



FICOG | Federation of Italian Cooperative  
Oncology Groups



# Centri di Ricerca Oncologica in Italia

**Annuario**

1 febbraio 2024

 **Intermedia** EDITORE

Via Lunga 16/a - 25126 Brescia

Via Sant'Alessandro Sauli 24 - 20127 Milano

Via Monte delle Gioie 1 - 00199 Roma

Tel. 030.226105

[intermedia@intermedianews.it](mailto:intermedia@intermedianews.it) - [www.medinews.it](http://www.medinews.it)

# INDICE

3	Prefazione
5	Introduzione
7	Tabelle e grafici sinottici
33	I dati dai Centri
34	Abruzzo
44	Basilicata
48	Calabria
50	Campania
78	Emilia Romagna
102	Friuli Venezia Giulia
112	Lazio
148	Liguria
164	Lombardia
230	Marche
236	Molise
240	Piemonte
270	Puglia
296	Sardegna
300	Sicilia
330	Toscana
362	Trentino Alto Adige
366	Umbria
370	Veneto

# PREFAZIONE

Sono lieto di contribuire anche quest'anno alla nuova edizione dell'Annuario dei Centri di ricerca oncologica in Italia realizzato dalla Federation of Italian Oncology Groups (FICOG) e dall'Associazione Italiana di Oncologia Medica (AIOM). Da tempo nella nostra Nazione sono attivi i Gruppi cooperativi, che sono impegnati nello sviluppo della ricerca clinica e hanno dato vita a lavori divenuti capisaldi dell'Oncologia Medica a livello mondiale.

Negli ultimi cinquant'anni la ricerca oncologica ha compiuto sorprendenti progressi: basti pensare che solo mezzo secolo fa non eravamo a conoscenza della base molecolare di queste malattie. La scoperta che le neoplasie sono causate da mutazioni genetiche ha reso possibile lo sviluppo di farmaci mirati e l'ultima frontiera dell'immunoncologia permette, in alcuni casi, di cambiare il corso di malattie molto aggressive. Grazie alla ricerca e alla prevenzione, oggi in Italia il 60% dei pazienti è vivo a cinque anni dalla diagnosi di cancro e un milione di persone può essere considerato guarito. Questi risultati ci infondono fiducia e costituiscono uno stimolo a investire con forza nella ricerca scientifica per far sì che i pazienti possano accedere in tempi più brevi a terapie innovative e sicure, nonché per garantire una maggiore competitività dell'Italia a livello globale. In questo contesto i Decreti sui Comitati Etici che ho firmato nei primi mesi del mio incarico come Ministro della Salute rappresentano un passo avanti decisivo.

Promozione della ricerca e lotta contro il cancro sono due priorità su cui sin da subito ho puntato con fermezza, nello scenario più ampio di un processo di rafforzamento e rilancio del Servizio sanitario nazionale.

Con il Piano Oncologico Nazionale, che abbiamo adottato e finanziato, sosteniamo la ricerca, la prevenzione e il potenziamento della capacità di presa in carico, di cura e assistenza dei pazienti oncologici. Inoltre, ai finanziamenti per la ricerca sostenuti dal Ministero della Salute, anche con i bandi della ricerca finalizzata, si aggiungono gli investimenti che si avvalgono delle risorse del Piano Nazionale di Ripresa e Resilienza.

Ricerca è sinonimo di futuro. Con questa consapevolezza dobbiamo mettere in campo ogni iniziativa per dare impulso a questo settore, snodo decisivo per assicurare alle persone le migliori opportunità terapeutiche e potente motore di sviluppo scientifico, economico, sociale e anche occupazionale, grazie all'impiego di figure professionali di elevata specializzazione. Non solo: nei centri in cui vengono condotte le sperimentazioni

cliniche i ricercatori coinvolti accrescono ulteriormente le loro competenze, alimentando un patrimonio al servizio della salute delle persone.

Rinnovo, infine, il mio apprezzamento verso il prezioso lavoro legato al censimento del sistema della ricerca oncologica italiana, di cui FICOG e AIOM si fanno promotrici e che rappresenta parte del più ampio impegno dell'Oncologia per migliorare la cura dei cittadini colpiti dal cancro.

PROF. ORAZIO SCHILLACI

*Ministro della Salute*

# INTRODUZIONE

Il recente Rapporto dell'Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) sulle Sperimentazioni Cliniche in Italia segnala come nel 2022 sono stati autorizzati 663 studi e quasi il 40% ha riguardato l'oncologia, una percentuale costante negli ultimi anni. A fronte di questa situazione, purtroppo, va registrata una diminuzione degli studi indipendenti: da 185 nel 2021 (22,6% del totale) a 98 nel 2022 (15%). Pur avendo poche risorse a disposizione, gli studi condotti in Italia hanno spesso cambiato la pratica clinica a livello nazionale e internazionale in diversi tipi di tumori, portando alla modifica di linee guida e raccomandazioni. E i lavori scientifici italiani in ambito oncologico sono tra i più citati al mondo.

A fronte di un drastico calo del numero di studi indipendenti, assistiamo a una presenza ubiquitaria di centri che svolgono ricerca in oncologia. Un dato importante, evidenziato dall'edizione 2024 dell'Annuario dei Centri di Ricerca Oncologica in Italia, promosso dalla Federation of Italian Cooperative Oncology Groups (FICOG) e dall'Associazione Italiana di Oncologia Medica (AIOM). In Italia, nel 2024, sono 183 i centri censiti che conducono ricerche cliniche in oncologia (nel 2023 erano 149). Il potenziale di questo settore della ricerca nel nostro Paese è davvero significativo e i nostri studi sono all'avanguardia, ma servono risorse. Vi sono inoltre forti criticità nella disponibilità di personale e di una solida infrastruttura, indispensabili per garantire la qualità degli studi. Questi elementi, uniti alla progressiva diminuzione delle ricerche indipendenti, impongono un cambio di passo.

Se la ricerca è centrale per lo sviluppo e l'innovazione nel nostro Paese, allora è indispensabile definire e attuare una strategia unitaria e un piano nazionale. Sono molteplici gli aspetti che devono essere affrontati per valorizzare ed incrementare il livello di competitività del sistema della ricerca clinica italiana, che riguardano la visione strategica e coordinata in termini legislativi, la definizione degli obiettivi, l'entità e l'allocazione delle risorse economiche. In una logica pragmatica, è fondamentale concentrare l'attenzione su un ristretto numero di priorità. Questo in considerazione di quanto fatto, ma soprattutto di quanto richiesto per l'applicazione del Regolamento Europeo 536 del 2014, che ha uniformato il processo di valutazione e autorizzazione di uno studio clinico condotto in più Stati membri.

FICOG, insieme a FADOI (Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti), GIMEMA (Fondazione Gruppo Italiano Malattie EMatologiche dell'Adulto), ACC (Alleanza contro il Cancro) e GIDM (Gruppo Italiano Data Manager), ha proposto

alle Istituzioni la creazione di un gruppo tecnico di esperti per consultazione e condivisione di procedure e tematiche che riguardano la ricerca clinica. In particolare, abbiamo evidenziato 6 punti da affrontare: la necessità di coordinamento con le attività e procedure di AIFA in merito alla ricerca clinica; l'armonizzazione delle norme relative all'applicazione del Regolamento Europeo 536 del 2014; l'adeguamento delle risorse e la strutturazione del personale di supporto per la ricerca, in particolare del ruolo dei clinical study coordinator nelle diverse realtà (IRCCS, Università, Ospedali); il potenziamento delle infrastrutture digitali a supporto della ricerca; le criticità per lo sviluppo degli studi retrospettivi e osservazionali e l'adeguamento della normativa sulla privacy; la definizione e le caratteristiche dei centri di ricerca in accordo con quanto previsto dal Regolamento Europeo.

La norma comunitaria, a cui si è adeguato anche il nostro Paese, ha stabilito principi fondamentali che riguardano la standardizzazione e l'uniformità dei processi e del fascicolo autorizzativo, la semplificazione amministrativa, la certezza dei tempi di valutazione e approvazione, la garanzia di qualità e del monitoraggio degli studi clinici e la partecipazione e informazione consapevole dei pazienti.

La ricerca accademica, per adeguarsi al Regolamento Europeo, è penalizzata dalla scarsità di risorse economiche, di personale e tecnologiche, dalle criticità infrastrutturali e dalle numerose e ancora irrisolte problematiche amministrative.

Per far fronte a queste criticità, FICOG, in collaborazione con AIFA, organizzerà corsi pratici per aiutare i gruppi cooperativi e i data manager nell'adeguamento ai criteri del nuovo portale europeo. Il 'Clinical Trial Information System', il portale unico continentale, è diventato infatti il punto di accesso unico per la presentazione, l'autorizzazione e la supervisione delle domande di sperimentazione clinica nell'Unione Europea e nei Paesi dello Spazio economico europeo (SEE). Anche EMA sta organizzando progetti di formazione di questo tipo, perché è necessario fare cultura. Un obiettivo a cui vuole contribuire anche questo volume, che mette a disposizione di tutti il grande patrimonio di conoscenze prodotto dalle sperimentazioni indipendenti.

EVARISTO MAIELLO  
*Presidente FICOG*

FRANCESCO PERRONE  
*Presidente AIOM*

TABELLE E GRAFICI SINOTTICI



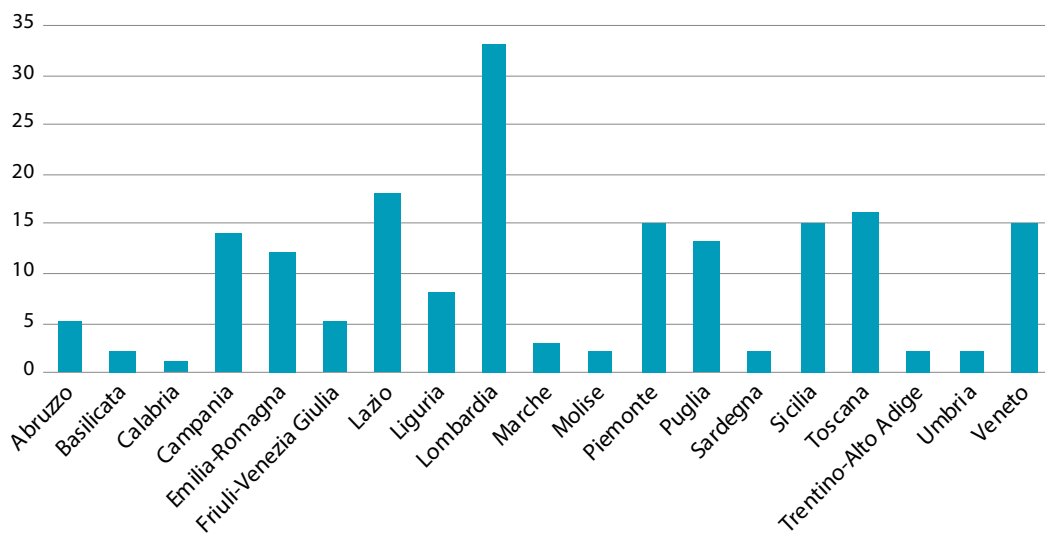
**Tabella 1.**

## Regione del centro

Abruzzo	5	3%
Basilicata	2	1%
Calabria	1	1%
Campania	14	8%
Emilia-Romagna	12	7%
Friuli-Venezia Giulia	5	3%
Lazio	18	10%
Liguria	8	4%
Lombardia	33	18%
Marche	3	2%
Molise	2	1%
Piemonte	15	8%
Puglia	13	7%
Sardegna	2	1%
Sicilia	15	8%
Toscana	16	9%
Trentino-Alto Adige	2	1%
Umbria	2	1%
Veneto	15	8%
<b>Totale</b>	<b>183</b>	

**Figura 1.**

## Regione del centro



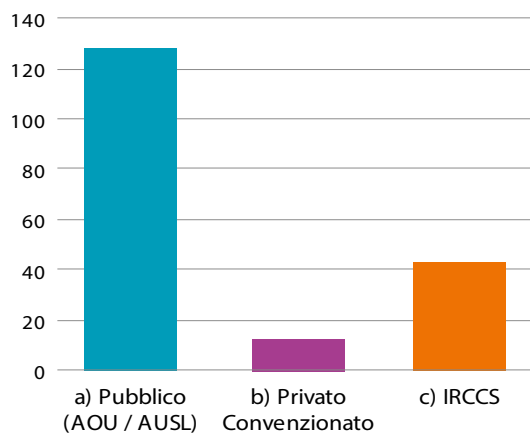
**Tabella 2.**

Tipologia del centro

70%	128	a) Pubblico
7%	12	b) Privato Convenzionato
23%	43	c) IRCCS

**Figura 2.**

Tipologia del centro

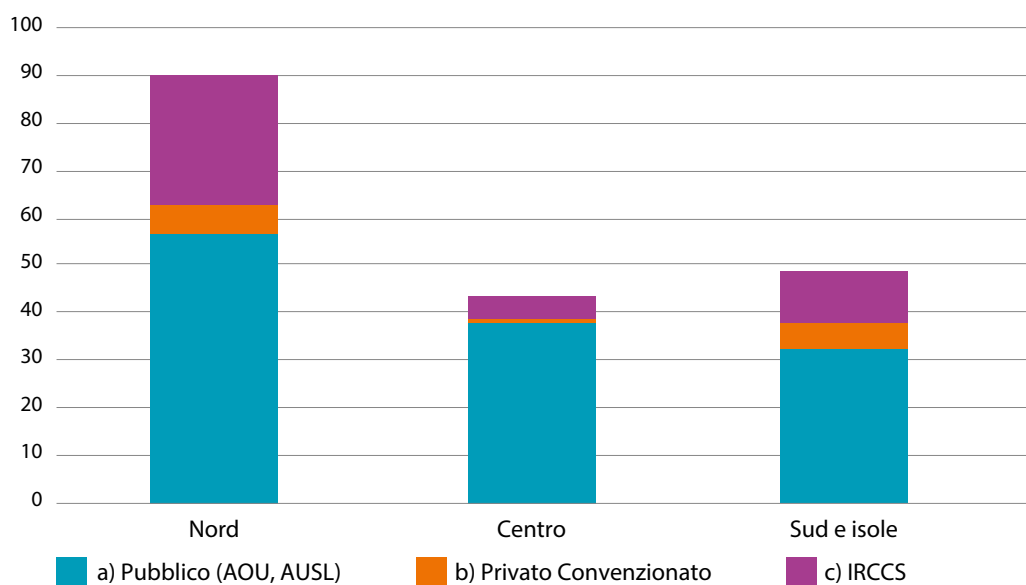
**Tabella 3.**

Tipologia del centro per area geografica

	a) Pubblico (AOU, AUSL)	b) Privato Convenzionato	c) IRCCS
Nord	57	6	27
Centro	38	1	5
Sud e isole	33	5	11

**Figura 3.**

Tipologia del centro per area geografica



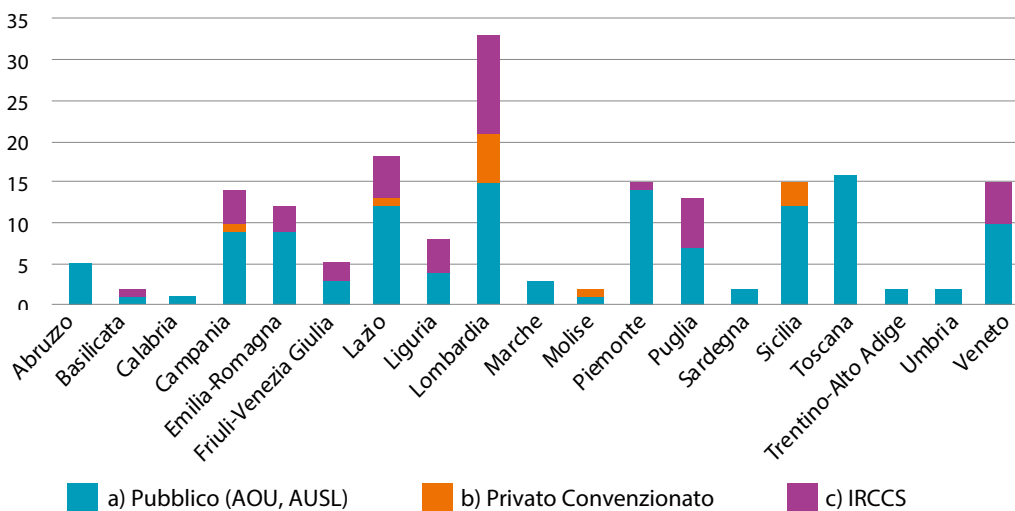
**Tabella 4.**

Distribuzione dei centri per Regione

Regione del Centro	a) Pubblico (AOU, AUSL)	b) Privato Convenzionato	c) IRCCS
Abruzzo	5	0	0
Basilicata	1	0	1
Calabria	1	0	0
Campania	9	1	4
Emilia-Romagna	9	0	3
Friuli-Venezia Giulia	3	0	2
Lazio	12	1	5
Liguria	4	0	4
Lombardia	15	6	12
Marche	3	0	0
Molise	1	1	0
Piemonte	14	0	1
Puglia	7	0	6
Sardegna	2	0	0
Sicilia	12	3	0
Toscana	16	0	0
Trentino-Alto Adige	2	0	0
Umbria	2	0	0
Veneto	10	0	5

**Figura 4.**

Distribuzione dei centri per Regione



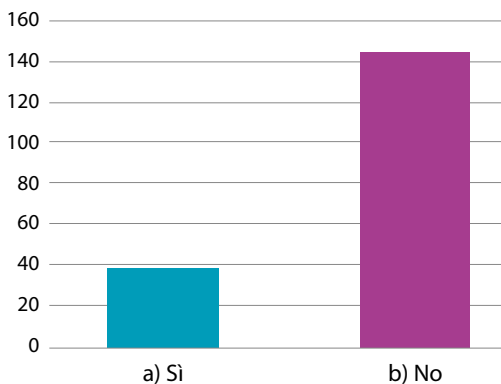
**Tabella 5.**

Inserimento nei centri AIFA accreditati per Fasi I

21%	39	a) Sì
79%	144	b) No

**Figura 5.**

Inserimento nei centri AIFA accreditati per Fasi I

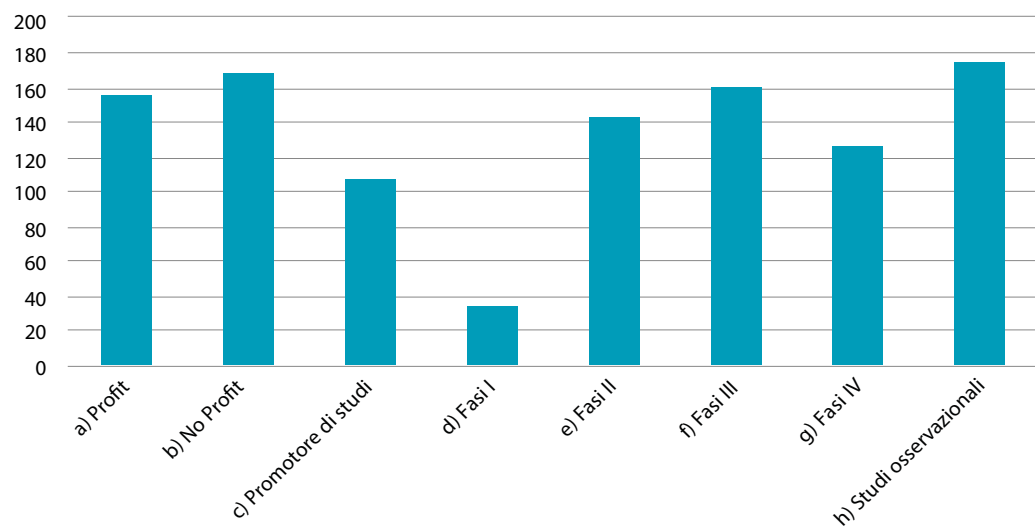
**Tabella 6.**

Tipologia di studi effettuati % calcolata sul totale dei rispondenti

85%	155	a) Profit
92%	169	b) No Profit
58%	107	c) Promotore di studi
19%	35	d) Fasi I
79%	144	e) Fasi II
88%	161	f) Fasi III
69%	127	g) Fasi IV
96%	175	h) Studi osservazionali

**Figura 6.**

Tipologia di studi effettuati



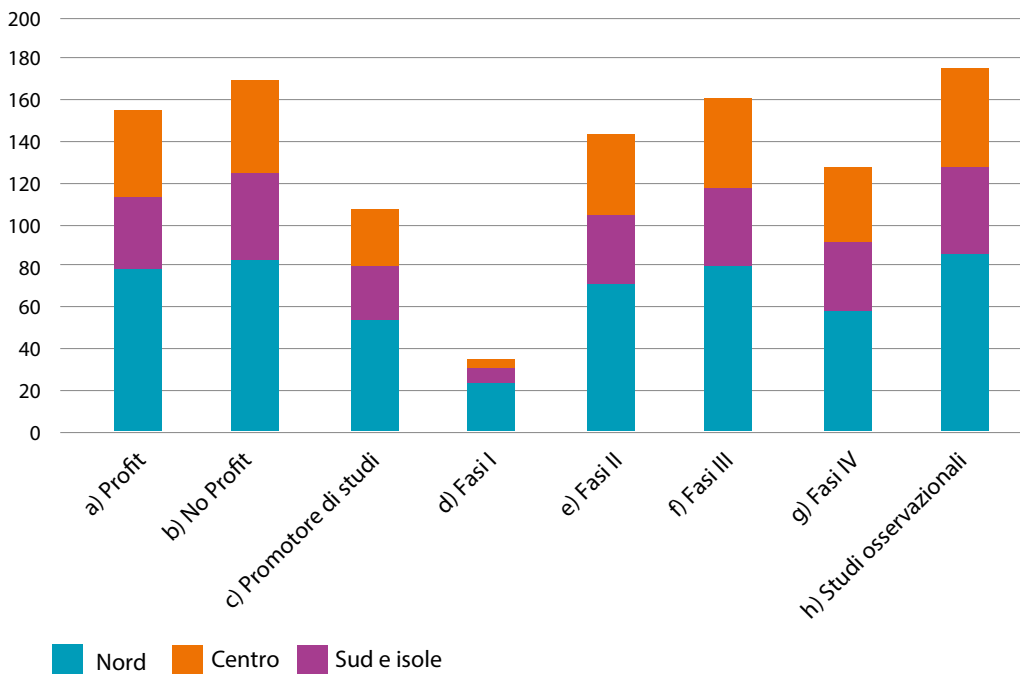
**Tabella 6.1.**

Tipologia degli studi effettuati per area geografica

	a) Profit	b) No Profit	c) Promotore di studi	d) Fasi I	e) Fasi II	f) Fasi III	g) Fasi IV	h) Studi osservazionali
Nord	78	83	54	23	71	80	58	86
Centro	35	41	26	7	34	37	34	42
Sud e isole	42	45	27	5	39	44	35	47

**Figura 6.1.**

Tipologia degli studi effettuati per area geografica



**Tabella 6.2.**

Tipologia degli studi effettuati per regione

	a) Profit	b) No Profit	c) Promotore di studi	d) Fasi I	e) Fasi II	f) Fasi III	g) Fasi IV	h) Studi osservazionali
Abruzzo	2	4	3	0	5	5	3	4
Basilicata	2	2	2	0	2	2	2	2
Calabria	1	1	0	0	0	0	0	1
Campania	13	14	8	2	12	13	11	14
Emilia-Romagna	11	11	8	4	9	11	10	12
Friuli-Venezia Giulia	5	5	3	2	3	5	4	5
Lazio	14	18	11	3	12	14	13	18
Liguria	7	8	4	0	7	7	6	8
Lombardia	27	30	20	10	26	28	20	31
Marche	3	3	2	1	3	3	3	3
Molise	1	1	1	0	2	2	2	2
Piemonte	13	13	10	3	13	14	9	15
Puglia	12	12	9	2	11	13	10	13
Sardegna	2	2	1	0	1	2	2	2
Sicilia	11	13	6	1	11	12	8	13
Toscana	14	14	8	3	12	13	13	15
Trentino-Alto Adige	2	2	1	0	2	2	0	2
Umbria	2	2	2	0	2	2	2	2
Veneto	13	14	8	4	11	13	9	13

**Tabella 6a.**

Se si effettuano studi

a) Profit, specificare

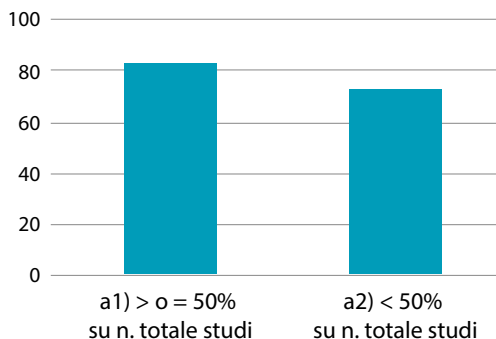
% calcolata sul totale dei rispondenti "a)" alla domanda precedente  
 - 1 non risponde

53%	82	a1) > o = 50% su n. totale studi
46%	72	a2) < 50% su n. totale studi

**Figura 6a.**

Se si effettuano studi

a) Profit, specificare

**Tabella 6b.**

Se si effettuano studi

b) No Profit, specificare

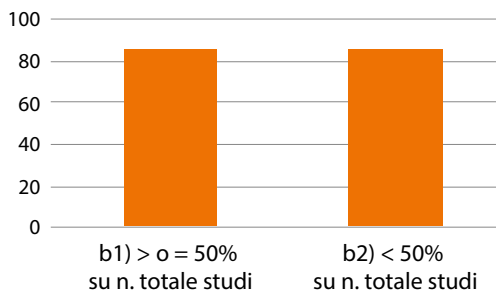
% calcolata sul totale dei rispondenti "b)" alla domanda precedente - 1 non risponde

50%	84	b1) > o = 50% su n. totale studi
50%	84	b2) < 50% su n. totale studi

**Figura 6b.**

Se si effettuano studi

b) No Profit, specificare

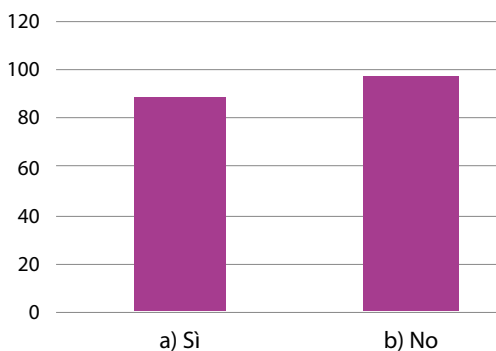
**Tabella 7.**

Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente

48%	87	a) Sì
52%	96	b) No

**Figura 7.**

Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente



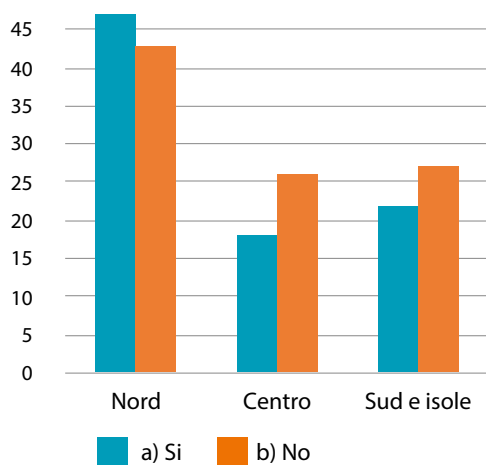
**Tabella 7.1.**

Partecipazione a bandi di ricerca competitivi per area geografica

Regione del Centro	Sì	No
Nord	47	43
Centro	18	26
Sud e isole	22	27

**Figura 7.1.**

Partecipazione a bandi di ricerca competitivi per area geografica

**Tabella 7.2.**

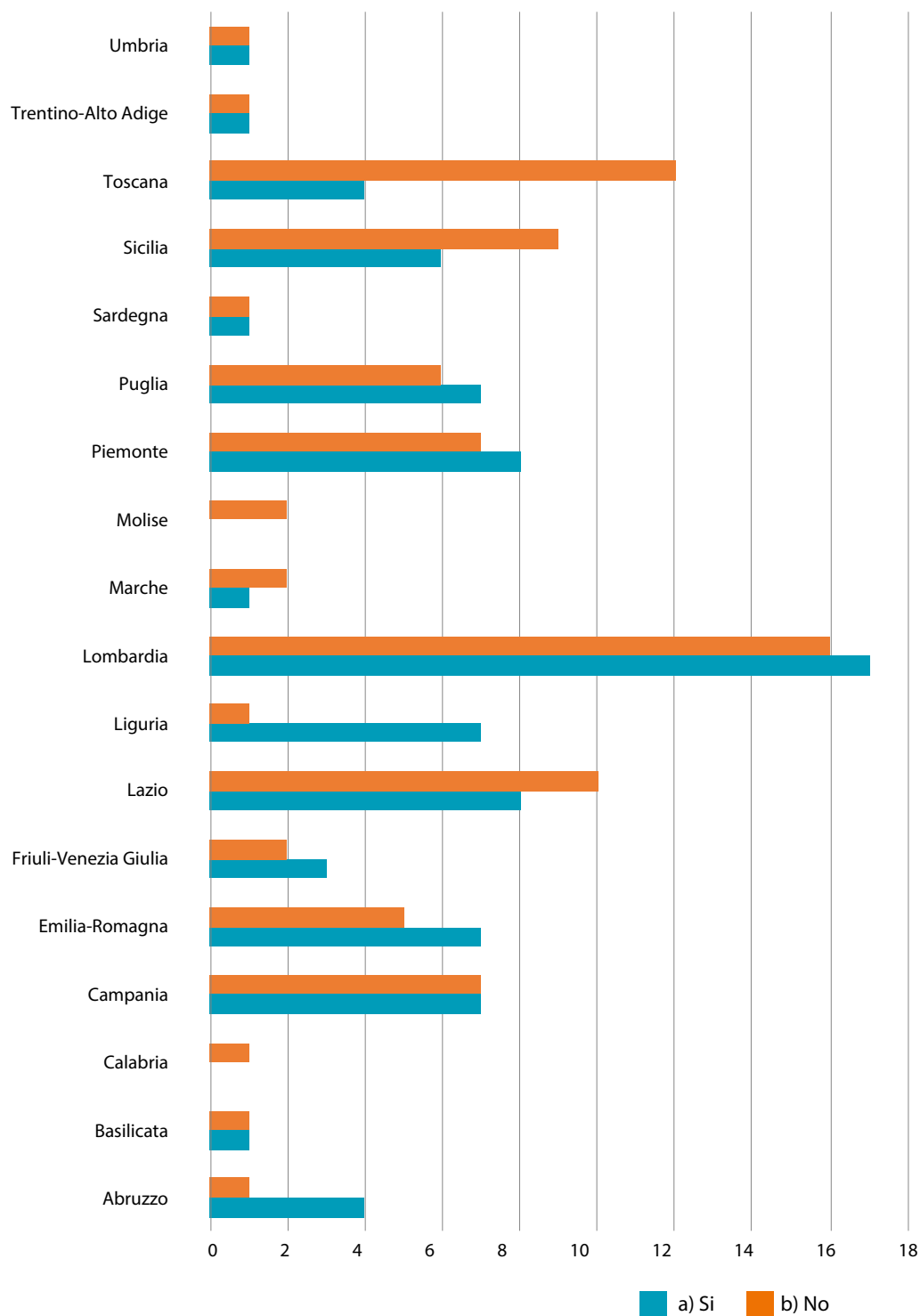
Partecipazione a bandi di ricerca competitivi per Regione nell'anno corrente (2023)

	Sì	No
Abruzzo	4	1
Basilicata	1	1
Calabria	0	1
Campania	7	7
Emilia-Romagna	7	5
Friuli-Venezia Giulia	3	2
Lazio	8	10
Liguria	7	1
Lombardia	17	16
Marche	1	2
Molise	0	2
Piemonte	8	7
Puglia	7	6
Sardegna	1	1
Sicilia	6	9
Toscana	4	12
Trentino-Alto Adige	1	1
Umbria	1	1
Veneto	4	11



**Figura 7.2.**

Partecipazione a bandi di ricerca competitivi per Regione nell'anno corrente (2023)



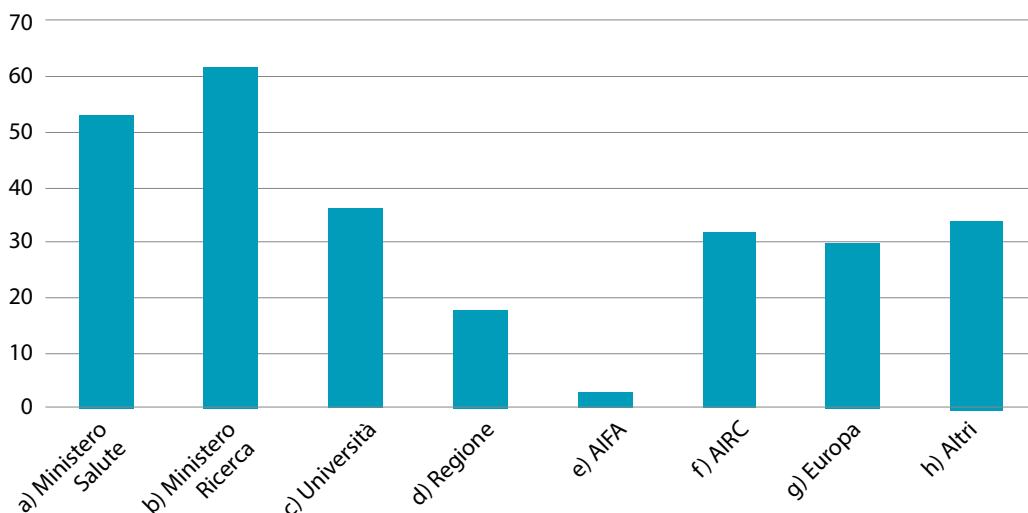
**Tabella 8.**

Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori

in media	somma	
0,6	53	a) Ministero Salute
0,7	62	b) Ministero Ricerca
0,4	36	c) Università
0,2	18	d) Regione
0,0	3	e) AIFA
0,4	32	f) AIRC
0,3	30	g) Altri

**Figura 8.**

Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori



**Tabella 9.**

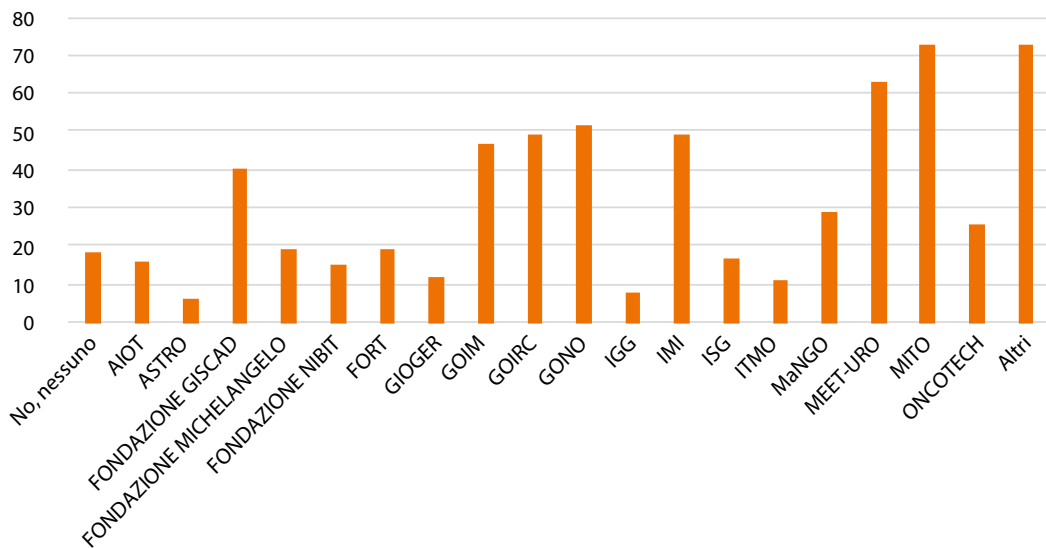
Adesione a Gruppo Cooperativo % calcolata sul totale dei rispondenti

**Gruppo Cooperativo**

No, nessuno	18	10%
AIOT	16	9%
ASTRO	6	3%
FONDAZIONE GISCAD	40	22%
FONDAZIONE MICHELANGELO	19	10%
FONDAZIONE NIBIT	15	8%
FORT	19	10%
GIOGER	12	7%
GOIM	47	26%
GOIRC	49	27%
GONO	52	28%
IGG	8	4%
IMI	49	27%
ISG	17	9%
ITMO	11	6%
MaNGO	29	16%
MEET-URO	63	34%
MITO	73	40%
ONCOTECH	26	14%
Altri	73	40%

**Figura 9.**

Adesione a Gruppo Cooperativo



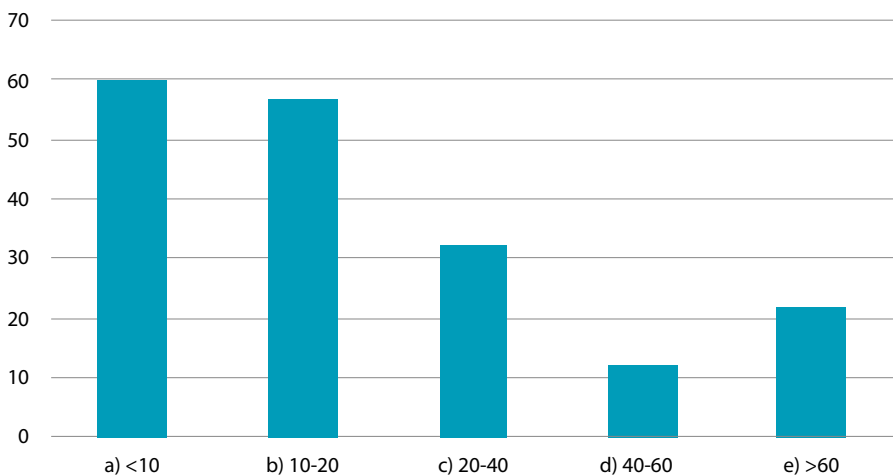
**Tabella 10.**

Numero medio di sperimentazioni attive per anno

a) <10	b) 10 – 20	c) 20 – 40	d) 40 – 60	e) >60
33%	31%	17%	7%	12%
60	57	32	12	22

**Figura 10.**

Numero medio di sperimentazioni attive per anno

**Tabella 11.**

Tra queste, qual è indicativamente la percentuale di studi osservazionali?

9	% in media
0	% min
65	% max

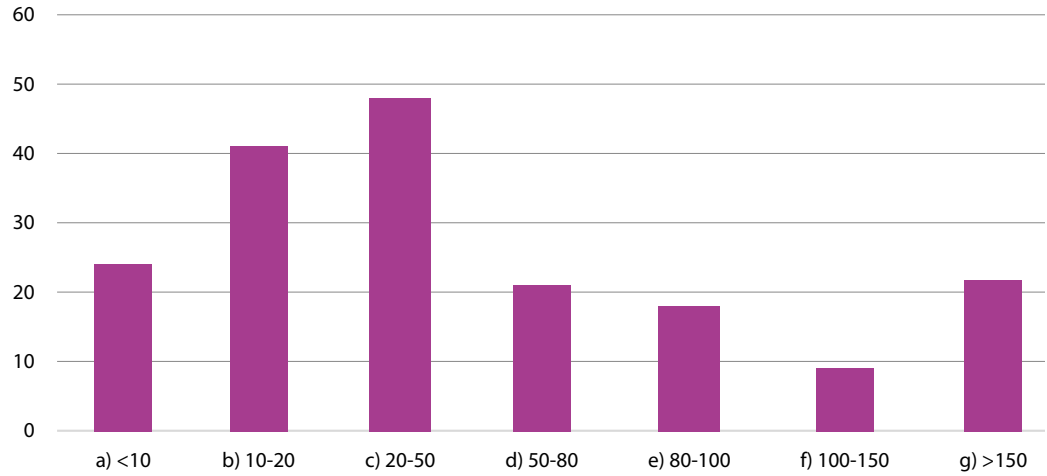
**Tabella 12.**

Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno

13%	24	a) <10
22%	41	b) 10-20
26%	48	c) 20-50
11%	21	d) 50-80
10%	18	e) 80-100
5%	9	f) 100-150
12%	22	g) >150

**Figura 12.**

Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno



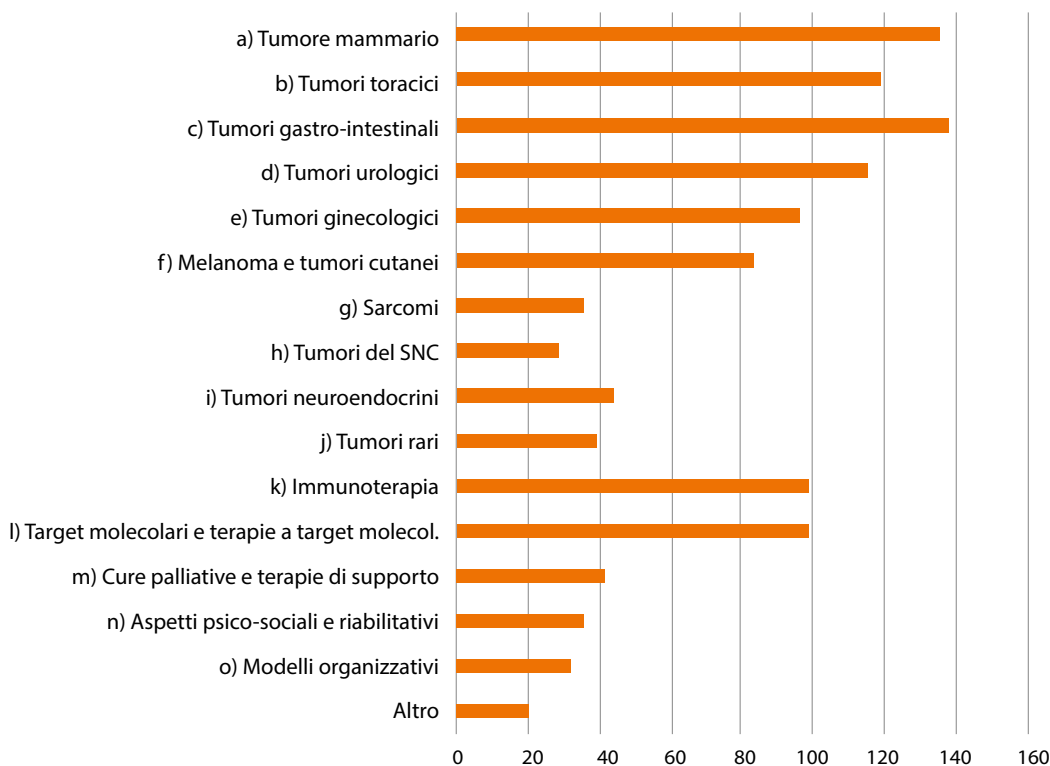
**Tabella 13.**

Patologie e ambiti oncologici di interesse % calcolata sul totale dei rispondenti

73%	134	a) Tumore mammario
64%	118	b) Tumori toracici
75%	137	c) Tumori gastro-intestinali
63%	115	d) Tumori urologici
52%	95	e) Tumori ginecologici
45%	82	f) Melanoma e tumori cutanei
19%	35	g) Sarcomi
15%	28	h) Tumori del SNC
23%	43	i) Tumori neuroendocrini
21%	38	j) Tumori rari
54%	98	k) Immunoterapia
54%	98	l) Target molecolari e terapie a target molecolari
22%	41	m) Cure palliative e terapie di supporto
19%	35	n) Aspetti psico-sociali e riabilitativi
17%	32	o) Modelli organizzativi
11%	20	Altro

**Figura 13.**

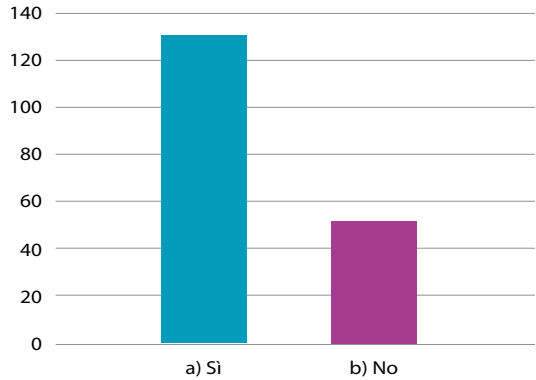
Patologie e ambiti oncologici di interesse



**Tabella 14.**  
Disponibilità di SOP  
per le sperimentazioni cliniche

72%	131	a) Sì
28%	52	b) No

**Figura 14.**  
Disponibilità di SOP  
per le sperimentazioni cliniche



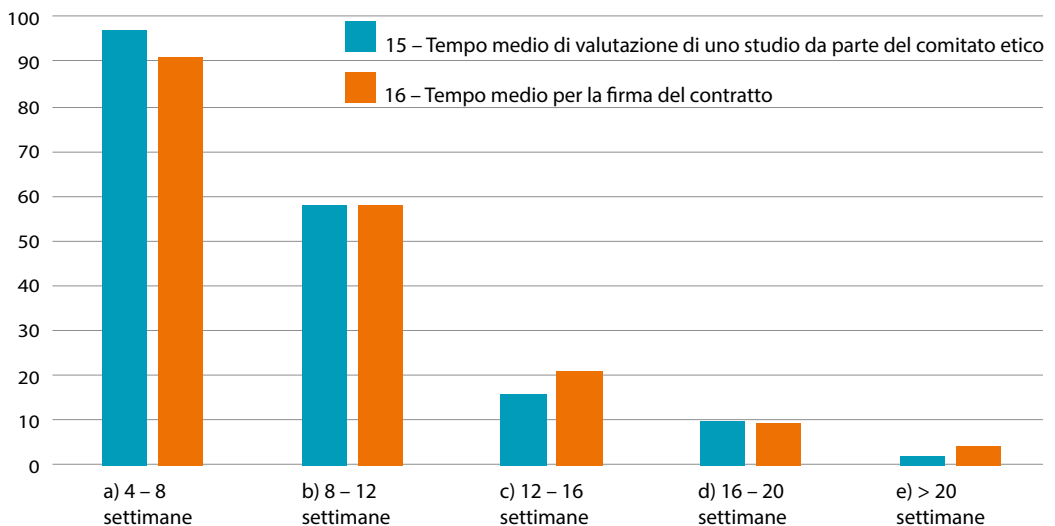
**Tabella 15.**  
Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico

53%	97	a) 4 – 8 settimane
32%	58	b) 8 – 12 settimane
9%	16	c) 12 – 16 settimane
5%	10	d) 16 – 20 settimane
1%	2	e) > 20 settimane

**Tabella 16.**  
Tempo medio per la firma  
del contratto

50%	91	a) 4 – 8 settimane
32%	58	b) 8 – 12 settimane
11%	21	c) 12 – 16 settimane
5%	9	d) 16 – 20 settimane
2%	4	e) > 20 settimane

**Figura 15-16.**  
Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico  
e tempo medio per la firma del contratto



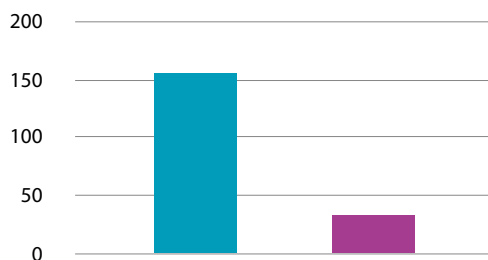
**Tabella 17.**

Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato

83%	151	a) Sì
17%	32	b) No

**Figura 17.**

Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato

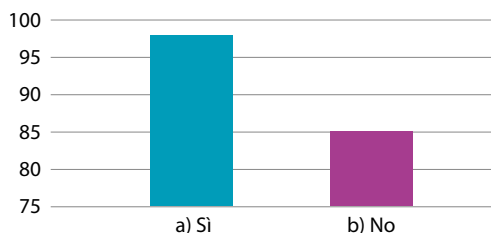
**Tabella 18.**

Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)

54%	98	a) Sì
46%	85	b) No

**Figura 18.**

Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)

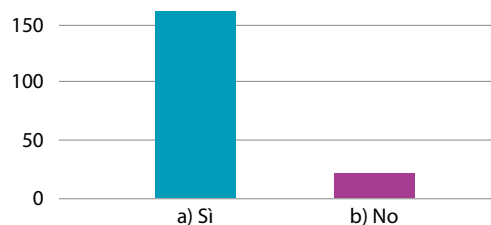
**Tabella 19.**

Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica

83%	152	a) Sì
17%	31	b) No

**Figura 19.**

Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica





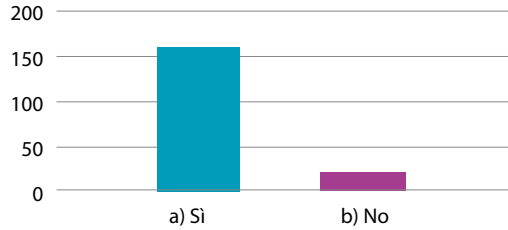
**Tabella 20.**

Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali

88%	161	a) Sì
12%	22	b) No

**Figura 20.**

Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali

**Tabella 21.**

Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede

*% calcolata sul totale dei rispondenti*

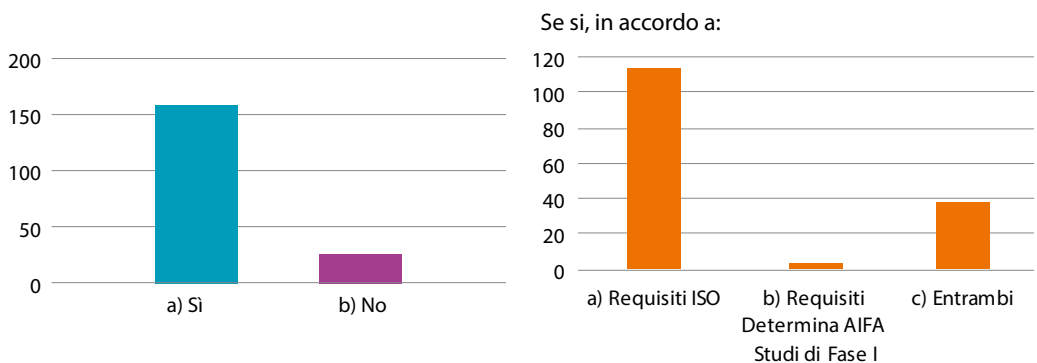
86%	157	a) Sì
9%	26	b) No

Se sì, in accordo a:

73%	114	a) Requisiti ISO
2%	3	b) Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I
24%	38	c) Entrambi
1%	2	Non risponde alla domanda precedente

**Figura 21.**

Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede



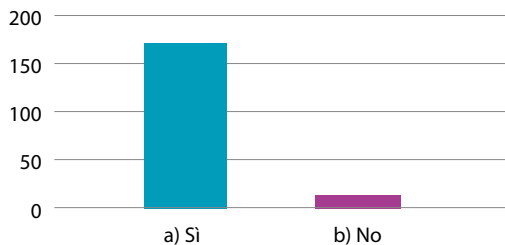
**Tabella 22.**

Presenza di radiologia accreditata  
in sede

93%	170	a) Sì
7%	13	b) No

**Figura 22.**

Presenza di radiologia accreditata  
in sede

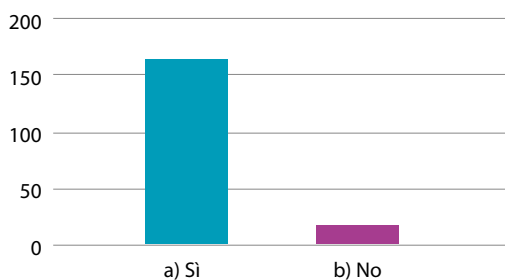
**Tabella 23.**

Presenza di UFA in sede

90%	165	a) Sì
10%	18	b) No

**Figura 23.**

Presenza di UFA in sede

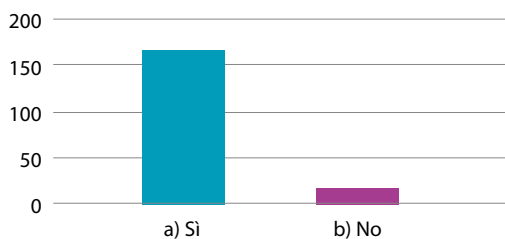
**Tabella 24.**

Presenza di anatomia patologica  
in sede

91%	167	a) Sì
9%	16	b) No

**Figura 24.**

Presenza di anatomia patologica  
in sede



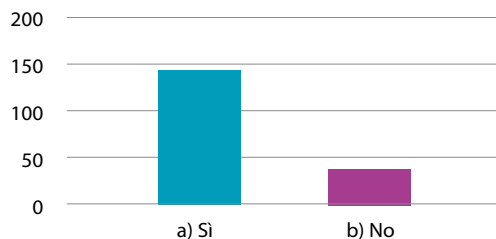
**Tabella 25.**

Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede

79%	144	a) Sì
21%	39	b) No

**Figura 25.**

Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede

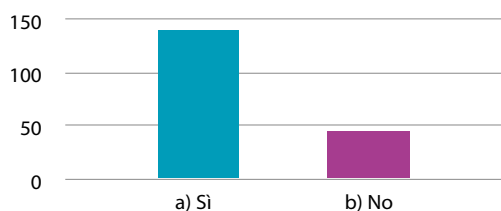
**Tabella 26.**

Il centro afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?

76%	139	a) Sì
24%	44	b) No

**Figura 26.**

Il centro afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?

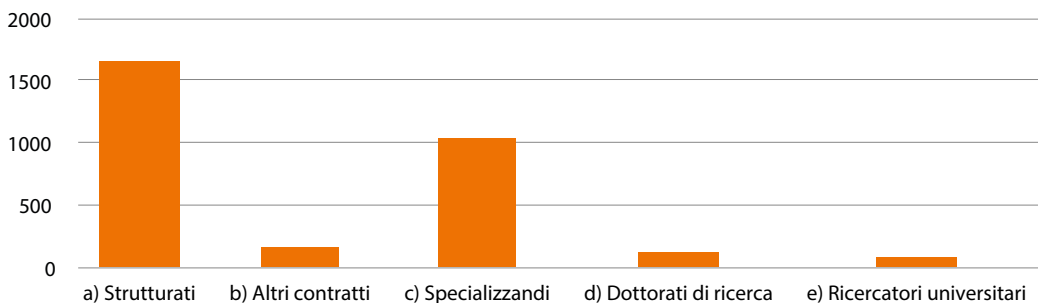
**Tabella 27.**

Numero di oncologi attualmente presenti

totale	in media per ciascun centro	
3029	16,6	
1652	9,0	a) Strutturati
162	0,9	b) Altri contratti
1025	5,6	c) Specializzandi
117	0,6	d) Dottorati di ricerca
73	0,4	e) Ricercatori universitari

**Figura 27.**

Numero di oncologi attualmente presenti



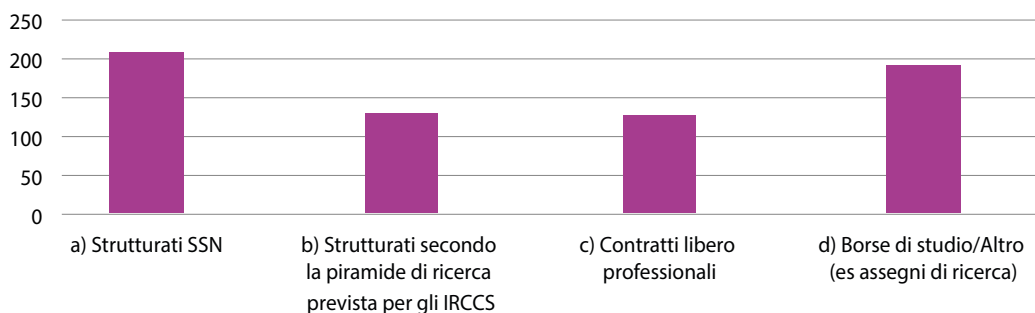
**Tabella 28.**

Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager  
(dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti

655		3,6	
totale	in media per ciascun centro		
209	1,1	a) Strutturati SSN	
129	0,7	b) Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS	
125	0,7	c) Contratti libero professionali	
192	1,0	d) Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca)	

**Figura 28.**

Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager  
(dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti

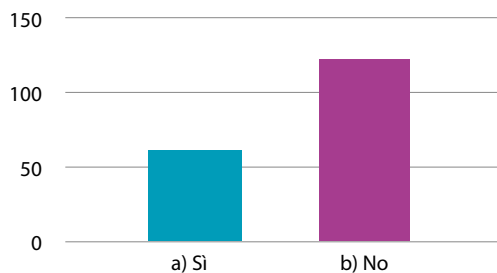
**Tabella 29.**

I Clinical Study Coordinator/Data  
Manager sono divisi per patologia?

33%	61	a) Sì
67%	122	b) No

**Figura 29.**

I Clinical Study Coordinator/Data  
Manager sono divisi per patologia?



**Tabella 30.**

Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti

190		1,0	
totale	in media per ciascun centro		
157	0,9	a) Strutturati	
19	0,1	b) Contratti libero professionali	
14	0,1	c) Altro	

**Figura 30.**

Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti



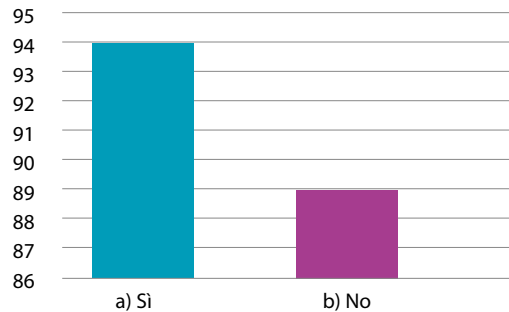
**Tabella 31.**

Disponibilità in sede di supporto statistico

51%	94	a) Si
49%	89	b) No

**Figura 31.**

Disponibilità in sede di supporto statistico



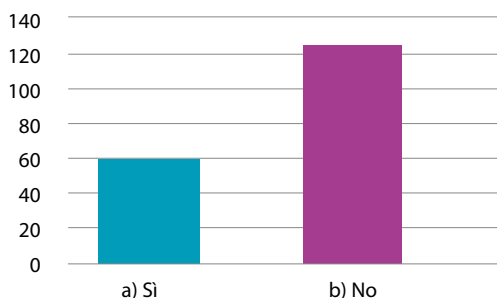
**Tabella 32.**

Disponibilità in sede di bioinformatico  
(riconosciuto per analisi  
di complessi NGS)

32%	59	a) Sì
68%	124	b) No

**Figura 32.**

Disponibilità in sede di bioinformatico  
(riconosciuto per analisi  
di complessi NGS)

**Tabella 33.**

Livello di struttura informatica disponibile

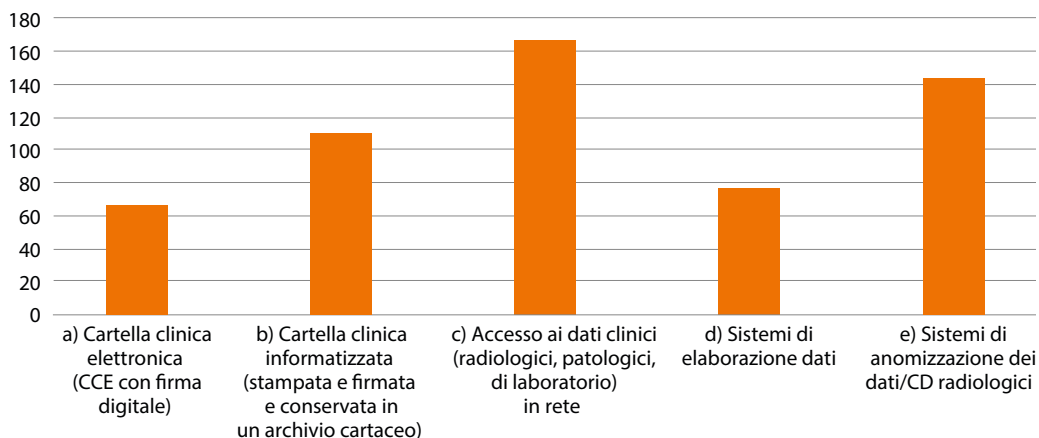
*% calcolata sul totale dei rispondenti*

37%	67	a) Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale)
60%	110	b) Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo)
89%	163	c) Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete
43%	78	d) Sistemi di elaborazione dati
77%	141	e) Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici

**Figura 33.**

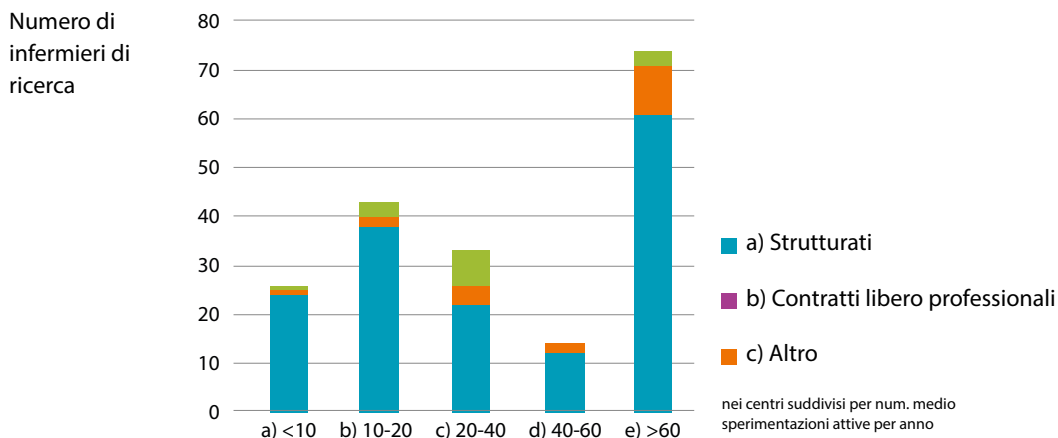
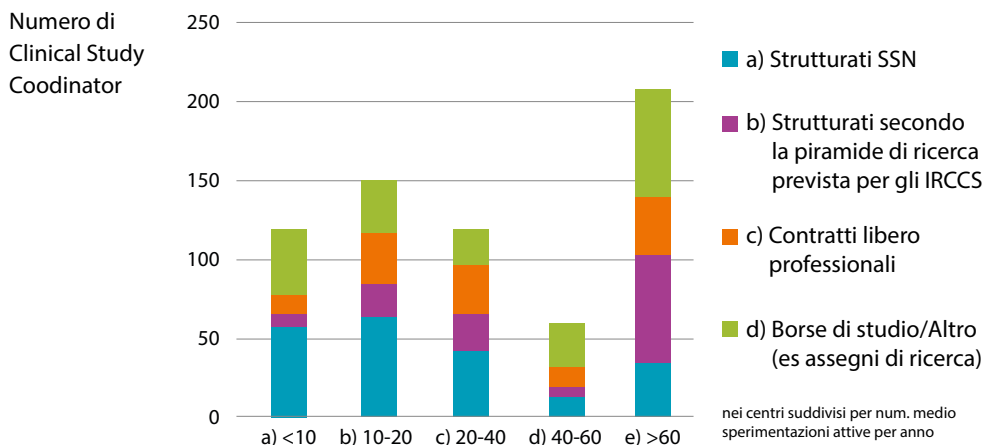
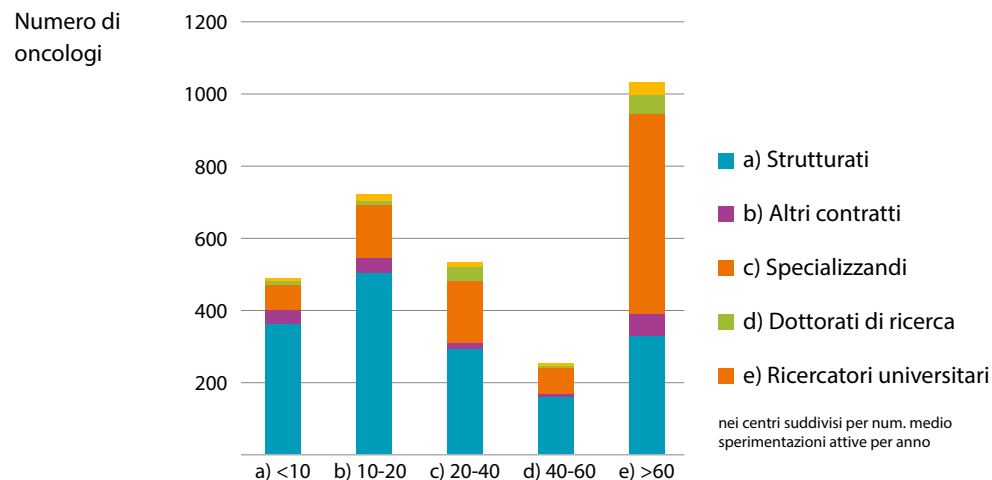
Livello di struttura informatica disponibile

*% calcolata sul totale dei rispondenti*



**Tabella 34.** Dotazione di personale dei centri

<b>Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	a) <10	b) 10-20	c) 20-40	d) 40-60	e) >60
	60	57	32	12	22
<b>Numero di oncologi</b>					
a) Strutturati	365	505	291	160	331
b) Altri contratti	35	40	21	8	58
c) Specializzandi	73	152	170	73	557
d) Dottorati di ricerca	8	10	42	7	50
e) Ricercatori universitari	10	14	11	2	36
<b>Numero di Clinical Study Coordinator</b>					
a) Strutturati SSN	57	63	42	13	34
b) Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS	9	22	24	6	68
c) Contratti libero professionali	12	32	31	13	37
d) Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca)	41	33	22	28	68
<b>Numero di infermieri di ricerca</b>					
a) Strutturati	24	38	22	12	61
b) Contratti libero professionali	1	2	4	2	10
c) Altro	1	3	7	0	3

**Figura 34.** Dotazione di personale dei centri



I DATI DAI CENTRI

<b>1. Regione</b>	<b>Abruzzo</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro L'Aquila (AQ)</b> UOC Oncologia Ospedale San Salvatore
<b>3. Direttore</b>	Luciano Mutti
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Fasi II, Fasi III Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	IMIG, MAGIC
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	4
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	16 – 20 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	16 – 20 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	13	Strutturati: 8 Altri contratti: 3 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 3
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Luciano Mutti e-mail: luciano.mutti@univaq.it Telefono: 3386836453	

1. Regione	Abruzzo
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	<b>Centro L'Aquila (AQ)</b> UOSD Assistenza Oncologica Territoriale, Ospedale San Salvatore, ASL1 Abruzzo, Dipartimento Scienze Cliniche Applicate e Biotecnologiche, Università L'Aquila
3. Direttore	Enrico Ricevuto
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	1
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori del SNC, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi, Tumori Eredo-Familiari (TEF)
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	8 – 12 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	No

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì	Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	8	Strutturati: 2 Altri contratti: 0 Specializzandi: 5 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 1
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Enrico Ricevuto e-mail: enrico.ricevuto@univaq.it Telefono: 3356878975	

<b>1. Regione</b>	<b>Abruzzo</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Chieti (CH)</b> ASL 02 Lanciano Vasto Chieti
<b>3. Direttore</b>	Nicola Tinari
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 1 Ministero Ricerca: 1 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, IMI, ITMO, MITO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	3
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	18	Strutturati: 10 Altri contratti: 2 Specializzandi: 4 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 1
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/ CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Michele De Tursi e-mail: detursi@unich.it Telefono: 3383458494	

<b>1. Regione</b>	<b>Abruzzo</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Pescara (PE)</b> ASL Pescara P.O. Santo Spirito
<b>3. Direttore</b>	Giordano Beretta
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	3
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Immunoterapia
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No



19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	10	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Gianluca Russo e-mail: gianluca.russo@asl.pe.it Telefono: 0854252261	

<b>1. Regione</b>	<b>Abruzzo</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Teramo (TE)</b> Oncologia ASL Teramo
<b>3. Direttore</b>	Katia Cannita
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 1 Ministero Ricerca: 1 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FORT, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	3
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	10	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Atro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Katia Cannita e-mail: <a href="mailto:katia.cannita@aslteramo.it">katia.cannita@aslteramo.it</a> Telefono: 3338692905	

<b>1. Regione</b>	<b>Basilicata</b>
<b>2. Località (Provincia)e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Potenza (PZ)</b> Azienda Ospedaliera Regionale San Carlo
<b>3. Direttore</b>	Domenico Bilancia
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, GOIRC, ITMO, MaNGO, MITO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì
23. Presenza di UFA in sede	Sì
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì
27. Numero di oncologi attualmente presenti	12 Strutturati: 12 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2 Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 2 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Francesca Dapoto e-mail: datamanagerpz@gmail.com Telefono: 3384378157

<b>1. Regione</b>	<b>Basilicata</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	<b>Sud e isole Rionero in Vulture (PZ)</b> IRCCS CROB
3. Direttore	Michele Aieta
4. Tipologia del Centro	IRCCS
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 1 Università: 2 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 2 Altri: 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, FORT, GOIM, GOIRC, IMI, ISG, ITMO, MaNGO, MEET-URO, MITO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	50
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	10-20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	18	Strutturati: 14 Altri contratti: 0 Specializzandi: 3 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 1
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	3	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 2 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Emanuela Zifarone e-mail: emanuela.zifarone@crob.it Telefono: 3271308048	

<b>1. Regione</b>	<b>Calabria</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Catanzaro (CZ)</b> Azienda Ospedaliera Universitaria Renato Dulbecco
<b>3. Direttore</b>	Vito Barbieri
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	8
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici, Tumori urologici, Tumori ginecologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No



19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	12	Strutturati: 11 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 1 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Francesco Grillone e-mail: grillonefrancesco@gmail.com Telefono: 3383642856	

<b>1. Regione</b>	<b>Campania</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Ariano Irpino (AV)</b> ASL Avellino
<b>3. Direttore</b>	Geppino Genua
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	No	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	2	Strutturati: 1 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Geppino Genua e-mail: g.genua.onc@virgilio.it Telefono: 3385260737	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole <b>Benevento (BN)</b> Azienda Ospedaliera San Pio
3. Direttore	Antonio Maria Grimaldi
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	MEET-URO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	1
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	<10
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	12 – 16 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	12 – 16 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	No
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	7	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	7	Strutturati SSN: 7 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati 0 Contratti libero professionali 0 Altro 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Domenico Germano e-mail: domenico.germano@aornsanpio.it Telefono: 082457721	

<b>1. Regione</b>	<b>Campania</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Benevento (BN)</b> Ospedale Sacro Cuore di Gesù Fatebenefratelli
<b>3. Direttore</b>	Antonio Febbraro
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Privato Convenzionato
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	4
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	12 – 16 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	7	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 1 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Antonio Febbraro e-mail: antoniofebbraro@virgilio.it Telefono: 0824 771271	

<b>1. Regione</b>	<b>Campania</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Frattamaggiore (NA)</b> Ospedale San Giovanni di Dio
<b>3. Direttore</b>	Raffaele Addeo
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	6
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori del SNC, Tumori rari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No



20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	No	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	No	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	9	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 1
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Francesca Molfese e-mail: francesca.molfese@aslnapoli2nord.it Telefono: 3666627488	

<b>1. Regione</b>	<b>Campania</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Napoli (NA)</b> A.O.R.N. Antonio Cardarelli
<b>3. Direttore</b>	Ferdinando Riccardi
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, MEET-URO, MITO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	15
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	18	Strutturati: 14 Altri contratti: 2 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	3	Strutturati SSN: 3 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Manuela Otero e-mail: studiclinici.onco@aocardarelli.it Telefono: 0817472223	

<b>1. Regione</b>	<b>Campania</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Napoli (NA)</b> A.O.R.N. dei Colli – Monaldi – Cotugno-C.T.O. - Oncologia Generale
<b>3. Direttore</b>	Vincenzo Montesarchio
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, GOIRC, GONO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori neuroendocrini, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì	Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	12	Strutturati: 9 Altri contratti: 1 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	3	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 3 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile		Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti		Vincenzo Montesarchio e-mail: vincenzo.montesarchio@ospedalideicolli.it Telefono: 3361255635

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole <b>Napoli (NA)</b> AOU "Luigi Vanvitelli", UOC Oncologia Medica ed Ematologia
3. Direttore	Fortunato Ciardiello
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	Sì
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute: 1 Ministero Ricerca: 2 Università: 4 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 1 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	AIOT, GOIM, GOIRC, GONO, IMI, MaNGO, MITO, ONCOTECH, ESMO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	6
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	100-150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane

17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	No	
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì	Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	80	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 62 Dottorati di ricerca: 6 Ricercatori universitari: 3
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	6	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 5 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Daniela Renato e-mail: daniela.renato@policliniconapoli.it Telefono: 3932199242	

<b>1. Regione</b>	<b>Campania</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Napoli (NA)</b> ASL Napoli 1 Centro, Ospedale del Mare, UOC Oncologia
<b>3. Direttore</b>	Daniele Bruno
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori del SNC, Immunoterapia
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No



19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	No	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	15	Strutturati: 13 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Giovanni Neri e-mail: giovanni.neri@gmail.com Telefono: 08118775338	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	<b>Sud e isole Napoli (NA)</b> Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione 'G. Pascale' - Oncologia Clinica Sperimentale Toraco-Polmonare
3. Direttore	Alessandro Morabito
4. Tipologia del Centro	IRCCS
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 1 Università: 0 Regione: 1 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FORT
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	6
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori toracici, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	8 – 12 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	10	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	6	Strutturati SSN: 3 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 3
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 1
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Alessandro Morabito e-mail: a.morabito@istitutotumori.na.it Telefono: 3392242107	

<b>1. Regione</b>	<b>Campania</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Napoli (NA)</b> Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione 'G. Pascale' - Oncologia Clinica Sperimentale Uro-Ginecologica
<b>3. Direttore</b>	Sandro Pignata
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 0 Altri: 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori urologici, Tumori ginecologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	8	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	8	Strutturati SSN: 3 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 1 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 4
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 1 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Sandro Pignata e-mail: s.pignata@istitutotumori.na.it Telefono: 3497000727	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole <b>Napoli (NA)</b> Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione 'G. Pascale' - Oncologia Medica Addominale
3. Direttore	Antonio Avallone
4. Tipologia del Centro	IRCCS
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 3 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	No, nessuno
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	8
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori gastro-intestinali, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	11	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	12	Strutturati SSN: 6 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 5 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Valeria Vicario e-mail: v.vicario@istitutotumori.na.it Telefono: 081 17770358	

<b>1. Regione</b>	<b>Campania</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Napoli (NA)</b> Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione 'G. Pascale' SC Oncologia Medica Melanoma, Immunoterapia Oncologica e Terapie Innovative
<b>3. Direttore</b>	Paolo Antonio Ascierio
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 1 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	IMI
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	100-150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Melanoma e tumori cutanei, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì



18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	10	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	7	Strutturati SSN: 4 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	5	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 3 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Paolo Antonio Ascierio e-mail: p.ascierio@istitutotumori.na.it Telefono: 081 17770443	

<b>1. Regione</b>	<b>Campania</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Pozzuoli (NA)</b> ASL Napoli 2 Nord - Santa Maria delle Grazie
<b>3. Direttore</b>	Gaetano Facchini
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	8
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	11	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	6	Strutturati SSN: 6 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Gaetano Facchini e-mail: gaetano.facchini@aslnapoli2nord.it Telefono: 335444645	

<b>1. Regione</b>	<b>Campania</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Pagani (SA)</b> Ospedale Tortora Pagani, ASL Salerno
<b>3. Direttore</b>	Giuseppe Di Lorenzo
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MEET-URO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	6
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori urologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	No Se sì, in accordo a:	
<b>22. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	No	
<b>23. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>27. Numero di oncologi attualmente presenti</b>	13	Strutturati: 10 Altri contratti: 1 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti</b>	7	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 6
<b>29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?</b>	No	
<b>30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti</b>	4	Strutturati: 4 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>31. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)</b>	No	
<b>33. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Giuseppe Di Lorenzo e-mail: g.dilorenzo@aslsalerno.it Telefono: 3343800759	

<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Bologna (BO)</b> AOU di Bologna Policlinico S.Orsola-Malpighi / Centro melanoma SSD di Dermatologia Oncologica
<b>3. Direttore</b>	Emi Dika
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 1 Ministero Ricerca: 1 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	IMI
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	7
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	8	Strutturati: 0 Altri contratti: 2 Specializzandi: 4 Dottorati di ricerca: 2 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	9	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 4 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 3
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Emi Dika e-mail: emi.dika3@unibo.it Telefono: 3396195805	

<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Bologna (BO)</b> AUSL Bologna, Ospedale Bellaria
<b>3. Direttore</b>	Antonio Maestri
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	3
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No



19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	18	Strutturati: 16 Altri contratti: 1 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Antonio Maestri e-mail: antonio.maestri@ausl.bologna.it Telefono: 3471476548	

<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Bologna (BO)</b> IRCCS Istituto Ortopedico Rizzoli
<b>3. Direttore</b>	Toni Ibrahim
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 4 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 2 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 1 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	ISG
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Sarcomi, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	13	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 3 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 3 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 1 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Toni Ibrahim e-mail: toni.ibrahim@ior.it Telefono: 3474993669	

<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	<b>Nord Cesena (FC)</b> UOC Dermatologia, Ospedale Maurizio Bufalini
3. Direttore	Davide Melandri
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	IMI
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	1
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Melanoma e tumori cutanei
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	12 – 16 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	12 – 16 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì

21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	8	Strutturati: 6 Altri contratti: 2 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 2 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Donato Calista e-mail: donato.calista@auslromagna.it davide.melandri@auslromagna.it Telefono: 0547352995	

<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	<b>Nord Ferrara (FE)</b> Oncologia Clinica - Rete Interaziendale Oncologica
3. Direttore	Antonio Frassoldati
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	ASTRO, FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIRC, MITO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	15
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Modelli organizzativi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	8 – 12 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì	Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	26	Strutturati: 11 Altri contratti: 1 Specializzandi: 14 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile		Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti		Vanessa Infantini e-mail: oncomanager@ospfe.it Telefono: 0532237430

<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Carpi (MO)</b> UO Medicina Oncologica Azienda AUSL Modena
<b>3. Direttore</b>	Claudia Mucciarini
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIRC, ITMO, MaNGO, MEET-URO, MITO, IBCSG
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane



17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	No	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	13	Strutturati: 11 Altri contratti: 2 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 1
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Giorgia Razzini e-mail: g.razzini-ext@ausl.mo.it Telefono: 059659981	

<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Modena (MO)</b> Struttura Complessa di Oncologia Modena
<b>3. Direttore</b>	Massimo Dominici
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 4 Università: 3 Regione: 2 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 2 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, GOIRC, GONO, IMI, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	40
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	89	Strutturati: 26 Altri contratti: 4 Specializzandi: 48 Dottorati di ricerca: 7 Ricercatori universitari: 4
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	13	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 2 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 10
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	3	Strutturati: 3 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Massimo Dominici e-mail: massimo.dominici@unimore.it Telefono: 3488509755	

<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Sassuolo-Vignola-Pavullo (MO)</b> U.O.S.Dipartimentale Oncologia area sud AUSL Modena
<b>3. Direttore</b>	Lucia Longo
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	No	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	No	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	9	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Lucia Longo e-mail: l.longo@ausl.mo.it Telefono: 0536846162	

<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Parma (PR)</b> Azienda Ospedaliera Universitaria
<b>3. Direttore</b>	Marcello Tiseo
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 1 Ministero Ricerca: 1 Università: 2 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, FORT, GOIRC, MaNGO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	30
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì	Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	54	Strutturati: 19 Altri contratti: 2 Specializzandi: 26 Dottorati di ricerca: 4 Ricercatori universitari: 3
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	6	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 4 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile		Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti		Marcello Tiseo e-mail: mtiseo@ao.pr.it Telefono: 0521702316

<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Lugo (RA)</b> UOS Oncologia Ospedale Umberto I
<b>3. Direttore</b>	Claudio Dazzi
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FORT, GOIRC, GONO, MaNGO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Tumori del SNC
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No



19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	No	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	4	Strutturati: 4 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	3	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 3 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Claudio Dazzi e-mail: claudio.dazzi@auslromagna.it Telefono: 0545214093	

<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Ravenna (RA)</b> UOC Oncologia Ravenna Lugo Faenza
<b>3. Direttore</b>	Stefano Tamberi
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, GONO, IMI, ISG, ITMO, MaNGO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	8
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	25	Strutturati: 21 Altri contratti: 0 Specializzandi: 4 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 4 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	3	Strutturati: 3 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Stefano Tamberi e-mail: ste.tamberi@gmail.com Telefono: 3385971734	

<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Reggio Emilia (RE)</b> Oncologia provinciale (Arcispedale Santa Maria Nuova, I.R.C.C.S. - Azienda USL di Reggio Emilia / Guastalla)
<b>3. Direttore</b>	Carmine Pinto
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 4 Ministero Ricerca: 10 Università: 0 Regione: 2 AIFA: 1 AIRC: 4 Europei: 1 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIM, GOIRC, MaNGO, MITO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	25
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane

17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	33	Strutturati: 26 Altri contratti: 0 Specializzandi: 6 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	8	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 5 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 3
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Erika Gervasi e-mail: gervasi.erika@ausl.re.it Telefono: 0522 296858	

<b>1. Regione</b>	<b>Friuli-Venezia Giulia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Aviano (PN)</b> IRCCS Centro di Riferimento Oncologico di Aviano, Istituto Nazionale Tumori - Oncologia Medica e Tumori Immunocorrelati
<b>3. Direttore</b>	Michele Spina
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 1 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GIOGER, MEET-URO, MITO, Fondazione Italiana Linfomi, EORTC
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	8
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici, Tumori urologici, Tumori del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Linfomi, Leucemia linfatica cronica
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	> 20 settimane

17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	15	Strutturati: 15 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Stefania Posocco e-mail: stefania.posocco@cro.it Telefono: 0434659575	

<b>1. Regione</b>	<b>Friuli-Venezia Giulia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Aviano (PN)</b> IRCCS Centro di Riferimento Oncologico di Aviano, Istituto Nazionale Tumori - Oncologia Medica e Prevenzione
<b>3. Direttore</b>	Fabio Puglisi
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 2 Ministero Ricerca: 0 Università: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 1 Altri: 2
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, FONDAZIONE NIBIT, GOIRC, GONO, IMI, ISG, MITO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	39
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane



17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	41	Strutturati: 24 Altri contratti: 0 Specializzandi: 15 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 2
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	12	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 6 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 6
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	3	Strutturati: 3 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Simon Spazzapan e-mail: spazzapan@cro.it Telefono: 0434659725 / 3334021200	

<b>1. Regione</b>	<b>Friuli-Venezia Giulia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Trieste (TS)</b> Azienda Sanitaria Universitaria Giuliano Isontina - Clinica Dermatologica
<b>3. Direttore</b>	Iris Zalaudek
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 1 Altri: 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GONO, IMI, EADO, Sidemast
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Melanoma e tumori cutanei
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	19	Strutturati: 5 Altri contratti: 3 Specializzandi: 9 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 2
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	13	Strutturati SSN: 13 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Iris Zalaudek e-mail: izalaudek@units.it Telefono: 0403992056	

<b>1. Regione</b>	<b>Friuli-Venezia Giulia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Trieste (TS)</b> Azienda Sanitaria Universitaria Giuliano Isontina - oncologia
<b>3. Direttore</b>	Alessandra Guglielmi
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, FORT, GOIM, GOIRC, IMI, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	12 – 16 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì
23. Presenza di UFA in sede	Sì
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì
27. Numero di oncologi attualmente presenti	9 Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1 Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Anna Ianza e-mail: anna.ianza@asugi.sanita.fvg.it Telefono: 0403992375

<b>1. Regione</b>	<b>Friuli-Venezia Giulia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Udine (UD)</b> Azienda Sanitaria Universitaria Friuli Centrale
<b>3. Direttore</b>	Gianpiero Fasola
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GIOGER, GOIRC, GONO, IMI, MEET-URO, MITO, ONCOTECH, GIM, EORTC, IBCSG
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	25
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	100-150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane

17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	35	Strutturati: 22 Altri contratti: 2 Specializzandi: 11 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	6	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 4
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Alessandro Minisini e-mail: alessandro.minisini@asufc.sanita.fvg.it Telefono: 0432552751	

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Frosinone (FR)</b> Azienda ASL Frosinone/Ospedale di Frosinone
<b>3. Direttore</b>	Cecilia Nisticò
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MITO, GIM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No



19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	No
23. Presenza di UFA in sede	Sì
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No
27. Numero di oncologi attualmente presenti	11 Strutturati: 11 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0 Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Cecilia Nisticò e-mail: cecilia.nistico@aslfrosinone.it Telefono: 07768294171

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Sora (FR)</b> Azienda ASL Frosinone/Polo Oncologico Sora
<b>3. Direttore</b>	Cecilia Nisticò
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MITO, GIM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	No
23. Presenza di UFA in sede	Sì
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No
27. Numero di oncologi attualmente presenti	11 Strutturati: 11 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0 Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Cecilia Nisticò e-mail: cecilia.nistico@aslfrosinone.it Telefono: 07768294171

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Aprilia, Formia, Terracina (LT)</b> UOC Oncologia Territoriale - AUSL Latina, CdS Aprilia - Università 'Sapienza'
<b>3. Direttore</b>	Daniele Santini
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Promotore di studi, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	7
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	12 – 16 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì	Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	12	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 3 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo)	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Gian Paolo Spinelli e-mail: gp.spinelli@ausl.latina.it Telefono: 069286341	

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	<b>Centro Latina (LT)</b> AUSL Latina - Presidio Ospedaliero S.M. Goretti
3. Direttore	Enzo Veltri
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	No Profit, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GONO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	10
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No

21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	No
23. Presenza di UFA in sede	Sì
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì
27. Numero di oncologi attualmente presenti	11 Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 2 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0 Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Enzo Veltri e-mail: e.veltri@ausl.latina.it Telefono: 3298318963

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Colleferro (RM)</b> Oncologia Colleferro Osp. Parodi Delfino Colleferro
<b>3. Direttore</b>	Luciano Cifaldi
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	CIPOMO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	1
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No



20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	4	Strutturati: 4 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Roberta Gareri e-mail: roberta.gareri@aslroma5.it Telefono: 0697223366	

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Roma (RM)</b> ASL ROMA 1 - Presidio Cassia Sant'Andrea Dipartimento oncologico
<b>3. Direttore</b>	Mimma Raffaele
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GIOGER
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	4
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	5	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	5	Strutturati SSN: 5 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Mimma Raffaele e-mail: mimma.raffaele@aslroma1.it Telefono: 3478856311	

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Roma (RM)</b> Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini / UOC Oncologia
<b>3. Direttore</b>	Carlo Garufi
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì	Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	12	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 2 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile		Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete
Persona di riferimento per informazioni e contatti		Valentina Gabbarini e-mail: valentinagabbarini.scf@gmail.com Telefono: 3402326111

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Roma (RM)</b> Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini / UOSD Pneumologia Oncologica
<b>3. Direttore</b>	Mauro Signora
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	8
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	7	Strutturati: 6 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo)	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Serena Ricciardi e-mail: ricciardi.serena@alice.it Telefono: 3471603837	

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Roma (RM)</b> IFO - IRCCS Istituto Nazionale Tumori Regina Elena - UOC Oncologia Medica 2
<b>3. Direttore</b>	Federico Cappuzzo
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FORT
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì



20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	18	Strutturati: 13 Altri contratti: 3 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	7	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 6
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Laura Canali e-mail: laura.canali@ifo.it Telefono: 3336148976	

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Roma (RM)</b> IFO - IRCCS Istituto Nazionale Tumori Regina Elena- UOSD Sarcomi e Tumori Rari
<b>3. Direttore</b>	Virginia Ferraresi
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 1 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE NIBIT, IMI, ISG
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	3
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	9	Strutturati: 4 Altri contratti: 1 Specializzandi: 4 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	8	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 8 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 2 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Virginia Ferraresi e-mail: virginia.ferraresi@ifo.it Telefono: 0652666065	

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Roma (RM)</b> IFO - IRCCS UOSD Endocrinologia Oncologica
<b>3. Direttore</b>	Marialuisa Appetecchia
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 1 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	ITANET, ITCO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	8
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	100-150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Target molecolari e terapie a target molecolari, Gestione tossicità endocrine, Osteoporosi oncologica
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	15	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 10 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Marialuisa Appetecchia e-mail: marialuisa.appetecchia@ifo.it Telefono: 0652666026	

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Roma (RM)</b> IFO - ISG istituto dermatologico San Gallicano. Reparto di Chirurgia plastica rigenerativa
<b>3. Direttore</b>	Emilia Migliano
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 1 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 1 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	IMI, ISG
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	12
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	16 – 20 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	No	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	12	Strutturati: 8 Altri contratti: 1 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	11	Strutturati SSN: 8 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 2 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 1
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Emilia Migliano e-mail: miglianoemi@gmail.com Telefono: 3892750161	

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Roma (RM)</b> Istituto Dermatologico Immacolata
<b>3. Direttore</b>	Federica De Galitiis
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	IMI
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	6
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Melanoma e tumori cutanei, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì



19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì	Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	12	Strutturati: 10 Altri contratti: 2 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 1 Contratti libero professionali: 2 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile		Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti		Federica De Galitiis e-mail: f.degalitiis@idi.it Telefono: 3477006900

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Roma (RM)</b> Ospedale San Giovanni Addolorata
<b>3. Direttore</b>	Mauro Minelli
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FORT
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	12 – 16 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	18	Strutturati: 13 Altri contratti: 3 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 2 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	6	Strutturati: 6 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Antonio Lugini e-mail: alugini@hsangiovanni.roma.it Telefono: 3476063165	

<b>1. Regione</b>	Lazio
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Roma (RM)</b> Policlinico Umberto I / DAI Ematologia, Oncologia e Dermatologia
<b>3. Direttore</b>	Giovanni Pellacani
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GONO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	14
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	12 – 16 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	27	Strutturati: 11 Altri contratti: 1 Specializzandi: 10 Dottorati di ricerca: 2 Ricercatori universitari: 3
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo)	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Daniele Santini e-mail: daniele.santini@uniroma1.it Telefono: 3482574278	

<b>1. Regione</b>	Lazio
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Roma (RM)</b> Unità Operativa Complessa di Oncologia Medica- Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS
<b>3. Direttore</b>	Giampaolo Tortora
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 1 Ministero Ricerca: 1 Università: 1 Regione: 0 AIFA: 1 AIRC: 3 Europei: 0 Altri: 5
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	8
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Target molecolari e terapie a target molecolari, CUP, testa collo
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane

17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: ND	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	91	Strutturati: 20 Altri contratti: 5 Specializzandi: 50 Dottorati di ricerca: 6 Ricercatori universitari: 10
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	10	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 6 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 4
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Luciana Giannone e-mail: luciana.giannone@policlinicogemelli.it Telefono: 0630155202	

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Trigoria (RM) Policlinico Universitario Campus Bio-Medico</b>
<b>3. Direttore</b>	Giuseppe Tonini
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Privato Convenzionato
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	AIOT, FONDAZIONE GISCAD, GOIM, GOIRC, GONO, IMI, ISG, MEET-URO, MITO, GIM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	25
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	100-150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì



18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	61	Strutturati: 9 Altri contratti: 5 Specializzandi: 36 Dottorati di ricerca: 10 Ricercatori universitari: 1
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 2 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo)	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Giuseppe Tonini e-mail: g.tonini@policlinicocampus.it Telefono: 06225418855	

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Viterbo (VT)</b> <b>UOC di Oncologia e Rete Oncologica</b>
<b>3. Direttore</b>	Enzo Maria Ruggeri
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	IMI
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì
23. Presenza di UFA in sede	Sì
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì
27. Numero di oncologi attualmente presenti	11 Strutturati: 9 Altri contratti: 1 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0 Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Francesca Primi e-mail: francesca.primi@asl.vt.it Telefono: 0761339040/049/042

<b>1. Regione</b>	<b>Liguria</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	<b>Nord Genova (GE)</b> A.S.L. 3 Ospedale Villa Scassi - Oncologia Medica
3. Direttore	Manlio Mencoboni
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	MEET-URO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	3
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	10-20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori toracici, Tumori urologici
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	12 – 16 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	12 – 16 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	4	Strutturati: 4 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Antonella La Camera e-mail: antonella.lacamera@asl3.liguria.it Telefono: 0108492678	

<b>1. Regione</b>	<b>Liguria</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	<b>Nord Genova (GE)</b> Ente Ospedaliero Ospedali Galliera
3. Direttore	Andrea De Censi
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 1 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE NIBIT, IMI, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	2
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	7	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 2 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Carlotta Defferrari e-mail: carlotta.defferrari@galliera.it Telefono: 3405508569	

<b>1. Regione</b>	<b>Liguria</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Genova (GE)</b> IRCCS Ospedale Policlinico San Martino - Clinica di Medicina interna a indirizzo oncologico
<b>3. Direttore</b>	Alberto Ballestrero
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 1 Ministero Ricerca: 1 Università: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	100-150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	16 – 20 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	16 – 20 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì



19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	35	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 23 Dottorati di ricerca: 2 Ricercatori universitari: 3
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 2 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Alberto Ballestrero e-mail: aballestrero@unige.it Telefono: 0103538668	

<b>1. Regione</b>	<b>Liguria</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Genova (GE)</b> IRCCS Ospedale Policlinico San Martino - Clinica di Oncologia Medica
<b>3. Direttore</b>	Lucia Del Mastro
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 4 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 1 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC, MEET-URO, MITO, APOLLO 11, ATLAS GROUP, EORTC LUNG, GIM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	17	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 6 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 2
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	3	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Alessia Levaggi e-mail: alessia.levaggi@hsanmartino.it Telefono: 0105554255	

<b>1. Regione</b>	<b>Liguria</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Genova (GE)</b> IRCCS Ospedale Policlinico San Martino - Oncologia Medica 1
<b>3. Direttore</b>	Serafina Mammoliti
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, GOIRC, GONO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Sarcomi, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	12 – 16 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	17	Strutturati: 8 Altri contratti: 1 Specializzandi: 8 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	3	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 2 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale)	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Serafina Mammoliti e-mail: serafina.mammoliti@hsanmartino.it Telefono: 0105553301	

<b>1. Regione</b>	<b>Liguria</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Genova (GE)</b> IRCCS Ospedale Policlinico San Martino - Oncologia Medica 2
<b>3. Direttore</b>	Stefania Vecchio (f.f.)
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	AIOT, FONDAZIONE NIBIT, GONO, IMI
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	> 20 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	16	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 6 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	5	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 2 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	3	Strutturati: 3 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Stefania Vecchio e-mail: stefania.vecchio@hsanmartino.it Telefono: 3471322882	

<b>1. Regione</b>	<b>Liguria</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Sanremo (IM)</b> ASL 1 Ospedale G. Borea - Oncologia Medica
<b>3. Direttore</b>	Lazzaro Michele Repetto
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GIOGER
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì



20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	5	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Lazzaro Michele Repetto e-mail: l.repetto@asl1.liguria.it Telefono: 0184536460	

<b>1. Regione</b>	<b>Liguria</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Savona (SV)</b> A.S.L. 2 Savonese (Ospedale San Paolo)
<b>3. Direttore</b>	Marco Benasso
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 1 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GONO, MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	4
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Testa e Collo
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì	Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	7	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Marco Benasso e-mail: m.benasso@asl2.liguria.it Telefono: 01984044436	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Bergamo (BG)</b> ASST Papa Giovanni XXIII
<b>3. Direttore</b>	Carlo Alberto Tondini
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE NIBIT, GOIRC, GONO, IMI, ITMO, MITO, ONCOTECH, GIM, IBCSG, SENDO, ETOP, DIPO, RETE TUMORI RARI
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori del SNC, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	19	Strutturati :15 Altri contratti: 1 Specializzandi: 3 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	7	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 6
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Michela Franchi e-mail: mfranchi@fondazionefrom.it Telefono: 0352674660	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Bergamo (BG)</b> Cliniche Gavazzeni Spa
<b>3. Direttore</b>	Tommaso De Pas
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Privato Convenzionato
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	AIOT, ASTRO, FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, FONDAZIONE NIBIT, GONO, IGG, IMI, ISG, MEET-URO, FIL, GIMEMA, TYME, INTERACTION
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	No	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	10	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 4 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Tommaso de Pas e-mail: <a href="mailto:tommaso.depas@gavazzeni.it">tommaso.depas@gavazzeni.it</a> Telefono: 03542041	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Brescia (BS)</b> Istituto Ospedaliero Fondazione Poliambulanza
<b>3. Direttore</b>	Alberto Zaniboni
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Privato Convenzionato
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, GONO, MaNGO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	3
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì



18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	10	Strutturati: 7 Altri contratti: 3 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	3	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 3 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Alberto Zaniboni e-mail: alberto.zaniboni@poliambulanza.it Telefono: 0303515309	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Brescia (BS)</b> Spedali Civili Brescia / Oncologia Medica
<b>3. Direttore</b>	Alfredo Berruti
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 1 Università: 1 Regione: 1 AIFA: 1 AIRC: 3 Europei: 1 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GONO, MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	40
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Tumori della ghiandola surrenalica
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	51	Strutturati: 17 Altri contratti: 0 Specializzandi: 31 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 3
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	6	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 6
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 2 Altro 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Alberto Dalla Volta – Andrea Alberti e-mail: alberto.dallavolta@gmail.com - a.alberti015@unibs.it Telefono: 0303995260	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Brescia (BS)</b> Spedali Civili Brescia / Ginecologia
<b>3. Direttore</b>	Franco Edoardo Odicino
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MaNGO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori ginecologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	16	Strutturati: 6 Altri contratti: 0 Specializzandi: 10 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Germana Tognon e-mail: germanatognon@gmail.com Telefono: 3392410227	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Manerbio (BS)</b> ASST Garda - Polo Oncologico
<b>3. Direttore</b>	Nicola Personeni
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MaNGO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	12 – 16 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	> 20 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	10	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nicola Personeni e-mail: nicola.personeni@asst-garda.it Telefono: 0309929610	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord San Fermo Della Battaglia (CO)</b> -ASST Lariana
<b>3. Direttore</b>	Monica Giordano
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MaNGO, GIM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	8
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Cure palliative e terapie di supporto, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No



19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	11	Strutturati: 9 Altri contratti: 1 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Monica Giordano e-mail: monica.giordano@asst-lariana.it Telefono: 3394025502 - 0315859372	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Cremona (CR)</b> ASST di Cremona
<b>3. Direttore</b>	Matteo Brighenti
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC, GONO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	3
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	11	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	3	Strutturati SSN: 3 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Matteo Brighenti e-mail: <a href="mailto:matteo.brighenti@asst-cremona.it">matteo.brighenti@asst-cremona.it</a> Telefono: 0372405246/248	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Lecco (LC)</b> ASST Lecco, Alessandro Manzoni
<b>3. Direttore</b>	Antonio Ardizzoia
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, FORT, GOIRC, ITMO, MaNGO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti IS	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	13	Strutturati: 11 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 4 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Antonio Ardizzoia e-mail: a.ardizzoia@asst-lecco.it Telefono: 0341253138	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Cernusco sul Naviglio (MI)</b> ASST Melegnano e della Martesana
<b>3. Direttore</b>	Mario Comandè
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No
<b>20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	No	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	No	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	6	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Mario Comandè e-mail: mario.comande@asst-melegnano-martesana.it Telefono: 3394233822	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Legnano (MI)</b> ASST Ovest Milanese - Ospedale di Legnano
<b>3. Direttore</b>	Andrea Luciani
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GIOGER, GOIRC, MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	15
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì



19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	13	Strutturati: 12 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	3	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Andrea Luciani e-mail: andrea.luciani@asst-ovestmi.it Telefono: 0331449884	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Milano (MI)</b> ASST Fatebenefratelli Sacco - PO Luigi Sacco
<b>3. Direttore</b>	Nicla La Verde
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE MICHELANGELO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	15
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Tumori rari, Vaccini, tumori AIDS relati, sex minorities
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	16 – 20 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	16 – 20 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	11	Strutturati: 9 Altri contratti: 1 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	10	Strutturati SSN: 9 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Maria Silvia Cona e-mail: cona.silvia@asst-fbf-sacco.it Telefono: 0239042492	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	<b>Nord Milano (MI)</b> ASST Santi Paolo e Carlo
3. Direttore	Mauro Moroni
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	AIOT, FONDAZIONE GISCAD, IMI, ISG
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	5
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	10-20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori rari, Tumori ORL
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	16	Strutturati: 14 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Mauro Moroni e-mail: mauro.moroni@asst-santipaolocarlo.it Telefono: 0240222119	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	<b>Nord Milano (MI)</b> Casa di Cura Igea - Unità Operativa di Oncologia
3. Direttore	Antonio Ghidini
4. Tipologia del Centro	Privato Convenzionato
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	No Profit Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	1
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	<10
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Sarcomi, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	8 – 12 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	No
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì
23. Presenza di UFA in sede	No
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì
27. Numero di oncologi attualmente presenti	3 Strutturati: 3 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0 Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Antonio Ghidini e-mail: antonioghidini@hotmail.com Telefono: 02701421

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Milano (MI)</b> Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico
<b>3. Direttore</b>	Ornella Garrone
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Europei 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, GONO, IMI, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	30
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì



18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	8	Strutturati: 7 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Ornella Garrone e-mail: ornella.garrone@policlinico.mi.it Telefono: 0255032660	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Milano (MI)</b> Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori - SC Ginecologia Oncologica
<b>3. Direttore</b>	Francesco Raspagliesi
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MaNGO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	6
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori ginecologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	6	Strutturati: 3 Altri contratti: 1 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 3 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Monika Ducceschi e-mail: monika.ducceschi@istitutotumori.mi.it Telefono: 0223902342	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Milano (MI)</b> Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori - SC Oncologia Medica 1
<b>3. Direttore</b>	Filippo de Braud
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, FONDAZIONE NIBIT, GOIM, GOIRC, GONO, IMI, MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	30
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Si	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Si	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Si	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Si	Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Si	
23. Presenza di UFA in sede	Si	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Si	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Si	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Si	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	88	Strutturati: 22 Altri contratti: 14 Specializzandi: 50 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 1
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	25	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 12 Contratti libero professionali :12 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Si	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	12	Strutturati: 12 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Si	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Si	
33. Livello di struttura informatica disponibile		Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti		Miriam Fink e-mail: miriam.fink@istitutotumori.mi.it segreteria.oncologiamedica@istitutotumori.mi.it Telefono: 0223902757

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Milano (MI)</b> Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori - SSD Day Hospital Oncologico
<b>3. Direttore</b>	Laura A.M. Ferrari
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	100-150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori neuroendocrini
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	5	Strutturati: 3 Altri contratti: 1 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 3 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 1 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Dominique Ronzulli e-mail: dominique.ronzulli@istitutotumori.mi.it Telefono: 0223901	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Milano (MI)</b> Grande Ospedale Metropolitano Niguarda
<b>3. Direttore</b>	Salvatore Siena
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 1 Ministero Ricerca: 0 Università: 1 Regione: 1 AIFA: 0 AIRC: 2 Europei: 0 Altri: 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MaNGO, MEET-URO, MITO, Rete IFOM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	15
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì



19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	44	Strutturati: 18 Altri contratti: 0 Specializzandi: 23 Dottorati di ricerca: 2 Ricercatori universitari: 1
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	10	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 3 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 6
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Francesca Carlotta Nava e-mail: francescacarlotta.nava@ospedaleniguarda.it Telefono: 0264443174	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Milano (MI)</b> Istituto Europeo di Oncologia - Divisione di Oncologia Medica Gastrointestinale e Tumori Neuroendocrini
<b>3. Direttore</b>	Nicola Fazio
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, ITMO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	30
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori gastro-intestinali, Tumori neuroendocrini
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	16	Strutturati: 5 Altri contratti: 2 Specializzandi: 4 Dottorati di ricerca: 5 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	3	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 3 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 1 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nicola Fazio e-mail: nicola.fazio@ieo.it Telefono: 02574891	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Milano (MI)</b> Istituto Europeo di Oncologia - Divisione di Sviluppo Nuovi Farmaci per Terapie Innovative
<b>3. Direttore</b>	Giuseppe Curigliano
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 2 Ministero Ricerca: 1 Università: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 3 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	Oncodistinct, EORTC, BIG, IBCSG
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	71	Strutturati: 20 Altri contratti: 5 Specializzandi: 40 Dottorati di ricerca: 4 Ricercatori universitari: 2
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	24	Strutturati SSN: 8 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 16 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	3	Strutturati: 3 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Giuseppe Curigliano e-mail: giuseppe.curigliano@ieo.it Telefono: 0257489788	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Milano (MI)</b> - Istituto Europeo di Oncologia - Oncologia Medica del Melanoma, Sarcoma e Tumori Rari
<b>3. Direttore</b>	Paola Queirolo
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE NIBIT, IMI
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori rari, Immunoterapia
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	6	Strutturati: 3 Altri contratti: 1 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 1
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Paola Queirolo e-mail: paolinaque@gmail.com Telefono: 3386026426	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Milano (MI)</b> Istituto Europeo di Oncologia - Oncologia Medica Urogenitale e Cervico Facciale
<b>3. Direttore</b>	Franco Nolè
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	IGG, MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori urologici, Tumori distretto cervico facciale
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì



19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	8	Strutturati: 4 Altri contratti: 2 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 1 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Franco Nolè e-mail: franco.nole@ieo.it Telefono: 025789436	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	<b>Nord Milano (MI)</b> Istituto Europeo di Oncologia - Oncologia Toracica
3. Direttore	Filippo de Marinis
4. Tipologia del Centro	IRCCS
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	AIOT, FORT
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	3
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori toracici, Target molecolari e terapie a target molecolari
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	8 – 12 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	9	Strutturati: 4 Altri contratti: 2 Specializzandi: 3 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	3	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 3 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Gianluca Spitaleri e-mail: gianluca.spitaleri@ieo.it Telefono: 0257489482	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Milano (MI)</b> SSd Oncologia medica Genitourinaria Fondazione IRCCS Istituto Nazionale Tumori Milano
<b>3. Direttore</b>	Giuseppe Procopio
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 1 Ministero Ricerca: 1 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 2 Altri: 2
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	100-150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori urologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	No	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	14	Strutturati: 5 Altri contratti: 5 Specializzandi: 3 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	7	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 3 Contratti libero professionali: 3 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 1 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale)	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Giuseppe Procopio e-mail: giuseppe.procopio@istitutotumori.mi.it Telefono: 0223903033	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Paderno Dugnano (MI)</b> Clinica San Carlo - Casa di Cura Privata Polispecialistica
<b>3. Direttore</b>	Mario Dambrosio
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Privato Convenzionato
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	1
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No
<b>20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	No

21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì
23. Presenza di UFA in sede	No
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì
27. Numero di oncologi attualmente presenti	4 Strutturati: 3 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0 Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Mario Dambrosio e-mail: mario.dambrosio@clnicasancarlo.it Telefono: 3402582655

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Pavia (PV)</b> Fondazione I.R.C.C.S. Policlinico San Matteo
<b>3. Direttore</b>	Paolo Pedrazzoli
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 3 Ministero Ricerca 1 Università 1 Regione 1 AIFA 0 AIRC 0 Europei 0 Altri 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIRC, IGG, IMI, MEET-URO, ACC; SINPE
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	35
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	12 – 16 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì



18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	46	Strutturati: 11 Altri contratti: 3 Specializzandi: 30 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 1
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	12	Strutturati: SSN 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 3 Contratti libero professionali: 8 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Alessandra Ferrari e-mail: <a href="mailto:alessandra.ferrari@smatteo.pv.it">alessandra.ferrari@smatteo.pv.it</a> Telefono: 0382502094	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Pavia (PV)</b> Istituti Clinici Scientifici Maugeri IRCCS
<b>3. Direttore</b>	Roberto Procaccini
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 1 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 1 Altri: 2
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	AIOT, FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GIOGER, GOIM, GOIRC, GONO, ISG, ONCOTECH, GIM- gruppo Italiano Mammella
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	12
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Sarcomi, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi, Tumori testa/collo
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane

17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	16	Strutturati: 8 Altri contratti: 1 Specializzandi: 7 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	3	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 1
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Laura Deborah Locati e-mail: lauradeborah.locati@icsmaugeri.it Telefono: 3383313181	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	<b>Nord Sondrio (SO)</b> ASST Valtellina e Alto Lario
3. Direttore	Alessandro Bertolini
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIRC, MaNGO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	2
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	10-20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	No
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	9	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Alessandro Bertolini e-mail: alessandro.bertolini@asst-val.it Telefono: 0342521167	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Castellanza (VA)</b> Istituto Clinico Mater Domini Casa di Cura Privata
<b>3. Direttore</b>	Giovambattista Rodà
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Privato Convenzionato
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì
23. Presenza di UFA in sede	Sì
24. Presenza di anatomia patologica in sede	No
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì
27. Numero di oncologi attualmente presenti	5 Strutturati: 4 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0 Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Giovambattista Rodà e-mail: giovambattista.roda@materdomini.it Telefono: 0331476193

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Castellanza (VA)</b> Ospedale Multimedica
<b>3. Direttore</b>	Eraldo Oreste Bucci
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Privato Convenzionato
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	30
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No



20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	No	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	3	Strutturati: 1 Altri contratti: 2 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Barbara Barco e-mail: barbara.barco@multimedica.it Telefono: 0331393234	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Saronno (VA)</b> ASST Valle Olona
<b>3. Direttore</b>	Claudio Verusio
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE MICHELANGELO, FORT, GOIRC
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	7
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Immunoterapia
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	6	Strutturati: 5 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Erika Gazzola e-mail: erika.gazzola@asst-valleolona.it Telefono: 029613725	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Varese (VA)</b> ASST Sette Laghi - S.C. Oncologia
<b>3. Direttore</b>	Francesco Grossi
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FORT, GOIRC
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	3
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	15	Strutturati: 15 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Francesco Grossi e-mail: francesco.grossi@asst-settelaghi.it Telefono: 335255484	

<b>1. Regione</b>	<b>Marche</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Ancona (AN)</b> Clinica Oncologica Azienda Ospedaliero-Universitaria delle Marche
<b>3. Direttore</b>	Rossana Berardi
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 2 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	IBCSG
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	100-150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori del SNC, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	51	Strutturati: 16 Altri contratti: 1 Specializzandi: 33 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 1
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Rossana Berardi e-mail: rossana.berardi@ospedaliriuniti.marche.it Telefono: 0715964169	

<b>1. Regione</b>	<b>Marche</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Civitanova Marche (MC)</b> Ospedale di Rete (Civitanova Marche)
<b>3. Direttore</b>	Giovanni Benedetti
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	IMI
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì



18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì
23. Presenza di UFA in sede	Sì
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì
27. Numero di oncologi attualmente presenti	5 Strutturati: 4 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1 Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2 Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Giovanni Benedetti e-mail: giovanni.benedetti@sanita.marche.it Telefono: 3386224114

<b>1. Regione</b>	<b>Marche</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Macerata (MC)</b> Ospedale Area Vasta 3
<b>3. Direttore</b>	Nicola Battelli
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	12
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	9	Strutturati: 7 Altri contratti: 1 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Giulia Sorgentoni e-mail: sorgentoni.giulia@gmail.com Telefono: 07332573752	

<b>1. Regione</b>	<b>Molise</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Campobasso (CB)</b> Gemelli Molise
<b>3. Direttore</b>	Andrea Mancuso Petricca
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Privato Convenzionato
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	0
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori del SNC, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì
23. Presenza di UFA in sede	Sì
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No
27. Numero di oncologi attualmente presenti	4 Strutturati: 3 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	11 Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 11
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2 Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale)
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Andrea Mancuso Petricca e-mail: andrea.mancusopetricca@responsible.hospital Telefono: 3491848283

1. Regione	Molise
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole <b>Termoli (CB)</b> ASREM - Ospedale S. Timoteo
3. Direttore	Francesco Carrozza
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	2
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	10-20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	> 20 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	12 – 16 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	No
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	5	Strutturati: 3 Altri contratti: 2 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Francesco Carrozza e-mail: carrozza_f@yahoo.it Telefono: 3396068639	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Alessandria (AL)</b> Azienda Ospedaliera SS Antonio e Biagio e C Arrigo - SC Oncologia
<b>3. Direttore</b>	Maura Rossi
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	AIOT, MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	15
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	16 – 20 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì



18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	13	Strutturati: 12 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	3	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	3	Strutturati: 3 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Maura Rossi e-mail: mrossi@ospedale.al.it Telefono: 3338620545	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Alessandria (AL)</b> Azienda Ospedaliera SS Antonio e Biagio e Cesare Arrigo - SSD Mesotelioma Melanoma e Sarcoma
<b>3. Direttore</b>	Federica Grosso
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 1 Ministero Ricerca 2 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 2 Europei 0 Altri 2
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	AIOT, FONDAZIONE NIBIT, IMI, ISG, CIPOMO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	14
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	4	Strutturati: 4 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Federica Grosso e-mail: federica.grosso@ospedale.al.it Telefono: 0131206066	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Cuneo (CN)</b> A.S.O. Santa Croce e Carle Ospedale d'insegnamento
<b>3. Direttore</b>	Gianmauro Numico
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE NIBIT, GONO, IMI, MaNGO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	6
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	13	Strutturati: 12 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Marcella Occelli e-mail: marcellaoccelli@gmail.com Telefono: 3484364246	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Savigliano (CN)</b> ASLCN1/ S.C. Oncologia (CN)
<b>3. Direttore</b>	Cristina Granetto
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GONO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	6
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No
<b>20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	7	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Cristina Granetto e-mail: cristina.granetto@aslcn1.it Telefono: 0172719592	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Verduno (CN)</b> A.S.L. Cuneo 2 Alba-Bra
<b>3. Direttore</b>	Cinzia Ortega
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MEET-URO, MITO, AIOM, ESMO, SIURO, W40, SIO, FNOMCEO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	25
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Telemedicina, Pancreatico
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì



18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì
23. Presenza di UFA in sede	Sì
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì
27. Numero di oncologi attualmente presenti	9 Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2 Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Cinzia Ortega – Manuela Alessio e-mail: cortega@aslcn2.it - malessio@aslcn2.it Telefono: 01721408637

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Candiolo (TO)</b> Fondaz. del Piemonte per l'Oncologia - IRCCS Candiolo - Dipartimento Area Oncologia Medica
<b>3. Direttore</b>	Vanesa Gregorc
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 9 Ministero Ricerca: 1 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 7 Europei: 2 Altri: 3
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GONO, IGG, IMI, ISG, ITMO, MaNGO, MEET-URO, MITO, GITMO, GIMEMA, ERN, EURACAN, EORTC, FONDAZIONE ITALIANA SINDROMI DISPLASTICHE, RETE NAZIONALE TUMORI RARI
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	35
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane

17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	No	
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì	Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	21	Strutturati: 16 Altri contratti: 5 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	13	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 11
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 1 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile		Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti		Marco Asioli e-mail: direzione.scientifica@ircc.it Telefono: 0119933463

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Ivrea (TO)</b> A.S.L. Torino 4 - Ospedale Civile Ivrea
<b>3. Direttore</b>	Giorgio Vellani
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	3
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	8	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Giorgio Vellani e-mail: gvellani@aslto4.piemonte.it Telefono: 3470526473	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Pinerolo (TO)</b> ASL TO3 - Struttura Complessa di Oncologia
<b>3. Direttore</b>	Marco Tampellini
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	No	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	3	Strutturati: 3 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale)	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Marco Tampellini e-mail: marco.tampellini@aslto3.piemonte.it Telefono: 0121233095	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Torino (TO)</b> AO Ordine Mauriziano - SCUDU Ginecologia
<b>3. Direttore</b>	In attesa di definizione
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MaNGO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori ginecologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì



20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	17	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 10 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 1
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Annamaria Ferrero e-mail: annamaria.ferrero@unito.it Telefono: 0115082764/682	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Torino (TO)</b> AO Ordine Mauriziano, Ospedale Umberto I - SCDU Oncologia Medica - Torino
<b>3. Direttore</b>	Giorgio Valabrega
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIRC, GONO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane

17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì	Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	18	Strutturati: 7 Altri contratti: 1 Specializzandi: 10 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	3	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 1 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile		Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti		Giorgio Valabrega e-mail: giorgio.valabrega@unito.it Telefono: 0115082093

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Torino (TO)</b> AOU Città della Salute e della Scienza - PO Sant'Anna
<b>3. Direttore</b>	Elisa Piovano (referente DHO e Ambulatorio Ginecologia Oncologica)
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MaNGO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	12 – 16 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì	Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	15	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 6 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile		Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Elisa Piovano e-mail: epiovano@cittadellasalute.to.it Telefono: 0113131523	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Torino (TO)</b> AOU Città della Salute e della Scienza - S.C. Oncologia Medica 2
<b>3. Direttore</b>	Mario Airoidi
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 2
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GONO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Sarcomi, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	8	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Mario Airoidi e-mail: mairoldi@cittadellasalute.to.it Telefono: 0116334133	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Torino (TO)</b> AOU Città della Salute e della Scienza - SSD Oncologia Medica Senologica
<b>3. Direttore</b>	Alessandra Beano
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE MICHELANGELO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	4
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	16 – 20 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	16 – 20 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì



20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	5	Strutturati: 4 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 2 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale)	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Alessandra Beano e-mail: <a href="mailto:abeano@cittadellasalute.to.it">abeano@cittadellasalute.to.it</a> Telefono: 3313493806	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Torino (TO)</b> AOU Città della Salute e della Scienza di Torino - S.C. Oncologia Medica 1U
<b>3. Direttore</b>	Massimo Di Maio
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 1 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC, GONO, MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	16	Strutturati: 11 Altri contratti: 0 Specializzandi: 4 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 1
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Massimo Di Maio e-mail: massimo.dimaio@unito.it Telefono: 3398188822	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Torino (TO)</b> AOU Città della Salute e della Scienza di Torino - SSD Neuro-Oncologia Clinica
<b>3. Direttore</b>	Roberta Rudà
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 1 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	EORTC, AINO (Associazione Italiana di Neuro-Oncologia)
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	4
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori del SNC, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Metastasi cerebrali e meningite neoplastica
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	8	Strutturati: 4 Altri contratti: 1 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati 0 Contratti libero professionali 0 Altro 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Roberta Rudà e-mail: rudarob@hotmail.com Telefono: 0116334904	

<b>1. Regione</b>	<b>Puglia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Bari (BA)</b> IRCCS 'Giovanni Paolo II' - SSD Tumori Rari e Melanoma
<b>3. Direttore</b>	Michele Guida
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 1 Altri: 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, IMI, ISG
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	3	Strutturati: 3 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	8	Strutturati SSN: 3 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 3 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Michele Guida e-mail: m.guida@oncologico.bari.it Telefono: 0805555136	

<b>1. Regione</b>	<b>Puglia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Bari (BA)</b> IRCCS 'Giovanni Paolo II'
<b>3. Direttore</b>	Domenico Galetta
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	AIOT, FORT, GOIM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	15
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì



20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	7	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	10	Strutturati SSN: 5 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 2 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Domenico Galetta e-mail: galetta@oncologico.bari.it Telefono: 3387283881	

1. Regione	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	<b>Sud e isole Bari (BA)</b> IRCCS Istituto Tumori 'Giovanni Paolo II' - Struttura complessa di oncologia medica
3. Direttore	Francesco Giotta
4. Tipologia del Centro	IRCCS
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute: 7 Ministero Ricerca: 8 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM, IMI, ITMO, MEET-URO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	10
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori rari, Immunoterapia
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	8 – 12 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	17	Strutturati: 17 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 1 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 1 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Francesco Giotta e-mail: f.giotta@oncologico.bari.it Telefono: 3336785755	

<b>1. Regione</b>	<b>Puglia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Bari (BA)</b> IRCCS istituto Tumori Bari U.O.S. Uro-ginecologia
<b>3. Direttore</b>	Gennaro Cormio
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori urologici, Tumori ginecologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	16 – 20 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	10	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	3	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 1 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Emanuele Naglieri e-mail: emanuele.naglieri@gmail.com Telefono: 0805555355	

<b>1. Regione</b>	<b>Puglia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Bari (BA)</b> Oncologia Medica Universitaria, Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico Consorziale
<b>3. Direttore</b>	Camillo Porta
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 5 Università: 1 Regione: 2 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 1 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC, GONO, IGG, IMI, MEET-URO, MITO, ITANET
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	18
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì
23. Presenza di UFA in sede	Sì
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì
27. Numero di oncologi attualmente presenti	33 Strutturati: 7 Altri contratti: 1 Specializzandi: 22 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 2
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	3 Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 2 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1 Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Mimma Rizzo e-mail: rizzo.mimma@gmail.com Telefono: 0805594508

<b>1. Regione</b>	<b>Puglia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Castellana Grotte (BA)</b> - I.R.C.C.S. Saverio De Bellis Ospedale specializzato in Gastroenterologia
<b>3. Direttore</b>	Claudio Lotesoriere
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 1 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	8
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori gastro-intestinali, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì



19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	7	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 1 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	3	Strutturati: 3 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Claudio Lotesoriere e-mail: claudio.lotesoriere@irccsdebellis.it Telefono: 0804994163	

<b>1. Regione</b>	<b>Puglia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Brindisi (BR)</b> UOC Complessa di Oncologia e Breast Unit, ASL Brindisi, Ospedale Perrino
<b>3. Direttore</b>	Saverio Cinieri
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	AIOT, ASTRO, FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GIOGER, GOIM, GOIRC, GONO, MaNGO, MEET-URO, MITO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì	Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	16	Strutturati: 14 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile		Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti		Margherita Cinefra e-mail: cinefra.margherita@gmail.com Telefono: 3408657650

<b>1. Regione</b>	<b>Puglia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Barletta (BT)</b> ASL BAT
<b>3. Direttore</b>	Gennaro Gadaleta-Caldarola
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, IMI, MEET-URO, MITO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	1
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	16 – 20 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	No	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	7	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Gennaro Gadaleta-Caldarola e-mail: gergad@libero.it Telefono: 3383317258	

<b>1. Regione</b>	<b>Puglia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Foggia (FG)</b> Policlinico Riuniti
<b>3. Direttore</b>	Matteo Landriscina
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 1 Università: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, IMI, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	10	Strutturati: 4 Altri contratti: 0 Specializzandi: 4 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 1
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Matteo Landriscina e-mail: <a href="mailto:matteo.landriscina@unifg.it">matteo.landriscina@unifg.it</a> Telefono: 3404133018	

<b>1. Regione</b>	<b>Puglia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole San Giovanni Rotondo (FG)</b> Fondazione I.R.C.C.S. Casa Sollievo della Sofferenza
<b>3. Direttore</b>	Evaristo Maiello
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE NIBIT, GOIM, GOIRC, GONO, MEET-URO, MITO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	12
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì



18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	16	Strutturati: 14 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 2 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Evaristo Maiello e-mail: e.maiello@operapadrepio.it Telefono: 0882410640	

<b>1. Regione</b>	<b>Puglia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Lecce (LE)</b> Presidio Ospedaliero Vito Fazzi / A.S.L. Lecce
<b>3. Direttore</b>	Silvana Leo
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GIOGER, GOIM, GONO, IMI, MEET-URO, MITO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	15
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori del SNC, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì
23. Presenza di UFA in sede	Sì
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì
27. Numero di oncologi attualmente presenti	13 Strutturati: 13 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2 Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Silvana Leo e-mail: silvileo59@gmail.com Telefono: 0832661962

<b>1. Regione</b>	<b>Puglia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Tricase (LE)</b> Oncologia Tricase
<b>3. Direttore</b>	Emiliano Tamburini
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, GONO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	3
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	9	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	3	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 2 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo)	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Emiliano Tamburini e-mail: emilianotamburini@icloud.com Telefono: 3343288486	

<b>1. Regione</b>	<b>Puglia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Statte (TA)</b> ASL Taranto - Polo Oncologico San Giuseppe Moscati
<b>3. Direttore</b>	Salvatore Pisconti
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	16 – 20 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	No	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	16	Strutturati: 15 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo)	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Salvatore Pisconti e-mail: salvatore.pisconti@asl.taranto.it Telefono: 0994585002	

<b>1. Regione</b>	<b>Sardegna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Monserrato (CA)</b> A.O.U. di Cagliari SC Oncologia Medica
<b>3. Direttore</b>	Mario Scartozzi
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 1 Ministero Ricerca: 1 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì



18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì	Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	43	Strutturati: 13 Altri contratti: 1 Specializzandi: 25 Dottorati di ricerca: 2 Ricercatori universitari: 2
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Tiziana Bevere e-mail: segreteriaprofscartozzi@gmail.com Telefono: 07051096253	

<b>1. Regione</b>	<b>Sardegna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Nuoro (NU)</b> ASL 3 UOC Oncologia
<b>3. Direttore</b>	Maria Giuseppa Sarobba
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	AIOT, GIOGER, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	5	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Giuseppina Sarobba e-mail: giuseppinasarobba@icloud.com Telefono: 3339489760	

<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Caltanissetta (CL)</b> Ospedale S. Elia Caltanissetta
<b>3. Direttore</b>	Stefano Vitello
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, GONO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori del SNC
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	No

21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	6	Strutturati: 6 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Stefano Vitello e-mail: stefanovitello56@gmail.com Telefono: 3388554260	

<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole</b> <b>Catania (CT)</b> A.O. per le Emergenze Cannizzaro
<b>3. Direttore</b>	Giuseppa Scandurra
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	IGG, MaNGO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	3
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	No	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	5	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 4
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile		Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete
Persona di riferimento per informazioni e contatti		Valentina Lombardo e-mail: lombardovalentina89@gmail.com Telefono: 3456131579

<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Catania (CT)</b> A.O.U. Policlinico G. Rodolico - San Marco
<b>3. Direttore</b>	Héctor Soto Parra
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	AIOT, FONDAZIONE GISCAD, GOIM, ISG, MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	4
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì



18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	18	Strutturati: 9 Altri contratti: 3 Specializzandi: 6 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 3 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	5	Strutturati: 5 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Hector Soto Parra e-mail: hstoparra@yahoo.it Telefono: 3472603703	

<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Catania (CT)</b> A.R.N.A.S. Garibaldi - Catania
<b>3. Direttore</b>	Roberto Bordonaro
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	4
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	13	Strutturati: 13 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 4 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Roberto Bordonaro – Desiree Lucy Anna Rita Caudullo e-mail: rbordonaro@arnasgaribaldi.it - dcaudullo@arnasgaribaldi.it Telefono: 0957595936	

<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Misterbianco-Catania (CT)</b> Humanitas Istituto Clinico Catanese SpA
<b>3. Direttore</b>	Carlo Carnaghi
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Privato Convenzionato
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori neuroendocrini
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	19	Strutturati: 8 Altri contratti: 6 Specializzandi: 4 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 1
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	3	Strutturati: 3 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Carlo Carnaghi e-mail: carlo.carnaghi@humanitascatania.it Telefono: 09573390291	

<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Enna (EN)</b> A.S.P. Enna Ospedale Umberto I
<b>3. Direttore</b>	Daniela Sambataro
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	1
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	10	Strutturati: 6 Altri contratti: 4 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Daniela Sambataro e-mail: danielasambataro1@gmail.com Telefono: 3483860540	

<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Messina (ME)</b> A.O.U. "G. Martino"
<b>3. Direttore</b>	Nicola Silvestris
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, GONO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	4
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì



20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	No	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	33	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 20 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 3
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Desirée Speranza e-mail: desiree.speranza@gmail.com Telefono: 0902213393	

<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Messina (ME)</b> U.O.C. Oncologia Medica A.O. Papardo
<b>3. Direttore</b>	Antonino Scimone
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FORT
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	15
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	12	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 5 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo)	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Alessandro Russo e-mail: alerusso1986@gmail.com Telefono: 3280569761	

<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Taormina (ME)</b> Ospedale San Vincenzo
<b>3. Direttore</b>	Francesco Ferraù
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	AIOT, GOIM, IMI, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	16 – 20 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	12	Strutturati: 12 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Francesco Ferrau e-mail: francesco.ferrau5@gmail.com Telefono: 0942579322	

<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Palermo (PA)</b> ARNAS Civico Di Cristina e Benfratelli
<b>3. Direttore</b>	Livio Blasi
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	AIOT, ASTRO, FONDAZIONE GISCAD, GIOGER, GOIM, GONO, IGG, IMI, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì
23. Presenza di UFA in sede	Sì
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì
27. Numero di oncologi attualmente presenti	14 Strutturati: 14 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1 Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Marco Messina e-mail: marco.messina@arnascivico.it Telefono: 3404034246

<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Palermo (PA)</b> Casa di Cura La Maddalena
<b>3. Direttore</b>	Carmelo Carlo Arcara
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Privato Convenzionato
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, FORT, GOIM, GOIRC, MITO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No



19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	9	Strutturati: 2 Altri contratti: 7 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Paolo Russo e-mail: russo.paolo@lamaddalenanet.it Telefono: 0916806603	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole <b>Palermo (PA)</b> Ospedale Buccheri La Ferla Fatebenefratelli
3. Direttore	Nicolò Borsellino
4. Tipologia del Centro	Privato Convenzionato
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	4
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	10-20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	5	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 2 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nicolò Borsellino e-mail: borsellino.nicolo@fbfpa.it Telefono: 091479746	

<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Palermo (PA)</b> U.O.C. Oncologia - A.O.U. Paolo Giaccone
<b>3. Direttore</b>	Antonio Russo
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, IMI, ISG, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	15
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	79	Strutturati: 11 Altri contratti: 0 Specializzandi: 30 Dottorati di ricerca: 34 Ricercatori universitari: 4
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 2
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Antonio Russo e-mail: antonio.russo@policlinico.pa.it Telefono: 3475797863	

<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Ragusa (RG)</b> A.S.P. Ragusa
<b>3. Direttore</b>	Stefano Cordio
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Fasi III Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	1
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Melanoma e tumori cutanei
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	12 – 16 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No
<b>20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	9	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	9	Strutturati SSN: 9 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Antonio Lucenti e-mail: antonio.lucenti@asp.rg.it Telefono: 3496727970	

<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Sud e isole Siracusa (SR)</b> A.S.P. Siracusa - Ospedale Umberto I
<b>3. Direttore</b>	Paolo Tralongo
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori urologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	> 20 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì



20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	9	Strutturati: 8 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Sebastiano Bordonaro e-mail: sebastiano.bordonaro@asp.sr.it Telefono: 3337894408	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Arezzo (AR)</b> U.S.L. Toscana Sudest - Ospedale San Donato
<b>3. Direttore</b>	Carlo Milandri
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GONO, IMI, MEET-URO, MITO, GIRCG
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	13	Strutturati: 11 Altri contratti: 2 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Alketa Hamzaj e-mail: alketa.hamzaj@uslsudest.toscana.it Telefono: 0575255434	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Bagno a Ripoli (FI)</b> SOS Oncologia Medica Santa Maria Annunziata e Serristori, SOC Oncologia Medica Firenze, Azienda USL Toscana Centro
<b>3. Direttore</b>	Maria Simona Pino
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE NIBIT, GOIRC, IMI, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane

17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	No	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	12	Strutturati: 12 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 2 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Maria Simona Pino e-mail: mariasimona.pino@uslcentro.toscana.it Telefono: 3384520770	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Borgo San Lorenzo (FI)</b> Area Vasta Toscana Centro SOS Oncologia Borgo San Lorenzo
<b>3. Direttore</b>	Valentina Fabbroni
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori gastro-intestinali
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	12 – 16 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No
<b>20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	No

21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	No
23. Presenza di UFA in sede	No
24. Presenza di anatomia patologica in sede	No
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No
27. Numero di oncologi attualmente presenti	2 Strutturati: 2 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0 Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Valentina Fabbroni e-mail: valentina.fabbroni@uslcentro.toscana.it Telefono: 0558451244

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Empoli (FI)</b> Azienda Toscana Centro
<b>3. Direttore</b>	Francesca Martella
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	1
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì



19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: ND	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	8	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Francesca Martella e-mail: francesca.martella@uslcentro.toscana.it Telefono: 3341176862	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Firenze (FI)</b> A.O.U. Careggi
<b>3. Direttore</b>	Lorenzo Antonuzzo
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 1 Ministero Ricerca: 1 Università: 0 Regione: 1 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC, MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	8
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	53	Strutturati: 15 Altri contratti: 6 Specializzandi: 30 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 1
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	17	Strutturati SSN: 3 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 10 Contratti libero professionali: 2 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	3	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 3
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Lorenzo Antonuzzo e-mail: lorenzo.antonuzzo@unifi.it Telefono: 0557947908	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Firenze (FI)</b> AOU Careggi / SOD Oncologia Medica Ginecologica
<b>3. Direttore</b>	Gianni Amunni
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GONO, MaNGO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	3
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori ginecologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì
23. Presenza di UFA in sede	Sì
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì
27. Numero di oncologi attualmente presenti	7 Strutturati: 4 Altri contratti: 1 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4 Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 1 Contratti libero professionali :1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Gianni Amunni e-mail: gianni.amunni@unifi.it Telefono: 3357507457

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Grosseto (GR)</b> Azienda USL Toscana Sudest
<b>3. Direttore</b>	Ilaria Pastina (f.f.)
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	ASTRO, FONDAZIONE MICHELANGELO, FORT, GONO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	14	Strutturati: 13 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Ilaria Pastina e-mail: <a href="mailto:ilaria.pastina@uslsudest.toscana.it">ilaria.pastina@uslsudest.toscana.it</a> Telefono: 0564485286	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Livorno (LI)</b> Ospedale Civile di Livorno - Azienda UsI Toscana Nord Ovest (ATNO)
<b>3. Direttore</b>	Giacomo Allegrini
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GONO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì



18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	13	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 3 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	6	Strutturati SSN: 3 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 2 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Chiara Finale e-mail: chiarafinale@uslnordovest.toscana.it Telefono: 3490539639	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Lido di Camaiore (LU)</b> Ospedale Versilia - Lido di Camaiore
<b>3. Direttore</b>	Domenico Amoroso
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE NIBIT, FORT, GOIRC, GONO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	12
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	No	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	No	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	7	Strutturati: 6 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Maria Antonietta Grosso e-mail: maria.antonietta.gro@gmail.com Telefono: 05846057231	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Lucca (LU)</b> Azienda Sanitaria Toscana Nord Ovest (ATNO)
<b>3. Direttore</b>	Editta Baldini
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC, GONO, MaNGO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	6
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	No	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	9	Strutturati: 7 Altri contratti: 1 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	3	Strutturati: 3 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Davide Mannini e-mail: sperimentazione.oncologica@uslnordovest.toscana.it Telefono: 0583970161	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Pisa (PI)</b> Polo Oncologico - U.O. Oncologia 1 e Oncologia 2
<b>3. Direttore</b>	Gianluca Masi – Carmelo Bengala
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 1 Ministero Ricerca: 2 Università: 2 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, GOIRC, GONO, IMI, MaNGO, MEET-URO, MITO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	15
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori del SNC, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane

17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	72	Strutturati: 13 Altri contratti: 2 Specializzandi: 52 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 4
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	6	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 5
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Sistemi di anonimizzazione dei dati/ CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Chiara Cremolini e-mail: chiara.cremolini@unipi.it Telefono: 050992192	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Prato (PO)</b> Azienda USL Toscana centro - SOC Oncologia Medica Prato
<b>3. Direttore</b>	Laura Biganzoli
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 1 Altri: 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GIOGER, GOIRC, GONO, ISG, ITMO, MaNGO, MEET-URO, MITO, ONCOTECH, GIM, IBCSG-ETOP, BIG, EORTC
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	15
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Sarcomi, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì



18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	No	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	18	Strutturati: 18 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	5	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 3 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Laura Biganzoli e-mail: laura.biganzoli@uslcentro.toscana.it Telefono: 0574802520	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Pescia (PT)</b> Azienda USL Toscana Centro - Presidio San Cosma e Damiano
<b>3. Direttore</b>	Ilaria Pazzagli
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	8
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	16 – 20 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	No
23. Presenza di UFA in sede	Sì
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì
27. Numero di oncologi attualmente presenti	3 Strutturati: 3 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0 Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1 Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Ilaria Pazzagli e-mail: <a href="mailto:ilaria.pazzagli@uslcentro.toscana.it">ilaria.pazzagli@uslcentro.toscana.it</a> Telefono: 0572460538

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Pistoia (PT)</b> Azienda USL Toscana Centro - Presidio San Jacopo di Pistoia
<b>3. Direttore</b>	Mauro Iannopolo
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Immunoterapia
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	16 – 20 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	No	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	8	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale)	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Mauro Iannopollo e-mail: mauro.iannopollo@uslcentro.toscana.it Telefono: 3289582111	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Campostaggia-Poggibonsi (SI)</b> Ospedale Alta Val d'Elsa - Usl sud est Toscana
<b>3. Direttore</b>	Angelo Martignetti
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GONO, GIM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	4
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	No	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	6	Strutturati: 6 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	3	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 1 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Angelo Martignetti e-mail: angelo.martignetti@uslsudest.toscana.it Telefono: 3395790522	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Siena (SI)</b> A.O.U.S / Centro Immuno-Oncologia / U.O.C. Immunoterapia Oncologica
<b>3. Direttore</b>	Michele Maio
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 3 Università: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE NIBIT
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori del SNC, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, ricerca traslazionale
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì



18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	26	Strutturati: 6 Altri contratti: 1 Specializzandi: 13 Dottorati di ricerca: 3 Ricercatori universitari: 3
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	9	Strutturati SSN: 5 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 3
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	3	Strutturati: 3 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Giovanni Amato e-mail: dataman.immonco@gmail.com Telefono: 0577586326	

<b>1. Regione</b>	<b>Trentino-Alto Adige</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	<b>Nord Bolzano (BZ)</b> Azienda Sanitaria dell'Alto Adige (ASDAA-SABES)
3. Direttore	Luca Tondulli
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 1 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	AIOT, GONO, IMI, MEET-URO, progetto ATLAS
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	3
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	10-20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	8 – 12 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	8	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Luca Tondulli e-mail: luca.tondulli@sabes.it Telefono: 0471438953	

<b>1. Regione</b>	<b>Trentino-Alto Adige</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Trento (TN)</b> Ospedale di Trento Az. Prov. Servizi Sanitari
<b>3. Direttore</b>	Orazio Caffo
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	IMI, MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	15
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	12 – 16 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	15	Strutturati: 14 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 3 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Orazio Caffo e-mail: orazio.caffo@apss.tn.it Telefono: 0461904416	

<b>1. Regione</b>	<b>Umbria</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Perugia (PG)</b> A.O. di Perugia
<b>3. Direttore</b>	Anna Maria Mosconi (f.f.)
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 1 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Europei 2 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC, GONO, IMI, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	3
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	29	Strutturati: 17 Altri contratti: 0 Specializzandi: 12 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 4 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 2 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Mario Mandala e-mail: mario.mandala@unipg.it Telefono: 0755784099	

<b>1. Regione</b>	<b>Umbria</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Centro Terni (TR)</b> S.C. Oncologia Medica e Traslazionale; Az. Ospedaliera Santa Maria
<b>3. Direttore</b>	Sergio Bracarda
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	6
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Tumori del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì



18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	No	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	12	Strutturati: 11 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	5	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 5 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Sergio Bracarda e-mail: s.bracarda@aosppterni.it Telefono: 3337654127	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Belluno (BL)</b> Ospedale di Belluno Oncologia Medica
<b>3. Direttore</b>	Fable Zustovich
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, GONO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	8
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	6	Strutturati: 6 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Fable Zustovich e-mail: fable.zustovich@aulss1.veneto.it Telefono: 0437516512	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Cittadella (PD)</b> U.O. Oncologia Ospedali di Cittadella e Camposampiero
<b>3. Direttore</b>	Teodoro Sava
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, IGG, MaNGO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	8
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	> 20 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	16 – 20 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	9	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Teodoro Sava e-mail: teodoro.sava@gmail.com Telefono: 3473898987	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Padova (PD)</b> Istituto Oncologico Veneto IOV - IRCCS, Chirurgia Oncologica del Melanoma e dei Sarcomi
<b>3. Direttore</b>	Simone Mocellin
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	IMI
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	No	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	6	Strutturati: 1 Altri contratti: 1 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 3
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	4	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 1 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo)	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Simone Mocellin e-mail: simone.mocellin@iov.veneto.it Telefono: 3341016236	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Padova (PD)</b> Istituto Oncologico Veneto IOV - IRCCS, Oncologia 1
<b>3. Direttore</b>	Antonella Brunello (f.f.)
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 3 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 3 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 0 Altri: 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GIOGER, GONO, ISG, MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Sarcomi, Tumori del SNC, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì



18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	50	Strutturati: 20 Altri contratti: 2 Specializzandi: 25 Dottorati di ricerca: 3 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	18	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 5 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 12
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	13	Strutturati: 10 Contratti libero professionali: 3 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Antonella Brunello e-mail: antonella.brunello@iov.veneto.it Telefono: 0498215953	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Padova (PD)</b> Istituto Oncologico Veneto IOV - IRCCS, Oncologia 2
<b>3. Direttore</b>	Valentina Guarneri
<b>4. Tipologia del Centro</b>	IRCCS
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute: 1 Ministero Ricerca: 2 Università: 2 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 1 Altri: 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	ASTRO, FONDAZIONE NIBIT, FORT, GOIRC, IMI, MaNGO, GIM, EORTC MELANOMA GROUP, EORTC, TYME, ETOP, TRIO, FICOG, TIL INTERNATIONAL WG
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	35
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi, Tumori del distretto cervico-toracico
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO e Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	87	Strutturati: 21 Altri contratti: 1 Specializzandi: 60 Dottorati di ricerca: 3 Ricercatori universitari: 2
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	6	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 3 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	13	Strutturati: 10 Contratti libero professionali: 0 Altro: 3
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	Sì	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Maria Vittoria Dieci e-mail: mariavittoria.dieci@unipd.it Telefono: 0498215295	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	<b>Nord Padova (PD)</b> Istituto Oncologico Veneto IOV - IRCCS, Oncologia 3
3. Direttore	Sara Lonardi (f.f.)
4. Tipologia del Centro	IRCCS
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GONO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	4
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	8 – 12 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	12	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Sara Lonardi e-mail: sara.lonardi@iov.veneto.it Telefono: 3926985649	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	<b>Nord Montebelluna (TV)</b> AULSS2 Marca Trevigiana Ospedale San Valentino
3. Direttore	Giovanni Vicario
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	No, nessuno
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	3
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	<10
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Tumori neuroendocrini
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	No
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì
23. Presenza di UFA in sede	No
24. Presenza di anatomia patologica in sede	No
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì
27. Numero di oncologi attualmente presenti	2 Strutturati: 2 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0 Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo)
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Giovanni Vicario e-mail: giovanni.vicario@aulss2.veneto.it Telefono: 0423611381

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Treviso (TV)</b> Azienda ULSS2 Marca Trevigiana
<b>3. Direttore</b>	Adolfo Favaretto
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FORT, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	15
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No



19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	11	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 2 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	Sì	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Adolfo Favaretto e-mail: <a href="mailto:adolfo.favaretto@aulss2.veneto.it">adolfo.favaretto@aulss2.veneto.it</a> Telefono: 0422322051	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	<b>Nord Vittorio Veneto (TV)</b> AULSS2 Marca Trevigiana
3. Direttore	Giovanni Vicario
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	No, nessuno
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	3
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	<10
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Tumori neuroendocrini
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	No
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	No

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì	Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	No	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	No	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	7	Strutturati: 6 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo)	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Giovanni Vicario e-mail: giovanni.vicario@aulss2.veneto.it Telefono: 0438665709	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Chioggia (VE)</b> Azienda ULSS3 Serenissima
<b>3. Direttore</b>	Rosetti Francesco
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	3
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	No
23. Presenza di UFA in sede	No
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No
27. Numero di oncologi attualmente presenti	3 Strutturati: 3 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0 Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo)
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Francesco Rosetti e-mail: francesco.rosetti@aulss3.veneto.it Telefono: 0415534681

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Mirano (VE)</b> ULSS3 Serenissima - Distretto Mirano-Dolo U.O.C. Oncologia ed Ematologia Oncologica
<b>3. Direttore</b>	Giuseppe Azzarello
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIRC, GONO, IMI, MaNGO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	7
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	8	Strutturati: 6 Altri contratti: 2 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Giuseppe Azzarello e-mail: giuseppe.azzarello@aulss3.veneto.it Telefono: 3489047133	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord San Donà di Piave (VE)</b> ULSS 4 Veneto Orientale - Ospedale Civile
<b>3. Direttore</b>	Salvatore Bonura
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	nessuna
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	1
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	16 – 20 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	16 – 20 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No
<b>20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	No



21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì
23. Presenza di UFA in sede	Sì
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì
27. Numero di oncologi attualmente presenti	5 Strutturati: 3 Altri contratti: 2 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	0 Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Micaela Stefani e-mail: micaela.stefani@aulss4.veneto.it Telefono: 0421227275

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Bassano del Grappa (VI)</b> Ospedale San Bassiano
<b>3. Direttore</b>	Eros Di Bona
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GIMEMA, MARIO NEGRI
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Ematologia
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	12 – 16 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	No	
23. Presenza di UFA in sede	No	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	2	Strutturati: 2 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	1	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 1
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Eros Di Bona e-mail: eros.dibona@aulss7.veneto.it Telefono: 0424889434	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro</b>	<b>Nord Legnago (VR)</b> U.L.S.S.9 Scaligera - Mater Salutis Hospital
<b>3. Direttore</b>	Marta Mandarà
<b>4. Tipologia del Centro</b>	Pubblico (AOU / AUSL)
<b>5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale > o = 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale < 50%
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute Ministero Ricerca Università Regione AIFA AIRC Europei Altri
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC, GONO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Tumori del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)</b>	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	7	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 2
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Jacopo Giuliani e-mail: jacopo.giuliani@aulss9.veneto.it Telefono: 0442622801	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	<b>Nord Negrar di Valpolicella (VR)</b> IRCCS Ospedale Sacro Cuore Don Calabria
3. Direttore	Stefania Gori
4. Tipologia del Centro	IRCCS
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	Sì
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% Se si effettuano studi b) No Profit, specificare % su n. totale > o = 50%
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi nell'anno corrente	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore nell'anno corrente per i seguenti promotori	Ministero Salute: 0 Ministero Ricerca: 1 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIRC
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	65
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	>150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un Clinical Trial Center (costituito con atto aziendale)	Sì

19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
22. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
23. Presenza di UFA in sede	Sì	
24. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
26. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
27. Numero di oncologi attualmente presenti	8	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 0
28. Numero di Clinical Study Coordinator/ Data Manager (dedicati agli studi oncologici) attualmente presenti	6	Strutturati SSN: 3 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 3 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es. assegni di ricerca): 0
29. I Clinical Study Coordinator/Data Manager sono divisi per patologia?	No	
30. Numero di infermieri di ricerca (formati come tali e con solo quella specifica mansione) attualmente presenti	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
31. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
32. Disponibilità in sede di bioinformatico (riconosciuto per analisi di complessi NGS)	No	
33. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica elettronica (CCE con firma digitale), Cartella Clinica Informatizzata (stampata e firmata e conservata in un archivio cartaceo), Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Stefania Gori e-mail: stefania.gori@sacrocuore.it Telefono: 0456014658	





# Centri di Ricerca Oncologica in Italia

Annuario

Gli studi condotti in Italia hanno spesso cambiato la pratica clinica a livello nazionale e internazionale in diversi tipi di tumori, portando alla modifica di linee guida e raccomandazioni. E i lavori scientifici italiani in ambito oncologico sono tra i più citati al mondo.

A fronte di un drastico calo del numero di studi indipendenti, assistiamo a una presenza ubiquitaria di centri che svolgono ricerca in oncologia. Un dato importante, evidenziato dall'edizione 2024 dell'*Annuario dei Centri di Ricerca Oncologica in Italia*, promosso dalla Federation of Italian Cooperative Oncology Groups (FICOG) e dall'Associazione Italiana di Oncologia Medica (AIOM). In Italia, nel 2024, sono 183 i centri censiti che conducono ricerche cliniche in oncologia (nel 2023 erano 149). Il potenziale di questo settore della ricerca nel nostro Paese è davvero significativo e i nostri studi sono all'avanguardia, ma servono risorse.

Vi sono inoltre forti criticità nella disponibilità di personale e di una solida infrastruttura, indispensabili per garantire la qualità degli studi. Questi elementi, uniti alla progressiva diminuzione delle ricerche indipendenti, impongono un cambio di passo. Se la ricerca è centrale per lo sviluppo e l'innovazione nel nostro Paese, allora è indispensabile definire e attuare una strategia unitaria e un piano nazionale.

Questo volume mette a disposizione di tutti il grande patrimonio di conoscenze prodotto dalle sperimentazioni indipendenti.