



FICOOG | Federation of Italian Cooperative  
Oncology Group



# Centri di Ricerca Oncologica in Italia

**Annuario**



1 febbraio 2023

 **Intermedia** EDITORE

Via Lunga 16/a, 25126 – Brescia  
Via Monte delle Gioie 1 – 00199 Roma  
Tel. 030.226105

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

# INDICE

5	Prefazione
7	Introduzione
9	Tabelle e grafici sinottici
33	I dati dai Centri
34	Abruzzo
42	Basilicata
44	Calabria
48	Campania
68	Emilia Romagna
94	Friuli Venezia Giulia
98	Lazio
134	Liguria
144	Lombardia
200	Marche
208	Molise
210	Piemonte
240	Puglia
252	Sardegna
258	Sicilia
278	Toscana
298	Trentino Alto Adige
300	Umbria
304	Veneto

# PREFAZIONE

Sono lieto di contribuire con una nota introduttiva a questa importante pubblicazione ed esprimere il mio apprezzamento verso il censimento dei centri di ricerca presenti in Italia. Si tratta di un lavoro particolarmente significativo promosso dalla Federation of Italian Cooperative Oncology Groups (FICOG) e dall'Associazione Italiana di Oncologia Medica (AIOM) nell'ambito di un più ampio impegno in campo oncologico per migliorare la cura e l'assistenza dei pazienti.

La ricerca clinica in Oncologia ricopre un ruolo trainante nella ricerca italiana e rappresenta quasi il 40% degli studi sperimentali che si svolgono oggi nella nostra Nazione.

La produzione scientifica italiana è all'avanguardia in molti ambiti e i riconoscimenti alle nostre Scuole a livello internazionale sono molteplici. Mai come adesso siamo consapevoli dell'eccellenza delle ricercatrici e dei ricercatori italiani e, da anni, in Italia, sono attivi i Gruppi cooperativi che hanno proprio il compito di sviluppare la ricerca clinica nei diversi settori e hanno prodotto lavori divenuti pietre miliari dell'Oncologia Medica a livello mondiale.

Da medico e da Ministro della Salute, ritengo fondamentale porre la ricerca al centro delle politiche sanitarie e delle attività del Servizio Sanitario Nazionale, al fine di rilanciare la sanità nel suo complesso e assicurare le migliori opportunità terapeutiche ai cittadini.

Adeguatamente supportata attraverso iniziative di sostegno alla ricerca, l'oncologia medica può costituire un motore di sviluppo non solo scientifico, ma anche economico e sociale.

In quest'ambito, il Regolamento europeo 536 del 2014, che ha armonizzato il processo di valutazione e autorizzazione degli studi clinici condotti in più Stati membri, mette tutto il mondo della ricerca, dai ricercatori alle Istituzioni competenti, di fronte ad uno scenario completamente rinnovato per il quale è indispensabile rimodulare e modernizzare il "sistema ricerca", sia a livello europeo che nei singoli Stati membri.

Anche per l'Italia il nuovo Regolamento rappresenta un'occasione da non perdere ed è pertanto indispensabile procedere con quei cambiamenti strutturali e organizzativi che possano favorire il miglioramento della performance nazionale nel settore della ricerca.

In questo senso, i Decreti sui Comitati Etici, che ho recentemente firmato, pubblicati nella Gazzetta Ufficiale n. 31 del 7 febbraio 2023, costituiscono un passo in avanti decisivo nell'adeguamento alla normativa comunitaria.

Abbiamo oggi l'opportunità unica di dare un rinnovato impulso a tutto l'ambito della ricerca e dell'innovazione, per garantire una maggiore competitività a livello globale e permettere ai pazienti di accedere a terapie innovative e sicure in tempi più brevi.

Lo sviluppo scientifico indica che in futuro le sperimentazioni cliniche saranno orientate verso popolazioni di pazienti più selezionate, come i sottogruppi identificati sulla base di informazioni genomiche. Per coinvolgere un numero sufficiente di pazienti in questi studi clinici può risultare necessaria la partecipazione di molti o di tutti gli Stati membri.

Anche il coinvolgimento dei pazienti e delle loro associazioni nelle sperimentazioni cliniche si inserisce nel contesto generale di un profondo cambiamento culturale che, negli ultimi anni, ha interessato e sempre più dovrà interessare tutte le componenti della sanità. E la ricerca non fa eccezione.

PROF. ORAZIO SCHILLACI  
*Ministro della Salute*

# INTRODUZIONE

La ricerca in Oncologia rappresenta il principale strumento per migliorare le cure e sviluppare nuove e più efficaci terapie per i malati oncologici. Gli studi clinici hanno permesso l'innovazione continua nelle strategie di controllo dei tumori ed il raggiungimento degli attuali risultati in guarigione e prolungamento della vita.

Perché la ricerca clinica prosegua ininterrottamente nel suo percorso è indispensabile che insieme i clinici, i pazienti ed i loro familiari, e le istituzioni competenti abbiano un'adeguata visione degli strumenti impiegati e delle metodologie di approccio per lo sviluppo degli studi e la valutazione dei risultati, sia in termini di efficacia che di tossicità e di impatto sulla qualità di vita. Sono prioritarie, quindi, un'adeguata informazione e conoscenza sui Centri di ricerca che possono condurre e dare "valore" e "qualità" alla ricerca oncologica in Italia. Tutto questo anche alla luce dell'applicazione nel nostro Paese del Regolamento 536/2014 dell'Unione Europea per gli studi clinici, che stabilisce alcuni principi fondamentali che riguardano la standardizzazione e l'uniformità nell'ambito della Comunità Europea 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 e delle associazioni dei pazienti.

Se partecipare a uno studio clinico permette infatti a un singolo malato di cancro di avere accesso precocemente a un farmaco innovativo, che potrebbe entrare in commercio anche dopo diversi anni, i risultati dello studio clinico cui ha partecipato, siano essi positivi o negativi, permetteranno a tutti i malati affetti dalla stessa patologia neoplastica di usufruire di queste acquisizioni nel loro percorso di cura. La scienza quindi che dal beneficio per il singolo diventa beneficio per la collettività.

Come previsto dal Regolamento Europeo nell'ambito degli studi multicentrici profit e no-profit si dovranno identificare le caratteristiche degli studi per definirne il livello di complessità/intervento e le rispettive caratteristiche richieste per i Centri, elementi questi che potranno e dovranno rappresentare un riferimento per i Comitati Etici. Nella sottomissione di uno studio il promotore è garante che i Centri selezionati presentino i prerequisiti che ne permettano insieme lo svolgimento in sicurezza per i pazienti ed il mantenimento di una buona qualità nelle procedure cliniche e nella gestione dei dati. Il livello di complessità/intervento di uno studio si correla con il grado di sicurezza ri-

chiesto in relazione al farmaco/i oggetto della sperimentazione e alle relative procedure operative e di management necessarie. L'adeguatezza di un Centro dovrà essere quindi valutata sulla base: dell'esperienza maturata in sperimentazioni cliniche; delle prerogative diagnostiche e terapeutiche disponibili nel centro e nell'istituzione sanitaria di appartenenza; e del personale formato dedicato disponibile, come richiesti in relazione al livello di complessità/intervento dello studio.

Da queste considerazioni e necessità di informazioni, è scaturito l'*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), che hanno condiviso il Progetto di rendere disponibili le caratteristiche e l'attività dei Centri che attualmente conducono studi clinici in Oncologia nel nostro Paese a tutti gli attori coinvolti nelle sperimentazioni, con l'obiettivo di implementare e permettere sempre più una ricerca clinica diffusa, accessibile e di qualità sull'intero territorio nazionale.

CARMINE PINTO  
*Presidente FICOG*

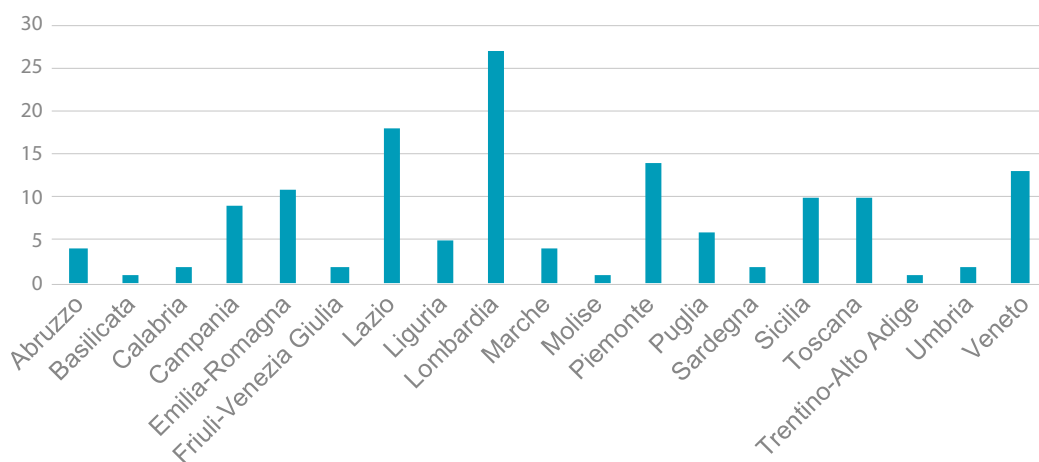
SAVERIO CINIERI  
*Presidente AIOM*

TABELLE E GRAFICI SINOTTICI



**Tabella 1.** Regione del centro

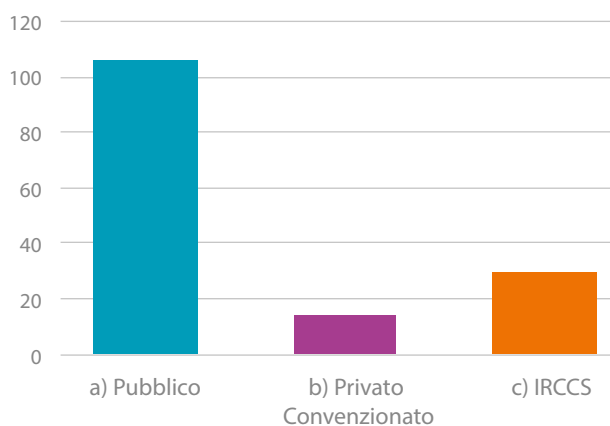
Abruzzo	4	3%
Basilicata	1	1%
Calabria	2	1%
Campania	9	6%
Emilia-Romagna	11	7%
Friuli-Venezia Giulia	2	1%
Lazio	18	12%
Liguria	5	3%
Lombardia	27	18%
Marche	4	3%
Molise	1	1%
Piemonte	14	9%
Puglia	6	4%
Sardegna	2	1%
Sicilia	10	7%
Toscana	10	7%
Trentino-Alto Adige	1	1%
Umbria	2	1%
Veneto	13	9%
<b>Totale</b>	<b>149</b>	

**Figura 1.** Regione del centro

**Tabella 2.**  
Tipologia del centro

71%	106	a) Pubblico
9%	14	b) Privato Convenzionato
19%	29	c) IRCCS

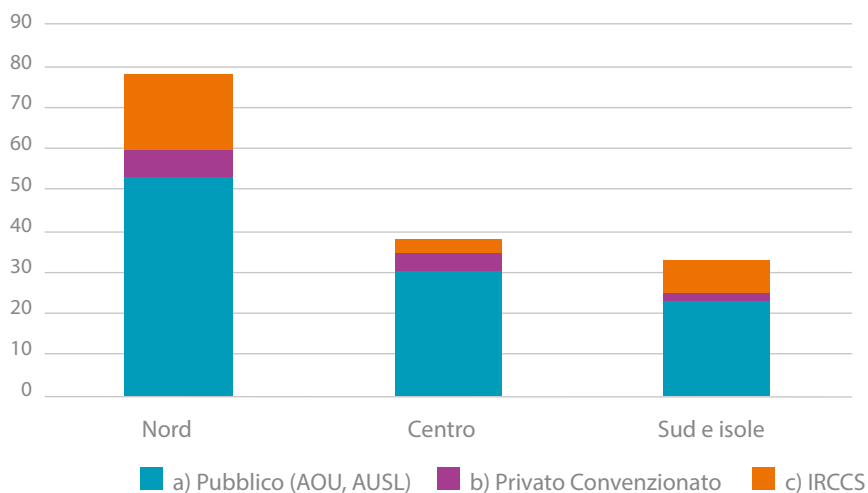
**Figura 2.**  
Tipologia del centro



**Tabella 3.** Tipologia del centro per area geografica

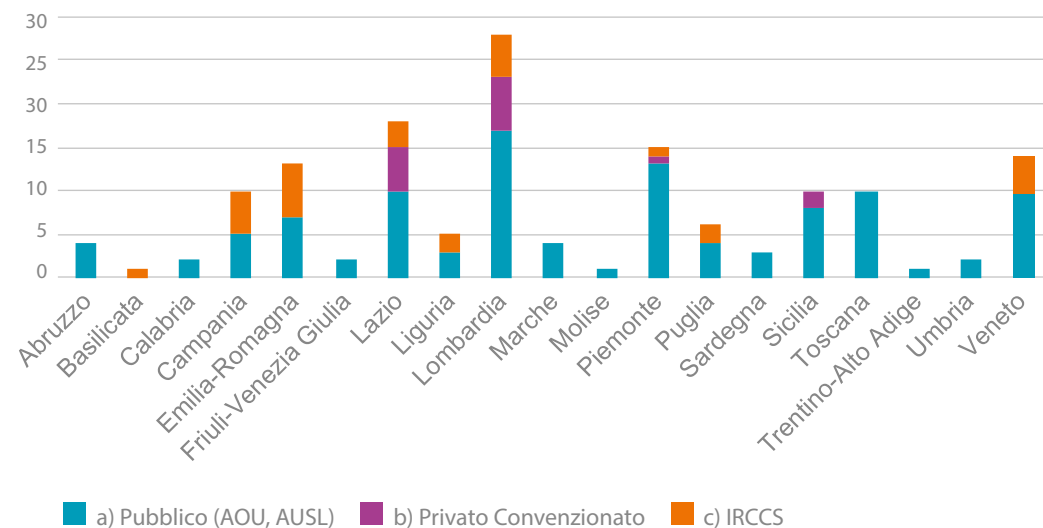
	a) Pubblico (AOU, AUSL)	b) Privato Convenzionato	c) IRCCS	<b>Tutti</b>
Nord	53	7	18	<b>78</b>
Centro	30	5	3	<b>38</b>
Sud e isole	23	2	8	<b>33</b>
				<b>149</b>

**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	4	0	0
Basilicata	0	0	1
Calabria	2	0	0
Campania	5	0	5
Emilia-Romagna	7	0	6
Friuli-Venezia Giulia	2	0	0
Lazio	10	5	3
Liguria	3	0	2
Lombardia	17	6	5
Marche	4	0	0
Molise	1	0	0
Piemonte	13	1	1
Puglia	4	0	2
Sardegna	3	0	0
Sicilia	8	2	0
Toscana	10	0	0
Trentino-Alto Adige	1	0	0
Umbria	2	0	0
Veneto	10	0	4

**Figura 4.** Distribuzione dei centri per Regione

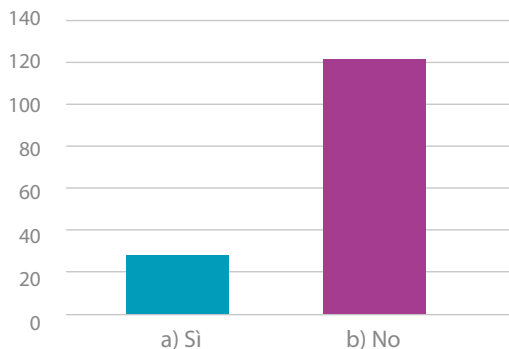
**Tabella 5.**

Inserimento nei centri AIFA accreditati per Fasi I

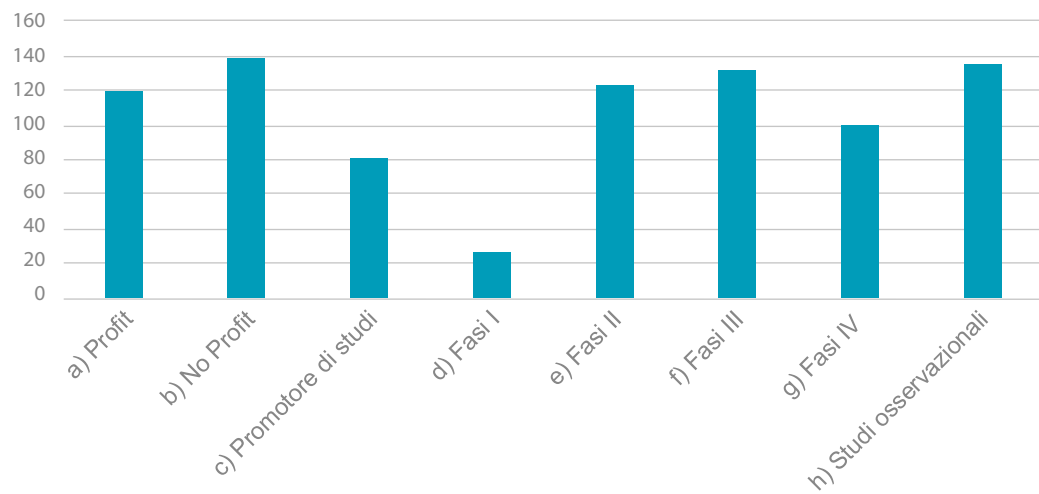
19%	28	a) Sì
81%	121	b) No

**Figura 5.**

Inserimento nei centri AIFA accreditati per Fasi I

**Tabella 6.** Tipologia di studi effettuati

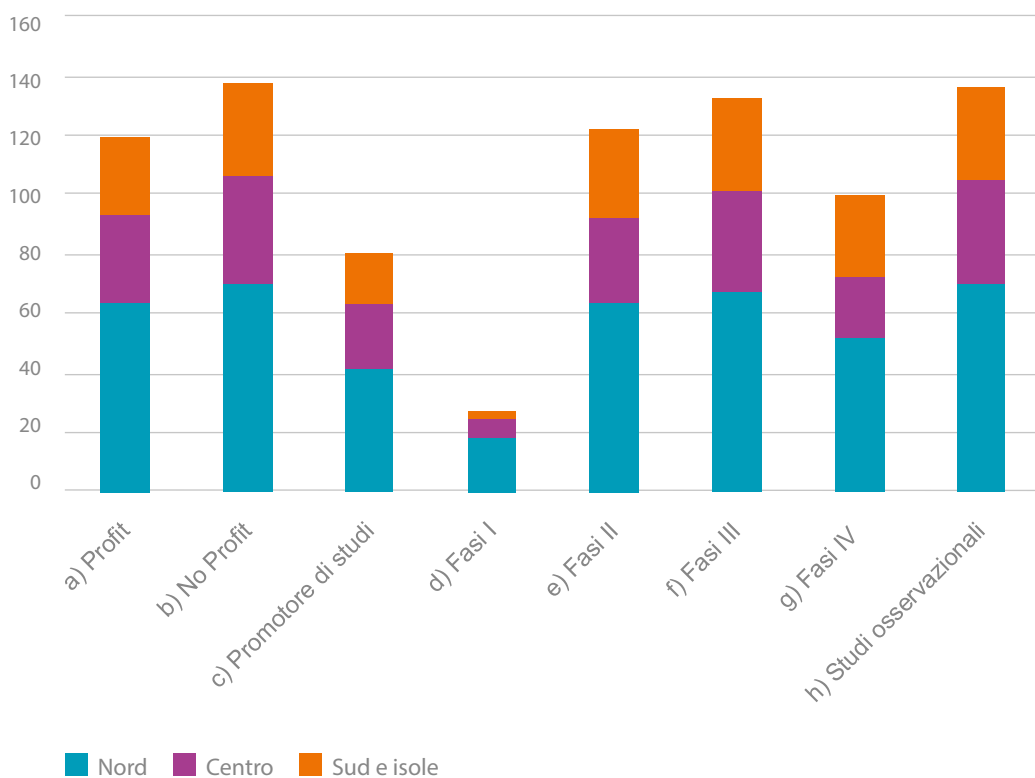
81%	120	a) Profit
93%	138	b) No Profit
54%	80	c) Promotore di studi
18%	27	d) Fasi I
82%	122	e) Fasi II
89%	132	f) Fasi III
67%	100	g) Fasi IV
91%	136	h) Studi osservazionali

**Figura 6.** Tipologia di studi effettuati

**Tabella 7A.** 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	64	70	42	18	64	68	52	70
Centro	29	37	21	6	28	33	20	35
Sud e isole	27	31	17	3	30	32	28	31

**Figura 7.** Tipologia degli studi effettuati per area geografica



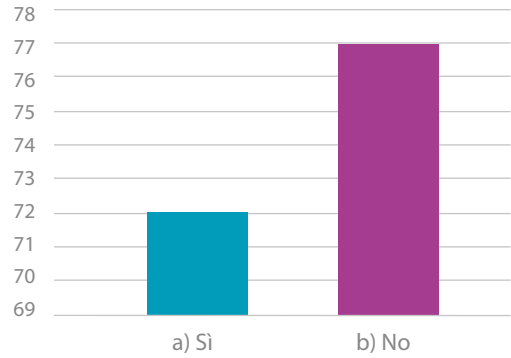
**Tabella 7B.** Tipologia degli studi effettuati per regione

	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	3	4	2	0	3	3	1	4
Basilicata	1	1	1	0	1	1	1	1
Calabria	2	2	2	1	2	2	1	2
Campania	9	10	7	2	9	9	10	10
Emilia-Romagna	13	13	11	5	13	13	13	13
Friuli-Venezia Giulia	2	2	1	0	2	2	2	2
Lazio	14	18	7	4	14	17	8	15
Liguria	5	5	3	0	4	4	2	4
Lombardia	19	23	12	9	20	24	14	24
Marche	2	4	3	1	2	3	3	4
Molise	0	1	0	0	1	1	1	1
Piemonte	13	14	9	1	13	13	9	13
Puglia	6	6	3	0	6	6	6	5
Sardegna	3	2	0	0	3	3	3	3
Sicilia	6	9	4	0	8	10	6	9
Toscana	8	9	7	0	7	8	6	10
Trentino-Alto Adige	1	1	0	0	1	1	1	1
Umbria	2	2	2	1	2	2	2	2
Veneto	11	12	6	3	11	11	11	13

**Tabella 8.** Partecipazione a bandi di ricerca competitivi

48%	72	a) Sì
52%	77	b) No

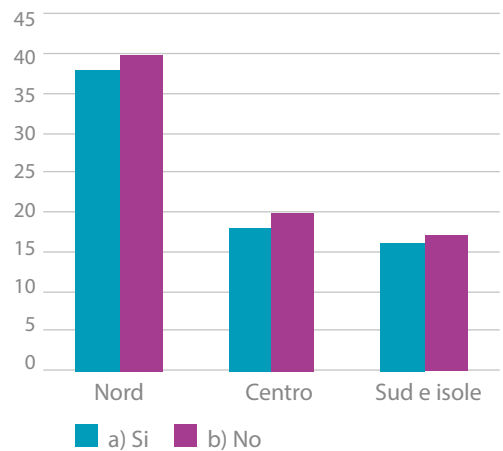
**Figura 8.** Partecipazione a bandi di ricerca competitivi



**Tabella 9.** Partecipazione a bandi di ricerca competitivi per area geografica

Regione del Centro	Sì	No
Nord	38	40
Centro	18	20
Sud e isole	16	17

**Figura 9.** Partecipazione a bandi di ricerca competitivi per area geografica



**Tabella 10.** Partecipazione a bandi di ricerca competitivi per Regione

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

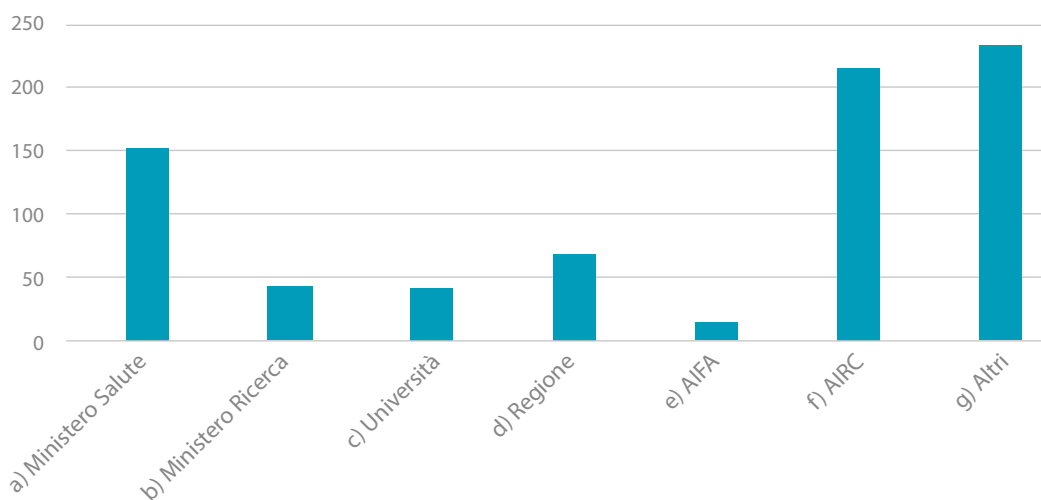


**Figura 10.** Partecipazione a bandi di ricerca competitivi per Regione



**Tabella 11.** Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori

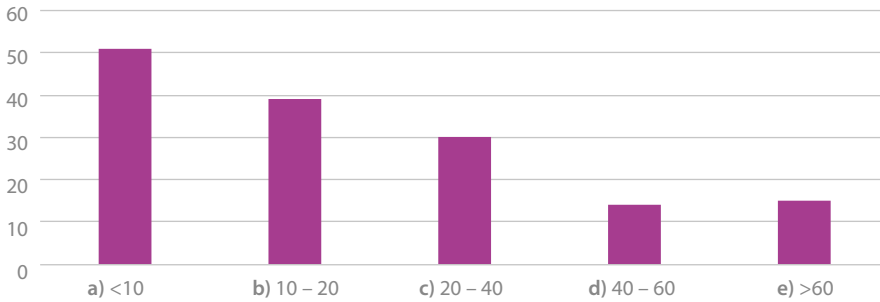
in media	somma	
1,0	152	a) Ministero Salute
0,3	43	b) Ministero Ricerca
0,3	41	c) Università
0,5	69	d) Regione
0,1	15	e) AIFA
1,4	216	f) AIRC
1,6	234	g) Altri

**Figura 11.** Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori

**Tabella 12.** Numero medio di sperimentazioni attive per anno

a) <10	b) 10 – 20	c) 20 – 40	d) 40 – 60	e) >60
51	39	30	14	15

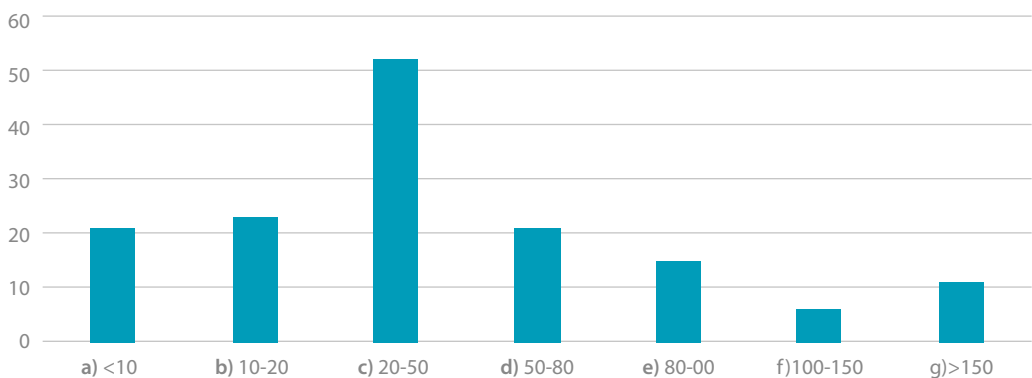
**Figura 12.** Numero medio di sperimentazioni attive per anno



**Tabella 13.** Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno

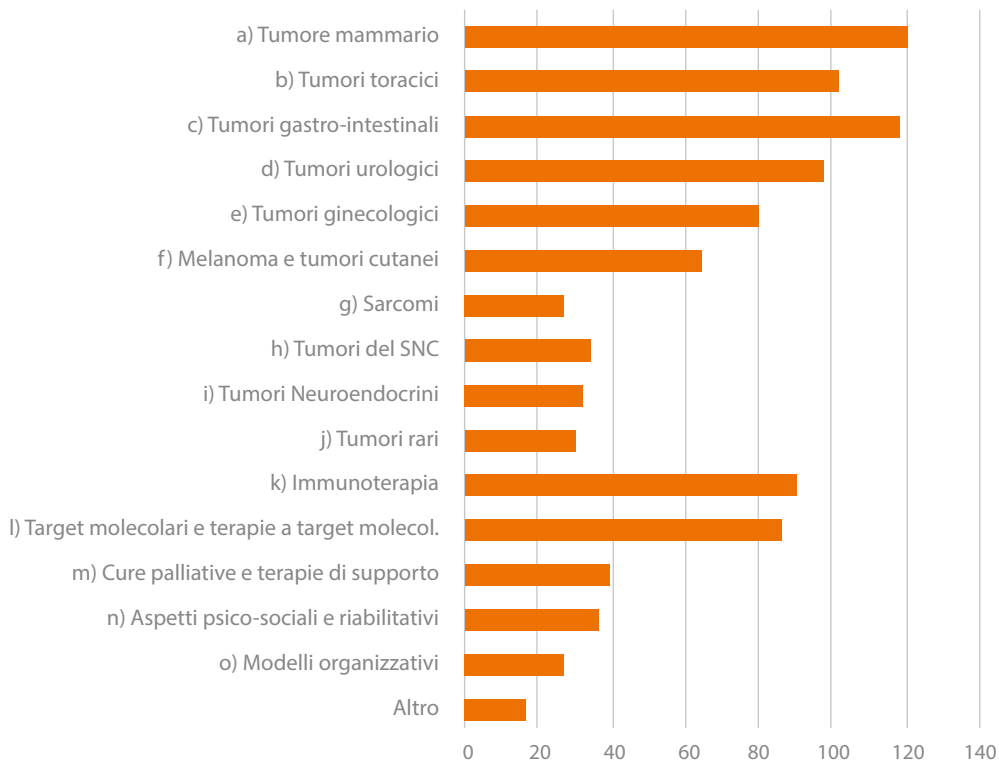
14%	21	a) <10
15%	23	b) 10-20
35%	52	c) 20-50
14%	21	d) 50-80
10%	15	e) 80-100
4%	6	f) 100-150
7%	11	g) >150

**Figura 13.** Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno



**Tabella 14.** Patologie e ambiti oncologici di interesse

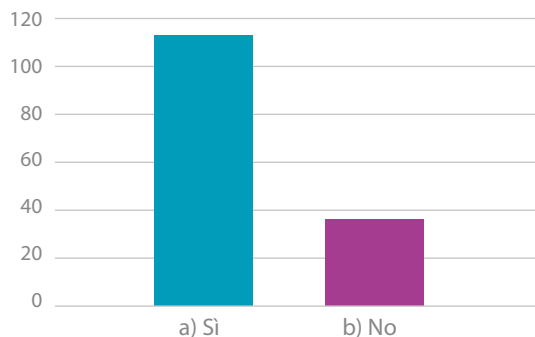
81%	120	a) Tumore mammario
68%	101	b) Tumori toracici
79%	118	c) Tumori gastro-intestinali
65%	97	d) Tumori urologici
53%	79	e) Tumori ginecologici
43%	64	f) Melanoma e tumori cutanei
17%	26	g) Sarcomi
23%	34	h) Tumori del SNC
21%	32	i) Tumori Neuroendocrini
20%	30	j) Tumori rari
60%	90	k) Immunoterapia
58%	86	l) Target molecolari e terapie a target molecolari
26%	39	m) Cure palliative e terapie di supporto
24%	36	n) Aspetti psico-sociali e riabilitativi
17%	26	o) Modelli organizzativi
11%	16	Altro

**Figura 14.** Patologie e ambiti oncologici di interesse

**Tabella 15.** Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche

76%	113	a) Sì
24%	36	b) No

**Figura 15.** Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche

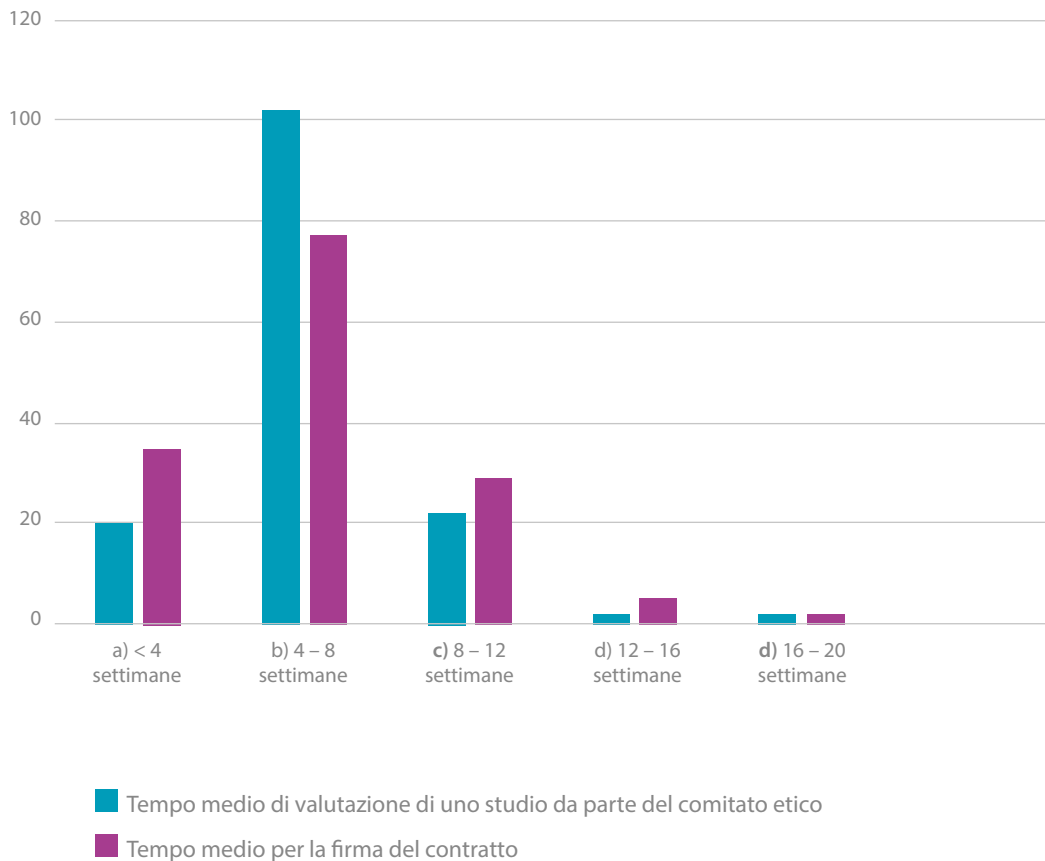


**Tabella 16.** Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico

13%	20	a) < 4 settimane
68%	102	b) 4 – 8 settimane
15%	22	c) 8 – 12 settimane
1%	2	d) 12 – 16 settimane
1%	2	e) 16 – 20 settimane
1%	1	f) > 20 settimane

**Tabella 17.** Tempo medio per la firma del contratto

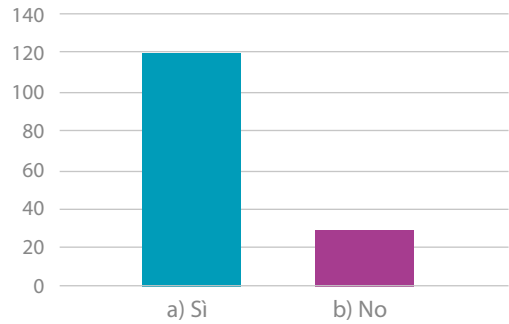
23%	35	a) < 4 settimane
52%	77	b) 4 – 8 settimane
19%	29	c) 8 – 12 settimane
3%	5	d) 12 – 16 settimane
1%	2	e) 16 – 20 settimane
1%	1	f) > 20 settimane

**Figura 16-17.** Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico e tempo medio per la firma del contratto

**Tabella 18.** Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato

80%	119	a) Sì
20%	30	b) No

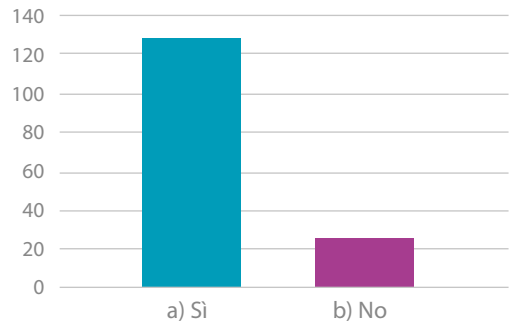
**Figura 18.** Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato



**Tabella 19.** Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica

85%	126	a) Sì
15%	23	b) No

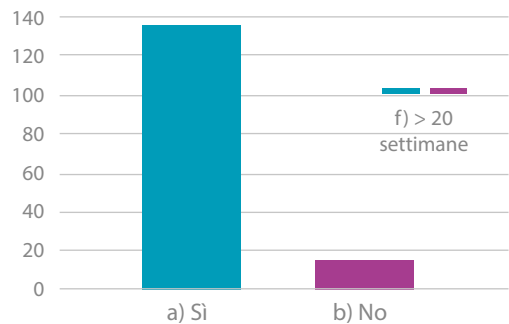
**Figura 19.** Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica



**Tabella 20.** Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali

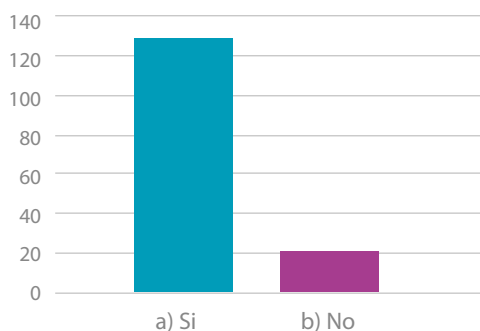
91%	135	a) Sì
9%	14	b) No

**Figura 20.** Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali

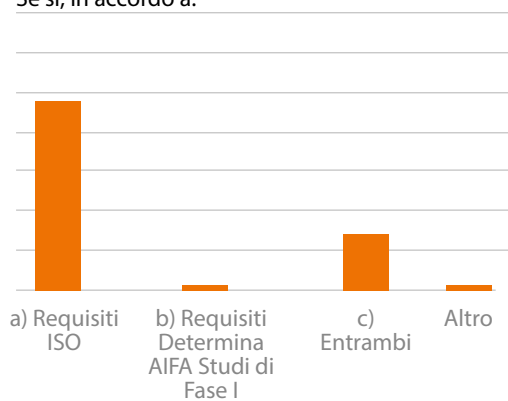


**Tabella 21.** Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede

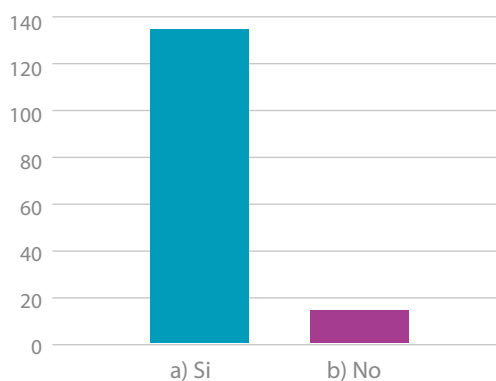
87%	129	a) Si
13%	20	b) No
Se si, in accordo a:		
65%	97	a) Requisiti ISO
1%	1	b) Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I
19%	29	c) Entrambi
1%	2	Altro (Requisiti UK NEQAS Joint Commission International)

**Figura 21.** Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede

Se si, in accordo a:

**Tabella 22.** Presenza di radiologia accreditata in sede

91%	135	a) Si
9%	14	b) No

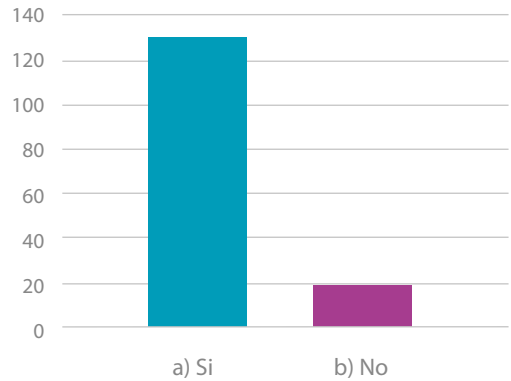
**Figura 22.** Presenza di radiologia accreditata in sede



**Tabella 23.** Presenza di UFA in sede

87%	130	a) Si
13%	19	b) No

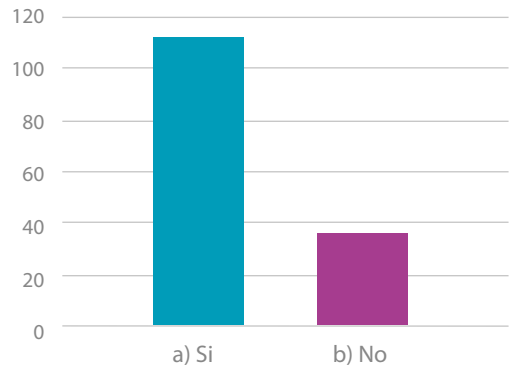
**Figura 23.** Presenza di UFA in sede



**Tabella 24.** Presenza di anatomia patologica in sede

76%	113	a) Si
24%	36	b) No

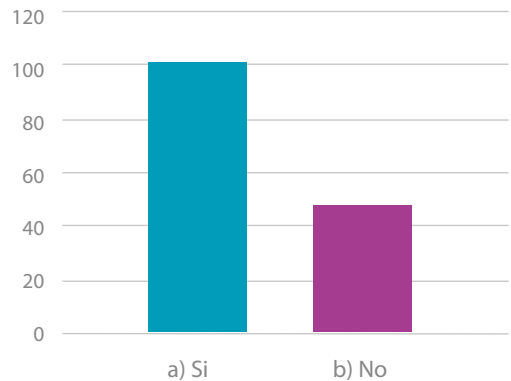
**Figura 24.** Presenza di anatomia patologica in sede



**Tabella 25.** Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede

68%	101	a) Si
32%	48	b) No

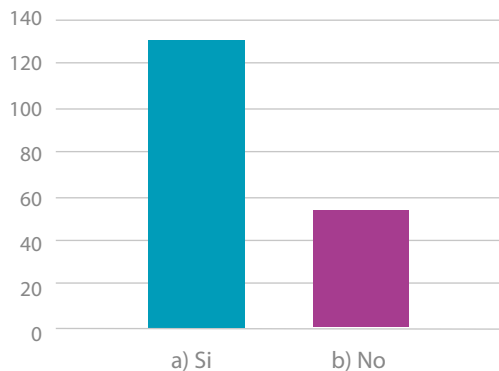
**Figura 25.** Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede



**Tabella 26.** Il centro afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?

71%	131	a) Sì
29%	54	b) No

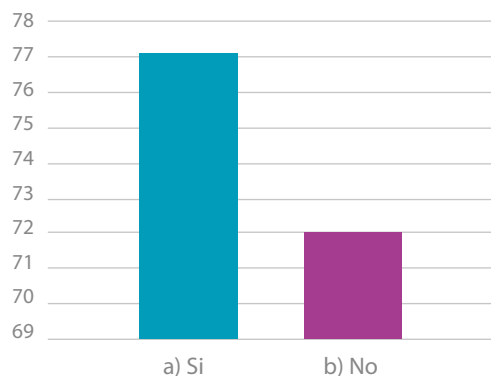
**Figura 26.** Il centro afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?



**Tabella 27.** Disponibilità in sede di supporto statistico

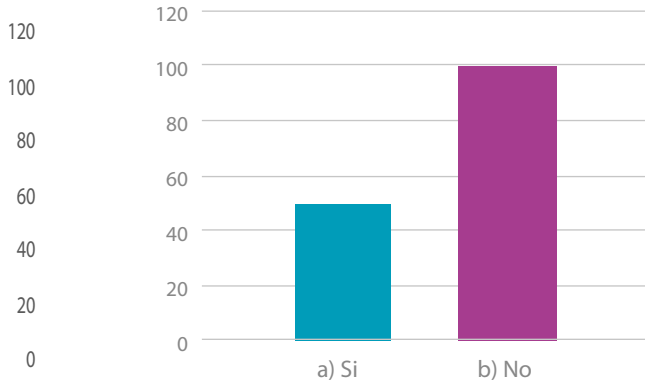
52%	77	a) Sì
48%	72	b) No

**Figura 27.** Disponibilità in sede di supporto statistico



**Tabella 28.** Disponibilità in sede di bioinformatico

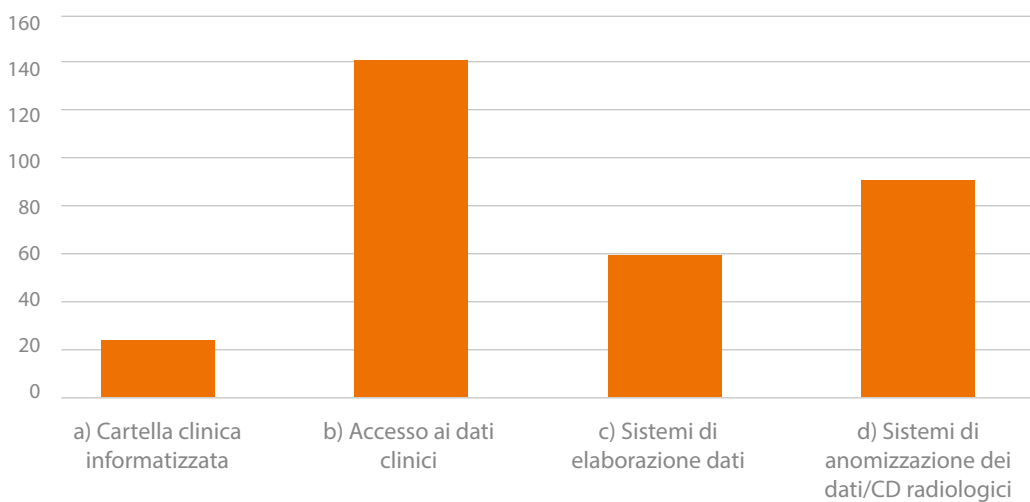
33%	49	a) Sì
67%	100	b) No



**Tabella 29.** Livello di struttura informatica disponibile

16%	24	a) Cartella clinica informatizzata
95%	141	b) Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete
40%	60	c) Sistemi di elaborazione dati
61%	91	d) Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici

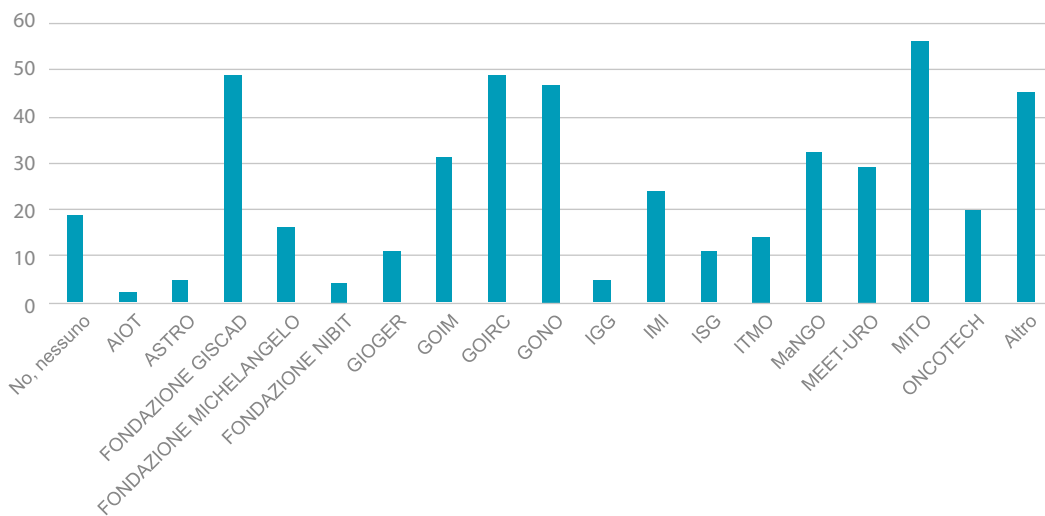
**Figura 29.** Livello di struttura informatica disponibile



**Tabella 30.** Adesione a Gruppo Cooperativo

Gruppo Cooperativo		
No, nessuno	19	13%
AIOT	2	1%
ASTRO	5	3%
FONDAZIONE GISCAD	49	33%
FONDAZIONE MICHELANGELO	16	11%
FONDAZIONE NIBIT	4	3%
GIOGER	11	7%
GOIM	31	21%
GOIRC	49	33%
GONO	47	32%
IGG	5	3%
IMI	24	16%
ISG	11	7%
ITMO	14	9%
MaNGO	32	21%
MEET-URO	29	19%
MITO	56	38%
ONCOTECH	20	13%
Altro	45	30%

% su 149 risposte

**Figura 30.** Adesione a Gruppo Cooperativo

**Tabella 31.** Dotazione di personale dei centri

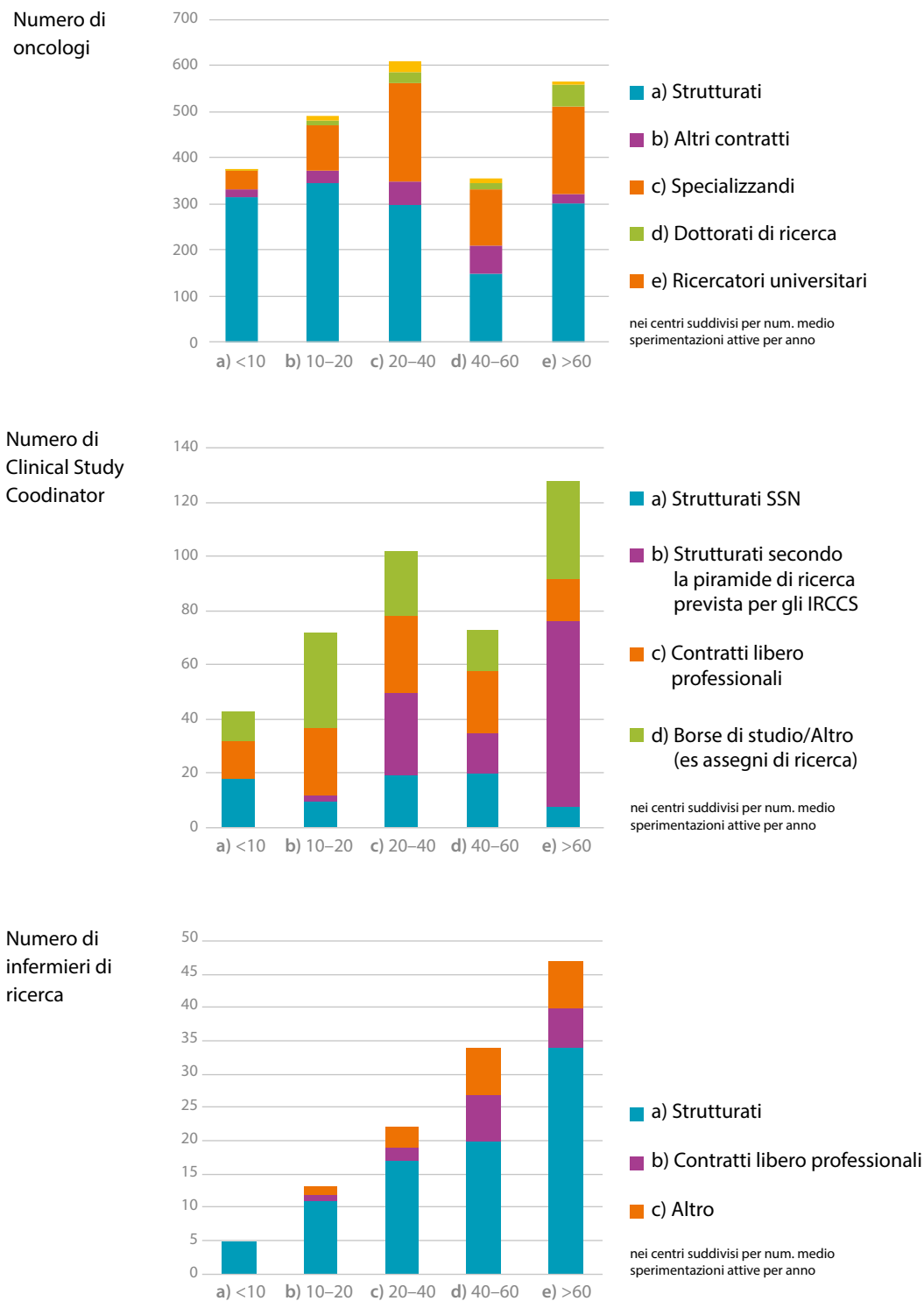
<b>Numero di oncologi</b>	<b>Totale</b>
a) Strutturati	1.407
b) Altri contratti	179
c) Specializzandi	660
d) Dottorati di ricerca	97
e) Ricercatori universitari	52

<b>Numero di Clinical Study Coordinator</b>	<b>Totale</b>
a) Strutturati SSN	75
b) Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS	116
c) Contratti libero professionali	106
d) Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca)	121

<b>Numero di infermieri di ricerca</b>	<b>Totale</b>
a) Strutturati	87
b) Contratti libero professionali	16
c) Altro	18

**Figura 31.** Dotazione di personale dei centri



I DATI DAI CENTRI



<b>1. Regione</b>	<b>Abruzzo</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Chieti (CH)</b> ASL 02 Lanciano Vasto Chieti
<b>3. Direttore</b>	Nicola Tinari
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AUSL)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 1 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	IMI, ITMO, MITO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	13	Strutturati: 8 Altri contratti: 1 Specializzandi: 3 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Michele De Tursi e-mail: detursi@unich.it Telefono: 3383458494	

<b>1. Regione</b>	<b>Abruzzo</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Pescara (PE)</b> ASL Pescara P.O. Santo Spirito
<b>3. Direttore</b>	Giordano Beretta
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AUSL)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	60
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	3 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No

<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì	
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	10	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Gianluca Russo e-mail: gianluca.russo@asl.pe.it Telefono:	

1. Regione	Abruzzo
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Centro Giulianova (TE)</b> A.U.S.L. Teramo UOSD DH Oncologico Giulianova e S. Omero
3. Direttore	Sonia Di Felice
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	No Profit, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	No, nessuno
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale 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
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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	No	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	4	Strutturati: 4 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	No	
31. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Sonia Di Felice e-mail: sonia.difelice@asiteramo.it Telefono: 3356213754	

<b>1. Regione</b>	<b>Abruzzo</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Teramo (TE)</b> Oncologia ASLTeramo
<b>3. Direttore</b>	Katia Cannita
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 1 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	2
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori del SNC, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	No	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	9	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	No	
31. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica informatizzata con rispetto dei requisiti FDA per le sperimentazioni. Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Katia Cannita e-mail: katia.cannita@aslteramo.it Telefono: 0861429542	



<b>1. Regione</b>	<b>Basilicata</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Sud e Isole Rionero in Vulture (PZ)</b> IRCCS CROB
<b>3. Direttore</b>	Michele Aieta
<b>4. Tipologia</b>	IRCCS
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 2 Ministero Ricerca 1 Università 1 Regione 1 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIM, GOIRC, IMI, ISG, ITMO, MaNGO, MEET-URO, MITO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	55
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, 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
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane

16. Tempo medio per la firma del contratto	< 4 settimane	
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	11	Strutturati: 7 Altri contratti: 1 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 1
27. Numero di Clinical Study Coordinator	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 2 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 0
28. Numero di infermieri di ricerca	1	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 1 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	Sì	
31. 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	Nome e Cognome: Emanuela Zifarone e-mail: emanuela.zifarone@crob.it Telefono: 0972726482	

1. Regione	Calabria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e Isole <b>Catanzaro (CZ)</b> UOC Oncologia Medica (Direttore Prof. Pierosandro Tagliaferri) e UOC Oncologia Medica Traslazionale e Centro di Sperimentazioni di Fase I in Oncologia medica e Oncoematologia (Direttore Prof. Pierfrancesco Tassone), A.O.U. Mater Domini
3. Direttore	Pierosandro Tagliaferri / Pierfrancesco Tassone
4. Tipologia	Pubblico (AOU)
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	Sì
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 1 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM, MEET-URO, MITO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale 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 urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Mieloma e Linfomi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	< 4 settimane

16. Tempo medio per la firma del contratto	< 4 settimane	
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	41	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 30 Dottorati di ricerca: 2 Ricercatori universitari: 1
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	Sì	
31. 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	Nome e Cognome: Luigia Gervasi e-mail: luigiagervasi@gmail.com Telefono: 09613647921	

<b>1. Regione</b>	<b>Calabria</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Sud e Isole Reggio Calabria (RC)</b> Grande Ospedale Metropolitano 'Bianchi – Melacrino – Morelli'
<b>3. Direttore</b>	Pierpaolo Correale
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIM, MaNGO, MITO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	30
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori del SNC, Tumori Neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No	
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	12	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Pierpaolo Correale e-mail: correalep@yooh.it Telefono: 3476979649	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e Isole <b>Frattamaggiore (NA)</b> Ospedale San Giovanni di Dio
3. Direttore	Raffaele Addeo
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	No Profit, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 1 Ministero Ricerca 1 Università 0 Regione 1 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	90
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, Tumori rari
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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	7	Strutturati: 6 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Cartella clinica informatizzata secondo requisiti FDA	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Francesca Molfese e-mail: francesca.molfese@aslnapoli2nord.it Telefono: 0818891334	



<b>1. Regione</b>	<b>Campania</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Sud e Isole Napoli (NA)</b> A.O.R.N. Antonio Cardarelli
<b>3. Direttore</b>	Ferdinando Riccardi
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, MEET-URO, MITO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	50
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	19	Strutturati: 13 Altri contratti: 2 Specializzandi: 4 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Cartella clinica informatizzata, Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Manuela Otero e-mail: studiclinici.onco@aocardarelli.it Telefono: 0817472223	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Sud e Isole Napoli (NA)</b> Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione 'G. Pascale' – Oncologia Medica Addominale
3. Direttore	Antonio Avallone
4. Tipologia	IRCCS
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 3 Ministero Ricerca 2 Università 0 Regione 2 AIFA 0 AIRC 0 Altri 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GOIM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	15
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	100-150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori gastro-intestinali, 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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	10	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	6	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): 1
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Antonio Avallone e-mail: a.avallone@istitutotumori.na.it; avalloantonio@gmail.com Telefono: 0815903629	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Sud e Isole Napoli (NA)</b> Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione 'G. Pascale' SC Oncologia Medica Melanoma, Immunoterapia Oncologica e Terapie Innovative
3. Direttore	Paolo Antonio Ascierio
4. Tipologia	IRCCS
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	Sì
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 1 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE NIBIT, IMI
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40–60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	12
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20–50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Tumori solidi, Cerebrali
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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	8	Strutturati: 6 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	8	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 4 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 4
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	6	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 6
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Paolo Antonio Ascierto e-mail: p.ascierto@istitutotumori.na.it Telefono: 08159031886	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Sud e Isole Napoli (NA)</b> Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione 'G. Pascale' - Oncologia Clinica Sperimentale Toraco-Polmonare
3. Direttore	Alessandro Morabito
4. Tipologia	IRCCS
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 1 Altri 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	5
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20-50
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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	9	Strutturati: 6 Altri contratti: 1 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	5	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 2 Contratti libero professionali: 3 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 0
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	1	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 1
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Francesca Laudato e-mail: f.laudato@istitutotumori.na.it Telefono: 0815903631	



1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Sud e Isole Napoli (NA)</b> Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione 'G. Pascale' - Oncologia Clinica Sperimentale Uro-Ginecologica
3. Direttore	Sandro Pignata
4. Tipologia	IRCCS
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 2 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 1 AIFA 0 AIRC 5 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, la percentuale di studi osservazionali?	30
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	100-150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori urologici, Tumori ginecologici, 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	4 - 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	20	Strutturati: 8 Altri contratti: 12 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	6	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): 3
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	2	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 1
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Sandro Pignata e-mail: s.pignata@istitutotumori.na.it Telefono: 3497000727	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Sud e Isole Napoli (NA)</b> Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione 'G. Pascale' – SC Sperimentazioni Cliniche
3. Direttore	Francesco Perrone
4. Tipologia	IRCCS
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	Sì
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 4 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 1 Altri 2
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	MITO, GIM, CCTG
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	10
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	>150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Immunoterapia, Chemioterapie innovative e Target-Therapy in tumori solidi. Patient-reported outcomes
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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	7	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	12	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 12 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 0
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	4	Strutturati: 4 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Piattaforma web per gestione studi clinici multicentrici. Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Francesco Perrone e-mail: f.perrone@istitutotumori.na.it Telefono: 08117770286	

<b>1. Regione</b>	<b>Campania</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Sud e Isole Napoli (NA)</b> ASL Napoli 1 Centro
<b>3. Direttore</b>	Bruno Daniele
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AUSL)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori del SNC, Immunoterapia
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	No	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	16	Strutturati: 13 Altri contratti: 0 Specializzandi: 3 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	5	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): 5
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Anna Perna e-mail: anna.perna88@gmail.com Telefono: 3282020910	

<b>1. Regione</b>	<b>Campania</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Sud e Isole Napoli (NA)</b> Pozzuoli (N- ASL Napoli 2 Nord - Santa Maria delle Grazie)
<b>3. Direttore</b>	Gaetano Facchini
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, Fondazione Onda
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10–20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	30
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Tumori del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	11	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	3	Strutturati: 3 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Gaetano Facchini e-mail: gaetano.facchini@aslnapoli2nord.it Telefono: 08118844048	



1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Sud e Isole Salerno (SA)</b> UOC Oncologia, Azienda Ospedaliera Universitaria 'San Giovanni di Dio e Ruggi d'Aragona'
3. Direttore	Stefano Pepe
4. Tipologia	Pubblico (AOU)
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 3 Università 7 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM, IMI, MITO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	40
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, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, 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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	11	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 1
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Stefano Pepe e-mail: spepe@unisa.it Telefono: 3474696032	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Nord Bologna (BO)</b> AOU di Bologna Policlinico S.Orsola-Malpighi / Centro melanoma UO Dermatologia
3. Direttore	Emi Dika
4. Tipologia	IRCCS
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 1 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	IMI, EORTC Melanoma, SIDEMAST GIDO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	50
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50–100
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	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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	No Se sì, in accordo a:
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì
<b>26. Numero di oncologi</b>	2 Strutturati: 2 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Cartella clinica informatizzata. Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/ CD radiologici
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Emi Dika e-mail: emi.dika3@unibo.it Telefono: 3396195805

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Bologna (BO) AOU di Bologna Policlinico S. Orsola-Malpighi / SSD Oncologia Medica
3. Direttore	Claudio Zamagni
4. Tipologia	IRCCS
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri bando Roche
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE MICHELANGELO, MaNGO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale 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 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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	14	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 4 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	5	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): 4
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Daniela Rubino e-mail: daniela.rubino@aosp.bo.it Telefono: 3339348033	

Strutturati: 2	Emilia-Romagna
Contratti libero professionali: 0	<b>Nord Bologna (BO)</b> AOU di Bologna Policlinico S.Orsola-Malpighi / UOC Oncologia Medica
Altro: 0	Andrea Ardizzoni
<b>4. Tipologia</b>	IRCCS
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 4 Ministero Ricerca 5 Università 4 Regione 3 AIFA 1 AIRC 3 Altri 5
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori 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
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	70	Strutturati: 16 Altri contratti: 7 Specializzandi: 38 Dottorati di ricerca: 6 Ricercatori universitari: 3
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	10	Strutturati SSN: 4 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 5 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 0
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Mariacristina Di Marco e-mail: mariacristina.dimarco@unibo.it Telefono: 3384212152	



1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Bologna (BO) IRCCS Istituto delle Scienze Neurologiche di Bologna - Azienda USL di Bologna UOC Oncologia del Sistema Nervoso Ospedale Bellaria
3. Direttore	Enrico Franceschi
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 1 AIFA 0 AIRC 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, la percentuale di studi osservazionali?	30
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori del SNC, 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 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	6	Strutturati: 4 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Stefania Bartolini e-mail: stefania.bartolini@ausl.bo.it Telefono: 05162225697	

<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Bologna (BO)</b> IRCCS Istituto Ortopedico Rizzoli
<b>3. Direttore</b>	Toni Ibrahim
<b>4. Tipologia</b>	IRCCS
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 20 Ministero Ricerca 5 Università 5 Regione 10 AIFA 0 AIRC 8 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	ISG, europee
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Sarcomi, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	< 4 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	11	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 2 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	3	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): 2
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Cartella clinica informatizzata con rispetto dei requisiti FDA per le sperimentazioni, Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Toni Ibrahim e-mail: toni.ibrahim@ior.it Telefono: 3474993669	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord <b>Meldola (FC)</b> Istituto Scientifico Romagnolo per lo Studio e la Cura dei Tumori IRST IRCCS
3. Direttore	Giovanni Luca Paolo Frassinetti
4. Tipologia	IRCCS
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	Sì
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 15 Ministero Ricerca 1 Università 0 Regione 7 AIFA 1 AIRC 5 Altri 23
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIRC, GONO, IMI, ITMO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	10
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	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 settimane	
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	No	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
26. Numero di oncologi	158	Strutturati: 80 Altri contratti: 0 Specializzandi: 35 Dottorati di ricerca: 42 Ricercatori universitari: 1
27. Numero di Clinical Study Coordinator	35	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 35 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 0
28. Numero di infermieri di ricerca	3	Strutturati: 3 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	Sì	
31. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica informatizzata con rispetto dei requisiti FDA per le sperimentazioni, 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	Nome e Cognome: Patrizia Serra e-mail: patrizia.serra@irst.emr.it Telefono: 0543739265	

<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Ferrara (FE)</b> Oncologia Clinica - Rete Interaziendale Oncologica
<b>3. Direttore</b>	Antonio Frassoldati
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AOU)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 1 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 1 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	ASTRO, FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIRC, MaNGO, MITO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti UK NEQUAS	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	22	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 10 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 2
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Antonio Frassoldati e-mail: a.frassoldati@ospfe.it Telefono: 0532239209	



<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Carpi (MO)</b> UO Medicina Oncologica Azienda AUSL Modena
<b>3. Direttore</b>	Fabrizio Artioli
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AUSL)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20–40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	30
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	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
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì	
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	13	Strutturati: 10 Altri contratti: 2 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Sistemi di elaborazione dati	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Giorgia Razzini e-mail: g.razzini-ext@ausl.mo.it Telefono: 059659981	

<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Piacenza (PC)</b> Azienda Ospedale Civile di Piacenza
<b>3. Direttore</b>	Luigi Cavanna
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, GONO, ITMO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	60
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori del SNC, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	16	Strutturati: 14 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	No	
31. 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	Nome e Cognome: Luigi Cavanna e-mail: l.cavanna@ausl.pc.it Telefono: 0523302697	

<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Parma (PR)</b> Azienda Ospedaliera Universitaria
<b>3. Direttore</b>	Francesco Leonardi
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AOU)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 2 Ministero Ricerca 0 Università 1 Regione 4 AIFA 1 AIRC 3 Altri 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIM, GOIRC, GONO, IMI, ITMO, MaNGO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40–60
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	10–15
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	100–150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori testa-collo, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari. Ricerca traslazionale su biopsia liquida
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	49	Strutturati: 21 Altri contratti: 0 Specializzandi: 28 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	6	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 3 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 1
28. Numero di infermieri di ricerca	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	Sì	
31. 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	Nome e Cognome: Marcello Tiseo e-mail: mtiseo@ao.pr.it; marcello.tiseo@unipr.it Telefono: 0521702316	

<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Lugo (Ra)</b> UOS Oncologia Ospedale Umberto I
<b>3. Direttore</b>	Paolo Tarlazzi
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AUSL)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GONO, MaNGO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori ginecologici, Tumori del SNC
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	< 4 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 - 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	No	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	No	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	4	Strutturati: 4 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Claudio Dazzi e-mail: claudio.dazzi@auslromagna.it Telefono: 0545214093	



<b>1. Regione</b>	<b>Emilia-Romagna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Ravenna (RA)</b> UOC Oncologia
<b>3. Direttore</b>	Stefano Tamperi
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AUSL)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GIOGER, GOIRC, GONO, IMI, ISG, ITMO, MaNGO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	100-150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì	
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	24	Strutturati: 21 Altri contratti: 0 Specializzandi: 3 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	4	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 4 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 0
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Stefano Tamberi e-mail: ste.tamberi@gmail.com Telefono: 3385971734	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Nord Reggio Emilia (RE)</b> Oncologia provinciale (Arcispedale Santa Maria Nuova, I.R.C.C.S. – Azienda USL di Reggio Emilia / Guastalla
3. Direttore	Carmine Pinto
4. Tipologia	IRCCS
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	Sì
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 3 Ministero Ricerca 5 Università 0 Regione 0 AIFA 1 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIRC, MaNGO, MEET-URO, MITO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	20
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, 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	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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	27	Strutturati: 22 Altri contratti: 2 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	7	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 4 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 3
28. Numero di infermieri di ricerca	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	Sì	
31. 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	Nome e Cognome: Erika Gervasi e-mail: gervasi.erika@ausl.re.it Telefono: 0522296858	

<b>1. Regione</b>	<b>Friuli-Venezia Giulia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Trieste (TS)</b> Azienda Sanitaria Universitaria Giuliano Isontina
<b>3. Direttore</b>	Alessandra Guglielmi
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, IMI, MEET-URO, MITO, GONO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	50
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane

17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	8	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	No	
31. Livello di struttura informatica disponibile	Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Anna Ianza e-mail: anna.ianza@asugi.sanita.fvg.it Telefono: 0403992329	

<b>1. Regione</b>	<b>Friuli-Venezia Giulia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Udine (UD)</b> Azienda Sanitaria Universitaria Friuli Centrale
<b>3. Direttore</b>	Gianpiero Fasola
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AOU)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 1 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	EORTC, FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GIM, GIOGER, GOIRC, GONO, IMI, ITMO, MaNGO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	40
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Ricerca su modelli organizzativi, percorsi di cura, gestione del rischio, sostenibilità
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane

16. Tempo medio per la firma del contratto	< 4 settimane	
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	39	Strutturati: 22 Altri contratti: 1 Specializzandi: 16 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	No	
31. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica informatizzata (EMR e CPOE). Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Alessandro Marco Minisini – e-mail: alessandro.minisini@asufc.sanita.fvg.it Telefono: 0432559330	



<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Roma (RM)</b> Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini / UOC Oncologia
<b>3. Direttore</b>	Carlo Garufi
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 1 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	1
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori del SNC, Tumori rari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO

21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
26. Numero di oncologi	11	Strutturati: 9 Altri contratti: 1 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	No	
31. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Carlo Garufi e-mail: cgarufi@scamilloforlanini.rm.it Telefono: 0658704846	

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro</b> Unità Operativa Complessa di Oncologia Medica- Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS
<b>3. Direttore</b>	Giampaolo Tortora
<b>4. Tipologia</b>	Privato Convenzionato
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fase II, Fase III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 1 Regione 2 AIFA 0 AIRC 2 Altri 5
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumore mammario, Tumori toracici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori rari, Immunoterapia, Altro: CUP, testa-collo
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	< 4 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	80	Strutturati: 20 Altri contratti: 20 Specializzandi: 20 Dottorati di ricerca: 10 Ricercatori universitari: 10
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	6	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): 0
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Cartella clinica informatizzata con rispetto dei requisiti Joint Commission per attività clinica e ricerca, Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Armando Orlandi e-mail: armando.orlandi@policlinicogemelli.it Telefono: 3395874562 – 0630156318	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Centro Roma (RM)</b> Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS
3. Direttore	Giovanni Scambia
4. Tipologia	Privato Convenzionato
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	Sì
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 3 Ministero Ricerca 3 Università 2 Regione 0 AIFA 3 AIRC 1 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	IGG, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale 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 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	> 20 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	30	Strutturati: 8 Altri contratti: 10 Specializzandi: 8 Dottorati di ricerca: 2 Ricercatori universitari: 2
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	7	Strutturati: 5 Contratti libero professionali: 2 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Cartella clinica informatizzata con rispetto dei requisiti FDA per le sperimentazioni, Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/ CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Domenica Lorusso e-mail: domenica.lorusso@policlinicogemelli.it Telefono: 3393989209	

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Roma (RM)</b> IFO - IRCCS Istituto Nazionale Tumori Regina Elena - UOC Oncologia Medica 1
<b>3. Direttore</b>	Massimo Zeuli
<b>4. Tipologia</b>	IRCCS
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi I, Fasi II, Fasi III, studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 2
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE MICHELANGELO, GONO, MEET-URO, MITO, ONCOLTECH, Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Humanitas Milano, INT Napoli
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Tumori del SNC, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì	
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	22	Strutturati: 16 Altri contratti: 1 Specializzandi: 5 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	6	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 4 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 2
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	2	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 2
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete; sistemi di elaborazione dati, sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Massimo Zeuli e-mail: massimo.zeuli@ifo.it Telefono: 0652666919	



1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Centro Roma (RM)</b> IFO - IRCCS Istituto Nazionale Tumori Regina Elena - UOC Oncologia Medica 2
3. Direttore	Federico Capuzzo
4. Tipologia	IRCCS
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	Sì
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Fasi I, Fasi II, Fasi III
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 1 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIRC, MITO, ONCOTECH, FORT
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale 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, 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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	18	Strutturati: 13 Altri contratti: 1 Specializzandi: 4 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	9	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 6 Contratti libero professionali: 3 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 0
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	2	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 2
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Anna Maria Edliska e-mail: dirsciomb@ifo.it Telefono: 0652665698	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Centro Roma (RM)</b> IFO - IRCCS Istituto Nazionale Tumori Regina Elena - UOSD Sperimentazioni cliniche: Fase 1 e medicina di precisione
3. Direttore	Lorenza Landi
4. Tipologia	IRCCS
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	Sì
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Fasi I, Fasi II, Fasi III
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	AIOT, GOIRC, FORT
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	<5
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori toracici, 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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	3	Strutturati: 2 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	5	Strutturati: 5 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete; sistemi di elaborazione dati, sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Anna Maria Edliska e-mail: dirsciomb@ifo.it Telefono: 0652665698	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Centro Roma (RM)</b> ASL ROMA 1 - Presidio Cassia Sant'Andrea Dipartimento oncologico
3. Direttore	Mimma Raffaele
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	No Profit, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GIOGER, GIM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	60
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 del SNC, 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	< 4 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	< 4 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	No Se sì, in accordo a:	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	No	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	No	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	No	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	5	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Mimma Raffaele e-mail: mimma.raffaele@aslroma1.it Telefono: 0633063624/3620	

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Roma (RM)</b> Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini / UOSD Pneumologia Oncologica
<b>3. Direttore</b>	Maria Rita Migliorino
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	30
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	10	Strutturati: 7 Altri contratti: 1 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Maria Rita Migliorino e-mail: ritamigliorino@tiscali.it Telefono: 3495861108	



1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Centro Roma (RM)</b> Centro Oncologico Santo Spirito/Nuovo Regina Margherita - PO Santo Spirito in Sassia
3. Direttore	Simonetta Chiara Stani
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	No Profit, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GIM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	100
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, 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	No
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	8	Strutturati: 7 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Simonetta Chiara Stani e-mail: simonetta.stani@aslroma1.it Telefono: 0668352132	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Centro Roma (RM)</b> Istituto Dermopatico Immacolata
3. Direttore	Federica De Galitiis
4. Tipologia	Privato Convenzionato
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 1 Università 0 Regione 1 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	IMI, AIOM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	30
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, 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	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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	10	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	3	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): 3
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Maria Luigia Carbone e-mail: MariaLuigia.Carbone@idi.it; f.degalitiis@idi.it Telefono: 3477006900	

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Roma (RM)</b> Ospedale San Giovanni Addolorata
<b>3. Direttore</b>	Mauro Minelli
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10–20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	13	Strutturati: 10 Altri contratti: 1 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Antonio Lugini e-mail: alugini@hsangiovanni.roma.it Telefono: 3476063165	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Centro Roma (RM)</b> Ospedale San Giovanni Calibita Fatebenefratelli Isola Tiberina
3. Direttore	Domenico Cristiano Corsi
4. Tipologia	Privato Convenzionato
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GONO, MITO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10–20
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	25
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, 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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	7	Strutturati: 3 Altri contratti: 3 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Domenico Corsi e-mail: domenico.corsi@libero.it Telefono: 066837700	



<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Roma (RM)</b> Policlinico Umberto I / DAI Ematologia, Oncologia e Dermatologia
<b>3. Direttore</b>	Giovanni Pellacani
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, GONO, MaNGO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	4
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Immunoterapia
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	No Se sì, in accordo a:
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No
<b>26. Numero di oncologi</b>	31 Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 20 Dottorati di ricerca: 2 Ricercatori universitari: 2
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Alessandra Gargiulo e-mail: alessandra.gargiulo@uniroma1.it Telefono: 064462982

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Centro Roma (RM)</b> U.O.S.D. Oncologia Medica del Policlinico Universitario di Tor Vergata
3. Direttore	Mario Roselli
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 1 Università 3 Regione 0 AIFA 1 AIRC 1 Altri 2
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GONO, GISCAD
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10–20
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	20
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, 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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Si Se sì, in accordo a: Requisiti ISO
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Si
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	No
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Si
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Si
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Si
<b>26. Numero di oncologi</b>	27 Strutturati: 6 Altri contratti: 2 Specializzandi: 16 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 2
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Si
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Si
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici, AI
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Cristiano Serci e-mail: cristiano.serci@ptvonline.it Telefono: 0620903372

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Tivoli (RM)</b> ASL ROMA 5
<b>3. Direttore</b>	Rosa Saltarelli
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	90
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	No	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	4	Strutturati: 4 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Rosa Saltarelli e-mail: rosa.saltarelli@aslroma5.it Telefono: 07743164353 – 3358435936	

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Trigoria (RM)</b> Policlinico Unversitario Campus Bio-Medico
<b>3. Direttore</b>	Giuseppe Tonini
<b>4. Tipologia</b>	Privato Convenzionato
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, GOIRC, GONO, IMI, ISG, MaNGO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	30
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori Neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane

17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
26. Numero di oncologi	38	Strutturati: 9 Altri contratti: 4 Specializzandi: 20 Dottorati di ricerca: 4 Ricercatori universitari: 1
27. Numero di Clinical Study Coordinator	5	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): 2
28. Numero di infermieri di ricerca	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	Sì	
31. 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	Nome e Cognome: Giuseppe Tonini e-mail: g.tonini@unicampus.it Telefono: 06225411201	



<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Rieti (RI)</b> AUSL Rieti
<b>3. Direttore</b>	Anna Ceribelli
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AUSL)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	3
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Immunoterapia, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	No

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	No Se sì, in accordo a:
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	No
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì
<b>26. Numero di oncologi</b>	7 Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Greta Giuliano e-mail: g.giuliano@asl.rieti.it Telefono: 0746278385

<b>1. Regione</b>	<b>Lazio</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Viterbo (VT)</b> UOC di Oncologia e Rete Oncologica
<b>3. Direttore</b>	Enzo Maria Ruggeri
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10–20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	10	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Francesca Primi e-mail: fprimi@gmail.com Telefono: 3356666121	

<b>1. Regione</b>	<b>Liguria</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Genova (GE)</b> IRCCS Ospedale Policlinico San Martino - UO Clinica di Oncologia Medica
<b>3. Direttore</b>	Lucia Del Mastro
<b>4. Tipologia</b>	IRCCS
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali, translazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 8 Ministero Ricerca 2 Università 1 Regione 2 AIFA 1 AIRC 2 Altri 13
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE MICHELANGELO, ONCOTECH, IMI
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori urologici, Cure palliative e terapie di supporto, Melanoma e tumori cutanei
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	48	Strutturati: 6 Altri contratti: 10 Specializzandi: 30 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 1
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	9	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 1 Contratti libero professionali: 3 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 3
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	3	Strutturati: 3 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Cartella clinica informatizzata. Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Simona Pastorino e-mail: simona.pastorino@hsanmartino.it Telefono: 0105558904	

<b>1. Regione</b>	<b>Liguria</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Genova (GE)</b> Ente Ospedaliero Ospedali Galliera
<b>3. Direttore</b>	Andrea De Censi
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 4 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 1 AIRC 2 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GONO, MaNGO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10–20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	7	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Mauro D'Amico e-mail: mauro.damico@galliera.it Telefono: 0105634504	



<b>1. Regione</b>	<b>Liguria</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Genova (GE)</b> IRCCS Ospedale Policlinico San Martino - Clinica di medicina interna a indirizzo oncologico
<b>3. Direttore</b>	Alberto Ballestrero
<b>4. Tipologia</b>	IRCCS
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 3 Ministero Ricerca 1 Università 1 Regione 0 AIFA 0 AIRC 4 Altri 4
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Ricerca Traslazionale
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	12 – 16 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	35	Strutturati: 5 Altri contratti: 1 Specializzandi: 23 Dottorati di ricerca: 2 Ricercatori universitari: 4
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Anna Benvenuto e-mail: segreteria01@unige.it Telefono: 0103538667	

1. Regione	Liguria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Nord Sanremo (IM)</b> A.S.L. 1 Sistema Sanitario Regione Liguria
3. Direttore	Lazzaro Repetto
4. Tipologia	Pubblico (AUSL)
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 3 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GIOGER, GONO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale 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 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 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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Si	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Si	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Si	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Si	
<b>26. Numero di oncologi</b>	8	Strutturati: 7 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Lazzaro Repetto e-mail: l.repetto@asl1.liguria.it Telefono: 0184536460	

<b>1. Regione</b>	<b>Liguria</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Savona (SV)</b> A.S.L. 2 Savonese (Ospedale San Paolo)
<b>3. Direttore</b>	Marco Benasso
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AUSL)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GONO, MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, testa e collo
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	7	Strutturati: 6 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Marco Benasso e-mail: m.benasso@asl2.liguria.it Telefono: 01984044431	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Brescia (BS)</b> Istituto Ospedaliero Fondazione Poliambulanza
<b>3. Direttore</b>	Alberto Zaniboni
<b>4. Tipologia</b>	Privato Convenzionato
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, GONO, ITMO, MaNGO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Sarcomi, Tumori del SNC, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Joint Commission International	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
26. Numero di oncologi	10	Strutturati: 7 Altri contratti: 2 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	No	
31. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica informatizzata con rispetto dei requisiti FDA per le sperimentazioni. 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	Nome e Cognome: Laura Zanotti e-mail: laura.zanotti@poliambulanza.it Telefono: 0303518503	



<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Sesto San Giovanni (MI)</b> I.R.C.C.S. Multimedica
<b>3. Direttore</b>	Riccardo Ricotta
<b>4. Tipologia</b>	Privato Convenzionato
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MEET-URO, IGO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	3
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	100
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	No	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	5	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Riccardo Ricotta e-mail: riccardo.ricotta@multimedica.it Telefono: 0224209237 – 3475495019	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Bergamo (BG)</b> ASST Papa Giovanni XXIII
<b>3. Direttore</b>	Carlo Alberto Tondini
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 2 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 3 Altri 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, FONDAZIONE NIBIT, GOIRC, GONO, IMI, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	30
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	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, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	< 4 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì	
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	19	Strutturati: 15 Altri contratti: 1 Specializzandi: 3 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	8	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): 5
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Michela Franchi e-mail: mfranchi@fondazionefrom.it Telefono: 0352674660	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Treviglio (BG)</b> ASST Bergamo Ovest - Ospedale di Treviglio
<b>3. Direttore</b>	Andrea Luciani
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GIOGER, GOIRC
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10–20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10–20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	7	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Andrea Luciani e-mail: andrea_luciani@asst-bgovest.it Telefono: 036324223	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Brescia (BS)</b> Spedali Civili Brescia / Oncologia Medica
<b>3. Direttore</b>	Alfredo Berruti
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AOU)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 1 Università 1 Regione 1 AIFA 1 AIRC 3 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GONO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	60
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori Neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Tumori del distretto Cervico Cefalico, Tumori della Tiroide, Tumori della ghiandola surrenalica
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane

17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
26. Numero di oncologi	35	Strutturati: 12 Altri contratti: 2 Specializzandi: 18 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 3
27. Numero di Clinical Study Coordinator	5	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): 5
28. Numero di infermieri di ricerca	2	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 2 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	No	
31. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Alfredo Berruti e-mail: alfredo.berruti@unibs.it Telefono: 0303995410	



<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Brescia (BS)</b> Spedali Civili Brescia / Ginecologia
<b>3. Direttore</b>	Franco Odicino
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 1 Ministero Ricerca 2 Università 1 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 2
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MaNGO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10–20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori ginecologici, Sarcomi, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	16	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 10 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 1
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Germana Tognon e-mail: germanatognon@gmail.com Telefono: 0303998428	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Desenzano del Garda (BS)</b> ASST del Garda - Unità di Oncologia Aziendale
<b>3. Direttore</b>	Luigi Celio
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MaNGO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	1
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	No	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	No	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	9	Strutturati: 8 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Nicola Personeni e-mail: nicola.personeni@asst-garda.it Telefono: 0309929610	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Como (CO)</b> Ospedale Valduce
<b>3. Direttore</b>	Giovanni Scognamiglio
<b>4. Tipologia</b>	Privato Convenzionato
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, ITMO, GIM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Tumori Neuroendocrini
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	16 – 20 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	16 – 20 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	No

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	No	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	6	Strutturati: 5 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Maria Duro e-mail: duromarilina@gmail.com Telefono: 3280013759	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Nord San Fermo Della Battaglia (CO)</b> ASST Lariana
3. Direttore	Monica Giordano
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GIM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10–20
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale 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 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	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	No Se sì, in accordo a:	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	10	Strutturati: 9 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Monica Giordano e-mail: monica.giordano@asst-lariana.it Telefono: 0315859372	



<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Crema (CR)</b> ASST Crema - U.O. Oncologia Medica
<b>3. Direttore</b>	Maurizio Grassi
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	100
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	No

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	4	Strutturati: 4 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Mariangela Manzoni e-mail: mariangelamanzoni@gmail.com Telefono: 0373280400	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Cremona (CR)</b> ASST di Cremona
<b>3. Direttore</b>	Giuseppe Procopio
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	12	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Angela Gobbi e-mail: angela.gobbi@asst-cremona.it Telefono: 0372408035	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Lecco (LC)</b> ASST Lecco, Alessandro Manzoni
<b>3. Direttore</b>	Antonio Ardizzoia
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, GONO, ITMO, MaNGO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	14	Strutturati: 10 Altri contratti: 2 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	2	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 2
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Cartella clinica informatizzata	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Antonio Ardizzoia e-mail: a.ardizzoia@asst-lecco.it Telefono: 3665748919	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Monza (M)</b> ASST Monza
<b>3. Direttore</b>	Diego Cortinovis
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 1 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì SeSì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	27	Strutturati: 10 Altri contratti: 5 Specializzandi: 11 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 1
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	8	Strutturati SSN: 1 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 5 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 2
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	4	Strutturati: 4 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Marina Elena Cazzaniga e-mail: marina.cazzaniga@asst-monza.it Telefono: 0392339037	



<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Monza (M)</b> Policlinico di Monza
<b>3. Direttore</b>	Domenico De Toma
<b>4. Tipologia</b>	Privato Convenzionato
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Fasi II, Fasi III
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	ITMO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	0
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, 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
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	< 4 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	4	Strutturati: 0 Altri contratti: 4 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Domenico De Toma e-mail: domenico.detoma@policlinicodimona.it Telefono: 039810662	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Nord Presidi Osp . Vimercate, Desio, Carate (MB)</b> ASST Brianza
3. Direttore	Salvatore Artale
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	No, nessuno
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	33
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 Testa-collo, Oncoematologia, Immunoterapia, Terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Aspetti nutrizionali del paziente oncologico nel contesto di progetto di prehabilitation.
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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
26. Numero di oncologi	15	Strutturati: 15 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	1	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
28. Numero di infermieri di ricerca	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	No	
31. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica informatizzata con rispetto dei requisiti FDA per le sperimentazioni. Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Salvatore Artale e-mail: salvatore.artale@asst-brianza.it Telefono: 0396654416	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Cernusco sul Naviglio (MI)</b> ASST Melegnano e della Martesana
<b>3. Direttore</b>	Mario Comandè
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Fasi III
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	1
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10–20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: c) Entrambi

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Si	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Si	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Si	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	8	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Mario Comandè e-mail: comar57@me.com Telefono: 3394233822	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Legnano (MI)</b> ASST Ovest Milanese - Ospedale di Legnano
<b>3. Direttore</b>	Anna Calcagno
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	30
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Melanoma e tumori cutanei
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	11	Strutturati: 11 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Massimiliano Cergnul e-mail: massimiliano.cergnul@asst-ovestmi.it Telefono: 3477697753	



<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Milano (MI)</b> ASST Santi Paolo e Carlo
<b>3. Direttore</b>	Mauro Moroni
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 1 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GONO, IGG, IMI, FIL, EMN.
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10–20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	50
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	17	Strutturati: 16 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Mauro Moroni e-mail: mauro.moroni@asst-santipaolocarlo.it Telefono: 0240222119	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Milano (MI)</b> Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori - SC Oncologia Medica 3
<b>3. Direttore</b>	Lisa Licitra
<b>4. Tipologia</b>	IRCCS
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 2 AIFA 0 AIRC 3 Altri 2
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GONO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Melanoma e tumori cutanei, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Testa e collo, Tiroide
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	10	Strutturati: 3 Altri contratti: 2 Specializzandi: 4 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 1
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	3	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): 1
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Lisa Licitra e-mail: lisa.licitra@istitutotumori.mi.it Telefono: 0223903352	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Milano (MI)</b> Grande Ospedale Metropolitano Niguarda
<b>3. Direttore</b>	Salvatore Siena
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 1 Ministero Ricerca 1 Università 0 Regione 1 AIFA 0 AIRC 4 Altri 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MaNGO, MITO, CliNET di IFOM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi, Sottotipi molecolari rari di tumori frequenti
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	42	Strutturati: 17 Altri contratti: 0 Specializzandi: 23 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 1
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	7	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): 4
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	1	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 1 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Salvatore Siena e-mail: salvatore.siena@ospedaleniguarda.it Telefono: 0264442291	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Milano (MI)</b> Istituto Europeo di Oncologia - Divisione di Sviluppo Nuovi Farmaci per Terapie Innovative
<b>3. Direttore</b>	Giuseppe Curigliano
<b>4. Tipologia</b>	IRCCS
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 2 Ministero Ricerca 2 Università 2 Regione 1 AIFA 0 AIRC 2 Altri 5
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno, Oncodistinct
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	0
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: equisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	29	Strutturati: 6 Altri contratti: 3 Specializzandi: 16 Dottorati di ricerca: 3 Ricercatori universitari: 1
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	11	Strutturati SSN: 3 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 6 Contratti libero professionali: 2 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 0
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	4	Strutturati: 3 Contratti libero professionali: 1 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Cartella clinica informatizzata con rispetto dei requisiti FDA per le sperimentazioni, Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Giuseppe Curigliano e-mail: giuseppe.curigliano@ieo.it Telefono: 0257489439	



<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Nord Milano (MI)</b> Istituto Europeo di Oncologia - Oncologia Toracica
3. Direttore	Filippo de Marinis
4. Tipologia	IRCCS
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 1 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 1 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	AIOT
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	5
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori toracici, 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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	9	Strutturati: 5 Altri contratti: 2 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Gianluca Spitaleri e-mail: gianluca.spitaleri@ieo.it Telefono: 0257489482	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Milano (MI)</b> Ospedale San Raffaele IRCCS
<b>3. Direttore</b>	Stefano Cascinu
<b>4. Tipologia</b>	IRCCS
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 2 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 3 Altri 4
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	54	Strutturati: 20 Altri contratti: 24 Specializzandi: 6 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 3
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	8	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 8 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 0
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	4	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 4 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Andrea Casadei Gardini e-mail: casadeigardini.andrea@hsr.it Telefono: 0226436531	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Mantova (MN)</b> ASST Mantova
<b>3. Direttore</b>	Maurizio Cantore
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AUSL)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	4
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10–20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	12 – 16 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	No	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	12	Strutturati: 12 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Cartella clinica informatizzata con rispetto dei requisiti FDA per le sperimentazioni, Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Maurizio Cantore e-mail: maurizio.cantore@asst-mantova.it Telefono: 3396607611	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Pavia (PV)</b> Fondazione I.R.C.C.S. Policlinico San Matteo
<b>3. Direttore</b>	Paolo Pedrazzoli
<b>4. Tipologia</b>	IRCCS
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 6 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 1 AIFA 0 AIRC 0 Altri 2
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC, GONO, ALLEANZA CONTRO IL CANCRO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	> 60
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80–100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	29	Strutturati: 15 Altri contratti: 2 Specializzandi: 12 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	9	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 3 Contratti libero professionali: 4 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 2
28. Numero di infermieri di ricerca	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	Sì	
31. 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	Nome e Cognome: Paolo Pedrazzoli e-mail: p.pedrazzoli@smatteo.pv.it Telefono: 0382502094	



<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Nord Castellanza (VA)</b> Istituto Clinico Mater Domini Casa di Cura Privata
3. Direttore	Giovanbattista Rodà
4. Tipologia	Privato Convenzionato
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	No, nessuno
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	100
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
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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	No	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	5	Strutturati: 3 Altri contratti: 2 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Giovambattista Rodà e-mail: giovambattista.roda@materdomini.it Telefono: 0331476193	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Castellanza (VA)</b> Ospedale Multimedita
<b>3. Direttore</b>	Eraldo Oreste Bucci
<b>4. Tipologia</b>	Privato Convenzionato
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	30
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	No	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	3	Strutturati: 2 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Barbara Barco e-mail: barbara.barco@multimedica.it Telefono: 0331393234	

<b>1. Regione</b>	<b>Lombardia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Saronno (VA)</b> ASST Valle Olona
<b>3. Direttore</b>	Caludio Verusio
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, ITMO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-15
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	7
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10–20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 -10 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	7	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Cartella clinica informatizzata sistema WHospital. Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Erika Gazzola e-mail: erika.gazzola@asst-valleolona.it Telefono: 029613725	

1. Regione	Marche
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro <b>Ancona (AN)</b> Clinica Oncologica Azienda Ospedaliero-Universitaria delle Marche
3. Direttore	Rossana Berardi
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	Sì
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 2 Università 2 Regione 1 AIFA 1 AIRC 3 Altri 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE NIBIT, GOIRC, GONO, IMI, MeetURO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	5
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, 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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	46	Strutturati: 17 Altri contratti: 0 Specializzandi: 25 Dottorati di ricerca: 4 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	6	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): 1
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Rossana Berardi e-mail: rossana.berardi@ospedaliriuniti.marche.it Telefono: 0715964169	



1. Regione	Marche
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Centro Fermo (FM)</b> A.S.U.R. Marche Area Vasta 4
3. Direttore	Renato Bissoni
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	No Profit, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 1 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIRC
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	70
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, Immunoterapia
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	< 4 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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	No	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	8	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Renato Bisonni e-mail: Renato.bisonni@sanita.marche.it Telefono: 07346252497	

1. Regione	Marche
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro <b>Macerata (MC)</b> Ospedale Area Vasta 3
3. Direttore	Nicola Battelli
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	No, nessuno
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	40
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, 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 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	No Se sì, in accordo a:
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No
<b>26. Numero di oncologi</b>	9 Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Giulia Sorgentoni e-mail: giulia.sorgentoni@libero.it Telefono: 07332573752

<b>1. Regione</b>	<b>Marche</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Urbino (PU)</b> A.S.U.R. Marche Area Vasta 1
<b>3. Direttore</b>	Vincenzo Catalano
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Promotore di studi, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	75
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	< 4 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	No Se sì, in accordo a:

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	No	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	No	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	No	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	5	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Vincenzo Catalano e-mail: catalano_v@yahoo.it Telefono: 3343441436	

<b>1. Regione</b>	<b>Molise</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Sud e isole Termoli (CB)</b> ASREM - Ospedale S. Timoteo
<b>3. Direttore</b>	Francesco Angelo Carrozza
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE NIBIT, GOIM, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	< 4 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	No	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	3	Strutturati: 3 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Francesco Angelo Carrozza e-mail: carrozza_f@yahoo.it Telefono: 3396068639	



<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Torino (TO)</b> AO Ordine Mauriziano – SCU Ginecologia
<b>3. Direttore</b>	Nicoletta Biglia
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 1 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MaNGO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10–20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–40
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori ginecologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	14	Strutturati: 5 Altri contratti: 1 Specializzandi: 7 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 1
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Cartella clinica informatizzata. Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Annamaria Ferrero e-mail: a.ferrero0505@gmail.com; annamaria.ferrero@unito.it Telefono: 3358001042 – 0115082764/682	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Alessandria (AL)</b> Azienda Ospedaliera SS Antonio e Biagio e C Arrigo (SC Oncologia e SSD Mesotelioma)
<b>3. Direttore</b>	Maura Rossi / Federica Grosso
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 8
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GONO, GIM, IMI, ISG, MaNGO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	59
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori del SNC, Tumori Neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane

17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
26. Numero di oncologi	14	Strutturati: 14 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	No	
31. 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	Nome e Cognome: Chiara Grasso e-mail: chiara.grasso@ospedale.al.it; clinicaltrialcenter@ospedale.al.it Telefono: 0131206893	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Ponderano (BI)</b> ASL BI - Ospedale degli Infermi
<b>3. Direttore</b>	Francesco Leone
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GONO, MaNGO, MITO, GICO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	15
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 - 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 - 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	11	Strutturati: 11 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Francesco Leone e-mail: francesco.leone@aslbi.piemonte.it Telefono: 01515157503	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Cuneo (CN)</b> A.S.O. Santa Croce e Carle Ospedale d'insegnamento
<b>3. Direttore</b>	Gianmauro Numico
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, GOIRC, GONO, IMI, ISG, MaNGO, MITO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	50
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori Neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 - 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 - 8 settimane

17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	11	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	3	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): 2
28. Numero di infermieri di ricerca	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 c) Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	No	
31. 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	Nome e Cognome: Marcella Occeili e-mail: occeili.m@ospedale.cuneo.it Telefono: 0171616350	



<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Verduno (CN)</b> A.S.L. Cuneo 2 Alba-Bra
<b>3. Direttore</b>	Cinzia Ortega
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 1 AIFA 0 AIRC 0 Altri 2
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10–20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	60
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori rari, Immunoterapia
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	8	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Manuela Alessio e-mail: malessio@aslcn2.it Telefono: 3925490912	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Novara (NO)</b> Azienda Ospedaliero-Universitaria Maggiore della Carità
<b>3. Direttore</b>	Alessandra Gennari
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AOU)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 2 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC, GONO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10–20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	70
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	18	Strutturati: 14 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 3 Ricercatori universitari: 1
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Federica Biello e-mail: federica.biello@maggioreosp.novara.it Telefono: 3465059425 – 03213733989/2292	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Nord Candiolo (TO)</b> Fondaz. del Piemonte per l'Oncologia - IRCCS Candiolo - Day Hospital Oncologico
3. Direttore	Filippo Montemurro
4. Tipologia	IRCCS
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	Sì
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 40 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 2 AIFA 0 AIRC 137 Altri 115
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GONO, ISG, MaNGO, MEET-URO, MITO, GISCAD, GICO, FIL, GINEMA, GITCO, ISG, GIM, AIOM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale 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 Neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi, nutrizione
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	< 4 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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	28	Strutturati: 14 Altri contratti: 6 Specializzandi: 5 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 2
27. Numero di Clinical Study Coordinator	8	Strutturati SSN: 2 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 0 Contratti libero professionali: 6 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 0
28. Numero di infermieri di ricerca	2	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 1 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	Sì	
31. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica informatizzata con rispetto dei requisiti FDA per le sperimentazioni, 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	Nome e Cognome: Paola Marino e-mail: segreteria. direzioneamministrativa@ircc.it Telefono: 0119933633	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Carmagnola (TO)</b> Oncologia Medica ASLTO5
<b>3. Direttore</b>	Carla Barone
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Fasi II
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	0
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	No
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	No Se sì, in accordo a:
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	No

<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Si	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Si	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	3	Strutturati: 3 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Carla Barone e-mail: barone.carla@aslto5.piemonte.it Telefono: 0119719663	



<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Ivrea (TO)</b> A.S.L. Torino 4 - Ospedale Civile Ivrea
<b>3. Direttore</b>	Giorgio Vellani
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	80
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	No Se sì, in accordo a:

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	No	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	7	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Giorgio Vellani e-mail: gvellani62@gmail.com Telefono: 01251961114 – 3470526473	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Pinerolo (TO)</b> ASL TO3 - Ospedale Edoardo Agnelli
<b>3. Direttore</b>	Marco Tampellini
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10–20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Si	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	No	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Si	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Si	
<b>26. Numero di oncologi</b>	5	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Marco Tampellini e-mail: marco.tampellini@unito.it Telefono: 3346282251	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Torino (TO)</b> AO Ordine Mauriziano, Ospedale Umberto I - SCU Oncologia Medica - Torino
<b>3. Direttore</b>	Massimo Di Maio
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AOU)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 1 Università 1 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, GOIRC, GONO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10–20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	25
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80–100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì	
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	18	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 11 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Massimo Di Maio e-mail: massimo.dimaio@unito.it Telefono: 0115082032	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Torino (TO)</b> AOU Città della Salute e della Scienza - SSD Oncologia Medica Senologica
<b>3. Direttore</b>	Umberto Ricardi
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE MICHELANGELO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	30
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	4	Strutturati: 4 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 c) Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Alessandra Beano e-mail: abeano@cittadellasalute.to.it Telefono: 0113134938 – 0113134449	



<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Torino (TO)</b> AOU Città della Salute e della Scienza - SSD Organiz. e Coord. percorsi in Onc. Ginecologica Pelvica
<b>3. Direttore</b>	Paolo Zola
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AOU)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi III
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MaNGO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	4
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori ginecologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì SeSì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	17	Strutturati: 8 Altri contratti: 1 Specializzandi: 6 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 2
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	6	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): 2
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Paolo Zola e-mail: paolo.zola@unito.it Telefono: 0113131523	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Torino (TO)</b> ASL Città di Torino Ospedali S.G. Bosco e M. Vittoria e Martini - Rete Oncologica Aziendale
<b>3. Direttore</b>	Alessandro Comandone
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GONO, ISG, MANGO, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10–20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	25
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Sarcomi, Tumori Neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	17	Strutturati: 17 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Alessandro Comandone e-mail: <a href="mailto:alessandro.comandone@aslcitytorino.it">alessandro.comandone@aslcitytorino.it</a> Telefono: 0112402311 – 3482301531	

<b>1. Regione</b>	<b>Piemonte</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Torino (TO)</b> Ospedale Humanitas Gradenigo
<b>3. Direttore</b>	Lucio Buffoni
<b>4. Tipologia</b>	Privato Convenzionato
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 4
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GONO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10–20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	< 4 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	No Se sì, in accordo a:	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	9	Strutturati: 6 Altri contratti: 2 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Lucio Buffoni e-mail: buffonil75@gmail.com Telefono: 3477958044	

GOIM	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e isole <b>Bari (BA)</b> IRCCS 'Giovanni Paolo II'
3. Direttore	Domenico Galetta
4. Tipologia	IRCCS
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	15
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori toracici, 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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	6	Strutturati: 6 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	3	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 1 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 1
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	1	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 1
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Pietro Milella e-mail: p.milella@oncologico.bari.it Telefono: 0805555111	



1. Regione	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e isole <b>Brindisi (BR)</b> UOC Complessa di Oncologia e Breast Unit, ASL Brindisi, Ospedale Perrino
3. Direttore	Saverio Cinieri
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GIOGER, GOIM, GOIRC, GONO, IMI, MaNGO, MEET-URO, MITO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	30
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, Immunoterapia, 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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	17	Strutturati: 14 Altri contratti: 1 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Margherita Cinefra e-mail: cinefra.margherita@gmail.com Telefono: 3927233725	

1. Regione	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e isole <b>Foggia (FG)</b> Policlinico Riuniti
3. Direttore	Matteo Landriscina
4. Tipologia	Pubblico (AOU)
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 1 Università 2 Regione 2 AIFA 0 AIRC 1 Altri 2
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, la percentuale 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, 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	No
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	13	Strutturati: 3 Altri contratti: 4 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 2 Ricercatori universitari: 2
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Matteo Landriscina e-mail: matteo.landriscina@unifg.it Telefono: 3404133018	

1. Regione	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e isole <b>San Giovanni Rotondo (FG)</b> Fondazione I.R.C.C.S. Casa Sollievo della Sofferenza
3. Direttore	Evaristo Maiello
4. Tipologia	IRCCS
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	Sì
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 5 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 6 Altri 4
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM, GOIRC, GONO, MEET-URO, MITO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale 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, 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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
26. Numero di oncologi	17	Strutturati: 15 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	2	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 2 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 0
28. Numero di infermieri di ricerca	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	Sì	
31. 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	Nome e Cognome: Evaristo Maiello e-mail: e.maiello@operapadrepio.it Telefono: 0882410640	

<b>1. Regione</b>	<b>Puglia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Sud e isole Lecce (LE)</b> Presidio Ospedaliero Vito Fazzi / A.S.L. Lecce
<b>3. Direttore</b>	Silvana Leo
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GIOGER, GOIM, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Oncologia geriatrica, Tumori eredo familiari, Testa-collo
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	14	Strutturati: 13 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Silvana Leo e-mail: silvileo59@gmail.com Telefono: 3358168639 – 0832661962	



<b>1. Regione</b>	<b>Puglia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Sud e isole Tricase (LE)</b> Oncologia Tricase
<b>3. Direttore</b>	Emiliano Tamburini
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AUSL)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GIOGER, GOIM, GONO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	7	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Emiliano Tamburini e-mail: emilianotamburini@icloud.com Telefono: 3343288486	

<b>1. Regione</b>	<b>Sardegna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Sud e isole Cagliari (CA)</b> Azienda Ospedaliera Brotzu
<b>3. Direttore</b>	Francesca Bruder
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	ASTRO, GOIM, GONO, IMI, ISG, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	30
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori del SNC, Tumori Neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No	
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	25	Strutturati: 25 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>		
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Francesca Bruder e-mail: francesca.bruder@aob.it Telefono: 07052965356	

1. Regione	Sardegna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e isole <b>Nuoro (NU)</b> ATS Sardegna ASSL NUORO
3. Direttore	Maria Giuseppa Sarobba
4. Tipologia	Pubblico (AUSL)
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	30
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	10–20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, 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	< 4 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	< 4 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Si	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Si	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Si	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Si	
<b>26. Numero di oncologi</b>	7	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Giuseppina Sarobba e-mail: giuseppinasarobba@icloud.com Telefono: 3339489760	

<b>1. Regione</b>	<b>Sardegna</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Sud e isole Sassari (SS)</b> A.O.U. Sassari - Ospedale SS Annunziata
<b>3. Direttore</b>	Antonio Pazzola
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AOU)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80–100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	13	Strutturati: 13 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Marianna Contu (Data-manager) e-mail: segreteria.oncologia.ssa@aousassari.it Telefono: 0792061586	



1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e isole <b>Caltanissetta (CL)</b> Ospedale S.Elia Caltanissetta
3. Direttore	Stefano Vitello
4. Tipologia	Pubblico (AUSL)
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	No Profit, Fasi III
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 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, la percentuale 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, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Tumori rari
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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Si	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Si	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Si	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Si	
<b>26. Numero di oncologi</b>	5	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Stefano Vitello e-mail: stefanovitello56@gmail.com Telefono: 3388554260	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e isole <b>Catania (CT)</b> A.O. per le Emergenze Cannizzaro
3. Direttore	Giuseppa Scandurra
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
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, la percentuale di studi osservazionali?	10
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 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	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 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	4	Strutturati: 4 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	3	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): 3
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Valentina Lombardo e-mail: lombardovalentina89@gmail.com Telefono: 3456131579	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e Isole <b>Viagrande (CT)</b> Istituto Oncologico del Mediterraneo Viagrande CT
3. Direttore	Dario Giuffrida
4. Tipologia	Privato Convenzionato
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 6 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM, ITMO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10–20
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	50
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 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	No
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	8	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Maria Paola Vitale e-mail: mariapaola.vitale@grupposamed.com Telefono: 0957895000 – 3479560272	

<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Sud e Isole Messina (ME)</b> A.O.U. "G. Martino"
<b>3. Direttore</b>	Nicola Silvestris
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AOU)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, GONO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	4
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	No Se sì, in accordo a:	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	38	Strutturati: 15 Altri contratti: 0 Specializzandi: 23 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Nicola Desiré Silvestris Speranza e-mail: nsilvestris@unime.it; desiree.speranza@mail.com Telefono: 0902213230 – 0902213393	



1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e Isole <b>Taormina (ME)</b> Ospedale San Vincenzo
3. Direttore	Francesco Ferraù
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, IMI, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10–20
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	20
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	10–20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, 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 – 6 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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	14	Strutturati: 12 Altri contratti: 2 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Francesco Ferrau e-mail: francesco.ferrau5@gmail.com Telefono: 0942579322	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e Isole <b>Palermo (PA)</b> Casa di cura Macchiarella
3. Direttore	Alfredo Colombo
4. Tipologia	Privato Convenzionato
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GOIM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	30
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	< 4 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	< 4 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	No
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	No	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	3	Strutturati: 3 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Cartella clinica informatizzata con rispetto dei requisiti FDA per le sperimentazioni	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Alfredo Colombo e-mail: alfredocolombo63@gmail.com Telefono: 3355273795	

<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Sud e Isole Palermo (PA)</b> Ospedali Riuniti Villa Sofia Cervello
<b>3. Direttore</b>	Francesco Verderame
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AUSL)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM, MaNGO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	11	Strutturati: 9 Altri contratti: 1 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Francesco Verderame e-mail: f.verderame@villasofia.it Telefono: 09168002083	

<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Sud e Isole Palermo (PA)</b> U.O.C. Oncologia - A.O.U. Paolo Giaccone
<b>3. Direttore</b>	Antonio Russo
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AOU)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10–20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	50
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori Neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	11	Strutturati: 10 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Antonio Russo e-mail: antonio.russo@usa.net Telefono: 3277495252	



<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Sud e Isole Ragusa (RG)</b> A.S.P. Ragusa
<b>3. Direttore</b>	Stefano Cordio
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GIOGER, GOIM, GONO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	4
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10–20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	No Se sì, in accordo a:

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	No	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	9	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Massimo Iacono e-mail: massimo.iacono@asp.rg.it Telefono: 0932614461	

<b>1. Regione</b>	<b>Sicilia</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Sud e Isole Siracusa (SR)</b> A.S.P. Siracusa - Ospedale Umberto I
<b>3. Direttore</b>	Paolo Tralongo
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 1 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	50
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	< 4 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	No

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	10	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Cartella clinica informatizzata, Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Francesco Cappuccio e-mail: datamanager.oncologia@asp.sr.it Telefono: 3398204592	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Arezzo (AR)</b> U.S.L. Toscana Sudest - Ospedale San Donato
<b>3. Direttore</b>	Carlo Milandri
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AUSL)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	ISG, MEET-URO, MITO, GIRCG
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	12	Strutturati: 10 Altri contratti: 2 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Carlo Milandri e-mail: carlo.milandri@uslsudest.toscana.it Telefono: 0575255439	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Centro Borgo San Lorenzo (FI)</b> Area Vasta Toscana Centro SOS Oncologia Borgo San Lorenzo
3. Direttore	Valentina Fabbroni
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	No
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	No, nessuno
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	10
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	<10
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori toracici
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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	No
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	No
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	No

<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	No
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	No
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No
<b>26. Numero di oncologi</b>	2 Strutturati: 1 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Valentina Fabbroni e-mail: valentina.fabbroni@uslcentro.toscana.it Telefono: 0558451244



<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Firenze (FI)</b> Area Vasta Toscana Centro SOS Oncologia Santa Maria Nuova
<b>3. Direttore</b>	Fabio Lanini
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	90
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Immunoterapia
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	3	Strutturati: 3 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Fabio Lanini e-mail: fabio.lanini@uslcentro.toscana.it Telefono: 0556938632	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Firenze (FI)</b> Azienda USL Toscana Centro-Firenze Oncologia Medica 1
<b>3. Direttore</b>	Luisa Fioretto
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì	
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	12	Strutturati: 12 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	3	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): 3
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Maria Simona Pino e-mail: mariasimona.pino@uslcentro.toscana.it Telefono: 0556936583	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Centro Grosseto (GR)</b> Azienda USL Toscana Sudest UOC Oncologia Medica, PO Misericordia
3. Direttore	Carmelo Bengala
4. Tipologia	Pubblico (AUSL)
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 1 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	ASTRO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10–20
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale 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, 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. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	12	Strutturati: 12 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Cartella clinica informatizzata con rispetto dei requisiti FDA per le sperimentazioni. Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/ CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Sara Barbaro e-mail: sperimentazioni.taskforce@uslsudest.toscana.it; sara.barbaro@uslsudest.toscana.it Telefono: 0564486071 – 0564483898	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Livorno (LI)</b> Ospedale Civile di Livorno - Azienda UsI Toscana Nord Ovest (ATNO)
<b>3. Direttore</b>	Giacomo Allegrini
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 4 AIFA 0 AIRC 2 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GONO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	< 4 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 - 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	12	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 3 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	3	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): 2
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Chiara Finale e-mail: chiarafinale@uslnordovest.toscana.it Telefono: 0586223416	



<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Lido di Camaiore (LU)</b> Ospedale Versilia - Lido di Camaiore
<b>3. Direttore</b>	Domenico Amoroso
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, GONO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10–20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	50
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	5	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Maria Antonietta Grosso e-mail: maria.antonietta.gro@gmail.com Telefono: 05846057231	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Lucca (LU)</b> Azienda Sanitaria Toscana Nord Ovest (A.T.N.O)
<b>3. Direttore</b>	Editta Baldini
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	ASTRO, GOIRC, GONO, MaNGO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10-20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	7	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	1	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 1 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Chiara Dalle Mura e-mail: sperimentazione.oncologia@usl2.toscana.it Telefono: 0583970161	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Prato (PO)</b> SOC oncologia medica – Dipartimento Oncologico Azienda USL Toscana Centro
<b>3. Direttore</b>	Laura Biganzoli
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AUSL)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 2 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 1 Altri 2
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GIOGER, GOIRC, GONO, ISG, ITMO, MaNGO, MITO, ONCOTECH, GIM
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	15
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Sarcomi, Tumori rari, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	No	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	19	Strutturati: 17 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	Sì	
31. 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	Nome e Cognome: Laura Biganzoli e-mail: laura.biganzoli@uslcentro.toscana.it Telefono: 0574802520	

<b>1. Regione</b>	<b>Toscana</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Pescia (PT)</b> Azienda USL Toscana Centro - Presidio San Cosma e Damiano
<b>3. Direttore</b>	Ilaria Pazzagli
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	70
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10–20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	No Se sì, in accordo a:
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	No
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	No
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì
<b>26. Numero di oncologi</b>	3 Strutturati: 3 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0 Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Ilaria Pazzagli e-mail: ilaria.pazzagli@uslcentro.toscana.it Telefono: 0572460538



<b>1. Regione</b>	<b>Trentino-Alto Adige</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Bolzano (BZ)</b> Azienda Sanitaria dell'Alto Adige (ASDAA-SABES)
<b>3. Direttore</b>	Judith Stocker
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, GONO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	10
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10–20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori del SNC, Tumori Neuroendocrini, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	No Se sì, in accordo a:	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	11	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Alessandra Marabese e-mail: alessandra.marabese@gmail.com Telefono: 3284958078	

<b>1. Regione</b>	<b>Umbria</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Perugia (PG)</b> A.O. di Perugia
<b>3. Direttore</b>	Fausto Roila
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AOU)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 1 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC, IMI, MITO, EORTC, FORT
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	15
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	60-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	< 4 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	27	Strutturati: 15 Altri contratti: 2 Specializzandi: 10 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Giulio Metro e-mail: giulio.metro@ospedale.perugia.it Telefono: 0755783742	

<b>1. Regione</b>	<b>Umbria</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Centro Terni (TR)</b> S.C. Oncologia Medica e Traslazionale; Az.Ospedaliera Santa Maria
<b>3. Direttore</b>	Sergio Bracarda
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AOU)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC, MITO, ONCOTECH
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	40-60
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	25
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	80-100
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Modelli organizzativi
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	< 4 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	< 4 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	No Se sì, in accordo a:	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	No	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	12	Strutturati: 12 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	Sì	
31. 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	Nome e Cognome: Sergio Bracarda e-mail: s.bracarda@aosp-terni.it Telefono: 0744205410	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Belluno (BL)</b> Ospedale di Belluno Oncolog. Medica
<b>3. Direttore</b>	Fable Zustovich
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, GOIRC, GONO, MITO, Hermione, ROV
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	60
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	4	Strutturati: 4 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Fable Zustovich e-mail: fable.zustovich@aulss1.veneto.it Telefono: 3479775504	



<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Feltre (BL)</b> ULSS 1 Dolomiti Ospedale di Feltre Oncologia Medica
<b>3. Direttore</b>	Maurizio Nicodemo
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	70
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	No	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	4	Strutturati: 4 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Fable Zustovich e-mail: fable.zustovich@aulss1.veneto.it Telefono: 3479775504	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Cittadella (PD)</b> U.O. Oncologia Ospedali di Cittadella e Camposampiero
<b>3. Direttore</b>	Teodoro Sava
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	IGG, MaNGO, MEET-URO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	8
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	> 20 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	12 – 16 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	No

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	No	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	10	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Teodoro Sava e-mail: teodoro.sava@aulss6.veneto.it Telefono: 0499324490	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Monselice (PD)</b> U.O.C. Oncologia Padova Sud - Azienda U.L.S.S.6 (ex 17)
<b>3. Direttore</b>	Rita Chiari
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AUSL)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	GOIRC
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	100
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	<10
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Cure palliative e terapie di supporto
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	16 – 20 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	16 – 20 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	No

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	4	Strutturati: 4 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Caterina Modonesi e-mail: caterina.modonesi@aulss6.veneto.it Telefono: 0429715461	

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

<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì	
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	42	Strutturati: 17 Altri contratti: 3 Specializzandi: 19 Dottorati di ricerca: 3 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	18	Strutturati SSN: 3 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 6 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 9
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	13	Strutturati: 10 Contratti libero professionali: 3 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Antonella Brunello e-mail: antonella.brunello@iov.veneto.it Telefono: 0498215661	



<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Padova (PD)</b> Istituto Oncologico Veneto IOV - IRCCS, Oncologia 2
<b>3. Direttore</b>	Valentina Guarneri
<b>4. Tipologia</b>	IRCCS
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	Sì
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 5 Ministero Ricerca 0 Università 4 Regione 2 AIFA 0 AIRC 2 Altri 10
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	ASTRO, GOIRC, IMI, MaNGO, GIM, EORTC melanoma group, TRIO, FICOG, TIL international WORKING GROUP, EORTC, TYME, ETOP, FoRT
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	>60
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	22
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	>150
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi, Tumori del distretto cervico-toracico
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì

18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	87	Strutturati: 21 Altri contratti: 2 Specializzandi: 61 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 2
27. Numero di Clinical Study Coordinator	6	Strutturati SSN: 0 Strutturati secondo la piramide di ricerca prevista per gli IRCCS: 2 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 4
28. Numero di infermieri di ricerca	13	Strutturati: 10 Contratti libero professionali: 0 Altro: 3
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	Sì	
31. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica informatizzata per le sperimentazioni. 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	Nome e Cognome: Maria Vittoria Dieci e-mail: mariavittoria.dieci@unipd.it; oncologia2@iov.veneto.it Telefono: 0498215295	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Padova (PD)</b> Istituto Oncologico Veneto IOV - IRCCS, Oncologia 3
<b>3. Direttore</b>	Sara Lonardi (Direttore ad interim)
<b>4. Tipologia</b>	IRCCS
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 1 Università 0 Regione 0 AIFA 1 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD, GONO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10–20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	50
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	11	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Cartella clinica informatizzata con rispetto dei requisiti FDA e AIFA per le sperimentazioni. Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Sara Lonardi e-mail: sara.lonardi@iov.veneto.it Telefono: 3926985649	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Rovigo (RO)</b> Azienda ULSS 5 Polesana
<b>3. Direttore</b>	Cristina Oliani
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AUSL)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE GISCAD
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	100
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20–50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, tumori ereditari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	7	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Cristina Oliani e-mail: cristina.oliani@aulss5.veneto.it Telefono: 3482200395	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Treviso (TV)</b> Azienda ULSS2 Marca Trevigiana
<b>3. Direttore</b>	Adolfo Favaretto
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AUSL)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10-20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	50
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	9	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Adolfo Favaretto e-mail: <a href="mailto:adolfo.favaretto@aulss2.veneto.it">adolfo.favaretto@aulss2.veneto.it</a> Telefono: 0422322071	



<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Vittorio Veneto (TV)</b> AULSS2 Marca Trevigiana
<b>3. Direttore</b>	Giovanni Vicario
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	No Profit, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	No, nessuno
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	5
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10–20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	No
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	No
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	No
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	No
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	No Se sì, in accordo a:

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	No	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	No	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	No	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	4	Strutturati: 4 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Giovanni Vicario e-mail: giovanni.vicario@aulss2.veneto.it Telefono: 3494505236	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Mirano (VE)</b> ULSS3 Serenissima - Distretto Mirano-Dolo U.O.C. Oncologia ed Ematologia Oncologica
<b>3. Direttore</b>	Giuseppe Azzarello
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico (AUSL)
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	Sì
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 1 AIFA 0 AIRC 0 Altri 1
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIRC, GONO, IMI, MaNGO, MEET-URO, MITO, NCIC-CTG
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	10–20
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	30
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	50-80
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Epidemiologici correlati a pandemia SARS-CoV2
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane

17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì	
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì	
20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	Sì	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Sì	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	9	Strutturati: 6 Altri contratti: 3 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	No	
31. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica informatizzata, 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	Nome e Cognome: Giuseppe Azzarello e-mail: giuseppe.azzarello@aulss3.veneto.it Telefono: 0415794002	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Bassano del Grappa (VI)</b> Ospedale San Bassiano
<b>3. Direttore</b>	Eros Di Bona
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	Istituto Mario Negri
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	<10
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	20
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	10–20
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Target molecolari e terapie a target molecolari
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	4 – 8 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	4 – 8 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì

<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	No	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	5	Strutturati: 3 Altri contratti: 2 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	0	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Eros Di Bona e-mail: eros.dibona@aulss7.veneto.it Telefono: 0424889434	

<b>1. Regione</b>	<b>Veneto</b>
<b>2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)</b>	<b>Nord Vicenza (VI)</b> Ospedale di Vicenza Oncologia Medica
<b>3. Direttore</b>	Giuseppe Aprile
<b>4. Tipologia</b>	Pubblico
<b>5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I</b>	No
<b>6. Tipologia di studi effettuati</b>	Profit, No Profit, Fasi II, Fasi III, Fasi IV
<b>7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi</b>	No
<b>8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori</b>	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
<b>9. Adesione a Gruppo Cooperativo</b>	IGG, MEET-URO, MITO
<b>10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno</b>	20-40
<b>11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?</b>	6
<b>12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno</b>	20-50
<b>13. Patologie e ambiti oncologici di interesse</b>	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei
<b>14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche</b>	Sì
<b>15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico</b>	8 – 12 settimane
<b>16. Tempo medio per la firma del contratto</b>	8 – 12 settimane
<b>17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato</b>	Sì
<b>18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica</b>	Sì
<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO

<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	No	
<b>26. Numero di oncologi</b>	15	Strutturati: 11 Altri contratti: 1 Specializzandi: 3 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	1	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	No	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	No	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Giuseppe Aprile e-mail: giuseppe.aprile@aulss8.veneto.it Telefono: 0444753906	



1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	<b>Nord Negrar di Valpolicella (VR)</b> IRCCS Ospedale Sacro Cuore Don Calabria
3. Direttore	Stefania Gori
4. Tipologia	IRCCS
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	Sì
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, Fasi I, Fasi II, Fasi III, Fasi IV, Studi osservazionali
7. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi	Sì
8. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori	Ministero Salute 0 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 3 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIRC, GIM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	23
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, 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 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì

<b>19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali</b>	Sì	
<b>20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede</b>	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO / Requisiti Determina AIFA Studi di Fase I	
<b>21. Presenza di radiologia accreditata in sede</b>	Sì	
<b>22. Presenza di UFA in sede</b>	Sì	
<b>23. Presenza di anatomia patologica in sede</b>	Sì	
<b>24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede</b>	Sì	
<b>25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?</b>	Sì	
<b>26. Numero di oncologi</b>	11	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
<b>27. Numero di Clinical Study Coordinator</b>	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
<b>28. Numero di infermieri di ricerca</b>	2	Strutturati: 2 Contratti libero professionali: 0 Altro: 0
<b>29. Disponibilità in sede di supporto statistico</b>	Sì	
<b>30. Disponibilità in sede di bioinformatico</b>	Sì	
<b>31. Livello di struttura informatica disponibile</b>	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
<b>Persona di riferimento per informazioni e contatti</b>	Nome e Cognome: Stefania Gori e-mail: stefania.gori@sacrocuore.it Telefono: 0456013472	

# Centri di Ricerca Oncologica in Italia

## Annuario

La ricerca in Oncologia rappresenta il principale strumento per migliorare le cure e sviluppare nuove e più efficaci terapie per i malati oncologici.

Perché la ricerca clinica prosegua ininterrottamente nel suo percorso è indispensabile che insieme i clinici, i pazienti ed i loro familiari, e le istituzioni competenti abbiano un'adeguata visione degli strumenti impiegati e delle metodologie di approccio per lo sviluppo degli studi e la valutazione dei risultati, sia in termini di efficacia che di tossicità e di impatto sulla qualità di vita. Sono prioritarie un'adeguata informazione e conoscenza sui Centri di ricerca, che possono condurre e dare "valore" e "qualità" alla ricerca oncologica in Italia. Tutto questo anche alla luce dell'applicazione nel nostro Paese del Regolamento 536/2014 dell'Unione Europea per gli studi clinici.

Da queste considerazioni e necessità di informazioni, è scaturito l'*Annuario dei Centri di Ricerca Oncologica in Italia*, promosso dalla Federation of Italian Oncology Groups (FICOG) e dall'Associazione Italiana di Oncologia Medica (AIOM).