# Azienda USL Valle d'Aosta-Vallée d'Aoste

## Ospedale Regionale U.Parini

Hôpital Régional U.Parini

## Comitato Etico dell'Azienda USL Valle d'Aosta

## Documentazione per sperimentazioni cliniche CON FARMACI

Documentazione da inoltrare alla Direzione Sanitaria tramite email (1 copia elettronica) e cartaceo (1 copia cartacea). Le copie cartacea ed elettronica devono essere esattamente corrispondenti.

### Da parte del PROPONENTE:

- 1. Lettera d'intenti della Ditta proponente indirizzata al Direttore Generale, al Comitato Etico ed alla Direzione Sanitaria, contenente la richiesta di effettuare la sperimentazione
- 2. Protocollo di studio + Codice EudraCT
- 3. Riassunto in italiano dello studio (sinossi)
- 4. Investigator Brochure / Scheda tecnica del farmaco
- 5. Modulo contenente le informazioni per il paziente, modulo di consenso informato allo studio e modulo di consenso privacy
- 6. Modulo contenente le informazioni per il Medico di famiglia
- 7. Per gli studi multicentrici, parere unico del centro coordinatore e lista dei centri partecipanti e dei relativi responsabili
- 8. Domanda di autorizzazione alle autorità competenti e di parere ai comitati etici (CTA form), comprensiva della lista Ia (centro coordinatore) o Ib (centro satellite), ai sensi del D.M. 51 del 21/12/2007 (Appendice 5)
- 9. Dichiarazione di assenza di conflitto di interessi che certifichi che lo sperimentatore e i suoi familiari non abbiano alcun interesse in rapporto all'esito dello studio
- 10. Copertura assicurativa (polizza integrale o certificato assicurativo in lingua italiana)
- 11. Proposta di convenzione economica
- 12. Scheda raccolta dati (CRF), facoltativa
- 13. Rappresentazione schematica dello studio (Flow chart), facoltativa

#### Da parte dello SPERIMENTATORE LOCALE:

- 14. Curriculum vitae degli sperimentatori coinvolti
- 15. Richiesta di parere etico per l'esecuzione di sperimentazione