



MODALITA' DI PRESENTAZIONE DELLE DOMANDE

E' responsabilità del Promotore l'inoltro alla Segreteria del Comitato Etico della richiesta di parere per studi clinici o emendamenti.

Contestualmente copia della richiesta dovrà essere inviata al Rappresentante Legale della struttura sanitaria coinvolta e allo sperimentatore responsabile per gli aspetti di competenza (definizione contratto e aspetti economici, verifica fattibilità locale, ecc.).

Nel caso in cui il Promotore dello studio sia direttamente un sanitario della struttura sanitaria la documentazione per la richiesta di parere **non dovrà pervenire direttamente dallo Sperimentatore ma dovrà essere preventivamente inviata al Referente Qualificato locale** per le necessarie verifiche e dallo stesso trasmessa alla Segreteria del Comitato Etico.

La documentazione richiesta varia a seconda della tipologia di studio proposto:

SPERIMENTAZIONE CLINICA INTERVENTISTICA DI MEDICINALE ai sensi dei D.Lgs. 211/2003 e D.M. 21/12/2007	vedi elenco 1a e 1b
STUDIO CLINICO INTERVENTISTICO NON DI MEDICINALE (es. metodiche diagnostiche, terapie non farmacologiche, procedure chirurgiche, alimenti, ecc.)	vedi elenco 2
STUDIO CLINICO CON DISPOSITIVI MEDICI ai sensi del D.Lgs. 507/1992 e 46/1997	vedi elenco 3
STUDIO CLINICO CON IMPIEGO DI MATERIALI BIOLOGICI	vedi elenco 4
STUDIO OSSERVAZIONALE (su farmaco o altro – “da approvare” o “da notificare”)	vedi elenco 5
EMENDAMENTI	vedi elenco 6

LA DOCUMENTAZIONE DEVE ESSERE INVIATA IN UNICA SOLUZIONE

secondo le seguenti modalità:

- Lettera di trasmissione (in cartaceo)
- 1 CD-Rom con tutta la documentazione; i files devono essere nominati in modo da identificarne con facilità il contenuto e numerati secondo l'elenco fornito; l'elenco dei documenti presentati deve essere in formato word

al seguente indirizzo:

Segreteria del Comitato Etico Brianza
c/o Ufficio Sperimentazioni Cliniche - ASST Monza
Via Pergolesi n. 33 - 20900 MONZA (MI) - (Villa Serena – III piano)
☎ 039/2333693 fax 039/2339035 e-mail comitato.etico@asst-monza.it

Secondo le medesime modalità vanno fatti pervenire:

- notifiche di emendamento non sostanziale
- richieste di parere per uso terapeutico di medicinale sottoposto a sperimentazione clinica
- chiarimenti a studi con parere sospensivo
- altra documentazione (ad esempio aggiornamenti della Investigator's Brochure, consenso informato, rinnovi certificati assicurazione, ecc.)
- eventi/reazioni avverse, report periodici di safety