1



ANALISI DI IMPATTO AZIENDALE PER STUDIO OSSERVAZIONALE

Titolo dello studio clinico	Bone health in CDK4/6 inhibitors: real world experience.			
	Studio retrospettivo osservazionale multicentrico di real life di Palbociclib, Ribociclib e Abemaciclib in combinazione con inibitori dell'aromatasi o Fulvestrant in pazienti con ca mammella HR+/HER2- e metastasi ossee.			
Codice Protocollo	BONE HEALTH			
Versione e data	Versione 2 del 12.05.22			
Promotore	Campus Biomedico di Roma			
	"Scafetta Roberta" <r.scafetta@unicampus.it>;</r.scafetta@unicampus.it>			
	"F Pantano" < F. Pantano@policlinicocampus.it>			
Sperimentatore Principale	Drssa Ilaria Pazzagli			
	SOS Oncologia Presidio Ospedaliero Pescia			
	Azienda USL Toscana Centro			
	Email: ilaria.pazzagli@uslcentro.toscana.it			
ELENCO STUDI IN CORSO PRESSO LA	RIEPILOGO IN REGISTRO MONITORAGGIO TASK FORCE			
U.O.	SPERIMENTAZIONE CLINICA			
NUMERO REGISTRO INTERNO	16-22 PT			
(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: 5

Volontari sani: NO Pediatrici: NO Adulti: SI n. 5

Tempo necessario per la raccolta dati: 6 mesi Tempo necessario per l'analisi statistica: 2 mesi Tempo necessario per la stesura dell'articolo: 2 mesi Durata complessiva dello studio: 10 mesi circa

STUDIO IN REGIME

• Territoriale SÌ □ NO ☒

Ospedaliero SÌ ☒ NO ☐

Se in regime ospedaliero dettagliare: regime ambulatoriale $oxinesize{imageneral}$ day-hospital/surgery $oxinesize{imageneral}$ ricovero $oxinesize{imageneral}$

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

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

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	Totale valore + IVA (Euro)	Modalità di copertura oneri finanziari
Codice	Descriz	ione			
		NON	PREVISTO		
		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)
Abemaciclib Ribociclib e Palbociclib in associazione a terapia endocrina	PREVISTI CO NORMALE P CLINICA DEL	RATICA		
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.	NON	NON PREVISTO		
2.	NON			
Totale				

^{**}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.5 COPERTURA ASSICURATIVA Lo studio prevede una copertura assicurativa? SÌ □	NO ⊠		
A.6 COINVOLGIMENTO DELLA FARMACIA Lo studio prevede il coinvolgimento diretto della propria Farma	cia?	SÌ □	NO ⊠
A.7 SINTESI RIASSUNTIVA DEL VALORE ECONOMICO DELLO ST	UDIO		

(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 sperimentali (inserire totale tab. A.4.1)	COME DA NORMALE PRATICA CLINICA PRESSO IL CENTRO – A CARICO DEL SSN
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 STR	RUTTURA/U.O. PRO	PONENTE
				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
PAZZAGLI	ILARIA	MEDICO-PI	0.5	n.a.	
PE	RSONALE NON-DI	PENDENTE DEL S	SSN PRESSO LA	STRUTTURA/U.O. F	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
		,			
1					

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

ALTRO PERS	ONA	LE <u>DIPENDENTE D</u>	EL 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:

Entita del finanziamento: (Euro) NESSUN FINANZIAMENTO PREVISTO	
Indicare l'Azienda profit/Ente/i che mette/mettono a disposizione il finanziamento per la conduzione d	elle
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		
е	Compensi destinati a fondo di U.O.	NON APPL	ICABII F
f	Compensi destinati all'Università	NONTHIE	Tertbile
g	Importo accantonato nel fondo Clinical Trial Office (CTO)/Task Force Aziendale (CTA)		
h	Importo accantonato nel forndo per gli studi no profit		
İ	Importo accantonato nel forndo per la Sezione del CER (se applicabile)		
I	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;
- 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.

Firma dello Sperimentatore Responsabile
Firmadel Direttore dell'Unità Operativa/SOD
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