

ANALISI DI IMPATTO AZIENDALE PER STUDIO OSSERVAZIONALE

| | I |
|------------------------------------|---|
| Titolo dello studio clinico | RELIEF CENSUS-EU: Studio trasversale per la valutazione della |
| | prevalenza e del carico del prurito associato alla malattia renale |
| | cronica (MRC) nei pazienti in emodialisi |
| Codice Protocollo | CS-DFK-2021-0712 |
| | 0 5 <u>1011</u> 0.11 |
| Versione e data | Versione 1.0 del 5 Luglio 2022 |
| Promotore | Vifor (International) Ltd. |
| | Rechenstrasse 37 9001 St. Gallen - Switzerland |
| CRO | CRO: Cerner Enviza France SAS |
| | Richiedente: León Research S.L. |
| | "Daniele Rizzo" <drizzo@leonresearch.com></drizzo@leonresearch.com> |
| Sperimentatore Principale | Dott. Alessandro Capitanini |
| | SOS Nefrologia e dialisi San Jacopo – Pistoia |
| | Azienda USL Toscana Centro |
| | alessandro.capitanini@uslcentro.toscana.it |
| ELENCO STUDI IN CORSO PRESSO LA | RIEPILOGO IN REGISTRO MONITORAGGIO TASK FORCE |
| U.O. | SPERIMENTAZIONE CLINICA |
| | |
| NUMERO REGISTRO INTERNO | |
| (a cura Task Force sperimentazione | 19-22 PT |
| 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: 25

Volontari sani: NO
Pediatrici: NO
Adulti: SI n. 25

Durata complessiva dello studio: 12 mesi Durata del periodo di raccolta dati: 7 mesi

STUDIO IN REGIME

Territoriale Sì □ NO ☒

Ospedaliero Sì ⊠ NO □

Se in regime ospedaliero dettagliare: regime ambulatoriale ⊠ day-hospital/surgery □ ricovero □

Corrispettivo a paziente proposto dal Promotore (Euro/paziente) + IVA 195,00 Euro

| Visita | Compenso/paziente |
|---------------|-------------------|
| Visita Basale | € 195,00 |
| TOTALE | € 195,00 |

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 | Descrizione | | | |
| 3 | Case Report Form elettronico (eCRF) tramite un sistema di raccolta dati elettronico (EDC) | | N.A. | PROMOTORE |
| 3 | PRO e questionari per il paziente in cartaceo | | N.A. | PROMOTORE |
| | 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.

^{**}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.4.1 DETTAGLIO FARMACI O DISPOSITIVI MEDICI <u>IN STUDIO,</u> 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) |
|---|--|--|---------------------------------|--------------------|---------------------------------------|--|
| 1. 2. NON PREVISTI | | | | | | |
| 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. 2. | NON PREVISTI | | | |
| Totale | | | | |

| Λ | \sim | DEI | TI | IDA | ASSI | CLIE | ATI | 1/1 |
|----|--------|-----|--------------|-----|------|------|------|-----|
| Α. | LU | PEI | 3 I I | JKA | ASSI | www | KAII | VA |

| Lo studio prevede una copertura assicurativa? SÌ 🗆 | NO ⊠ |
|--|------|
|--|------|

A.6 COINVOLGIMENTO DELLA FARMACIA

| o studio prevede i | l coinvolgimento | diretto della | nronria Farmacia? |) SÌ □ |] NO ⊠ |
|---------------------|------------------|----------------|--------------------|--------|---------|
| .O Studio pievede i | i comvoignmento | , un etto uena | propria i armacia: | JI L | _ INO 🖆 |

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) | eCRF FORNITA DAL PROMOTORE |
| 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 DIPE | NDENTE DEL SSN | N PRESSO LA STE | RUTTURA/U.O. PRO | <u>DPONENTE</u> |
|-------------------|-----------------|---|---|--|-----------------|
| | | | 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 |
| CAPITANINI | ALESSANDRO | PI | n.a. | 12 min | Cloth |
| Piluso | Adriano | COSP | n.a. | 18 min | antin |
| Miniello | Vincenzo | COSP | n.a. | 18 min | Lumwell |
| Xhaferi | Brunilda | COSP | n.a. | 18 min | Thoulas Miles |
| Dritan | Curi | COSP | n.a. | 18 min | De |
| <u>P</u> ! | ERSONALE NON-DI | PENDENTE DEL S | 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 |
| | | | | | |

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

| ALTRO PERS | ONAI | LE <u>DIPENDENTE D</u> | EL SSN (infermieristico/ostetrico/tecnico) |
|---|-----------|------------------------------|---|
| Qualifica | 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) 195,00 Euro a paziente + 1.470,00 Euro (Study Strat Up)

Indicare l'Azienda profit/Ente/i che mette/mettono a disposizione il finanziamento per la conduzione dello studio: Vifor (International) Ltd.

| | Destinazioni | Valore percentuale | Valore percentuale (%) | |
|---|---|--------------------|---------------------------|--|
| | | | al netto costi aggiuntivi | |
| | | | <i>b)</i> | |
| a | Importi trattenuti dall'Azienda sanitaria come overhead | 5 | 5 | |
| b | Importi per rimborso esami e farmaci | | | |
| С | Compensi al personale medico coinvolto nello studio | 78 | 70 | |
| | clinico | 76 | 78 | |
| d | Compensi per il personale non medico coinvolto nello | | | |
| | studio clinico | | | |
| е | Compensi destinati a fondo di U.O. | | | |
| f | Compensi destinati all'Università | | | |
| g | Importo accantonato nel fondo Clinical Trial Office | 15 | 15 | |
| | (CTO)/Task Force Aziendale (CTA) | 13 | 15 | |
| h | Importo accantonato nel forndo per gli studi no profit | 2 | 2 | |
| i | 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;
- Lo sperimentatore dichiara di accettare il compenso a paziente proposto dal Promotore (€ 195,00 +
 IVA), in quanto ritenuta somma congrua considerate le procedure previste dal protocollo di studio.
- hanno preso visione e approvano quanto dichiarato nelle sezioni precedenti.

| Firma dello Sperimentatore Responsabile |
|---|
| - Mac- |
| Firma del 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 |
| |