

#### ANALISI DI IMPATTO AZIENDALE PER STUDIO SU CAMPIONE BIOLOGICO

Titolo dello studio clinico	
	"LA-HN Italy: A Study to describe the diagnostic and therapeutic
	scenario of patients with Locally Advanced HNSCC in Italy"
Codice Protocollo	NIS00990 - LA-HN Italia
Versione e data	v. 4 del 15.12.2021
Promotore	MSD Italia S.r.l.
CRO	YGHEA
(se applicabile)	
<b>Sperimentatore Principale</b> (indicare	Dr. Giacomo Giulio Baldi, SOC Oncologia Medica di Prato, Nuovo
nominativo, struttura di	Ospedale Santo Stefano, Azienda USL Toscana Centro
appartenenza e contatti)	giacomogiulio.baldi@uslcentro.toscana.it
ELENCO STUDI IN CORSO PRESSO LA	RIEPILOGO IN REGISTRO MONITORAGGIO TASK FORCE
U.O.	SPERIMENTAZIONE CLINICA
NUMERO REGISTRO INTERNO	53-21 PO
(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	12	
	Volontari sani	i: NO
	Pediatrici:	NO
	Adulti:	SI n. <b>12</b>
Durata complessiva dello studio:	4 mesi_	
(Se applicabile dettagliare) Durata d	•	mesi di arruolamento (da Gennaio 2018 a ugno 2019)
Durata d		na data di osservazione: Gennaio 2021).
	revisto per Analisi dei dati:	
STUDIO IN REGIME		
• Territoriale Sì	□ NO⊠	
• Ospedaliero Sì l	■ NO □	
Se in regime ospedaliero dettagliare	regime ambulatoriale 🗷	day-hospital/surgery $\square$ ricovero $\square$
) Corrispettivo a paziente proposto	dal Promotore (Euro/paziente	+ IVA

Tabella visite	Compenso/paziente
Visita Basale	€
Visita 1	€
Visita 2	NON APPLICABILE
Visita 3	ŧ
Visita 4	€
Visita Follow Up 1	€
TOTALE	€

L'obiettivo primario di questo studio osservazionale è descrivere la pratica italiana nel mondo reale per quanto riguarda le caratteristiche epidemiologiche della popolazione affetta da LAHNSCC, le sedi di malattia, i fattori di rischio, le strategie diagnostiche e terapeutiche nel LAHNSCC, l'eventuale presenza di un team multidisciplinare. Tra gli obiettivi ritroviamo, inoltre, l'analisi dell'impatto economico della gestione delle differenti strategie terapeutiche

#### A.1 STRUTTURE/U.O. DEL CENTRO RICHIEDENTE COINVOLTE NELL'ESECUZIONE DELLO STUDIO

Elencare, le strutture/U.O. coinvolte nel centro richiedente e le attività svolte nell'ambito del presente studio. Es. U.O. cardiologia per l'esecuzione di 2 ECG/paziente, U.O. radiologia per l'esecuzione di 1 TAC/paziente, laboratorio centralizzato per l'esecuzione di analisi ..., 1 biostatistico afferente a ... per l'analisi statistica, etc, 1 farmacista afferente a... per la Farmacovigilanza.

Struttura / U.O. coinvolta	Attività svolta	Data notifica al Responsabile della Struttura/U.O. coinvolta	
	NON PRE	EVISTE	
		I	

## A.2b PRESTAZIONI AGGIUNTIVE PREVISTE DAL PROTOCOLLO DI STUDIO CLINICO RISPETTO ALLA PRATICA CLINICA DI RIFERIMENTO (PER GLI STUDI "PROFIT" I RELATIVI COSTI SONO RICOMPRESI NEL GRANT/PAZIENTE)

Elencare di seguito ed indicare per ognuna di esse la quantità, la corrispondente tariffa come da Nomenclatore Regionale nonché le modalità proposte per la copertura del relativo costo delle prestazioni aggiuntive rispetto alla normale pratica clinica previste dallo studio.

Codice tariffario e descrizione della prestazione	Quantità/ paziente	Totale prestazioni previste	<b>Tariffa</b> (Nomencl. Regionale)	Totale costi + IVA (Euro)	Visite a cui vanno riferite le prestazioni aggiuntive (sec. tabella visite) (*)	Copertura oneri finanziari (A, B, C, D)
	l ,					
		NO	N PREVISTO	, _		
						·
Totale	•					

(*) = indicare il/i nr della/e visita	/e a cui viene rifer	ita la prestazion	e aggiuntiva,	come da	Tabella	visite
(secondo flow-chart dello studio e	convenzione econo	mica)				

A = fondi della struttura sanitaria a disposizione dello Sperimentatore/Promotore (es. fondi di ricerca)

**B** = finanziamento proveniente da terzi (*in tal caso si richiede una dichiarazione di disponibilità a sostenere i costi connessi allo studio da parte del finanziatore*), da dettagliare nella Sezione B

**C** = il costo di tali prestazioni si propone in carico al fondo aziendale non alimentato dal SSN, in dotazione all'Azienda Sanitaria (come previsto dal D.M. 17/12/2004)

D = a carico del Promotore Profit (es. azienda farmaceutica o altri enti a fini di lucro)

E' previsto un Laboratorio Centralizzato? SI	⊔ N(	o 🗷
--	------	-----

I campioni saranno raccolti presso ciascun Centro Sperimentale e successivamente inviati al Laboratorio Centralizzato individuato dal Promotore

Se SI, compilare lo schema di seguito:

Codice tariffario e/o descrizione della prestazione	Quantità/ paziente	Totale prestazioni previste	Visite a cui vanno riferite le prestazioni aggiuntive (sec. tabella visite) (*)	Copertura oneri finanziari

### A.3 MATERIALI O BENI DI CONSUMO, ATTREZZATURE, SERVIZI E SPESE PER IL PERSONALE 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:

	<b>Tipologia</b> =materiale o bene di consumo; ezzature; 3=servizi*; 4=personale**; 5=altro***)	Quantità	Totale valore + IVA (Euro)	Copertura oneri finanziari (A, B, C, D)
Codice	Descrizione			
	-			
	NON	PREVISTO		
Totale				

<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.

- A = fondi della struttura sanitaria a disposizione dello Sperimentatore/Promotore (es. fondi di ricerca)
- **B** = finanziamento proveniente da terzi (*in tal caso si richiede una dichiarazione di disponibilità a sostenere i costi connessi allo studio da parte del finanziatore*), da dettagliare nella Sezione B
- **C** = il costo di tali prestazioni si propone in carico al fondo aziendale non alimentato dal SSN, in dotazione all'Azienda Sanitaria (come previsto dal D.M. 17/12/2004)
- **D** = a carico del Promotore Profit (es. azienda farmaceutica o altri enti a fini di lucro)

#### A.4.4 DETTAGLIO MATERIALI IN COMODATO D'USO

Descrizione		Unità di misura	Numero unità a paziente (stima)	<b>Totale valore</b> (Euro)
1.				
2.	NON		STO	

<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.

Totale	
A.5 COPERTURA ASSICURATIVA	
Lo studio prevede una copertura assicurativa? SÌ □ NO 区	
<u>Per studio profit</u> <del>(Allegare la polizza assicurativa)</del>	
<u>Per studio no-profit</u> (Allegare il preventivo assicurativo) e specificare se i costi sono coperti con: seguito)	(indicare come di
□ <b>A</b> = fondi della struttura sanitaria a disposizione dello Sperimentatore/Promotor □ <b>B</b> = finanziamento proveniente da terzi (in tal caso si richiede una dichie sostenere i costi connessi allo studio da parte del finanziatore), da dettagliare nella □ <b>C</b> = fondo aziendale non alimentato dal SSN, in dotazione all'Azienda Sanitari 17/12/2004)	<del>urazione di disponibilità a</del> <del>a Sezione B</del>

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

Descrizione	Totale (Euro)
Prestazioni aggiuntive previste nello studio clinico (inserire totale tab. A.2b)	non previste
Materiali di consumo, attrezzature, servizi e spese per il personale (inserire totale tab. A.3)	non previsti
Materiali in comodato d'uso (inserire totale tab. A.4.4)	non previsti
Copertura assicurativa (per studi no profit) (inserire valore voce A.5)	non prevista
TOTALE	



#### SEZIONE B: MODULO RELATIVO AL COINVOLGIMENTO DEL PERSONALE

	PERSONALE DIPE	NDENTE DEL SSI	N PRESSO LA STE	RUTTURA/U.O. PRO	DPONENTE
			Attività studio	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
BALDI	GIACOMO GIULIO	ONCOLOGO- PI	5′	N.A.	<b>/ /</b> .
DEL MONTE	FRANCESCA	DM	2 h	N.A.	Belleut
PE	RSONALE NON-DI	PENDENTE DEL	SSN PRESSO LA	STRUTTURA/U.O. I	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
BAZZURRI	SERENA	specializzand a	UNIPI	5'	Jewie Sariou' BAZZURRI

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

ALTRO PERSONALE <u>DIPENDENTE DEL SSN</u> (infermieristico/ostetrico/tecnico)						
Qualifica			Attività studio specifica svolta			
INFERMIERE	□ x	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

#### PREVISIONE IMPIEGO FINANZIAMENTO:

Entità del finanziamento: (Euro) 1.800 euro rimborso (150 euro a paziente)
Indicare l'Azienda profit/Ente/i che mette/mettono a disposizione il finanziamento per la conduzione dello studio: \_\_MSD Italia srl\_\_\_\_\_\_

	Destinazioni	Valore percentuale	Valore percentuale (%) al netto costi aggiuntivi b)
а	Importi trattenuti dall'Azienda sanitaria come overhead	5	
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.	44.09	44.09
f	Compensi destinati all'Università		
g	Importo accantonato nel fondo Clinical Trial Office (CTO)/Task Force Aziendale (CTA)	15	15
h	Importo accantonato nel fondo per gli studi no profit	2	2
İ	Importo accantonato nel fondo per la Sezione del CER (se applicabile)		
I	Altro (IMPORTI TRATTENUTI DALL'AZIENDA PER RECUPERO QUOTA ORARIA PERSONALE MEDICO DELLA STRUTTURA E NON MEDICO INTERNO)	33.91	33.91
	TOTALE	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 sperimentazione 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 (€ .....150......+

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

Data 13 1 2022	
J	
Firma dello Sperimentatore Responsabile	
Firma del Direttore dell'Unità Operativa/SOP	110

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 18/01/2022

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

Area Governo Clinico

Il Direttore

Dr Leonello Guidi