



REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

### COMITATO ETICO SARDEGNA

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

CAGLIARI, li

PROT.

Alla Direzione Generale  
AOU Cagliari  
[dir.generale@pec.aoucagliari.it](mailto:dir.generale@pec.aoucagliari.it)

Dott. Salvatore Giovanni Vitale  
[salvatoreg.vitale@unica.it](mailto:salvatoreg.vitale@unica.it)

#### Verbale Comitato Etico N. 37 della Riunione del 22 Aprile 2024 All. 2.6

Il giorno lunedì 22 Aprile 2024 alle ore 13:00, in modalità videoconferenza, si è riunito il Comitato Etico Sardegna, per esprimere il proprio parere etico motivato sulla richiesta all'ordine del giorno:

#### **2.6) Esame dello studio dal titolo: Metodiche non farmacologiche per il controllo di ansia e dolore durante isteroscopia ambulatoriale**

Codice Protocollo: **MANPaC**

Responsabile della Sperimentazione: **Dott. Salvatore Giovanni Vitale**

Struttura: **Clinica Ostetrica e Ginecologica**

Presidio Ospedaliero: **Policlinico Duilio Casula**

Azienda di appartenenza: **AOU Cagliari**

#### **Verificata**

la presenza del numero legale e che i Componenti del C.E., per i quali eventualmente sussista un conflitto di interesse di tipo diretto e indiretto, si astengano nel pronunciare un parere

#### **Valutati i seguenti documenti:**

- Lettera di intenti datata e firmata (versione 1.0 del 09/02/2024)
- Informativa al paziente (versione 1.0 del 09/02/2024)
- Modulo di consenso informato (versione 1.0 del 09/02/2024)
- Informativa e consenso al trattamento dei dati sensibili (versione 1.0 del 09/02/2024)
- Allegato A1 - Scheda informativa per la richiesta di parere (versione 1.0 del 09/02/2024)
- Allegato M1 - Esami clinico-laboratoristici, strumentali e trattamenti extraroutinari (vers.1.0 del 09/02/2024)
- Richiesta autorizzazione allo svolgimento dello studio (Direzione Sanitaria) (vers. 1.0 del 09/02/2024)
- Autorizzazione della Direzione Sanitaria del 12/02/2024
- Curriculum vitae Sperimentatore Principale (Dr. Salvatore Giovanni Vitale)



**REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA**

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

**COMITATO ETICO SARDEGNA**

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

- Curriculum vitae Co-sperimentatore (Prof. Stefano Angioni)
- Modulo di assunzione di responsabilità dello Sperimentatore Principale (vers 1.0 del 08/03/2024)
- Modulo di conflitto di interesse sperimentatore principale (versione 1.0 del 08/03/2024)
- Documentazione del Centro Promotore (Dipartimento di Medicina Interdisciplinare Azienda Ospedaliero Universitaria Policlinico di Bari – Università degli Studi di Bari “Aldo Moro”) trasmessa in data 09/02/2024
- Elenco documenti vers. 1.1 del 08/03/2024

**Verificata**

- a) l'adeguatezza delle motivazioni e le ipotesi della ricerca
- b) l'adeguatezza delle attese dello studio
- c) la correttezza dei criteri di analisi e di interpretazione dei risultati
- d) la proposta di analisi statistiche appropriate
- e) la trasparenza delle sponsorizzazioni ed i relativi aspetti economici
- f) la proprietà dei dati e la trasparenza dei risultati
- g) il rispetto dei diritti dei partecipanti alla ricerca per quanto concerne le informazioni sullo studio
- h) l'adeguatezza della tutela della privacy
- i) la possibilità di individuare un comitato scientifico che abbia la responsabilità della gestione/conduzione dello studio

**Constatato che**

fa riferimento ai codici deontologici (in particolare alla revisione corrente della Dichiarazione di Helsinki e/o alle norme di Buona Pratica Clinica CEE secondo l'allegato 1 del DM 27/4/1992 e/o al DM 18/3/1998 e seguenti)

**SI RICHIEDONO LE SEGUENTI PRESCRIZIONI**

Meglio specificate nell'allegato “Appendice 1”, ai punti 1/8, allegata al presente verbale per costituirne parte integrante e sostanziale.

Si ricorda allo Sperimentatore che i nuovi documenti devono essere presentati in versione clean e track con data e versione.

Il Comitato etico ribadisce la necessità che la documentazione richiesta venga presentata entro e non oltre la data del 23/07/2024.

Si precisa che per la valutazione dello studio, il Comitato Etico, ha ritenuto necessario individuare un relatore nell'esposizione dello studio: Dott. Antonello Desole.



**REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA**

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

**COMITATO ETICO SARDEGNA**

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

“Si attesta che questo Comitato Etico è organizzato ed opera in conformità alla normativa vigente in Italia in materia di GCP-ICH, in osservanza a quanto previsto dall'allegato del D.M. 15/07/1997, dal D.M. 18/03/1998 e dal D.L. n. 211/2003” (Recepimento delle linee guida dell'Unione Europea di buona pratica clinica per l'esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali), nonché della Legge n. 189 del 08/11/2012, del D.M. della Salute 08/02/2013 e del decreto del Ministero della Salute 26 gennaio 2023 e del 30 gennaio 2023.

Si allega lista dei presenti e assenti e delle relative funzioni

**Il Presidente  
Dott. Ilario Carta**

**22/04/2024**



REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

## COMITATO ETICO SARDEGNA

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

### Allegato "Appendice 1" al verbale Comitato Etico Sardegna n. 37 del 22/04/2024 all. 2.6

1) nel Foglio informativo del paziente nell'ambito della partecipazione allo studio, viene premesso che: la programmata isteroscopia verrà effettuata secondo le attuali raccomandazioni e le buone pratiche cliniche; e, successivamente " le proporremo di scegliere una tra le seguenti metodiche non invasive: "musica"; "video"; "vocale". La prima osservazione riguarda il fatto che, risulta esclusa la modalità video che, per questo motivo andrebbe eliminata dalle possibilità di scelta, potendo questo poi ingenerare perplessità o indecisione rispetto alle aspettative della paziente.

La seconda osservazione riguarda il fatto che: vista la premessa sulle raccomandazioni attuali e le buone pratiche cliniche nell'esecuzione dell'isteroscopia, e che queste prevedono comunque un quantomeno essenziale colloquio comunicativo con la paziente, in cosa e quanto questo essenziale elemento della buona pratica clinica differisca dalla tecnica "vocal local" utilizzata nello studio. In pratica se durante l'esecuzione dell'isteroscopia nel caso del gruppo "musical" l'operatore non comunichi in nessun caso con la paziente lasciando al solo ascolto della musica il compito di superare l'ansia e l'eventuale dolore, o se comunque, anche in questa modalità l'operatore comunichi almeno i passaggi essenziali nell'esecuzione dell'esame, diversamente dalla tecnica vocal local che prevede una comunicazione continua. Proseguendo nello stesso foglio informativo si legge al punto "Quali sono i rischi e disagi correlati alla sua partecipazione" si legge di seguito: La partecipazione non comporterà per lei alcun rischio aggiuntivo. In realtà se si dovesse interrompere la pratica per un eccesso di dolore o di ansia, andrebbe esplicitato se questa verrebbe interrotta e quindi riprogrammata (fatto questo che comunque rappresenterebbe un disagio per la paziente), o se si provvederà ad intervenire farmacologicamente o con altro mezzo idoneo per portare a termine la procedura.

2) Nella Lettera di intenti, verosimilmente per un banale refuso viene riportato " Si prevede di arruolare 144 pazienti", ciò che appare, se pur di poco, difforme da quanto riportato nel Calcolo della dimensione campionaria che prevede 74 pz. per due gruppi per un totale di 148.

3) Nella Lettera informativa ai MMG per le pazienti partecipanti allo studio permane l'incongruenza dell'affermazione " verrà offerta la possibilità di utilizzare una metodica scelta tra : "musica", "video" e "vocal local", scelta che in realtà riguarderà solo la prima e la terza. Anche il MMG potrebbe, nel suo rapporto medico pz. valutare ed eventualmente, conoscendo la sua pz., consigliare una scelta che poi. non essendo utilizzabile, potrebbe disorientare la paziente alterare o compromettere il buon esito della procedura.

Nella stessa lettera viene comunicato ai MMG che la VAS verrà sottoposta alle pz 15 min. prima e 10 min. dopo la procedura , ciò che appare, seppur per soli 10 minuti. difforme da quanto previsto nel protocollo 3.0 che prevede la somministrazione dei questionari 15 min. prima e al termine della procedura stessa, il che farebbe pensare immediatamente.

4) nel foglio informativo per il paziente (All. 4) è previsto che i dati acquisiti "saranno archiviati elettronicamente in maniera rigorosamente anonima", tuttavia non è specificato quali misure saranno adottate per evitare l'accesso agli stessi da parte di terzi non autorizzati (quindi non è consentita una valutazione di adeguatezza delle misure) e chi potrà avere accesso agli stessi;



REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

### COMITATO ETICO SARDEGNA

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

- 5) sempre nel foglio informativo non è specificato attraverso quali canali (email/PEC) il titolare dei dati può esercitare il proprio diritto di accesso, aggiornamento, rettifica, cancellazione, portabilità, opposizione e limitazione all'utilizzo dei dati stessi;
- 6) l'Informativa e consenso al trattamento dei dati (all 6) è assolutamente generico limitandosi a prevedere che i dati saranno "*trattati mediante strumenti anche elettronici*" e che "*saranno diffusi solo in forma rigorosamente anonima*";
- 7) la stessa Informativa, in ordine all'esercizio dei diritti di accesso etc., si limita a dire che il titolare dei dati potrà rivolgersi "*al medico del centro di sperimentazione, Dott. Salvatore Giovanni Vitale*", senza indicare neanche in questo caso attraverso quali canali email o PEC. Non è indicata da nessuna parte la PEC del DPO della struttura, né il link al sito del GPDP (Garante per la Protezione dei Dati Personali) per la presentazione di eventuali ricorsi;
- 8) è poi necessario che sia specificato se i dati raccolti potranno o meno essere oggetto di trasmissione a uno o più responsabili del trattamento e in caso positivo individuare tali responsabili.



REGIONE AUTONOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

### COMITATO ETICO SARDEGNA

Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna

All.1 al verbale Comitato Etico Sardegna n. 37 del 22/04/2024 all. 2.6

#### ATTESTAZIONE DEI VOTANTI

In merito alla seduta del giorno 22/04/2024, si attesta di seguito le presenze dei Componenti che hanno partecipato all'ordine del giorno indicato nel verbale con l'espressione del proprio parere.

COMPONENTI DEL COMITATO ETICO SARDEGNA				
Nominativo	Qualifica	Presente	Assente giust.	Assente non giust.
Dott. Ilario Carta	Presidente – esperto in nutrizione	Presente		
Dott.ssa Angela Seddaiu	Esperta in materia assicurative	Presente		
Dott. Fausto Zamboni	Clinico Esperto nello studio di nuove procedure tecniche, diagnostiche e Terapeutiche, Invasive e Semi invasive		X	
Dott. Antonello Desole	Medico di Medicina Generale	Presente		
Dott. Giuseppe Masnata	Pediatra	Presente		
Prof. Giordano Madeddu	Infettivologo	Presente		
Dott. Maurizio Melis	Neurologo	Presente		
Dott. Daniele Farci	Vice Presidente - Oncologo		X	
Prof. Luigi Minerba	Biostatistico	Presente		
Prof. Marco Pistis	Farmacologo	Presente		
Dott. Paolo Carta	Farmacista Ospedaliero	Presente		
Avv. Aldo Luchi	Esperto in materia giuridica	Presente		
Dott. Salvatore Lorenzoni	Medico Legale	Presente		
Prof. Carmelo Meazza	Esperto di Bioetica	Presente		
Dott. M. Francesca Ibbà	Rappresentante dell'Area delle Professioni Sanitarie	Presente		
Sig.ra Alba Chiara Bergamini	Rappresentante delle Associazioni dei pazienti o di cittadini impegnati sui temi della salute Associazione Mai Più Sole		X	
Ing. Marco Spissu	Esperto in dispositivi medici	Presente		
Ing. Barbara Podda	Ingegnere Clinico o un Fisico Medico	Presente		
Prof. Francesco Cucca	Esperto in Genetica		X	
Dott.ssa Donatella Garau	Farmacista	Presente		
Sig. Gavino Lei	Segretario Verbalizzante	Presente		

Si attesta che questo Comitato Etico è organizzato ed opera in conformità alla normativa vigente in Italia in materia di GCP-ICH, in osservanza a quanto previsto dall'allegato del D.M. 15/07/1997, dal D.M. 18/03/1998 e dal D.L. n. 211/2003” (Recepimento delle linee guida dell'Unione Europea di buona pratica clinica per l'esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali), nonché della Legge n. 189 del 08/11/2012, del D.M. della Salute 08/02/2013 e del decreto del Ministero della Salute 26 gennaio 2023 e del 30 gennaio 2023

22/04/2024

Il Presidente  
Dott. Ilario Carta



**REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA**  
**REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA**

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

## COMITATO ETICO SARDEGNA

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

AOUC  
Data: 22/07/2024 11:31:44 PG/2024/0013455



REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

### COMITATO ETICO SARDEGNA

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

CAGLIARI, li

PROT.

Alla Direzione Generale  
AOU Cagliari  
[dir.generale@pec.aoucagliari.it](mailto:dir.generale@pec.aoucagliari.it)

Dott. Salvatore Giovanni Vitale  
[salvatoreg.vitale@unica.it](mailto:salvatoreg.vitale@unica.it)

#### Verbale Comitato Etico N. 55 della Riunione del 24 Luglio 2024 All. 2.9

Il giorno mercoledì 24 luglio 2024 alle ore 13:00, in modalità videoconferenza, si è riunito il Comitato Etico Sardegna, per esprimere il proprio parere etico motivato sulla richiesta all'ordine del giorno:

#### **2.9) Adempimento delle prescrizioni dello studio dal titolo: Metodiche non farmacologiche per il controllo di ansia e dolore durante isteroscopia ambulatoriale**

Codice Protocollo: **MANPaC**

Responsabile della Sperimentazione: **Dott. Salvatore Giovanni Vitale**

Struttura: **Clinica Ostetrica e Ginecologica**

Presidio Ospedaliero: **Policlinico Duilio Casula**

Azienda di appartenenza: **AOU Cagliari**

#### **Verificata**

la presenza del numero legale e che i Componenti del C.E., per i quali eventualmente sussista un conflitto di interesse di tipo diretto e indiretto, si astengono nel pronunciare un parere

#### **Valutati i seguenti documenti:**

- Lettera di intenti datata e firmata (versione 1.0 del 09/02/2024)
- Informativa al paziente (versione 1.0 del 09/02/2024)
- Modulo di consenso informato (versione 1.0 del 09/02/2024)
- Informativa e consenso al trattamento dei dati sensibili (versione 1.0 del 09/02/2024)
- Allegato A1 - Scheda informativa per la richiesta di parere (versione 1.0 del 09/02/2024)
- Allegato M1 - Esami clinico-laboratoristici, strumentali e trattamenti extraroutinari (vers.1.0 del 09/02/2024)
- Richiesta autorizzazione allo svolgimento dello studio (Direzione Sanitaria) (vers. 1.0 del 09/02/2024)
- Autorizzazione della Direzione Sanitaria del 12/02/2024
- Curriculum vitae Sperimentatore Principale (Dr. Salvatore Giovanni Vitale)



**REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA**

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

**COMITATO ETICO SARDEGNA**

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

- Curriculum vitae Co-sperimentatore (Prof. Stefano Angioni)
- Modulo di assunzione di responsabilità dello Sperimentatore Principale (vers 1.0 del 08/03/2024)
- Modulo di conflitto di interesse sperimentatore principale (versione 1.0 del 08/03/2024)
- Documentazione del Centro Promotore (Dipartimento di Medicina Interdisciplinare Azienda Ospedaliero Universitaria Policlinico di Bari – Università degli Studi di Bari “Aldo Moro”) trasmessa in data 09/02/2024
- Elenco documenti vers. 1.1 del 08/03/2024
- Risposta ai revisori del 22/07/2024
- Informativa e consenso al trattamento dei dati sensibili (clean version) vers.2 del 22/07/2024
- Informativa e consenso al trattamento dei dati sensibili (marked version) vers.2 del 22/07/2024
- Informativa al paziente (clean version) vers.2 del 22/07/2024
- Informativa al paziente (marked version) vers.2 del 22/07/2024
- Lettera al Medico curante (clean version)
- Lettera al Medico curante (marked version)

**Verificata**

- a) l'adeguatezza delle motivazioni e le ipotesi della ricerca
- b) l'adeguatezza delle attese dello studio
- c) la correttezza dei criteri di analisi e di interpretazione dei risultati
- d) la proposta di analisi statistiche appropriate
- e) la trasparenza delle sponsorizzazioni ed i relativi aspetti economici
- f) la proprietà dei dati e la trasparenza dei risultati
- g) il rispetto dei diritti dei partecipanti alla ricerca per quanto concerne le informazioni sullo studio
- h) l'adeguatezza della tutela della privacy
- i) la possibilità di individuare un comitato scientifico che abbia la responsabilità della gestione/conduzione dello studio

**Constatato che**

fa riferimento ai codici deontologici (in particolare alla revisione corrente della Dichiarazione di Helsinki e/o alle norme di Buona Pratica Clinica CEE secondo l'allegato 1 del DM 27/4/1992 e/o al DM 18/3/1998 e seguenti)

**SI RICHIEDONO LE SEGUENTI PRESCRIZIONI**

Nell'Informativa e consenso al trattamento dei dati sensibili mancano:

- indicazione del RDP e i recapiti
- periodo di conservazione dei dati
- identificazione delle misure di sicurezza adottate per la conservazione dei dati (sistemi utilizzati)



**REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA**  
**REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA**

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

### **COMITATO ETICO SARDEGNA**

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

Nell'ambito dello studio il Comitato ha preso atto delle integrazioni richieste con il verbale n. 37 del 22/04/2024 all. 2.6, elencate nella documentazione esaminata.

Si ricorda allo Sperimentatore che i nuovi documenti devono essere presentati in versione clean e track con data e versione.

Il Comitato etico ribadisce la necessità che la documentazione richiesta venga presentata entro e non oltre la data del 29/07/2024.

Si precisa che per la valutazione dello studio, il Comitato Etico, ha ritenuto necessario individuare un relatore nell'esposizione dello studio: Dott. Antonello Desole.

“Si attesta che questo Comitato Etico è organizzato ed opera in conformità alla normativa vigente in Italia in materia di GCP-ICH, in osservanza a quanto previsto dall'allegato del D.M. 15/07/1997, dal D.M. 18/03/1998 e dal D.L. n. 211/2003” (Recepimento delle linee guida dell'Unione Europea di buona pratica clinica per l'esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali), nonché della Legge n. 189 del 08/11/2012, del D.M. della Salute 08/02/2013 e del decreto del Ministero della Salute 26 gennaio 2023 e del 30 gennaio 2023.

Si allega lista dei presenti e assenti e delle relative funzioni

**Il Presidente**  
**Dott. Ilario Carta**

**24/07/2024**



REGIONE AUTÓNOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

COMITATO ETICO SARDEGNA

Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna

All.1 al verbale Comitato Etico Sardegna n. 55 del 24/07/2024 all. 2.9

ATTESTAZIONE DEI VOTANTI

In merito alla seduta del giorno 24/07/2024, si attesta di seguito le presenze dei Componenti che hanno partecipato all'ordine del giorno indicato nel verbale con l'espressione del proprio parere.

COMPONENTI DEL COMITATO ETICO SARDEGNA				
Nominativo	Qualifica	Presente	Assente giust.	Assente non giust.
Dott. Ilario Carta	Presidente – esperto in nutrizione	Presente		
Dott.ssa Angela Seddaiu	Esperta in materia assicurative	Presente		
Dott. Fausto Zamboni	Clinico Esperto nello studio di nuove procedure tecniche, diagnostiche e Terapeutiche, Invasive e Semi invasive		X	
Dott. Antonello Desole	Medico di Medicina Generale		X	
Dott. Giuseppe Masnata	Pediatra	Presente		
Prof. Giordano Madeddu	Infettivologo		X	
Dott. Maurizio Melis	Neurologo	Presente		
Dott. Daniele Farci	Vice Presidente - Oncologo		X	
Prof. Luigi Minerba	Biostatistico	Presente		
Prof. Marco Pistis	Farmacologo	Presente		
Dott. Paolo Carta	Farmacista Ospedaliero	Presente		
Avv. Aldo Luchi	Esperto in materia giuridica	Presente		
Dott. Salvatore Lorenzoni	Medico Legale	Presente		
Prof. Carmelo Meazza	Esperto di Bioetica	Presente		
Dott. M. Francesca Ibba	Rappresentante dell'Area delle Professioni Sanitarie	Presente		
Sig.ra Alba Chiara Bergamini	Rappresentante delle Associazioni dei pazienti o di cittadini impegnati sui temi della salute Associazione Mai Più Sole		X	
Ing. Marco Spissu	Esperto in dispositivi medici	Presente		
Ing. Barbara Podda	Ingegnere Clinico o un Fisico Medico	Presente		
Prof. Francesco Cucca	Esperto in Genetica		X	
Dott.ssa Donatella Garau	Farmacista		X	
COMPONENTI DELLA SEGRETERIA TECNICO-SCIENTIFICA DEL COMITATO ETICO SARDEGNA				
Nominativo	Qualifica	Presente	Assente giust.	Assente non giust.
Dott.ssa Ninfa Di Cara	Farmacologa	Presente		
Prof.ssa Tiziana Alessandra Peana	Farmacologa clinica		X	
Prof. Pier Andrea Serra	Farmacologo clinico	Presente		
Gavino Lei	Coordinatore Segreteria	Presente		
Lucia Cocco	Supporto amministrativo	Presente		
Manuela Michela Maria Pisanu	Supporto amministrativo	Presente		
Marilena Deiana	Esperta in materia di contratti, convenzioni e assicurazioni	Presente		



**REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA**  
**REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA**

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

### COMITATO ETICO SARDEGNA

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

Si attesta che questo Comitato Etico è organizzato ed opera in conformità alla normativa vigente in Italia in materia di GCP-ICH, in osservanza a quanto previsto dall'allegato del D.M. 15/07/1997, dal D.M. 18/03/1998 e dal D.L. n. 211/2003” (Recepimento delle linee guida dell’Unione Europea di buona pratica clinica per l’esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali), nonché della Legge n. 189 del 08/11/2012, del D.M. della Salute 08/02/2013 e del decreto del Ministero della Salute 26 gennaio 2023 e del 30 gennaio 2023

24/07/2024

**Il Presidente**  
**Dott. Ilario Carta**



**REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA**  
**REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA**

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

## COMITATO ETICO SARDEGNA

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

AOUC  
Data: 29/07/2024 10:34:08 PG/2024/0013875



REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

### COMITATO ETICO SARDEGNA

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

CAGLIARI, li

PROT.

Alla Direzione Generale  
AOU Cagliari  
[dir.generale@pec.aoucagliari.it](mailto:dir.generale@pec.aoucagliari.it)

Dott. Salvatore Giovanni Vitale  
[salvatoreg.vitale@unica.it](mailto:salvatoreg.vitale@unica.it)

[sviluppoorganizzativo.ricerca@pec.aoucagliari.it](mailto:sviluppoorganizzativo.ricerca@pec.aoucagliari.it)

#### Verbale Comitato Etico N. 57 della Riunione del 30 Luglio 2024 All. 2.13

Il giorno martedì 30 luglio 2024 alle ore 15:00, in modalità videoconferenza, si è riunito il Comitato Etico Sardegna, per esprimere il proprio parere etico motivato sulla richiesta all'ordine del giorno:

#### **2.13) Adempimento delle prescrizioni dello studio dal titolo: **Metodiche non farmacologiche per il controllo di ansia e dolore durante isteroscopia ambulatoriale****

Codice Protocollo: **MANPaC**

Responsabile della Sperimentazione: **Dott. Salvatore Giovanni Vitale**

Struttura: **Clinica Ostetrica e Ginecologica**

Presidio Ospedaliero: **Policlinico Duilio Casula**

Azienda di appartenenza: **AOU Cagliari**

#### **Verificata**

la presenza del numero legale e che i Componenti del C.E., per i quali eventualmente sussista un conflitto di interesse di tipo diretto e indiretto, si astengono nel pronunciare un parere

#### **Valutati i seguenti documenti:**

- Lettera di intenti datata e firmata (versione 1.0 del 09/02/2024)
- Informativa al paziente (versione 1.0 del 09/02/2024)
- Modulo di consenso informato (versione 1.0 del 09/02/2024)
- Informativa e consenso al trattamento dei dati sensibili (versione 1.0 del 09/02/2024)
- Allegato A1 - Scheda informativa per la richiesta di parere (versione 1.0 del 09/02/2024)
- Allegato M1 - Esami clinico-laboratoristici, strumentali e trattamenti extraroutinari (vers.1.0 del 09/02/2024)
- Richiesta autorizzazione allo svolgimento dello studio (Direzione Sanitaria) (vers. 1.0 del 09/02/2024)
- Autorizzazione della Direzione Sanitaria del 12/02/2024



**REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA**

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

**COMITATO ETICO SARDEGNA**

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

- Curriculum vitae Sperimentatore Principale (Dr. Salvatore Giovanni Vitale)
- Curriculum vitae Co-sperimentatore (Prof. Stefano Angioni)
- Modulo di assunzione di responsabilità dello Sperimentatore Principale (vers 1.0 del 08/03/2024)
- Modulo di conflitto di interesse sperimentatore principale (versione 1.0 del 08/03/2024)
- Documentazione del Centro Promotore (Dipartimento di Medicina Interdisciplinare Azienda Ospedaliero Universitaria Policlinico di Bari – Università degli Studi di Bari “Aldo Moro”) trasmessa in data 09/02/2024
- Elenco documenti vers. 1.1 del 08/03/2024
- Risposta ai revisori del 22/07/2024
- Informativa e consenso al trattamento dei dati sensibili (clean version) vers.2 del 22/07/2024
- Informativa e consenso al trattamento dei dati sensibili (marked version) vers.2 del 22/07/2024
- Informativa al paziente (clean version) vers.2 del 22/07/2024
- Informativa al paziente (marked version) vers.2 del 22/07/2024
- Lettera al Medico curante (clean version)
- Lettera al Medico curante (marked version)
- Informativa e consenso al trattamento dei dati sensibili (clean version) vers.3 del 29/07/2024
- Informativa e consenso al trattamento dei dati sensibili (marked version) vers.3 del 29/07/2024
- Risposta ai revisori del 29/07/2024

**Verificata**

- a) l'adeguatezza delle motivazioni e le ipotesi della ricerca
- b) l'adeguatezza delle attese dello studio
- c) la correttezza dei criteri di analisi e di interpretazione dei risultati
- d) la proposta di analisi statistiche appropriate
- e) la trasparenza delle sponsorizzazioni ed i relativi aspetti economici
- f) la proprietà dei dati e la trasparenza dei risultati
- g) il rispetto dei diritti dei partecipanti alla ricerca per quanto concerne le informazioni sullo studio
- h) l'adeguatezza della tutela della privacy
- i) la possibilità di individuare un comitato scientifico che abbia la responsabilità della gestione/conduzione dello studio

**Constatato che**

fa riferimento ai codici deontologici (in particolare alla revisione corrente della Dichiarazione di Helsinki e/o alle norme di Buona Pratica Clinica CEE secondo l'allegato 1 del DM 27/4/1992 e/o al DM 18/3/1998 e seguenti)

**Il comitato APPROVA**

Lo studio dal titolo: **Metodiche non farmacologiche per il controllo di ansia e dolore durante isteroscopia ambulatoriale**

Via Roma 223, 09123 Cagliari, tel. 070 606 5263

[san.dgsan@pec.regione.sardegna.it](mailto:san.dgsan@pec.regione.sardegna.it); - [sanita@regione.sardegna.it](mailto:sanita@regione.sardegna.it)



**REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA**

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

**COMITATO ETICO SARDEGNA**

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

Nell'ambito dello studio il Comitato ha preso atto delle integrazioni richieste con il verbale n. 37 del 22/04/2024 all.2.6 e con il verbale n.55 del 24/07/2024 all.2.9, elencate nella documentazione esaminata.

Si ricorda che lo Sperimentatore è obbligato ad informare il CET sull'andamento della sperimentazione ogni sei mesi, con relazione scritta riportante il numero dei casi arruolati tramite compilazione dell'Allegato L della modulistica di questo CET (rapporto sullo stato di avanzamento D.M. 15 Luglio 1997). Lo Sperimentatore è inoltre tenuto ad informare lo scrivente CET dell'inizio e della conclusione della sperimentazione. Il parere sopra espresso s'intende limitato esclusivamente alle versioni ed alla documentazione presentata ed espressamente citata in oggetto. Ogni variazione allo stesso deve obbligatoriamente essere sottoposta al parere di questo CET, così come previsto dalle vigenti norme nazionali ed europee. Tutte le segnalazioni relative ad eventi avversi seri e inattesi, la conclusione dello studio ed ogni eventuale sua integrazione dovranno essere comunicati allo scrivente CE. **Lo studio potrà essere intrapreso solo a seguito della autorizzazione del Direttore Generale dell'Azienda di appartenenza dello Sperimentatore, formalizzato da apposito atto deliberativo.** Gli eventuali farmaci per la sperimentazione dovranno essere consegnati esclusivamente per il tramite del Servizio di Farmacia dell'Azienda ospedaliera. Lo Sperimentatore è tenuto ad interpellare in qualsiasi momento il CET ogni qual volta si renda necessaria una nuova valutazione etica.

“Si attesta che questo Comitato Etico è organizzato ed opera in conformità alla normativa vigente in Italia in materia di GCP-ICH, in osservanza a quanto previsto dall'allegato del D.M. 15/07/1997, dal D.M. 18/03/1998 e dal D.L. n. 211/2003” (Recepimento delle linee guida dell'Unione Europea di buona pratica clinica per l'esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali), nonché della Legge n. 189 del 08/11/2012, del D.M. della Salute 08/02/2013 e del decreto del Ministero della Salute 26 gennaio 2023 e del 30 gennaio 2023.

Si allega lista dei presenti e assenti e delle relative funzioni

**Il Presidente  
Dott. Ilario Carta**

**30/07/2024**



REGIONE AUTÓNOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

COMITATO ETICO SARDEGNA

Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna

All.1 al verbale Comitato Etico Sardegna n. 57 del 30/07/2024 all. 2.13

**ATTESTAZIONE DEI VOTANTI**

In merito alla seduta del giorno 30/07/2024, si attesta di seguito le presenze dei Componenti che hanno partecipato all'ordine del giorno indicato nel verbale con l'espressione del proprio parere.

<b>COMPONENTI DEL COMITATO ETICO SARDEGNA</b>				
<b>Nominativo</b>	<b>Qualifica</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giust.</b>	<b>Assente non giust.</b>
Dott. Ilario Carta	Presidente – esperto in nutrizione	Presente		
Dott.ssa Angela Seddaiu	Esperta in materia assicurative		X	
Dott. Fausto Zamboni	Clinico Esperto nello studio di nuove procedure tecniche, diagnostiche e Terapeutiche, Invasive e Semi invasive		X	
Dott. Antonello Desole	Medico di Medicina Generale	Presente		
Dott. Giuseppe Masnata	Pediatra		X	
Prof. Giordano Madeddu	Infettivologo		X	
Dott. Maurizio Melis	Neurologo	Presente		
Dott. Daniele Farci	Vice Presidente - Oncologo		X	
Prof. Luigi Minerba	Biostatistico	Presente		
Prof. Marco Pistis	Farmacologo	Presente		
Dott. Paolo Carta	Farmacista Ospedaliero	Presente		
Avv. Aldo Luchi	Esperto in materia giuridica	Presente		
Dott.Salvatore Lorenzoni	Medico Legale	Presente		
Prof. Carmelo Meazza	Esperto di Bioetica		X	
Dott. M. Francesca Ibba	Rappresentante dell'Area delle Professioni Sanitarie	Presente		
Sig.ra Alba Chiara Bergamini	Rappresentante delle Associazioni dei pazienti o di cittadini impegnati sui temi della salute Associazione Mai Più Sole		X	
Ing. Marco Spissu	Esperto in dispositivi medici	Presente		
Ing. Barbara Podda	Ingegnere Clinico o un Fisico Medico	Presente		
Prof. Francesco Cucca	Esperto in Genetica		X	
Dott.ssa Donatella Garau	Farmacista	Presente		
<b>COMPONENTI DELLA SEGRETERIA TECNICO-SCIENTIFICA DEL COMITATO ETICO SARDEGNA</b>				
<b>Nominativo</b>	<b>Qualifica</b>	<b>Presente</b>	<b>Assente giust.</b>	<b>Assente non giust.</b>
Dott.ssa Ninfa Di Cara	Farmacologa	Presente		
Prof.ssa Tiziana Alessandra Peana	Farmacologa clinica		X	
Prof. Pier Andrea Serra	Farmacologo clinico		X	
Gavino Lei	Coordinatore Segreteria	Presente		
Lucia Cocco	Supporto amministrativo	Presente		
Manuela Michela Maria Pisanu	Supporto amministrativo	Presente		
Marilena Deiana	Esperta in materia di contratti, convenzioni e assicurazioni	Presente		



**REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA  
REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA**

**ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE**

### **COMITATO ETICO SARDEGNA**

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

**Si attesta che questo Comitato Etico è organizzato ed opera in conformità alla normativa vigente in Italia in materia di GCP-ICH, in osservanza a quanto previsto dall'allegato del D.M. 15/07/1997, dal D.M. 18/03/1998 e dal D.L. n. 211/2003” (Recepimento delle linee guida dell’Unione Europea di buona pratica clinica per l’esecuzione delle sperimentazioni cliniche dei medicinali), nonché della Legge n. 189 del 08/11/2012, del D.M. della Salute 08/02/2013 e del decreto del Ministero della Salute 26 gennaio 2023 e del 30 gennaio 2023**

**30/07/2024**

**Il Presidente  
Dott. Ilario Carta**



**REGIONE AUTÒNOMA DE SARDIGNA**  
**REGIONE AUTONOMA DELLA SARDEGNA**

ASSESSORADU DE S'IGIENE E SANIDADE E DE S'ASSISTÈNTZIA SOTZIALE  
ASSESSORATO DELL'IGIENE E SANITA' E DELL'ASSISTENZA SOCIALE

## **COMITATO ETICO SARDEGNA**

*Comitato Etico Sardegna istituito con Decreto N° 18 del 04/05/2023 dell'Assessorato dell'igiene e sanità e dell'assistenza sociale della Regione autonoma della Sardegna*

**AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI CAGLIARI**

Policlinico Universitario “*Duilio Casula*”  
 UOC CLINICA OSTETRICA GINECOLOGICA  
 Direttore Prof. Stefano Angioni  
 Telefono: 070 - 51093005

**MODULO DI FATTIBILITÀ LOCALE**

<b>Titolo dello studio clinico</b>	Metodiche non farmacologiche per il controllo di ansia e dolore durante isteroscopia ambulatoriale.
<b>Codice Protocollo</b>	Non-Pharmacological Methods for <b>Anxiety and Pain Control</b> in Outpatients Hysteroscopy ( <b>MANPaC Study</b> )
<b>Promotore dello studio</b>	Dipartimento di Medicina Interdisciplinare Azienda Ospedaliero Universitaria Policlinico di Bari – Università degli Studi di Bari “Aldo Moro” (studio multicentrico).
<b>Natura dello studio</b>	<input type="checkbox"/> Profit <input checked="" type="checkbox"/> No- Profit
<b>Sperimentatore Principale</b>	<b>NOME E COGNOME:</b> Dr. Salvatore Giovanni Vitale
	<b>STRUTTURA DI APPARTENENZA:</b> Azienda Ospedaliero-Universitaria di Cagliari, P.O. Policlinico “ <i>Duilio Casula</i> ” di Monserrato (Cagliari)
	<b>UNITÀ OPERATIVA:</b> U.O.C. Clinica Ostetrica e Ginecologica
	<b>DIRETTORE DELL’UNITÀ OPERATIVA:</b> Prof. Stefano Angioni
	<b>Tel.</b>
<b>e-mail</b>	salvatoreg.vitale@unica.it
<b>Tipologia di studio</b>	<input type="checkbox"/> Studio Osservazionale: <input type="checkbox"/> prospettico con farmaco <input type="checkbox"/> retrospettivo con farmaco <input type="checkbox"/> Altro Studio: <input checked="" type="checkbox"/> Osservazionali Senza Farmaci/Dispositivi Medici <input type="checkbox"/> Sperimentale Senza Farmaci/Dispositivi Medici <input type="checkbox"/> Studi sulle prestazioni dei dispositivi diagnostici in vitro

SEZIONE A: MODULO PER L’ANALISI DEI COSTI CORRELATI ALLO STUDIO ..... p.2

SEZIONE B: ASSUNZIONE DI RESPONSABILITÀ E NULLA OSTA AL RILASCIO DELLA FATTIBILITÀ LOCALE A CURA DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO, DEL DIRETTORE DELL’UNITÀ OPERATIVA ..... p.5

**AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI CAGLIARI**

Policlinico Universitario “*Duilio Casula*”

UOC CLINICA OSTETRICA GINECOLOGICA

Direttore Prof. Stefano Angioni

Telefono: 070 - 51093005

**SEZIONE A: MODULO PER L'ANALISI DEI COSTI CORRELATI ALLO STUDIO**

<b>Numero pazienti previsti per centro</b>	74 per centro (studio multicentrico) Totale pazienti previsti: 148	
<b>Corrispettivo a paziente proposto dal Promotore</b>	0	
<b>Tipologia di pazienti</b>	Pazienti	<input checked="" type="checkbox"/>
	Volontari sani	<input type="checkbox"/>
	Pediatrici	<input type="checkbox"/>
	Adulti	<input checked="" type="checkbox"/>
<b>Durata complessiva dello studio</b>	24 mesi	

**A.1 STRUTTURE/U.O. DEL CENTRO RICHIEDENTE COINVOLTE NELL'ESECUZIONE DELLO STUDIO OLTRE LA PROPONENTE**

*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,*

<b>Struttura/U.O. coinvolta</b>	<b>Attività svolta</b>	<b>Nome e Cognome Responsabile</b>	<b>Firma Responsabile</b>
U.O.C. Clinica Ostetrica e Ginecologica (Centro Richiedente)	Isteroscopia diagnostica/operativa (non sono previsti esami supplementari rispetto a quelli cui la paziente sarebbe sottoposta per la sua patologia indipendentemente dallo studio).	Dr. Salvatore Giovanni Vitale (Principal Investigator dello studio)	
//	//	//	//
//	//	//	//
//	//	//	//

**STUDIO IN REGIME**

- Ambulatoriale                      Sì     NO
- Ricovero                              Sì     NO
- Day-hospital/surgery              Sì     NO

**AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI CAGLIARI**

Policlinico Universitario “*Duilio Casula*”

UOC CLINICA OSTETRICA GINECOLOGICA

Direttore Prof. Stefano Angioni

Telefono: 070 - 51093005

**A.2 PRESTAZIONI AGGIUNTIVE (NON ROUTINARIE) PREVISTE NELLO STUDIO CLINICO**

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.

Tipologia e descrizione della prestazione	Quantità/paziente	Codice come da Tariffario Regionale	Tariffa (Nomenclatore Regionale)	Totale costi + IVA (Euro)	Copertura oneri finanziari (A, B, C, D)
//	//	//	//	//	//
//	//	//	//	//	//
//	//	//	//	//	//
//	//	//	//	//	//
<b>Totale</b>				//	

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

**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 no profit, in dotazione all’Azienda Sanitaria. In tal caso è necessario il parere favorevole della Direzione Sanitaria.

**D** = fondi della struttura sanitaria a disposizione dello Sperimentatore/Promotore (es. fondo di reparto)

**“Prestazioni Opzionali”**

Vengono svolti esami o visite “OPZIONALI” (previsti da protocollo solo in casi particolari) che non fanno parte di una normale gestione del paziente con la patologia in studio (o del normale follow up)?

Sì  NO

Se sì, elencarle di seguito:

Tipologia e descrizione della prestazione	Quantità/paziente	Codice come da Tariffario Regionale	Tariffa (Nomenclatore Regionale)	Totale costi + IVA (Euro)	Copertura oneri finanziari (A, B, C, D)
<b>Totale</b>					

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

**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 no profit, in dotazione all’Azienda Sanitaria. In tal caso è necessario il parere favorevole della Direzione Sanitaria.

**D** = fondi della struttura sanitaria a disposizione dello Sperimentatore/Promotore (es. fondo di reparto)

**AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI CAGLIARI**

Policlinico Universitario “*Duilio Casula*”

UOC CLINICA OSTETRICA GINECOLOGICA

Direttore Prof. Stefano Angioni

Telefono: 070 - 51093005

**A.3 MATERIALI 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, **non rientranti nel costo delle prestazioni routinarie**, come da codici indicati di seguito:

Tipologia (1=materiale di consumo; 2=attrezzature; 3=servizi*)		Quantità	Totale costi + IVA (Euro)	Copertura oneri finanziari (A, B, C, D, E)
Codice	Descrizione			
//	//	//	//	//
//	//	//	//	//
//	//	//	//	//
//	//	//	//	//
//	//	//	//	//
//	//	//	//	//
//	//	//	//	//
<b>Totale</b>		//	//	//

\*Nella voce servizi devono essere inseriti e quantificati (stima) ad esempio il trasporto dei campioni.

Resta inteso che gli oneri connessi alle spese per gli studi for-profit sono da intendersi a totale carico del Promotore.

**A** = a carico del Promotore Profit (es. azienda farmaceutica o altri enti a fini di lucro)  
**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*)  
**C** = il costo di tali prestazioni si propone in carico al fondo aziendale no profit, in dotazione all’Azienda Sanitaria. *In tal caso si ricorda la necessità di effettuare i corretti passaggi a livello aziendale.*  
**D** = fondi della struttura sanitaria a disposizione dello Sperimentatore/Promotore (es. fondi di reparto)  
**E** = fornito direttamente da terzi come specificato nella dichiarazione di disponibilità alla suddetta fornitura sottoscritta dal finanziatore (*es. attrezzature in comodato d’uso gratuito*)

**AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI CAGLIARI**

Policlinico Universitario “*Duilio Casula*”

UOC CLINICA OSTETRICA GINECOLOGICA

Direttore Prof. Stefano Angioni

Telefono: 070 - 51093005

**A.4 COSTI RELATIVI AL TRATTAMENTO IN STUDIO**

Elencare tutti i farmaci e/o tutti i prodotti e/o diagnostici previsti dal protocollo:

Prodotto/i in studio			Copertura oneri finanziari* (A, B, C, D)
Denominazione	Prodotto Sperimentale/ controllo	Indicazione registrata (si/no)	
//	/ /	//	/ /
//	/ /	//	/ /
//	/ /	//	/ /
//	/ /	//	/ /
//	/ /	//	/ /

\* Nel caso il prodotto in esame non venga utilizzato secondo l'Indicazione Registrata o non sia disponibile presso il reparto, indicare la modalità di copertura degli oneri finanziari

**A** = fornito dallo Sponsor/Promotore (acquistato con fondi del Promotore e/o della struttura richiedente (specificare la natura di tali fondi: es. fondi specifici di ricerca; fondi propri del proponente; finanziamento da terzi come Enti no-profit, Aziende Farmaceutiche con apposito contratto)

**B** = fornito da soggetto terzo (fornito direttamente da terzi: specificare Azienda farmaceutica o Ente senza fini di lucro)

**C** = a carico del SSN (in carico al fondo aziendale non alimentato dal SSN, in dotazione all'Azienda Sanitaria)

**D** = già prescritto da normale prassi clinica per la stessa indicazione in accordo alla scheda tecnica

**A.5 COPERTURA ASSICURATIVA**

Lo studio prevede una copertura assicurativa? Sì  NO

Specificare se i costi sono coperti con: \_\_\_\_\_ (indicare come di seguito)

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

**B** = a carico del Promotore Profit (es. azienda farmaceutica o altri enti a fini di lucro) / Promotore no-Profit

**C** = nel caso di sperimentazione (no profit) interventistica accertarsi che la copertura assicurativa aziendale copra le procedure che dovranno essere effettuate durante lo studio, ed eventualmente richiedere una specifica copertura assicurativa per la responsabilità civile derivante dalla attività di sperimentazione clinica, da effettuare secondo i requisiti minimi previsti dalla normativa vigente

**AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI CAGLIARI**  
Policlinico Universitario “*Duilio Casula*”  
UOC CLINICA OSTETRICA GINECOLOGICA  
Direttore Prof. Stefano Angioni  
Telefono: 070 - 51093005

**SEZIONE B: ASSUNZIONE DI RESPONSABILITÀ E NULLA OSTA AL RILASCIO DELLA FATTIBILITA’  
LOCALE, A CURA DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO E DEL DIRETTORE  
DELL’UNITÀ OPERATIVA**

I sottoscritti Sperimentatore Responsabile, Direttore dell’Unità Operativa della struttura sanitaria richiedente, 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 appropriata;
- 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, della Dichiarazione di Helsinki e nel rispetto delle normative vigenti;
- 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, unitamente alla documentazione del consenso informato;
- 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;
- comunicherà 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;

**AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI CAGLIARI**

Policlinico Universitario “*Duilio Casula*”

UOC CLINICA OSTETRICA GINECOLOGICA

Direttore Prof. Stefano Angioni

Telefono: 070 - 51093005

- la ricezione del prodotto sperimentale utilizzato per lo studio avverrà attraverso la farmacia della struttura sanitaria e, successivamente, il medicinale stesso verrà conservato presso il centro sperimentale separatamente dagli altri farmaci;
- 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;
- Non è prevista nessuna convenzione economica;
- 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 e della delibera autorizzativa del Direttore Generale;
- hanno preso visione e approvano quanto dichiarato nelle sezioni precedenti.

Luogo e Data

Cagliari, 23/09/2024

Firma dello Sperimentatore Responsabile

*(Dr. Salvatore Giovanni Vitale)*

Firma del Direttore dell'Unità Operativa

*(Prof. Stefano Angioni)*