



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 - 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%
Totale	183	

Figura 1.

Regione del centro

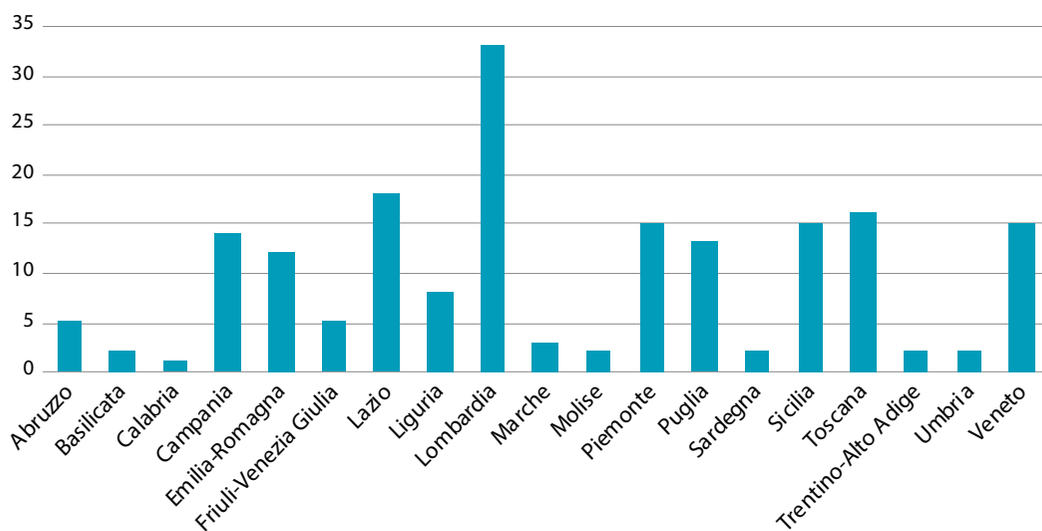


Tabella 2.
Tipologia del centro

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

Figura 2.
Tipologia del centro

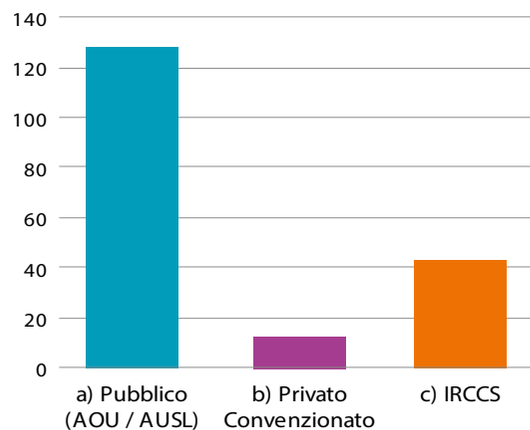


Tabella 3.
Tipologia del centro per area geografica

	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

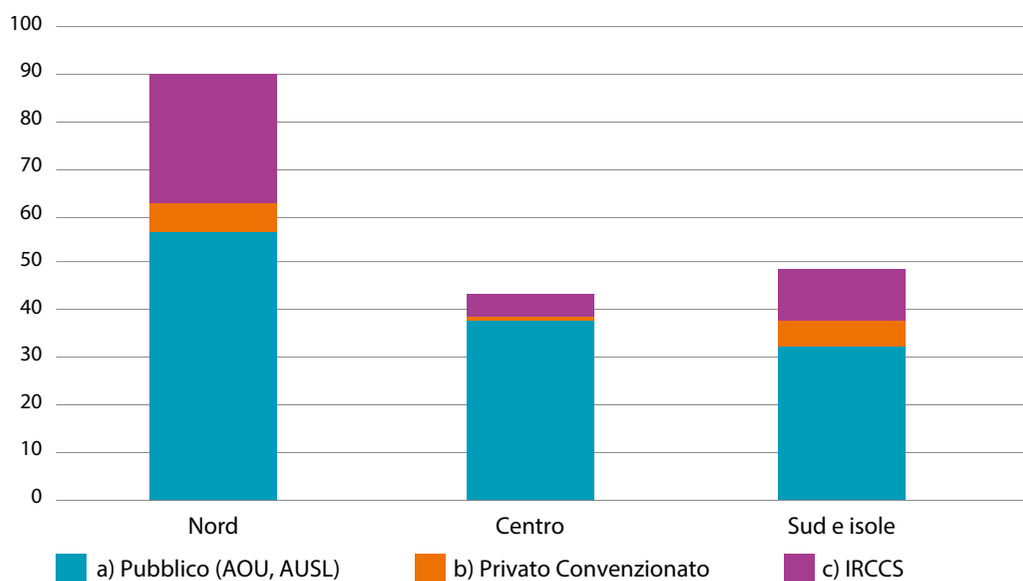


Tabella 4.

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

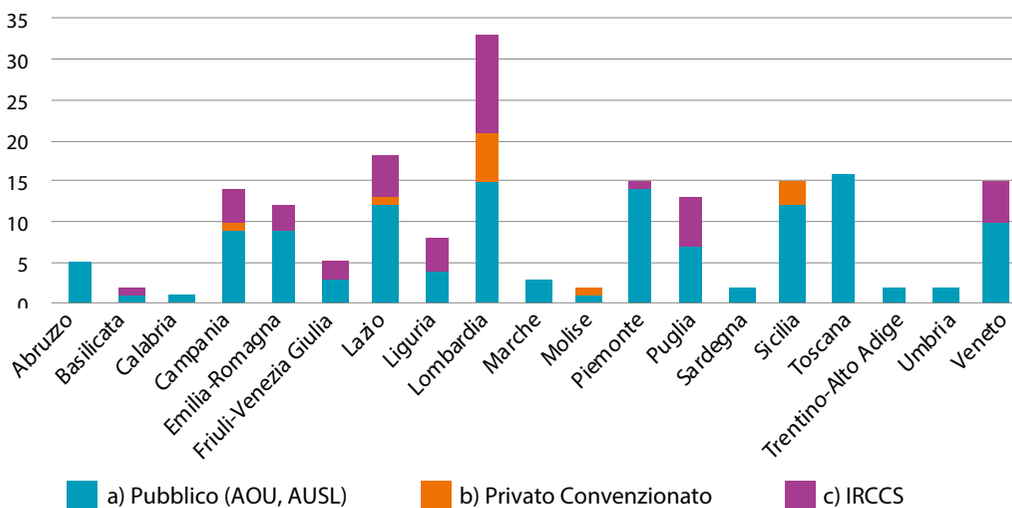


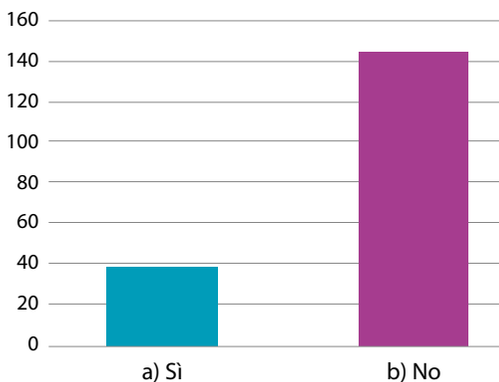
Tabella 5.

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

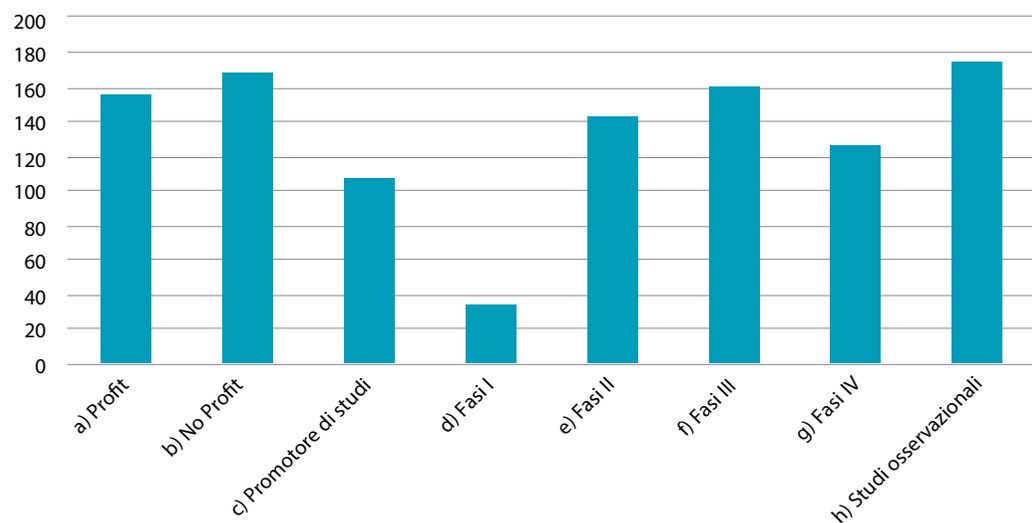


Tabella 6.1.

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

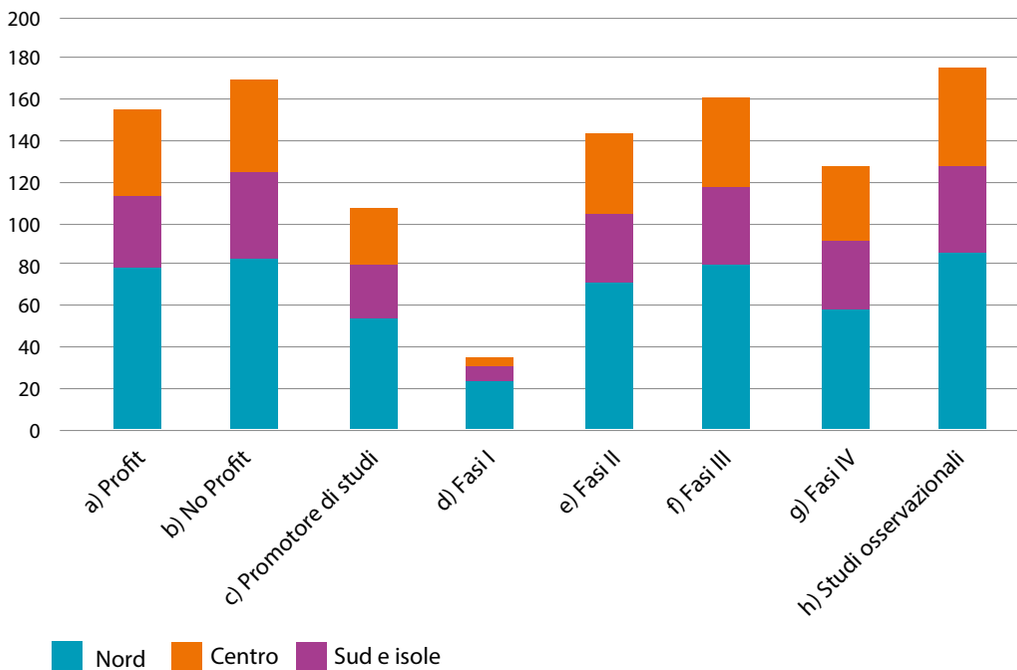


Tabella 6.2.

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

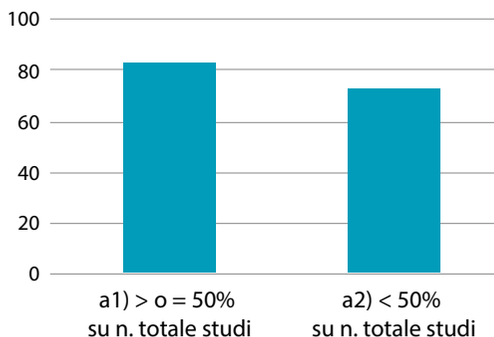
% calcolata sul totale dei rispondenti "a)" alla domanda precedente
 - 1 non risponde

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

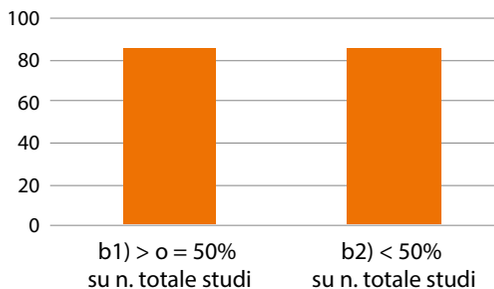
% calcolata sul totale dei rispondenti "b)" alla domanda precedente - 1 non risponde

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

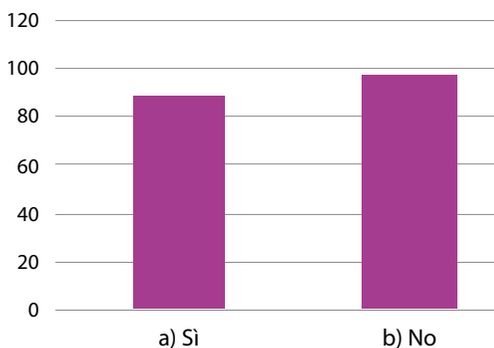


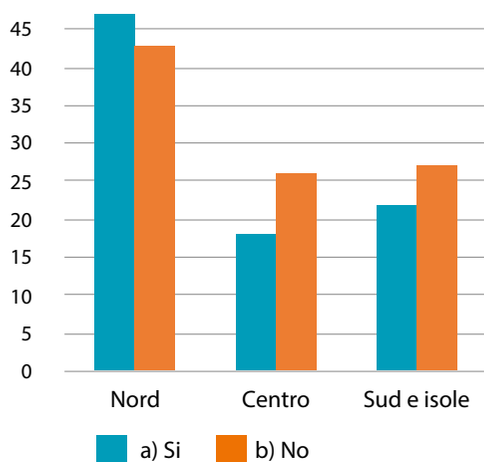
Tabella 7.1.

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)

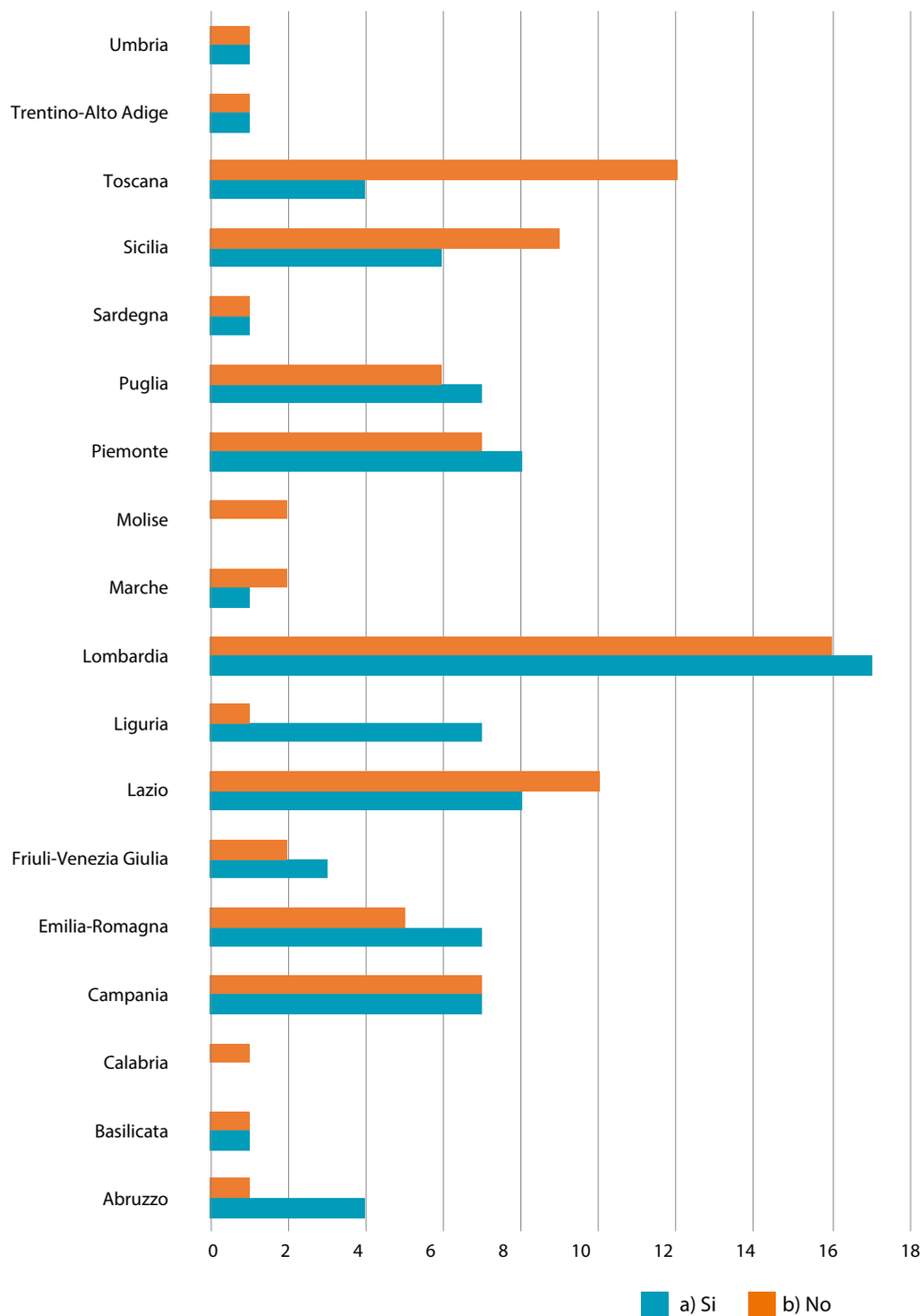


Tabella 8.

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

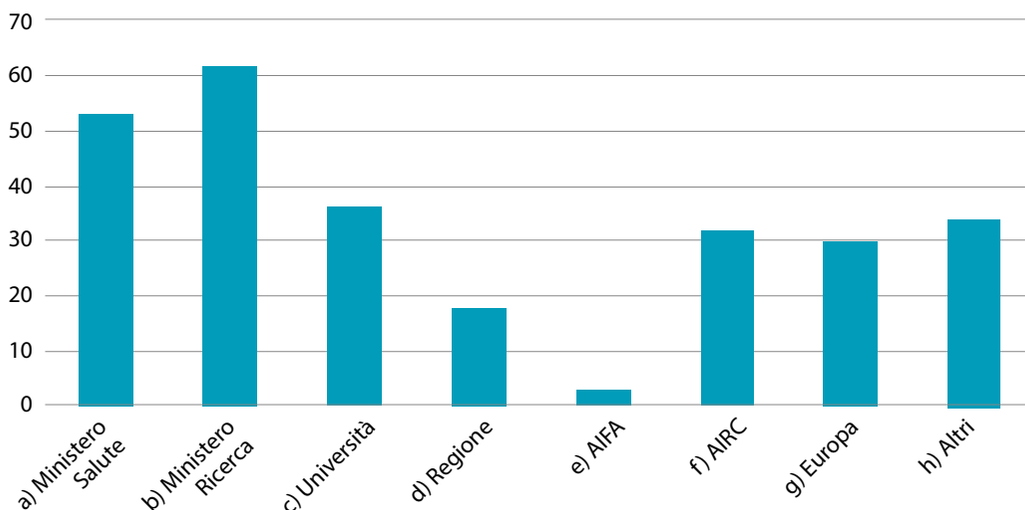


Tabella 9.

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

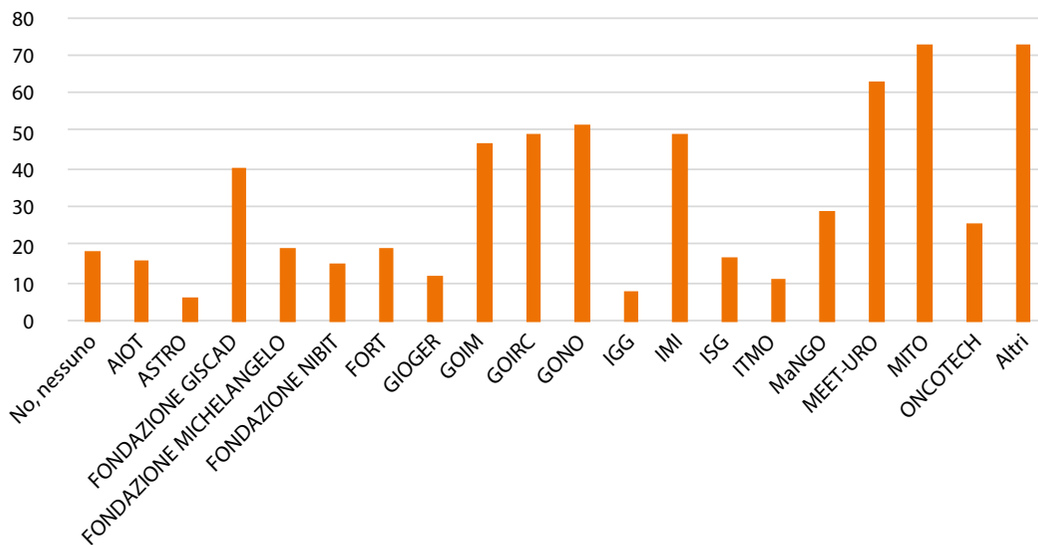


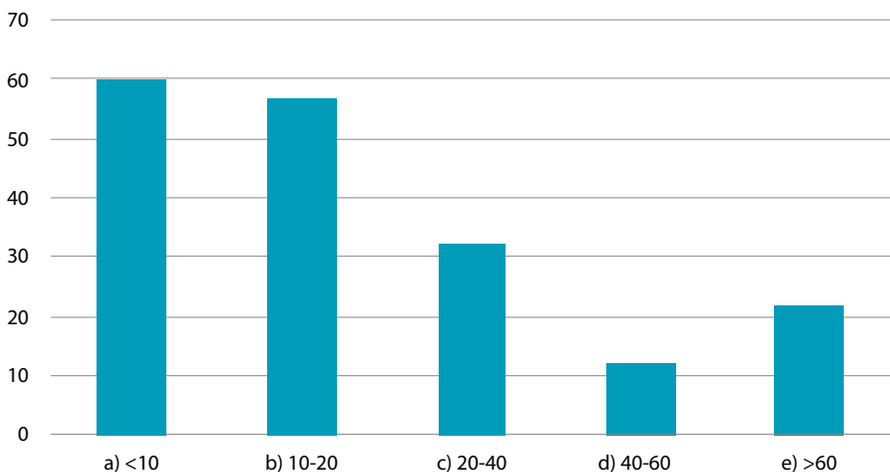
Tabella 10.

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

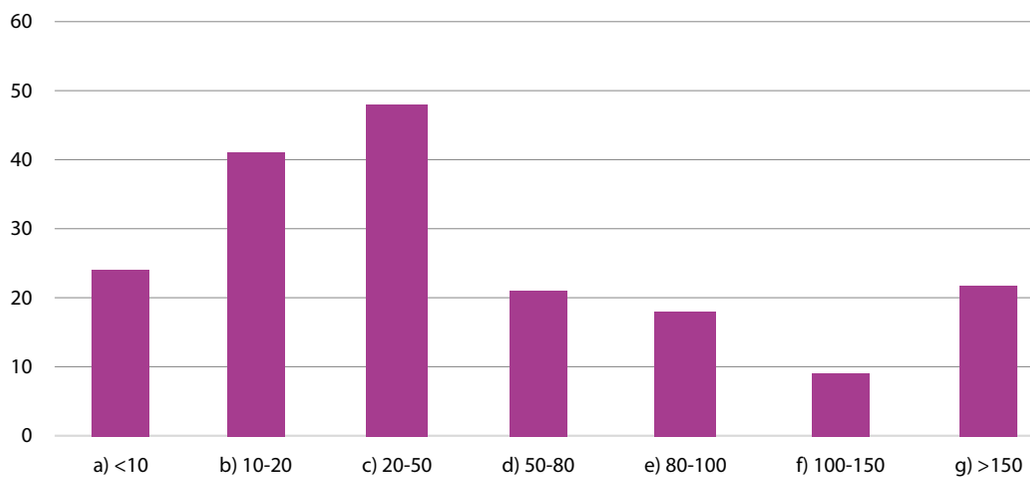


Tabella 13.

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

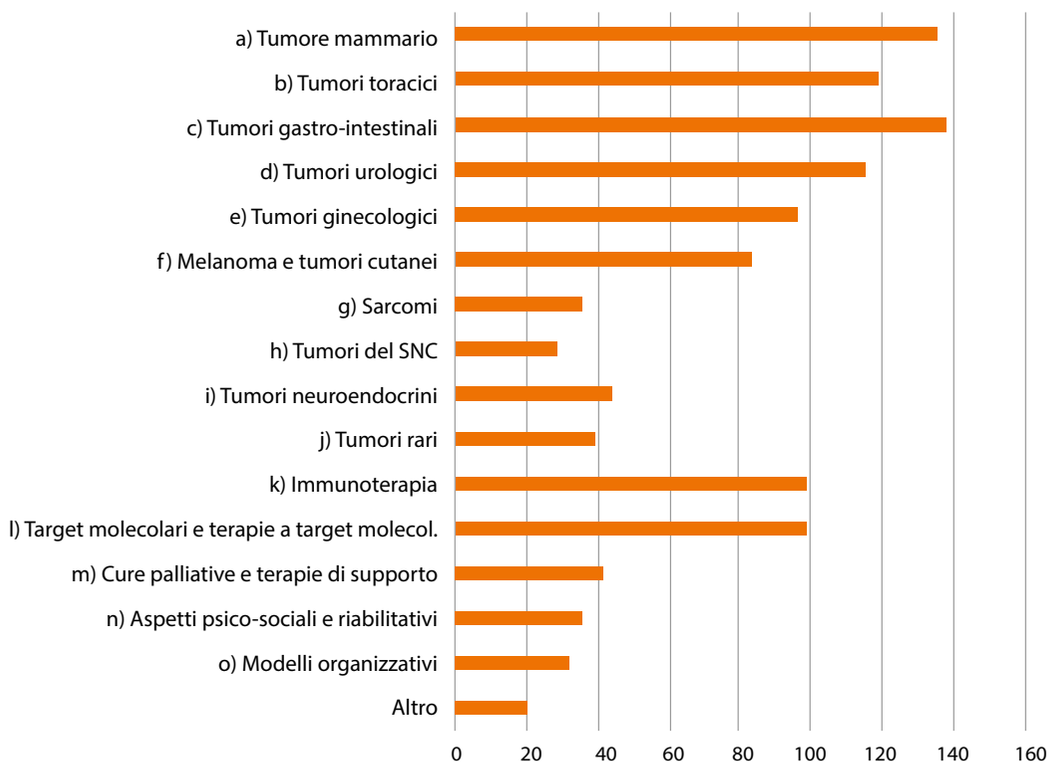


Tabella 14.
Disponibilità di SOP
per le sperimentazioni cliniche

72%	131	a) Sì
28%	52	b) No

Figura 14.
Disponibilità di SOP
per le sperimentazioni cliniche

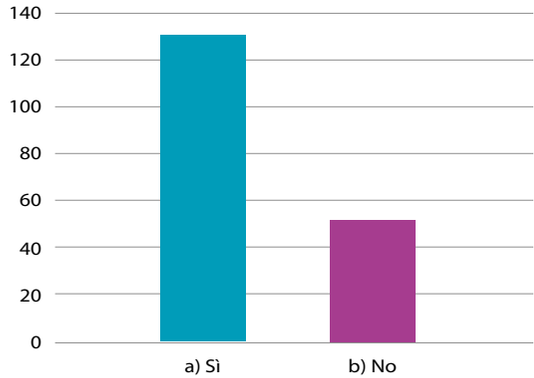


Tabella 15.
Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico

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

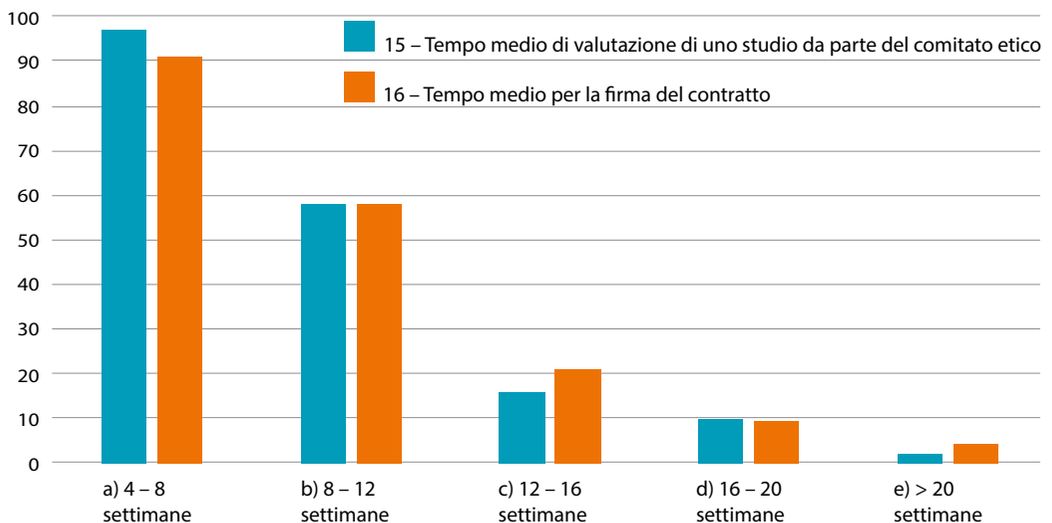


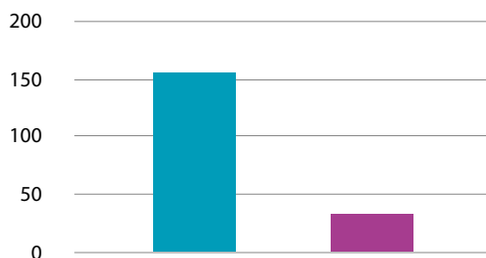
Tabella 17.

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

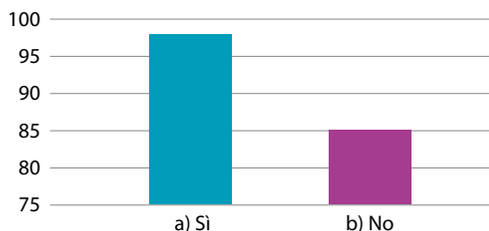
**Tabella 18.**

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

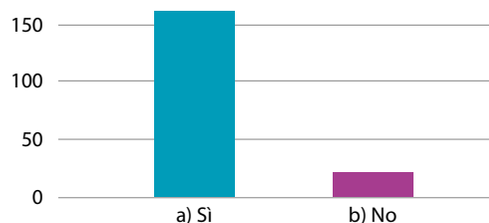


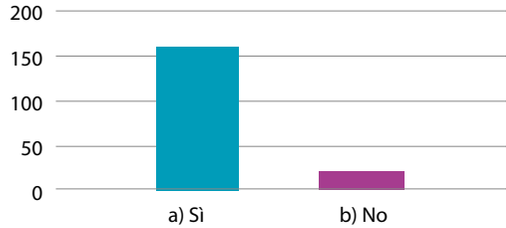
Tabella 20.

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

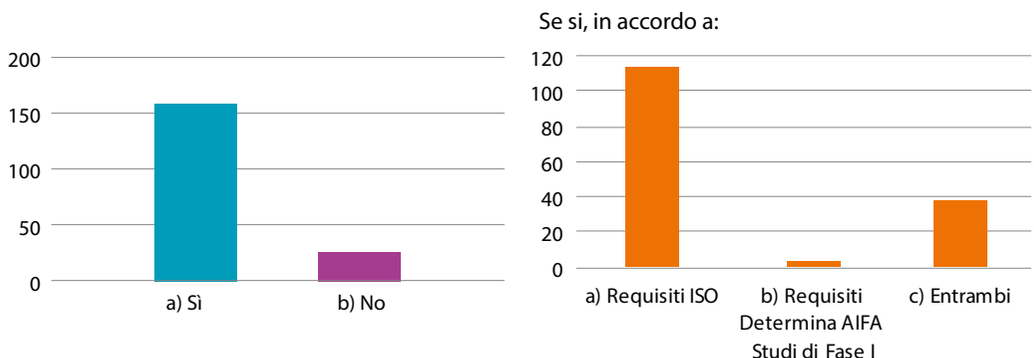


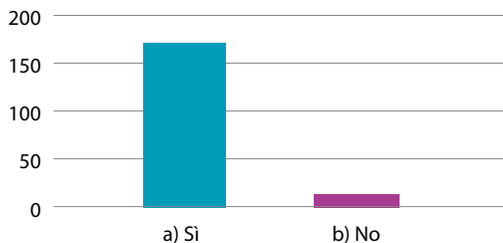
Tabella 22.

Presenza di radiologia accreditata
in sede

93%	170	a) Sì
7%	13	b) No

Figura 22.

Presenza di radiologia accreditata
in sede

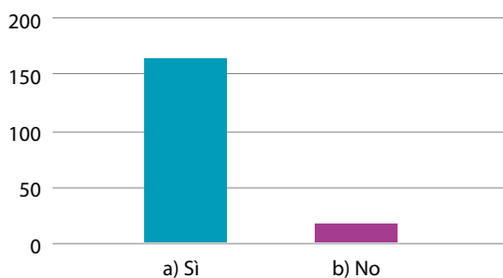
**Tabella 23.**

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

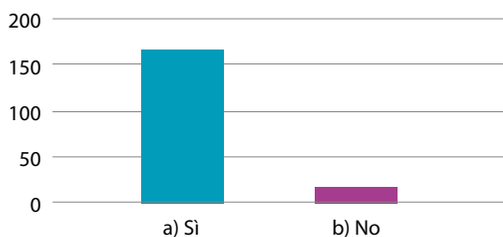


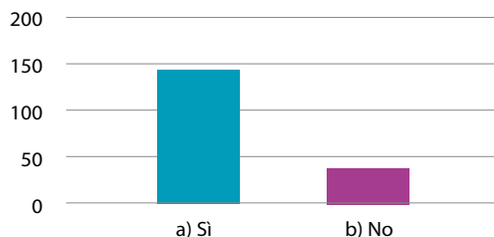
Tabella 25.

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

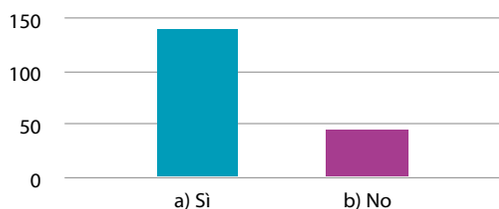
**Tabella 26.**

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

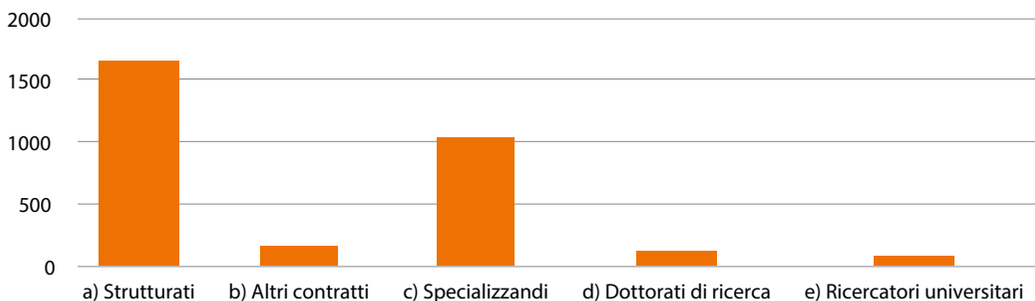


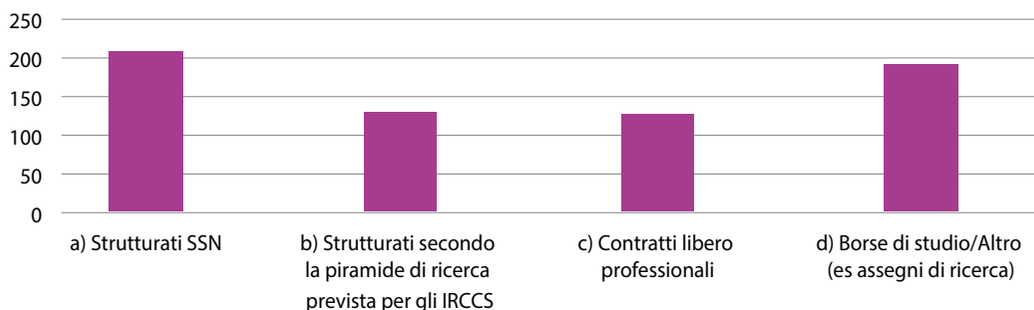
Tabella 28.

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?

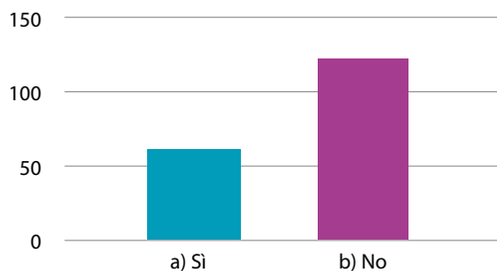


Tabella 30.

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

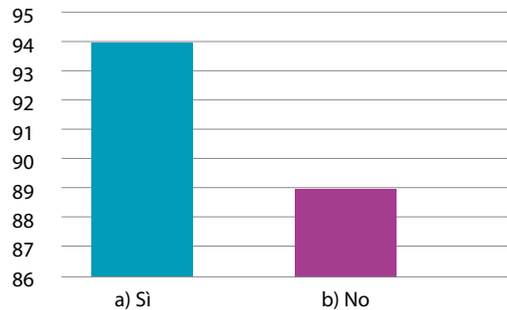


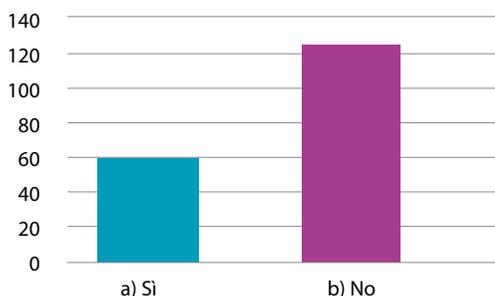
Tabella 32.

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

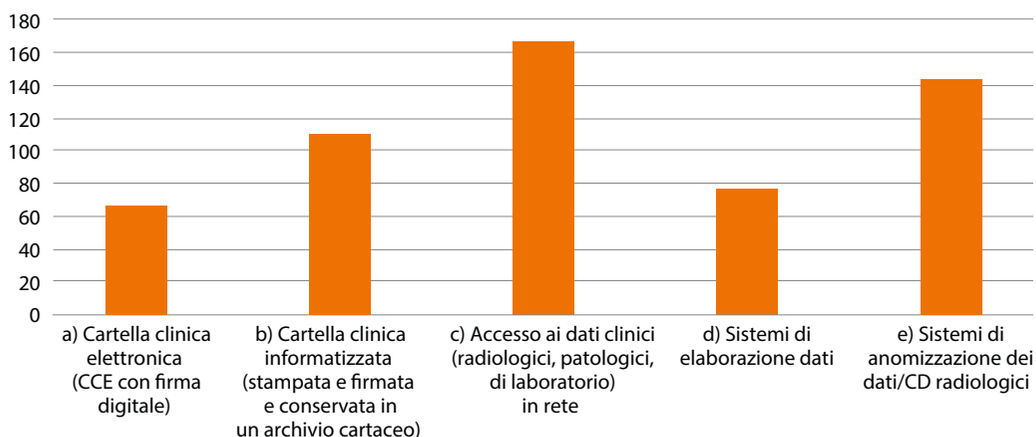
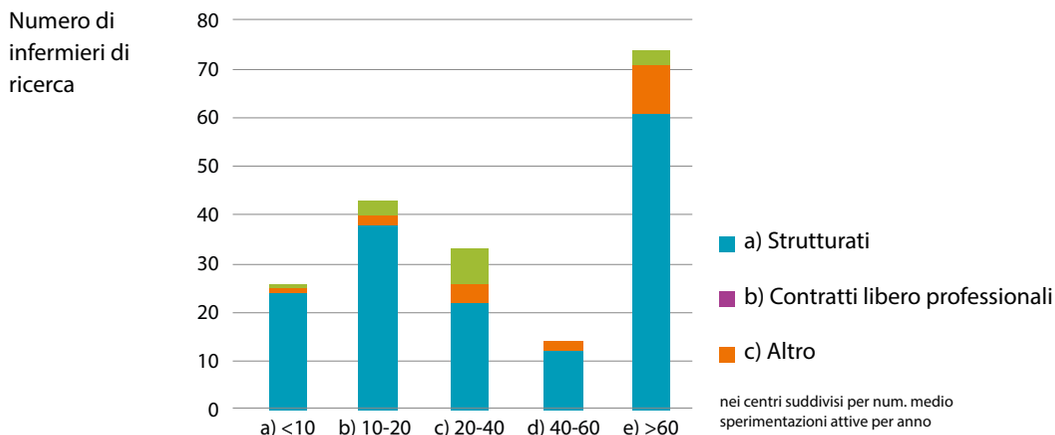
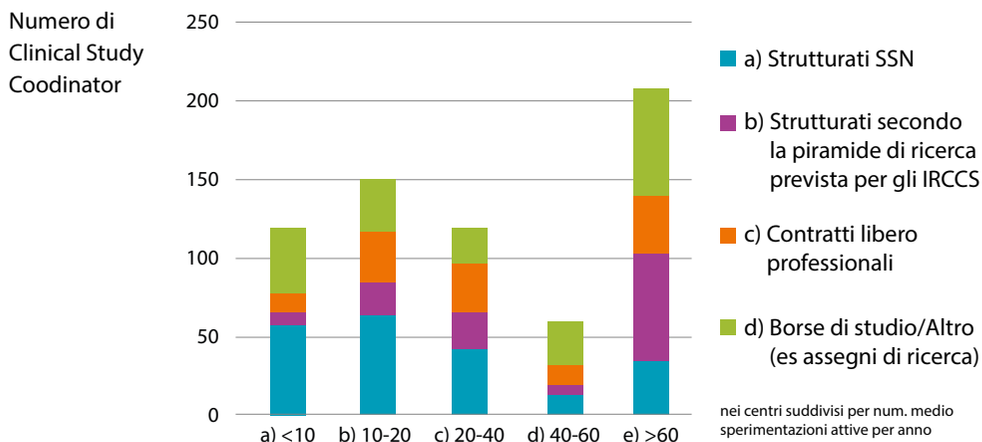
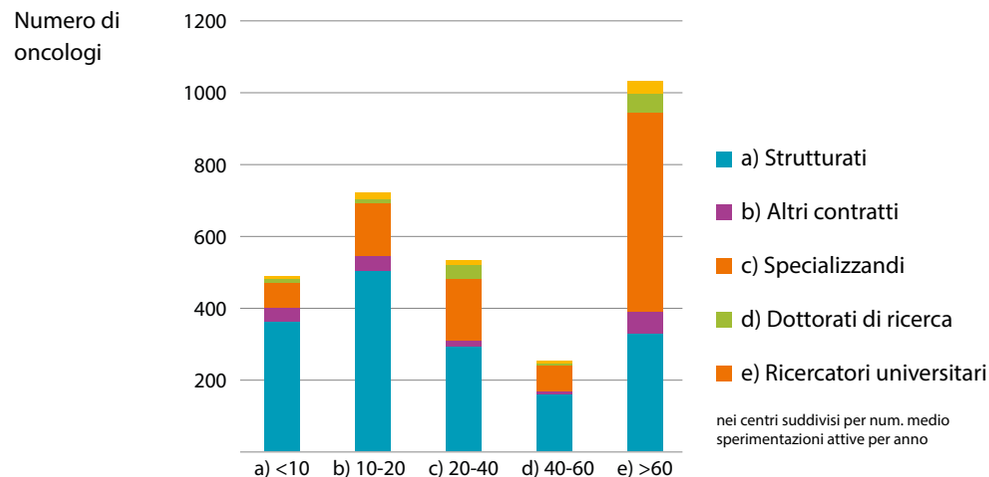


Tabella 34. Dotazione di personale dei centri

Numero medio di sperimentazioni attive per anno	a) <10	b) 10-20	c) 20-40	d) 40-60	e) >60
	60	57	32	12	22
Numero di oncologi					
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
Numero di Clinical Study Coordinator					
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
Numero di infermieri di ricerca					
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

1. Regione	Abruzzo
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro L'Aquila (AQ) UOC Oncologia Ospedale San Salvatore
3. Direttore	Luciano Mutti
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 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: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	IMIG, MAGIC
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
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 toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	16 – 20 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	16 – 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)	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	Centro L'Aquila (AQ) 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	

1. Regione	Abruzzo
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Chieti (CH) ASL 02 Lanciano Vasto Chieti
3. Direttore	Nicola Tinari
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 > 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: 1 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM, IMI, ITMO, MITO, ONCOTECH
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, 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)	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	

1. Regione	Abruzzo
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Pescara (PE) ASL Pescara P.O. Santo Spirito
3. Direttore	Giordano Beretta
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	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
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 ginecologici, Immunoterapia
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	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	

1. Regione	Abruzzo
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Teramo (TE) Oncologia ASL Teramo
3. Direttore	Katia Cannita
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	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
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: 1 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FORT, MITO
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, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
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	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: katia.cannita@aslteramo.it Telefono: 3338692905	

1. Regione	Basilicata
2. Località (Provincia)e Denominazione del Centro	Sud e isole Potenza (PZ) Azienda Ospedaliera Regionale San Carlo
3. Direttore	Domenico Bilancia
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	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, GOIM, GOIRC, ITMO, MaNGO, MITO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	2
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	80-100
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, 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	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	

1. Regione	Basilicata
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Rionero in Vulture (PZ) 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	

1. Regione	Calabria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Catanzaro (CZ) Azienda Ospedaliera Universitaria Renato Dulbecco
3. Direttore	Vito Barbieri
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, 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	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	8
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori toracici, Tumori urologici, Tumori ginecologici
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	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	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Ariano Irpino (AV) ASL Avellino
3. Direttore	Geppino Genua
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	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
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
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
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	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 Benevento (BN) 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	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Benevento (BN) Ospedale Sacro Cuore di Gesù Fatebenefratelli
3. Direttore	Antonio Febbraro
4. Tipologia del Centro	Privato Convenzionato
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	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%
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
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 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	12 – 16 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	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	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Frattamaggiore (NA) Ospedale San Giovanni di Dio
3. Direttore	Raffaele Addeo
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 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%
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?	6
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori del SNC, Tumori rari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
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	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	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Napoli (NA) A.O.R.N. Antonio Cardarelli
3. Direttore	Ferdinando Riccardi
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 > 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	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, 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?	15
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, 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	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	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Napoli (NA) A.O.R.N. dei Colli – Monaldi – Cotugno-C.T.O. - Oncologia Generale
3. Direttore	Vincenzo Montesarchio
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 < 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, GOIM, GOIRC, GONO, ONCOTECH
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	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
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)	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 Napoli (NA) 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	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Napoli (NA) ASL Napoli 1 Centro, Ospedale del Mare, UOC Oncologia
3. Direttore	Daniele Bruno
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 > 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: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
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	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori del SNC, Immunoterapia
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	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	Sud e isole Napoli (NA) 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	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Napoli (NA) Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione 'G. Pascale' - Oncologia Clinica Sperimentale Uro-Ginecologica
3. Direttore	Sandro Pignata
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, 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: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 0 Altri: 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	10
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	>150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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	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?	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 Napoli (NA) 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	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Napoli (NA) Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione 'G. Pascale' SC Oncologia Medica Melanoma, Immunoterapia Oncologica e Terapie Innovative
3. Direttore	Paolo Antonio Ascierio
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 > 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: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	IMI
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	5
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	100-150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Melanoma e tumori cutanei, Tumori rari, 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	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?	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 anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Paolo Antonio Ascierio e-mail: p.ascierio@istitutotumori.na.it Telefono: 081 17770443	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Pozzuoli (NA) ASL Napoli 2 Nord - Santa Maria delle Grazie
3. Direttore	Gaetano Facchini
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 > 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
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	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, 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)	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	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Pagani (SA) Ospedale Tortora Pagani, ASL Salerno
3. Direttore	Giuseppe Di Lorenzo
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 < 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: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	MEET-URO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	6
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	10-20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori urologici
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	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	13	Strutturati: 10 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	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	4	Strutturati: 4 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	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Giuseppe Di Lorenzo e-mail: g.dilorenzo@aslsalerno.it Telefono: 3343800759	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Bologna (BO) AOU di Bologna Policlinico S.Orsola-Malpighi / Centro melanoma SSD di Dermatologia Oncologica
3. Direttore	Emi Dika
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 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: 1 Ministero Ricerca: 1 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
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?	7
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori rari, 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	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 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	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Bologna (BO) AUSL Bologna, Ospedale Bellaria
3. Direttore	Antonio Maestri
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, Melanoma e tumori cutanei, 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	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	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	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Bologna (BO) IRCCS Istituto Ortopedico Rizzoli
3. Direttore	Toni Ibrahim
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: 4 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 2 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 1 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	ISG
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	5
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Sarcomi, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, 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	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: 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	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Cesena (FC) 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	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Ferrara (FE) 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

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Carpi (MO) UO Medicina Oncologica Azienda AUSL Modena
3. Direttore	Claudia Mucciarini
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	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, FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIRC, ITMO, MaNGO, MEET-URO, MITO, IBCSG
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
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 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
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	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	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Modena (MO) Struttura Complessa di Oncologia Modena
3. Direttore	Massimo Dominici
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, 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: 4 Università: 3 Regione: 2 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 2 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM, GOIRC, GONO, IMI, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	40
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, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, 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	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	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	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Sassuolo-Vignola-Pavullo (MO) U.O.S.Dipartimentale Oncologia area sud AUSL Modena
3. Direttore	Lucia Longo
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: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIRC, MITO
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 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	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	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	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Parma (PR) Azienda Ospedaliera Universitaria
3. Direttore	Marcello Tiseo
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 < 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: 1 Ministero Ricerca: 1 Università: 2 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, FORT, GOIRC, MaNGO, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	30
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, Tumori del SNC, 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)	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	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Lugo (RA) UOS Oncologia Ospedale Umberto I
3. Direttore	Claudio Dazzi
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 > 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	FORT, GOIRC, GONO, MaNGO, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
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 ginecologici, Tumori del SNC
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	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	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	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Ravenna (RA) UOC Oncologia Ravenna Lugo Faenza
3. Direttore	Stefano Tamberi
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	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, GOIRC, GONO, IMI, ISG, ITMO, MaNGO, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	8
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, Sarcomi, 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	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 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	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Reggio Emilia (RE) Oncologia provinciale (Arcispedale Santa Maria Nuova, I.R.C.C.S. - Azienda USL di Reggio Emilia / Guastalla)
3. Direttore	Carmine Pinto
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: 4 Ministero Ricerca: 10 Università: 0 Regione: 2 AIFA: 1 AIRC: 4 Europei: 1 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIM, GOIRC, MaNGO, MITO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	25
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, 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
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 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	

1. Regione	Friuli-Venezia Giulia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Aviano (PN) IRCCS Centro di Riferimento Oncologico di Aviano, Istituto Nazionale Tumori - Oncologia Medica e Tumori Immunocorrelati
3. Direttore	Michele Spina
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: 1 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GIOGER, MEET-URO, MITO, Fondazione Italiana Linfomi, EORTC
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
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 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
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	> 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	

1. Regione	Friuli-Venezia Giulia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Aviano (PN) IRCCS Centro di Riferimento Oncologico di Aviano, Istituto Nazionale Tumori - Oncologia Medica e Prevenzione
3. Direttore	Fabio Puglisi
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 > 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: 2 Ministero Ricerca: 0 Università: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 1 Altri: 2
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, FONDAZIONE NIBIT, GOIRC, GONO, IMI, ISG, MITO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	39
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
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	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	

1. Regione	Friuli-Venezia Giulia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Trieste (TS) Azienda Sanitaria Universitaria Giuliano Isontina - Clinica Dermatologica
3. Direttore	Iris Zalaudek
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, 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: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 1 Altri: 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GONO, IMI, EADO, Sidemast
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
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	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	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	
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	

1. Regione	Friuli-Venezia Giulia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Trieste (TS) Azienda Sanitaria Universitaria Giuliano Isontina - oncologia
3. Direttore	Alessandra Guglielmi
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 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, FORT, GOIM, GOIRC, IMI, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	10
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, Melanoma e tumori cutanei, Target molecolari e terapie a target molecolari
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	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	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	

1. Regione	Friuli-Venezia Giulia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Udine (UD) Azienda Sanitaria Universitaria Friuli Centrale
3. Direttore	Gianpiero Fasola
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, 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, FONDAZIONE MICHELANGELO, GIOGER, GOIRC, GONO, IMI, MEET-URO, MITO, ONCOTECH, GIM, EORTC, IBCSG
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	25
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 del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, 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	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	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Frosinone (FR) Azienda ASL Frosinone/Ospedale di Frosinone
3. Direttore	Cecilia Nisticò
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 > 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	MITO, GIM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	5
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, 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	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	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

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Sora (FR) Azienda ASL Frosinone/Polo Oncologico Sora
3. Direttore	Cecilia Nisticò
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 > 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	MITO, GIM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	10
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 ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, 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	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	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

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Aprilia, Formia, Terracina (LT) UOC Oncologia Territoriale - AUSL Latina, CdS Aprilia - Università 'Sapienza'
3. Direttore	Daniele Santini
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, Studi osservazionali Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale 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: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM, MEET-URO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	7
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
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	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	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	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Latina (LT) 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

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Colleferro (RM) Oncologia Colleferro Osp. Parodi Delfino Colleferro
3. Direttore	Luciano Cifaldi
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	CIPOMO
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 toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, 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	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:	
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	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Roma (RM) ASL ROMA 1 - Presidio Cassia Sant'Andrea Dipartimento oncologico
3. Direttore	Mimma Raffaele
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 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%
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	GIOGER
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	4
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
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	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	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Roma (RM) Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini / UOC Oncologia
3. Direttore	Carlo Garufi
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	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
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
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	Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, 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	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	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

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Roma (RM) Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini / UOSD Pneumologia Oncologica
3. Direttore	Mauro Signora
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 > 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	No, nessuno
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
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 toracici
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	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	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Roma (RM) IFO - IRCCS Istituto Nazionale Tumori Regina Elena - UOC Oncologia Medica 2
3. Direttore	Federico Cappuzzo
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 IV, 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	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	FORT
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	10
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	>150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori toracici, 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	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	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	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Roma (RM) IFO - IRCCS Istituto Nazionale Tumori Regina Elena- UOSD Sarcomi e Tumori Rari
3. Direttore	Virginia Ferraresi
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 > 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: 1 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE NIBIT, IMI, ISG
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	3
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi
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	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	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Roma (RM) IFO - IRCCS UOSD Endocrinologia Oncologica
3. Direttore	Marialuisa Appetecchia
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 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	ITANET, ITCO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	8
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	100-150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Target molecolari e terapie a target molecolari, Gestione tossicità endocrine, Osteoporosi oncologica
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	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	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Roma (RM) IFO - ISG istituto dermatologico San Gallicano. Reparto di Chirurgia plastica rigenerativa
3. Direttore	Emilia Migliano
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 < 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: 1 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 1 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	IMI, ISG
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	12
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori rari, 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	16 – 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	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	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Roma (RM) Istituto Dermatologico Immacolata
3. Direttore	Federica De Galitiis
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, 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	IMI
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
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	Tumore mammario, Melanoma e tumori cutanei, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
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	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

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Roma (RM) Ospedale San Giovanni Addolorata
3. Direttore	Mauro Minelli
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 > 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	FORT
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	5
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, 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	12 – 16 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	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	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Roma (RM) Policlinico Umberto I / DAI Ematologia, Oncologia e Dermatologia
3. Direttore	Giovanni Pellacani
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: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GONO, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	14
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, 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	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	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	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Roma (RM) Unità Operativa Complessa di Oncologia Medica- Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS
3. Direttore	Giampaolo Tortora
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 > 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: 1 Ministero Ricerca: 1 Università: 1 Regione: 0 AIFA: 1 AIRC: 3 Europei: 0 Altri: 5
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	No, nessuno
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	8
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, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Target molecolari e terapie a target molecolari, CUP, testa collo
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: 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	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Trigoria (RM) Policlinico Universitario Campus Bio-Medico
3. Direttore	Giuseppe Tonini
4. Tipologia del Centro	Privato Convenzionato
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: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	AIOT, FONDAZIONE GISCAD, GOIM, GOIRC, GONO, IMI, ISG, MEET-URO, MITO, GIM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	25
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, Sarcomi, Tumori rari, 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	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	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	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Viterbo (VT) UOC di Oncologia e Rete Oncologica
3. Direttore	Enzo Maria Ruggeri
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	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	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	5
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, Tumori del SNC, 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	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	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

1. Regione	Liguria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Genova (GE) 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	

1. Regione	Liguria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Genova (GE) 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	

1. Regione	Liguria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Genova (GE) IRCCS Ospedale Policlinico San Martino - Clinica di Medicina interna a indirizzo oncologico
3. Direttore	Alberto Ballestrero
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: 1 Ministero Ricerca: 1 Università: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIRC
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	2
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	100-150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	16 – 20 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	16 – 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	
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	

1. Regione	Liguria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Genova (GE) IRCCS Ospedale Policlinico San Martino - Clinica di Oncologia Medica
3. Direttore	Lucia Del Mastro
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: 0 Università: 4 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 1 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIRC, MEET-URO, MITO, APOLLO 11, ATLAS GROUP, EORTC LUNG, GIM
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	>150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori urologici, Tumori ginecologici, 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	
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 anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Alessia Levaggi e-mail: alessia.levaggi@hsanmartino.it Telefono: 0105554255	

1. Regione	Liguria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Genova (GE) IRCCS Ospedale Policlinico San Martino - Oncologia Medica 1
3. Direttore	Serafina Mammoliti
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: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, GOIRC, GONO, MEET-URO, MITO
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	>150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
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	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: 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	

1. Regione	Liguria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Genova (GE) IRCCS Ospedale Policlinico San Martino - Oncologia Medica 2
3. Direttore	Stefania Vecchio (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 > 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: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	AIOT, FONDAZIONE NIBIT, GONO, IMI
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	20
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	>150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
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	> 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	
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	

1. Regione	Liguria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Sanremo (IM) ASL 1 Ospedale G. Borea - Oncologia Medica
3. Direttore	Lazzaro Michele Repetto
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	GIOGER
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
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	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	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	

1. Regione	Liguria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Savona (SV) A.S.L. 2 Savonese (Ospedale San Paolo)
3. Direttore	Marco Benasso
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 > 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: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GONO, MEET-URO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	4
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, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Testa e Collo
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	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Bergamo (BG) ASST Papa Giovanni XXIII
3. Direttore	Carlo Alberto Tondini
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: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE NIBIT, GOIRC, GONO, IMI, ITMO, MITO, ONCOTECH, GIM, IBCSG, SENDO, ETOP, DIPO, RETE TUMORI RARI
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	10
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
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	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Bergamo (BG) Cliniche Gavazzeni Spa
3. Direttore	Tommaso De Pas
4. Tipologia del Centro	Privato Convenzionato
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	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	AIOT, ASTRO, FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, FONDAZIONE NIBIT, GONO, IGG, IMI, ISG, MEET-URO, FIL, GIMEMA, TYME, INTERACTION
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, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, 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	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	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: tommaso.depas@gavazzeni.it Telefono: 03542041	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Brescia (BS) Istituto Ospedaliero Fondazione Poliambulanza
3. Direttore	Alberto Zaniboni
4. Tipologia del Centro	Privato Convenzionato
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 > 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, GOIM, GONO, MaNGO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	3
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, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
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	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Brescia (BS) Spedali Civili Brescia / Oncologia Medica
3. Direttore	Alfredo Berruti
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 < 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: 1 Regione: 1 AIFA: 1 AIRC: 3 Europei: 1 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GONO, MEET-URO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	40
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
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	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Brescia (BS) Spedali Civili Brescia / Ginecologia
3. Direttore	Franco Edoardo Odicino
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 > 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	MaNGO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
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	Tumori ginecologici
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	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Manerbio (BS) ASST Garda - Polo Oncologico
3. Direttore	Nicola Personeni
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	MaNGO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	5
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	<10
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici
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	> 20 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?	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord San Fermo Della Battaglia (CO) -ASST Lariana
3. Direttore	Monica Giordano
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	MaNGO, GIM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	8
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Cure palliative e terapie di supporto, Modelli organizzativi
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	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Cremona (CR) ASST di Cremona
3. Direttore	Matteo Brighenti
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, GONO, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	3
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, 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	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	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: matteo.brighenti@asst-cremona.it Telefono: 0372405246/248	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Lecco (LC) ASST Lecco, Alessandro Manzoni
3. Direttore	Antonio Ardizzoia
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 > 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	FONDAZIONE GISCAD, FORT, GOIRC, ITMO, MaNGO, MEET-URO, MITO
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 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	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	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Cernusco sul Naviglio (MI) ASST Melegnano e della Martesana
3. Direttore	Mario Comandè
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	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
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, 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	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	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

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Legnano (MI) ASST Ovest Milanese - Ospedale di Legnano
3. Direttore	Andrea Luciani
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 > 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, FONDAZIONE MICHELANGELO, GIOGER, GOIRC, MEET-URO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	15
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, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia
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)	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Milano (MI) ASST Fatebenefratelli Sacco - PO Luigi Sacco
3. Direttore	Nicla La Verde
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 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: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE MICHELANGELO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	15
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Tumori rari, Vaccini, tumori AIDS relati, sex minorities
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	16 – 20 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	16 – 20 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	
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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Milano (MI) 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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Milano (MI) 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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Milano (MI) Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico
3. Direttore	Ornella Garrone
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 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Europei 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, GONO, IMI, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	30
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, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
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	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Milano (MI) Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori - SC Ginecologia Oncologica
3. Direttore	Francesco Raspagliesi
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 > 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: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	MaNGO
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 ginecologici
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	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Milano (MI) Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori - SC Oncologia Medica 1
3. Direttore	Filippo de Braud
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 > o = 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: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, FONDAZIONE NIBIT, GOIM, GOIRC, GONO, IMI, MEET-URO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	30
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, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
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)	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

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Milano (MI) Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori - SSD Day Hospital Oncologico
3. Direttore	Laura A.M. Ferrari
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 > o = 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	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	20
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, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori neuroendocrini
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 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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Milano (MI) Grande Ospedale Metropolitano Niguarda
3. Direttore	Salvatore Siena
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, 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: 0 Università: 1 Regione: 1 AIFA: 0 AIRC: 2 Europei: 0 Altri: 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	MaNGO, MEET-URO, MITO, Rete IFOM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	15
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, 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	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	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Milano (MI) Istituto Europeo di Oncologia - Divisione di Oncologia Medica Gastrointestinale e Tumori Neuroendocrini
3. Direttore	Nicola Fazio
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 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: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, ITMO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	30
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori gastro-intestinali, Tumori neuroendocrini
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	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Milano (MI) Istituto Europeo di Oncologia - Divisione di Sviluppo Nuovi Farmaci per Terapie Innovative
3. Direttore	Giuseppe Curigliano
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 > 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: 2 Ministero Ricerca: 1 Università: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 3 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	Oncodistinct, EORTC, BIG, IBCSG
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	5
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	>150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, 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	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 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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Milano (MI) - Istituto Europeo di Oncologia - Oncologia Medica del Melanoma, Sarcoma e Tumori Rari
3. Direttore	Paola Queirolo
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 > 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: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE NIBIT, IMI
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	5
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, 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	8 – 12 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	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Milano (MI) Istituto Europeo di Oncologia - Oncologia Medica Urogenitale e Cervico Facciale
3. Direttore	Franco Nolè
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: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	IGG, MEET-URO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
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	Tumori urologici, Tumori distretto cervico facciale
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	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	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Milano (MI) 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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Milano (MI) SSd Oncologia medica Genitourinaria Fondazione IRCCS Istituto Nazionale Tumori Milano
3. Direttore	Giuseppe Procopio
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 > 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: 1 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 2 Altri: 2
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	MEET-URO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	10
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	100-150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori urologici
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	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Paderno Dugnano (MI) Clinica San Carlo - Casa di Cura Privata Polispecialistica
3. Direttore	Mario Dambrosio
4. Tipologia del Centro	Privato Convenzionato
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	No, nessuno
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
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	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	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

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Pavia (PV) Fondazione I.R.C.C.S. Policlinico San Matteo
3. Direttore	Paolo Pedrazzoli
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 > 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 3 Ministero Ricerca 1 Università 1 Regione 1 AIFA 0 AIRC 0 Europei 0 Altri 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIRC, IGG, IMI, MEET-URO, ACC; SINPE
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	35
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, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
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	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	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: alessandra.ferrari@smatteo.pv.it Telefono: 0382502094	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Pavia (PV) Istituti Clinici Scientifici Maugeri IRCCS
3. Direttore	Roberto Procaccini
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: 0 Università: 0 Regione: 1 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 1 Altri: 2
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	AIOT, FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GIOGER, GOIM, GOIRC, GONO, ISG, ONCOTECH, GIM- gruppo Italiano Mammella
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	12
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, Sarcomi, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi, Tumori testa/collo
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?	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Sondrio (SO) 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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Castellanza (VA) Istituto Clinico Mater Domini Casa di Cura Privata
3. Direttore	Giovambattista Rodà
4. Tipologia del Centro	Privato Convenzionato
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	No, nessuno
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 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	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	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

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Castellanza (VA) Ospedale Multimedica
3. Direttore	Eraldo Oreste Bucci
4. Tipologia del Centro	Privato Convenzionato
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 > 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?	30
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	<10
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali
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	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Saronno (VA) ASST Valle Olona
3. Direttore	Claudio Verusio
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 > o = 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 MICHELANGELO, FORT, GOIRC
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	7
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, 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	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	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Varese (VA) ASST Sette Laghi - S.C. Oncologia
3. Direttore	Francesco Grossi
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 > 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: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FORT, GOIRC
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	3
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, Melanoma e tumori cutanei, 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	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	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	

1. Regione	Marche
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Ancona (AN) Clinica Oncologica Azienda Ospedaliero-Universitaria delle Marche
3. Direttore	Rossana Berardi
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: 0 Ministero Ricerca: 2 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	IBCSG
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	5
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, Sarcomi, Tumori del SNC, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, 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 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	

1. Regione	Marche
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Civitanova Marche (MC) Ospedale di Rete (Civitanova Marche)
3. Direttore	Giovanni Benedetti
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	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?	2
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, Melanoma e tumori cutanei, 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)	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

1. Regione	Marche
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Macerata (MC) Ospedale Area Vasta 3
3. Direttore	Nicola Battelli
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 > 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	No, nessuno
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	12
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, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
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	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 anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Giulia Sorgentoni e-mail: sorgentoni.giulia@gmail.com Telefono: 07332573752	

1. Regione	Molise
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Campobasso (CB) Gemelli Molise
3. Direttore	Andrea Mancuso Petricca
4. Tipologia del Centro	Privato Convenzionato
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	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
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	MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	0
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, 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)	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 Termoli (CB) 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	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Alessandria (AL) Azienda Ospedaliera SS Antonio e Biagio e C Arrigo - SC Oncologia
3. Direttore	Maura Rossi
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: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	AIOT, MEET-URO
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	>150
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, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	16 – 20 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	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	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Alessandria (AL) Azienda Ospedaliera SS Antonio e Biagio e Cesare Arrigo - SSD Mesotelioma Melanoma e Sarcoma
3. Direttore	Federica Grosso
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 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%
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 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 2 Europei 0 Altri 2
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	AIOT, FONDAZIONE NIBIT, IMI, ISG, CIPOMO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	14
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	10-20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
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?	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	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Cuneo (CN) A.S.O. Santa Croce e Carle Ospedale d'insegnamento
3. Direttore	Gianmauro Numico
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	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 NIBIT, GONO, IMI, MaNGO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	6
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, Sarcomi, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, 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	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 Occoli e-mail: marcellaoccelli@gmail.com Telefono: 3484364246	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Savigliano (CN) ASLCN1/ S.C. Oncologia (CN)
3. Direttore	Cristina Granetto
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	GONO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	6
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	<10
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
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	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	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	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Verduno (CN) A.S.L. Cuneo 2 Alba-Bra
3. Direttore	Cinzia Ortega
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: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	MEET-URO, MITO, AIOM, ESMO, SIURO, W40, SIO, FNOMCEO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	25
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, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Telemedicina, Pancreatico
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	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

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Candiolo (TO) Fondaz. del Piemonte per l'Oncologia - IRCCS Candiolo - Dipartimento Area Oncologia Medica
3. Direttore	Vanesa Gregorc
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: 9 Ministero Ricerca: 1 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 7 Europei: 2 Altri: 3
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GONO, IGG, IMI, ISG, ITMO, MaNGO, MEET-URO, MITO, GITMO, GIMEMA, ERN, EURACAN, EORTC, FONDAZIONE ITALIANA SINDROMI DISPLASTICHE, RETE NAZIONALE TUMORI RARI
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	35
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, Sarcomi, Tumori rari, 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	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

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Ivrea (TO) A.S.L. Torino 4 - Ospedale Civile Ivrea
3. Direttore	Giorgio Vellani
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	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
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	10-20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, 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	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	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	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Pinerolo (TO) ASL TO3 - Struttura Complessa di Oncologia
3. Direttore	Marco Tampellini
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 > 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	MEET-URO
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 gastro-intestinali, Tumori urologici
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	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	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Torino (TO) AO Ordine Mauriziano - SCU Ginecologia
3. Direttore	In attesa di definizione
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 > 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	MaNGO
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	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori ginecologici
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?	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	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Torino (TO) AO Ordine Mauriziano, Ospedale Umberto I - SCDU Oncologia Medica - Torino
3. Direttore	Giorgio Valabrega
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	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	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIRC, GONO, MEET-URO, MITO
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 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
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)	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	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Torino (TO) AOU Città della Salute e della Scienza - PO Sant'Anna
3. Direttore	Elisa Piovano (referente DHO e Ambulatorio Ginecologia Oncologica)
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 > o = 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	MaNGO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
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	Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
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	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	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Torino (TO) AOU Città della Salute e della Scienza - S.C. Oncologia Medica 2
3. Direttore	Mario Airoidi
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: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 2
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GONO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
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 gastro-intestinali, Tumori urologici, Sarcomi, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
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	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: mairoidi@cittadellasalute.to.it Telefono: 0116334133	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Torino (TO) AOU Città della Salute e della Scienza - SSD Oncologia Medica Senologica
3. Direttore	Alessandra Beano
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	FONDAZIONE MICHELANGELO
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	Tumore mammario
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	16 – 20 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	16 – 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)	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	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: abeano@cittadellasalute.to.it Telefono: 3313493806	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Torino (TO) AOU Città della Salute e della Scienza di Torino - S.C. Oncologia Medica 1U
3. Direttore	Massimo Di Maio
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, 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	GOIRC, GONO, MEET-URO
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	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, 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 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	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Torino (TO) AOU Città della Salute e della Scienza di Torino - SSD Neuro-Oncologia Clinica
3. Direttore	Roberta Rudà
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 < 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	EORTC, AINO (Associazione Italiana di Neuro-Oncologia)
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
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 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
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 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	

1. Regione	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Bari (BA) IRCCS 'Giovanni Paolo II' - SSD Tumori Rari e Melanoma
3. Direttore	Michele Guida
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: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 1 Altri: 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM, IMI, ISG
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	>150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, 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	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	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	

1. Regione	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Bari (BA) IRCCS 'Giovanni Paolo II'
3. Direttore	Domenico Galetta
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	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, GOIM
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	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori toracici
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	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	Sud e isole Bari (BA) 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	

1. Regione	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Bari (BA) IRCCS istituto Tumori Bari U.O.S. Uro-ginecologia
3. Direttore	Gennaro Cormio
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	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?	10
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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	16 – 20 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	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	

1. Regione	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Bari (BA) Oncologia Medica Universitaria, Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico Consorziale
3. Direttore	Camillo Porta
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: 5 Università: 1 Regione: 2 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 1 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIRC, GONO, IGG, IMI, MEET-URO, MITO, ITANET
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	18
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
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)	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

1. Regione	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Castellana Grotte (BA) - I.R.C.C.S. Saverio De Bellis Ospedale specializzato in Gastroenterologia
3. Direttore	Claudio Lotesoriere
4. Tipologia del Centro	IRCCS
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	Sì
6. Tipologia di studi effettuati	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%
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: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM
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	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori gastro-intestinali, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, 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	
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	

1. Regione	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Brindisi (BR) UOC Complessa di Oncologia e Breast Unit, ASL Brindisi, Ospedale Perrino
3. Direttore	Saverio Cinieri
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 > 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: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	AIOT, ASTRO, FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GIOGER, GOIM, GOIRC, GONO, MaNGO, MEET-URO, MITO, 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 toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, 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	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	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

1. Regione	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Barletta (BT) ASL BAT
3. Direttore	Gennaro Gadaleta-Caldarola
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	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, IMI, MEET-URO, MITO, ONCOTECH
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	10-20
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	16 – 20 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	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	

1. Regione	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Foggia (FG) Policlinico Riuniti
3. Direttore	Matteo Landriscina
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: 1 Università: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM, IMI, MEET-URO, MITO
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 gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, 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)	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: matteo.landriscina@unifg.it Telefono: 3404133018	

1. Regione	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole San Giovanni Rotondo (FG) Fondazione I.R.C.C.S. Casa Sollievo della Sofferenza
3. Direttore	Evaristo Maiello
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: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE NIBIT, GOIM, GOIRC, GONO, MEET-URO, MITO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	12
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
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 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	

1. Regione	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Lecce (LE) Presidio Ospedaliero Vito Fazzi / A.S.L. Lecce
3. Direttore	Silvana Leo
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 > 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	GIOGER, GOIM, GONO, IMI, MEET-URO, 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 gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori del SNC, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
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	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

1. Regione	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Tricase (LE) Oncologia Tricase
3. Direttore	Emiliano Tamburini
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	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, GOIM, GONO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	3
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, 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	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	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	

1. Regione	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Statte (TA) ASL Taranto - Polo Oncologico San Giuseppe Moscati
3. Direttore	Salvatore Pisconti
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, 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	GOIM, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
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 ginecologici
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	16 – 20 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	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	

1. Regione	Sardegna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Monserrato (CA) A.O.U. di Cagliari SC Oncologia Medica
3. Direttore	Mario Scartozzi
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 > o = 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: 1 Ministero Ricerca: 1 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
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, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
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	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	

1. Regione	Sardegna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Nuoro (NU) ASL 3 UOC Oncologia
3. Direttore	Maria Giuseppa Sarobba
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	AIOT, GIOGER, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	5
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
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	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	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Caltanissetta (CL) Ospedale S. Elia Caltanissetta
3. Direttore	Stefano Vitello
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 Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale 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, GONO
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 del SNC
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	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	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Catania (CT) A.O. per le Emergenze Cannizzaro
3. Direttore	Giuseppa Scandurra
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 > 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	IGG, MaNGO, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	3
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
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	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

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Catania (CT) A.O.U. Policlinico G. Rodolico - San Marco
3. Direttore	Héctor Soto Parra
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 > 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: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	AIOT, FONDAZIONE GISCAD, GOIM, ISG, MEET-URO
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 toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori rari, 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	
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	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Catania (CT) A.R.N.A.S. Garibaldi - Catania
3. Direttore	Roberto Bordonaro
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 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: 0 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM
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 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	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	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Misterbianco-Catania (CT) Humanitas Istituto Clinico Catanese SpA
3. Direttore	Carlo Carnaghi
4. Tipologia del Centro	Privato Convenzionato
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	GOIM
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	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori neuroendocrini
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	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	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Enna (EN) A.S.P. Enna Ospedale Umberto I
3. Direttore	Daniela Sambataro
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	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	GOIM, 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	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
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	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	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Messina (ME) A.O.U. "G. Martino"
3. Direttore	Nicola Silvestris
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, 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: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM, GONO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	4
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	<10
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori toracici, 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	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)	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?	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	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Messina (ME) U.O.C. Oncologia Medica A.O. Papardo
3. Direttore	Antonino Scimone
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 > 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: 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?	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 gastro-intestinali, Tumori ginecologici, 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	
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	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Taormina (ME) Ospedale San Vincenzo
3. Direttore	Francesco Ferraù
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	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, GOIM, IMI, MITO
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 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	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	16 – 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)	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	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	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Palermo (PA) ARNAS Civico Di Cristina e Benfratelli
3. Direttore	Livio Blasi
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 > 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	AIOT, ASTRO, FONDAZIONE GISCAD, GIOGER, GOIM, GONO, IGG, IMI, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	10
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	80-100
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, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, 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	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

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Palermo (PA) Casa di Cura La Maddalena
3. Direttore	Carmelo Carlo Arcara
4. Tipologia del Centro	Privato Convenzionato
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	FONDAZIONE GISCAD, FORT, GOIM, GOIRC, MITO, ONCOTECH
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
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)	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 Palermo (PA) 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	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Palermo (PA) U.O.C. Oncologia - A.O.U. Paolo Giaccone
3. Direttore	Antonio Russo
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: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, IMI, ISG, MITO
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	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
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	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	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Ragusa (RG) A.S.P. Ragusa
3. Direttore	Stefano Cordio
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Fasi III Se si effettuano studi a) Profit, specificare % su n. totale < 50% 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	GOIM
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, 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	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	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	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Sud e isole Siracusa (SR) A.S.P. Siracusa - Ospedale Umberto I
3. Direttore	Paolo Tralongo
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 < 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?	5
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori urologici
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	> 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	
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	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Arezzo (AR) U.S.L. Toscana Sudest - Ospedale San Donato
3. Direttore	Carlo Milandri
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 > 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	GONO, IMI, MEET-URO, MITO, GIRCG
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	2
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
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	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?	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	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Bagno a Ripoli (FI) SOS Oncologia Medica Santa Maria Annunziata e Serristori, SOC Oncologia Medica Firenze, Azienda USL Toscana Centro
3. Direttore	Maria Simona Pino
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 > 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	FONDAZIONE NIBIT, GOIRC, IMI, MEET-URO, MITO
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	20-50
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, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, 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	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	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Borgo San Lorenzo (FI) Area Vasta Toscana Centro SOS Oncologia Borgo San Lorenzo
3. Direttore	Valentina Fabbroni
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	No, nessuno
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
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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	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	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

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Empoli (FI) Azienda Toscana Centro
3. Direttore	Francesca Martella
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 > 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	No, nessuno
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	10-20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, 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	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	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 anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Francesca Martella e-mail: francesca.martella@uslcentro.toscana.it Telefono: 3341176862	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Firenze (FI) A.O.U. Careggi
3. Direttore	Lorenzo Antonuzzo
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: 1 Università: 0 Regione: 1 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIRC, MEET-URO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
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 toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori neuroendocrini, Tumori rari, 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 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	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Firenze (FI) AOU Careggi / SOD Oncologia Medica Ginecologica
3. Direttore	Gianni Amunni
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 < 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	GONO, MaNGO, MITO
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	Tumori ginecologici
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	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 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

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Grosseto (GR) Azienda USL Toscana Sudest
3. Direttore	Ilaria Pastina (f.f.)
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 > 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	ASTRO, FONDAZIONE MICHELANGELO, FORT, GONO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
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, Sarcomi, 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	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	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: ilaria.pastina@uslsudest.toscana.it Telefono: 0564485286	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Livorno (LI) Ospedale Civile di Livorno - Azienda UsI Toscana Nord Ovest (ATNO)
3. Direttore	Giacomo Allegrini
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 > 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	GONO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
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 ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, 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	
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	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Lido di Camaiore (LU) Ospedale Versilia - Lido di Camaiore
3. Direttore	Domenico Amoroso
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	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, FONDAZIONE NIBIT, FORT, GOIRC, GONO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	12
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, 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	
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	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Lucca (LU) Azienda Sanitaria Toscana Nord Ovest (ATNO)
3. Direttore	Editta Baldini
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 > 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, GONO, MaNGO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
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	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, 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)	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	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Pisa (PI) Polo Oncologico - U.O. Oncologia 1 e Oncologia 2
3. Direttore	Gianluca Masi – Carmelo Bengala
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: 2 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM, GOIRC, GONO, IMI, MaNGO, MEET-URO, MITO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	15
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, 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
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)	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	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Prato (PO) Azienda USL Toscana centro - SOC Oncologia Medica Prato
3. Direttore	Laura Biganzoli
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 > 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: 1 Europei: 1 Altri: 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GIOGER, GOIRC, GONO, ISG, ITMO, MaNGO, MEET-URO, MITO, ONCOTECH, GIM, IBCSG-ETOP, BIG, EORTC
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
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 gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Sarcomi, Tumori rari, 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	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	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Pescia (PT) Azienda USL Toscana Centro - Presidio San Cosma e Damiano
3. Direttore	Ilaria Pazzagli
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, 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?	8
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	<10
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	16 – 20 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	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: ilaria.pazzagli@uslcentro.toscana.it Telefono: 0572460538

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Pistoia (PT) Azienda USL Toscana Centro - Presidio San Jacopo di Pistoia
3. Direttore	Mauro Iannopolo
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?	2
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, Immunoterapia
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	16 – 20 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	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	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Campostaggia-Poggibonsi (SI) Ospedale Alta Val d'Elsa - Usl sud est Toscana
3. Direttore	Angelo Martignetti
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	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	GONO, GIM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
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	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, 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	
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	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Siena (SI) A.O.U.S / Centro Immuno-Oncologia / U.O.C. Immunoterapia Oncologica
3. Direttore	Michele Maio
4. Tipologia del Centro	Pubblico (AOU / AUSL)
5. Centro accreditato presso AIFA per studi di fase I	Sì
6. Tipologia di studi effettuati	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
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: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE NIBIT
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	2
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, Sarcomi, Tumori del SNC, Tumori neuroendocrini, Immunoterapia, ricerca traslazionale
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	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	

1. Regione	Trentino-Alto Adige
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Bolzano (BZ) 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	

1. Regione	Trentino-Alto Adige
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Trento (TN) Ospedale di Trento Az. Prov. Servizi Sanitari
3. Direttore	Orazio Caffo
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 < 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	IMI, MEET-URO
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 gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
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	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	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	

1. Regione	Umbria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Perugia (PG) A.O. di Perugia
3. Direttore	Anna Maria Mosconi (f.f.)
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 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 0 AIFA 0 AIRC 0 Europei 2 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIRC, GONO, IMI, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
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	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, 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)	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	

1. Regione	Umbria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Centro Terni (TR) S.C. Oncologia Medica e Traslazionale; Az. Ospedaliera Santa Maria
3. Direttore	Sergio Bracarda
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 > 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, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	6
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Tumori del SNC, 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	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	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Belluno (BL) Ospedale di Belluno Oncologia Medica
3. Direttore	Fable Zustovich
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	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, GOIM, GONO, MEET-URO, MITO
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	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia
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	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	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Cittadella (PD) U.O. Oncologia Ospedali di Cittadella e Camposampiero
3. Direttore	Teodoro Sava
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 < 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, GOIM, IGG, MaNGO, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	8
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, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	> 20 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	16 – 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	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	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Padova (PD) Istituto Oncologico Veneto IOV - IRCCS, Chirurgia Oncologica del Melanoma e dei Sarcomi
3. Direttore	Simone Mocellin
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 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: 1 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 0 Europei: 0 Altri: 1
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?	2
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	10-20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi
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)	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	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Padova (PD) Istituto Oncologico Veneto IOV - IRCCS, Oncologia 1
3. Direttore	Antonella Brunello (f.f.)
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 > 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: 3 Ministero Ricerca: 0 Università: 0 Regione: 3 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 0 Altri: 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GIOGER, GONO, ISG, MEET-URO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	20
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	>150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
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	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	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Padova (PD) Istituto Oncologico Veneto IOV - IRCCS, Oncologia 2
3. Direttore	Valentina Guarneri
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 > 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: 2 Regione: 0 AIFA: 0 AIRC: 1 Europei: 1 Altri: 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	ASTRO, FONDAZIONE NIBIT, FORT, GOIRC, IMI, MaNGO, GIM, EORTC MELANOMA GROUP, EORTC, TYME, ETOP, TRIO, FICOG, TIL INTERNATIONAL WG
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	35
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	>150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
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 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	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Padova (PD) 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	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Montebelluna (TV) 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@auls2.veneto.it Telefono: 0423611381

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Treviso (TV) Azienda ULSS2 Marca Trevigiana
3. Direttore	Adolfo Favaretto
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 > 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	FORT, MITO
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	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
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)	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: adolfo.favaretto@aulss2.veneto.it Telefono: 0422322051	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Vittorio Veneto (TV) 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@auls2.veneto.it Telefono: 0438665709	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Chioggia (VE) Azienda ULSS3 Serenissima
3. Direttore	Rosetti Francesco
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 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%
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	MITO
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 ginecologici, Immunoterapia, 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	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)	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	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

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Mirano (VE) ULSS3 Serenissima - Distretto Mirano-Dolo U.O.C. Oncologia ed Ematologia Oncologica
3. Direttore	Giuseppe Azzarello
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	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 MICHELANGELO, GOIRC, GONO, IMI, MaNGO, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è indicativamente il numero di studi osservazionali?	7
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
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, Modelli organizzativi
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	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@aулss3.veneto.it Telefono: 3489047133	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord San Donà di Piave (VE) ULSS 4 Veneto Orientale - Ospedale Civile
3. Direttore	Salvatore Bonura
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	nessuna
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, Tumori urologici, Tumori ginecologici
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	16 – 20 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	16 – 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)	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	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

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Bassano del Grappa (VI) Ospedale San Bassiano
3. Direttore	Eros Di Bona
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 > 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	GIMEMA, MARIO NEGRI
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	Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Ematologia
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)	Sì
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	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	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Legnago (VR) U.L.S.S.9 Scaligera - Mater Salutis Hospital
3. Direttore	Marta Mandarà
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, GONO, MITO
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 ginecologici, Tumori del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
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	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	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro	Nord Negrar di Valpolicella (VR) 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.