***Modulistica da adottare esclusivamente nei casi in cui***

***non si applica la trasmissione elettronica***

**FAC-SIMILE DELLA DOMANDA**

**DI AUTORIZZAZIONE ALLA SPERIMENTAZIONE**

**CLINICA DI FASE I, I/II e I/III**

(su carta intestata dell'istituzione del richiedente)

**Spett. le**

**Ufficio Sperimentazione Clinica**

 **AIFA**

**Via del Tritone, 181**

**00187 Roma**

**e, p.c. Segreteria**

**Commissione per l'ammissibilità alla sperimentazione clinica di Fase I**

**Istituto Superiore di Sanità**

**Viale Regina Elena, 299**

**00161 Roma**

**Oggetto**: Richiesta di autorizzazione della sperimentazione clinica di fase I, I/II e I/III in Italia

|  |  |
| --- | --- |
| **EudraCT number** |  |
| **Numero VHP\*** |  |
| **Titolo protocollo** |  |
| **Codice protocollo** |  |
| **Fase** |  |
| **First in human** |  |
| **Promotore (Sezione B1-CTA)** |  |
| **Rappresentante Legale (sezione B2-CTA)** |  |
| **Richiedente (Sezione C-CTA)** |  |
| **Centro coordinatore** |  |

Lo scrivente (…*indicare la denominazione del Richiedente*...) chiede a codesta Agenzia l’autorizzazione alla conduzione della sperimentazione in oggetto, ai sensi del DPR n. 439 del 21 settembre 2001, Legge n.189 dell’8 novembre 2012 e DM 27 aprile 2015.

Lo scrivente chiede inoltre il riconoscimento del prodotto quale medicinale di particolare importanza, ai sensi dell'articolo 9, comma 1, lettera (...*citare la/e lettera/e*…), in quanto trattasi di (…*breve descrizione della motivazione*…) del succitato decreto (DPR n. 439/2001).

**[laddove applicabile]**

Lo scrivente dichiara che:

La sperimentazione è stata valutata nell’ambito di una VHP a cui l’Italia ha partecipato e la documentazione presentata a supporto della presente domanda di autorizzazione è conforme a quella approvata in VHP.

**[laddove applicabile]**

In particolare, sono stati approvati in VHP i seguenti documenti, che vengono ripresentati nella domanda di autorizzazione nazionale:

………….

Si dichiara che i nomi dei file sopra elencati non sono stati modificati.

Si dichiara inoltre che i seguenti documenti vengono presentati all’Autorità Competente in aggiunta nel contesto della procedura nazionale [*fornire la giustificazione*]:

………….

La sperimentazione è una ripresentazione di uno studio precedentemente ritirato o che ha ricevuto il diniego dell’autorizzazione (…*evidenziare i cambiamenti*…).

**[laddove applicabile]**

Il Protocollo sperimentale prevede la partecipazione di (*specificare se volontari sani, pazienti o popolazioni vulnerabili*).

L’IMP relativo a questa sperimentazione è stato oggetto di *Scientific Advice* (*specificare se da parte dell’EMA e/o di un’Autorità Competente nazionale di uno Stato Membro e/o di un Paese terzo*).

**[laddove applicabile]**

La sperimentazione è o sarà parte di un Piano di Investigazione Pediatrico (PIP)\*\*…………………….

**[laddove applicabile]**

La *Reference Safety Information* (RSI) necessaria per classificare una reazione avversa come SUSAR, sulla base della natura e della gravità, inclusa la frequenza [*si vedano le linee guida CT1 sezione 2.3. (punto 32.), CT3 sezione 7.2.3.2. (punti da 51 a 53)*], è ubicata nella specifica sezione del dossier (*indicare l’esatta collocazione dell’RSI*).

L’IMP proposto è stato autorizzato precedentemente dall’Autorità Competente italiana in una sperimentazione clinica (*specificare la versione dell’IMPD autorizzata, la data di autorizzazione ed il numero Eudract della sperimentazione*).

**[laddove applicabile]**

A corredo della presente domanda si invia ad AIFA/ISS\*\*\* secondo le modalità previste dai Comunicati del 24 giugno 2015 e successivi, pubblicati sul Portale della Ricerca Clinica-AIFA, la seguente documentazione:

- il modello di Domanda di Autorizzazione (*CTA form*) (Appendice 5 al DM 21 dicembre 2007 e successive modifiche ed integrazioni) compilato, datato e firmato;

- la lista di controllo delle informazioni allegate alla domanda secondo l’Appendice 5 al DM 21 dicembre 2007 e successive modifiche ed integrazioni;

- la documentazione tecnica prevista dal DM 21 dicembre 2007 e successive modifiche e conforme al DPR n. 439 del 21 settembre 2001 lettere a), b) e c), comma 1, articolo 4;

- la ricevuta del versamento della tariffa a favore di AIFA di Euro ………… (*non applicabile a Promotori no profit* *in accordo ai requisiti previsti dal DM 21 dicembre 2007*), indicante i riferimenti della sperimentazione (*Numero EudraCT, Codice di Protocollo dello studio*) e determinata in accordo alla Disposizione Commissariale ISS n. 44 del 30 marzo 2015 (Gazzetta Ufficiale Serie Generale n. 82 del 09 aprile 2015).

Si fa infine presente che ogni comunicazione dovrà essere inviata al seguente indirizzo (sezione C della *CTA form*):

*Nome e Cognome (del referente)*

*Società o Istituto*

*Via o Piazza*

*CAP, Città*

*Telefono*

*Fax*

*e-mail*

Con osservanza

Data Firma

\* *Voluntary Harmonisation Procedure* del *Clinical Trial Facilitation Group* (CTFG)

\*\* Come indicato nel Titolo II Cap.3 del Regolamento (EC) No 1901/2006 del Parlamento Europeo e del Consiglio del 12 dicembre 2006 sui prodotti medicinali per uso pediatrico (OJ L. 378, 27.11.2006, p.1)

\*\*\* ad AIFA deve essere trasmesso 1 CD-rom + 1 copia cartacea della suddetta documentazione; all’ISS devono essere trasmessi 5 CD-rom + 1 copia cartacea della suddetta documentazione