

ANALISI DI IMPATTO AZIENDALE PER STUDIO OSSERVAZIONALE

Titolo dello studio clinico	COMID-Strumento di valutazione specifico della complessità multidimensionale per la pratica infermieristica a domicilio		
Codice Protocollo	COMID		
Versione e data	Versione 2.0 del 20 Giugno 2024		
Promotore	Dipartimento assistenza infermieristica ed ostetrica Azienda USL Toscana Centro		
CRO (se applicabile)	N/A		
Sperimentatore Principale (indicare nominativo, struttura di appartenenza e contatti) ELENCO STUDI IN CORSO PRESSO LA U.O.	Dott. Paolo Zoppi SOS di Gestione Nord Ovest Area Programmazione e controllo risorse Dipartimento assistenza infermieristica ed ostetrica Azienda USL Toscana Centro Email: paolo.zoppi@uslcentro.toscana.it RIEPILOGO IN REGISTRO MONITORAGGIO TASK FORCE SPERIMENTAZIONE CLINICA		
NUMERO REGISTRO INTERNO (a cura Task Force sperimentazione clinica)	47-24 FI		

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 p	er centro: 100-200			
		Volontari sani Pediatrici: Adulti:	: NO NO SI n. 100-200	
Durata complessiva dello s	tudio: 4 mesi			
(Se applicabile dettagliare)	Durata del periodo d Durata dell'osservazi Periodi previsto per <i>i</i>	one:		
STUDIO IN REGIME				
Territoriale	SÌ⊠ NO□			
 Ospedaliero 	sì□ no⊠			
Se in regime ospedaliero d	ettagliare: regime	ambulatoriale 🗆	day-hospital/surgery □	ricovero □
(Se applicabile) Corrispetti	vo a paziente propos	to dal Promotore (Euro/paziente) + IVA	

Visita	Compenso/paziente		
Visita Basale	€		
Visita 1	€		
Visita 2	€		
Visita 3	€		
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	Descrizione			
5	Strumento multidimensionale di valutazione della complessità per le cure a domicilio (COMID-Italiano)			PROMOTORE/ NESSUN COSTO
	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)	
1. 2.	NON PREVISTI					
 Totale						

A.4.4 DETTAGLIO MATERIALI IN COMODATO D'USO, SE PREVISTI

Descrizione		Unità d misura	naziente	Totale valore (Euro)
1. NON PREVISTI				
Totale				

A.5 COPERTURA ASSICURATIVA

^{**}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.

Lo studio prevede una copertura assicurativa? Sì \Box	NO ⊠		
A.6 COINVOLGIMENTO DELLA FARMACIA Lo studio prevede il coinvolgimento diretto della propria Farma	cia?	SÌ □	NO ⊠
A 7 CINITECI DIACCUNITIVA DEI VALORE ECONOMICO DELLO CT	UDIO		

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)	
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 DIPENDENTE DEL SSN PRESSO LA STRUTTURA/U.O. PROPONENTE					
			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
ZOPPI	PAOLO	PI	1	N/A	
BARCHIELLI	CHIARA	Cos	1	N/A	
PAFFETTI	MARZIA	Cos	1	N/A	
ALAIMO	MARCO	Cos	1	N/A	
PI	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	ALTRO PERSONALE <u>DIPENDENTE DEL SSN</u> (infermieristico/ostetrico/tecnico)			
Qualifica			Attività studio specifica svolta	
INFERMIERE Infermieri di famiglia e di comunità (IFeC) afferenti alla SOS di Gestion Nord Ovest - Firenze		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: somministrazione strumento COMID	
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) ${\sf NESSL}$	JN FINANZIAMENTO PREVISTO
--	---------------------------

Indicare l'Azienda profit/Er	teli che mettelmettono s	a disnosiziono il finanzian	<u>pento per la conduzione dello </u>
· ·	ite/i ene mette/mettono t	a disposizione il finaliziani	iento per la conduzione dello
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 dest NON APPLICABILE		
f	Compensi dest inati ali Oniversita		
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)		
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;
- (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 (€+ 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 20 giugno 2024

Per delega:

Il Direttore

Area Valutazione performance e welfare

Firma dello Sperimentatore Responsabile	NYEWING DASSITIALA Directors Dr. 2000 COPPI
Firma del Direttore dell'Unità Operativa/SOD	AZHENDENÉS, TOSCAMA CENTRO DINGERINE NO O ASSISTENZA NYESMANE NO OSTETRICA Director D. AND COPPT
	77
VALUTATO QUANTO SOPRA RIPORTATO,	, nulla osta al rilascio della fattibilita' locali
RELATIVA ALLO STUDIO IN OGGETTO	IL QUALE PUO' ESSERE PRESENTATO ALLA SEZIONE
COMPETENTE DEL COMITATO ETICO PER L	L'ESPRESSIONE DEL PARERE
Data	

Firma del Direttore Generale della struttura sanitaria (o Direttore delegato)