

**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

*(Handwritten mark)*

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