

ALLEGATO "A"

Prot. 7862/MDS 2-18

Cagliari, 06/10/2014

OGGETTO: Studio Osservazionale "Valutazione dell'evoluzione clinica dei bambini con artrite idiomatica giovanile trattati con Etanercept presso i centri italiani di reumatologia pediatrica".

**Ill.mo Sig. Presidente Comitato Etico
ASL Cagliari**

Si trasmette con parere favorevole quanto proposto dalla Dott.ssa Rosa Anna Podda, pari oggetto, sottolineando che l'Ospedale è idoneo per personale e mezzi allo studio.

Distinti saluti

Il Dirigente Sanitario
Ospedale Regionale per le Microcitemie
Dott.ssa Maria Gabriella Nardi

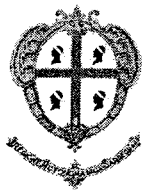
ALLEGATO ALLA DELIBERAZIONE

N. 813 DEL 29 GIU. 2015
IL DIRETTORE AMMINISTRATIVO IL DIRETTORE SANITARIO
Dott.ssa Antonella Carreras Dott. Pier Paolo Pani
IL COMMISSARIO STRAORDINARIO
Dott.ssa Savina Ortu

Il presente allegato è com-
posto da n° 02 fogli
di n° 02 pagine



pg 1/2



Allegato
A1

SCHEMA INFORMATIVA PER LA RICHIESTA DI PARERE

Titolo dello Studio: Valutazione dell'evoluzione clinica dei bambini con artrite idiopatica giovanile trattati con Etanercept presso i centri italiani di reumatologia pediatrica"

Responsabile della ricerca: Dr.ssa Rosa Anna Podda

Unità Operativa: U.O.C. Clinica Pediatrica, Talassemie e altre Malattie Rare, P.O. Microcitemico ASL 8 –
Via Jenner s/n – 09121 Cagliari N° Tel: 070 6095548 e-mail:rosaannapodda@asl8cagliari.it

La ricerca si effettua su:

Pazienti Adulti
Volontari sani Minori

Tipo di sperimentazione: Osservazionale

Tempo previsto per il progetto: 24 mesi

Il progetto è stato inviato all'ufficio di segreteria del C.E. il: 13.10.2014

Comunica che:

- i benefici che si attendono dalla ricerca sono proporzionali agli impegni organizzativi ed economici che la sperimentazione richiede
- dichiara sotto la sua responsabilità:
- che l'impegno orario che verrà dedicato allo studio è pari a n 1 ora settimanale che verrà svolta al di fuori dell'orario di servizio,
- che non esistono oneri accessori,
- che il personale coinvolto nella sperimentazione è competente,
- i locali e le attrezzature sono idonei,
- che verrà segnalato tempestivamente per iscritto alla direzione sanitaria e al Comitato Etico
- che verrà inviata appena disponibile, copia della relazione finale e della pertinente pubblicazione,
- che verranno conservate per 7 anni, a propria cura, copia della documentazione predisposta dallo sponsor.

Data 13.10.2014

Firma dello Sperimentatore

212