degli studi clinici nella USI Toscana Centro"	Nessuno												
2	Richiesta e istruttoria documentazione	Qualora la tesi sia inquadrata quale tesi applicativa con finalità di ricerca, il Direttore della SOC Etica e Cura richiede al Relatore di integrare la documentazione necessaria per l'iter autorizzativo ed effettua l'istruttoria.  Direttori La SOS Etica e Cura supporta la tesista nella gestione documentale per l'intera istruttoria.	re SOS Etica e Cura	Procedura Aziendale "PS.AGC.05 Gestione del percorso per la Fattibilità Locale delle tesi e dei progetti di ricerca nell'ambito dei corsi di laurue delle Professioni Sanitarie"  Delibera Aziendale 856/2016 "Istituzione della Task Force aziendale per la sperimentazione clinica"  Delibera Aziendale 1198/2018 "DOC.ACG.01 Regolamento per la conduzione degli studi clinici nella USI Toscana Centro"	Nessuno												
3	Rilascio parere di fattibilità	La SOS Etica e cura, tramite la Task Force Aziendale (TFA), è delegata dalla Direzione Generale al rilascio del parere di fattibiltà locale.  La TFA, valutata la documentazione prodotta e, se la valutazione è favorevole, rilascia il parere preventivo di fattibilità al fine di presentare lo studio al Comitato Etico Sperimentazione Clinica per l'approvazione finale.	rce Aziendale (TFA)	USI 105&ana Lentro Procedura Aziendale "PS.AGC.05 Gestione del percorso per la Fattibilità Locale delle tesi e dei progetti di ricerca nell'ambito dei corsi di laurue delle Professioni Sanitarie"  Delibera Aziendale 856/2016  "Istituzione della Task Force aziendale per la sperimentazione clinica"  Delibera Aziendale 1198/2018  "DOC.ACG.01 Regolamento per la conduzione degli studi clinici nella USI Toscana Centro"	Nessuno												
4	Rilascio atto autorizzativo	La TFA trasmette tutta la documentazione al Comitato Etico Sperimentazione Clinica per l'emissione del relativo parere. A seguito di parere favorevole alla conduzione del progetto emesso dal Comitato Etico Sperimentazione Clinica, il Direttore della SOC Etica e cura adotta l'atto autorizzativo finale. L'atto autorizzativo viene trasmesso al Direttore del Dipartimento di afferenza, al RDTA, all'Università degli studi di Firenze e conservato agli atti della SOC Etica e cura.	rce Aziendale (TFA) re SOS Etica e Cura	Procedura Aziendale "PS.AGC.05 Gestione del percorso per la Fattibilità Locale delle tesi e dei progetti di ricerca nell'ambito dei corsi di lauruera delle Professioni Sanitarie"  Delibera Aziendale 856/2016 "Istituzione della Task Force aziendale per la sperimentazione clinica"  Delibera Aziendale 1198/2018 "DOC.ACG.01 Regolamento per la conduzione degli studi clinici nella USI Toscana Centro"	Nessuno												