

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 – 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%
Totale	149	

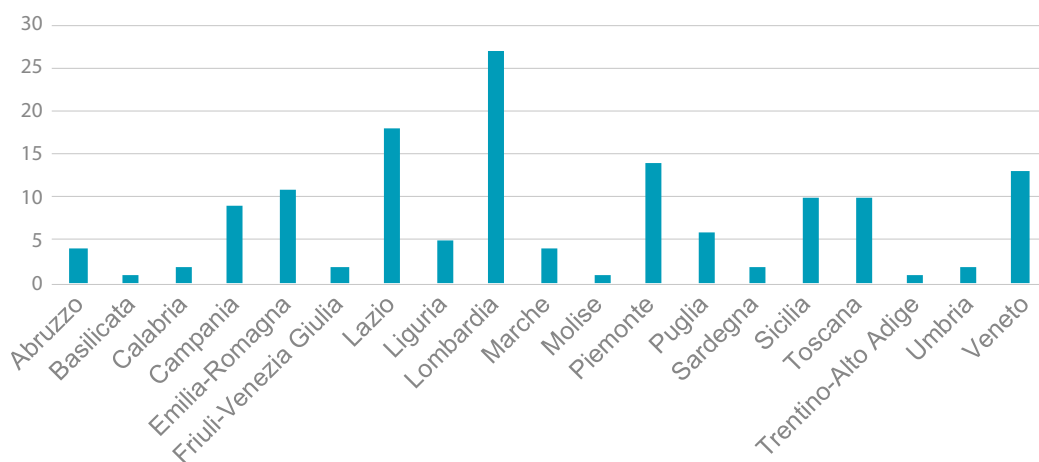
Figura 1. Regione del centro

Tabella 2.
Tipologia del centro

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

Figura 2.
Tipologia del centro

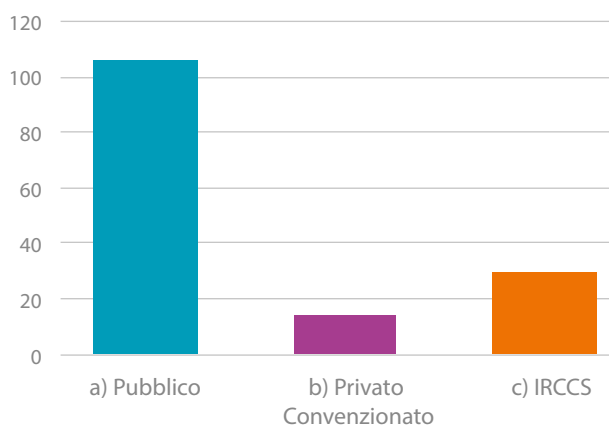


Tabella 3. Tipologia del centro per area geografica

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

Figura 3. Tipologia del centro per area geografica

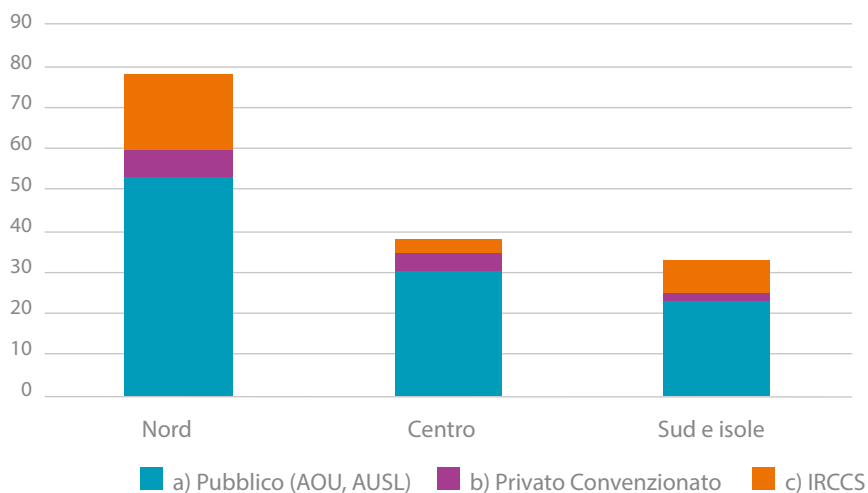


Tabella 4. Distribuzione dei centri per Regione

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

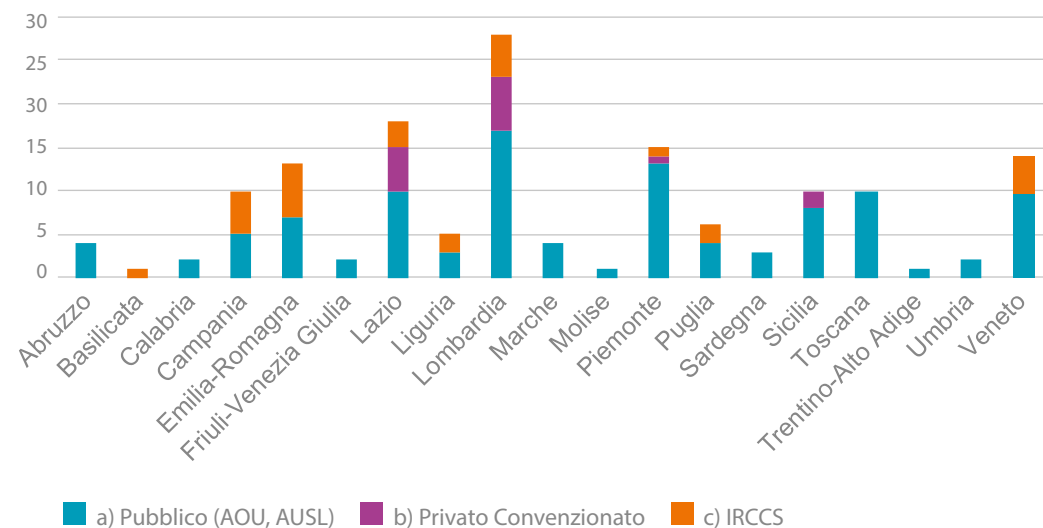
Figura 4. Distribuzione dei centri per Regione

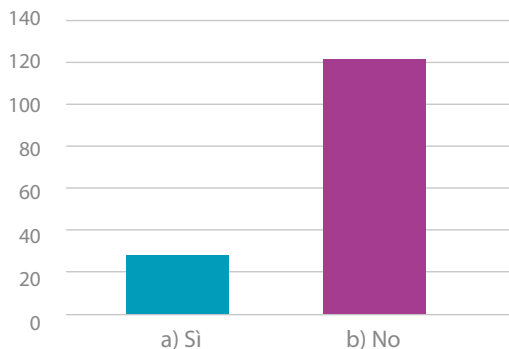
Tabella 5.

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

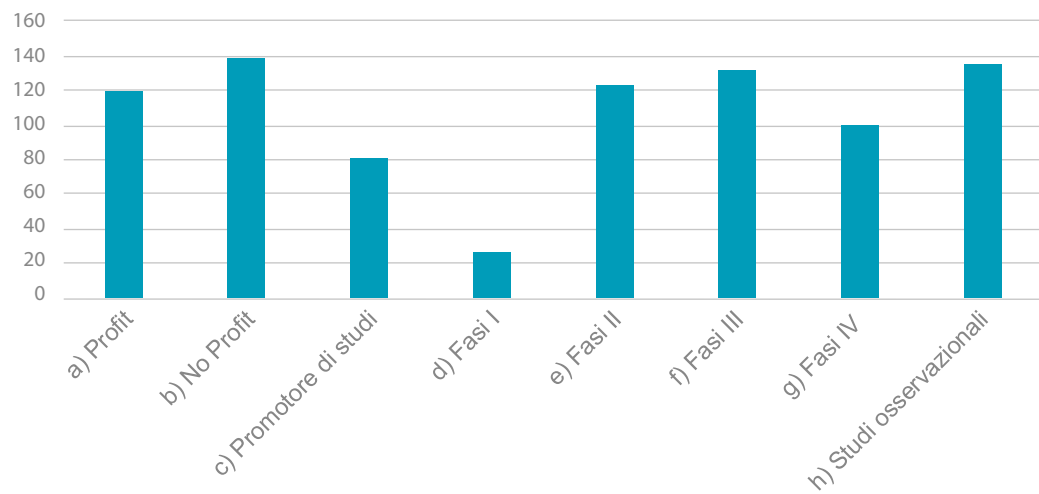
Figura 6. Tipologia di studi effettuati

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

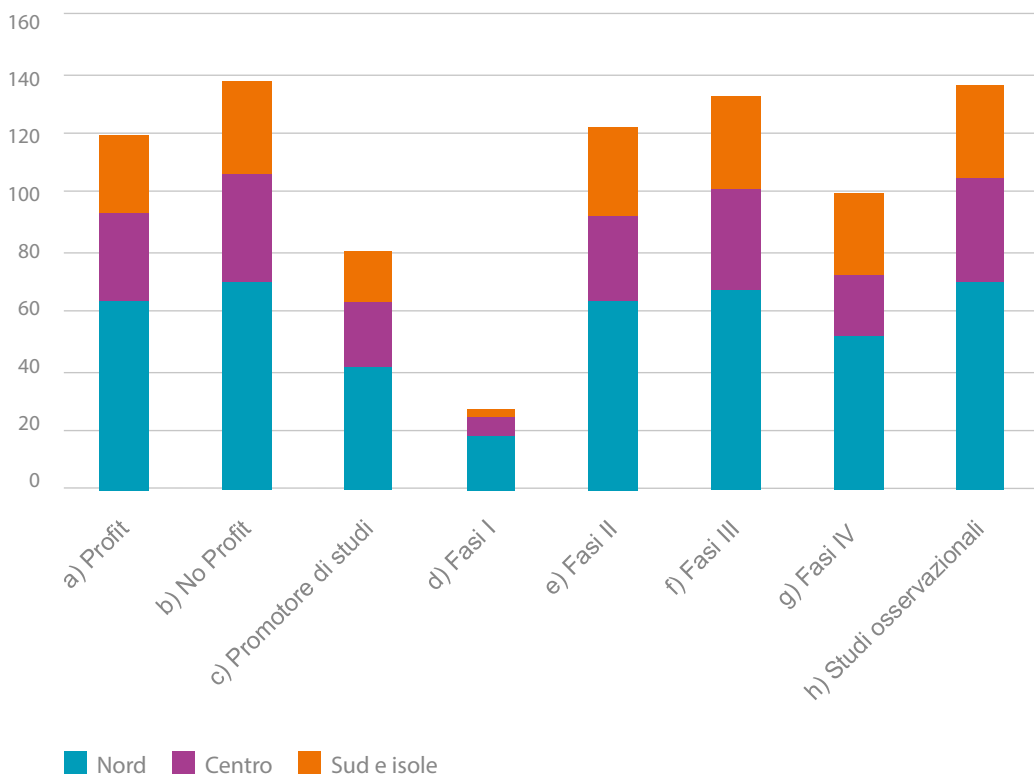


Tabella 7B. Tipologia degli studi effettuati per regione

	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

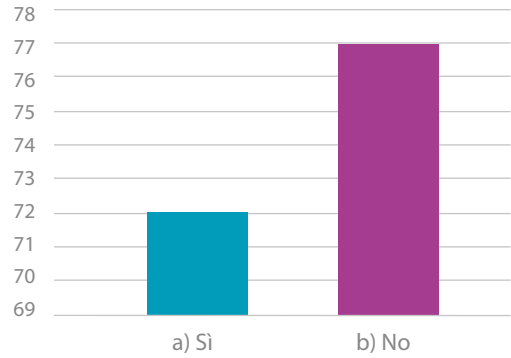


Tabella 9. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi per area geografica

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

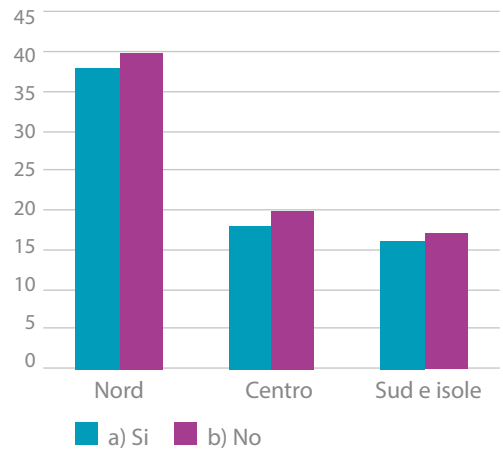


Tabella 10. Partecipazione a bandi di ricerca competitivi per Regione

	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

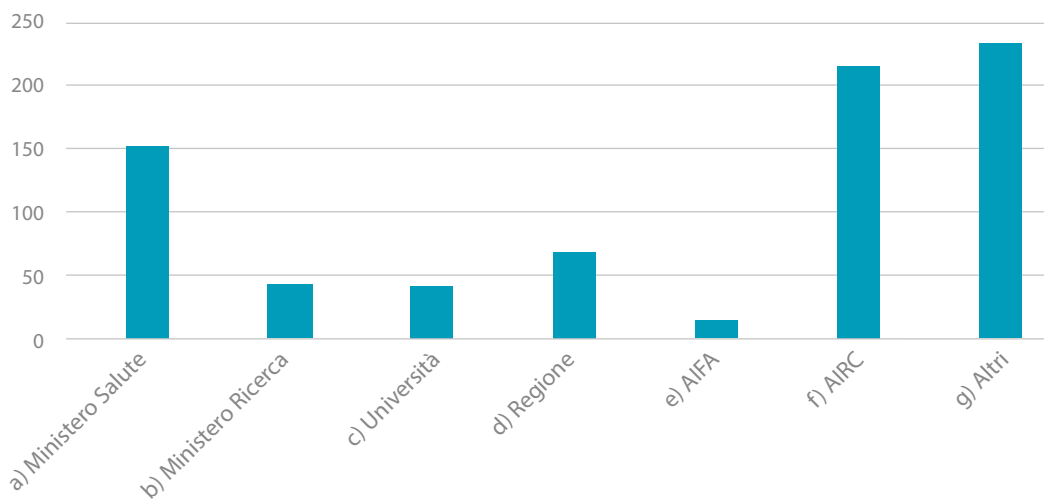
Figura 11. Numero di bandi di ricerca competitivi per i quali il centro è risultato vincitore per i seguenti promotori

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

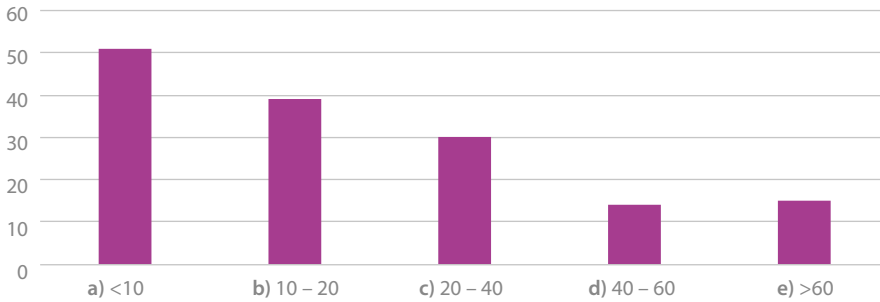


Tabella 13. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno

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

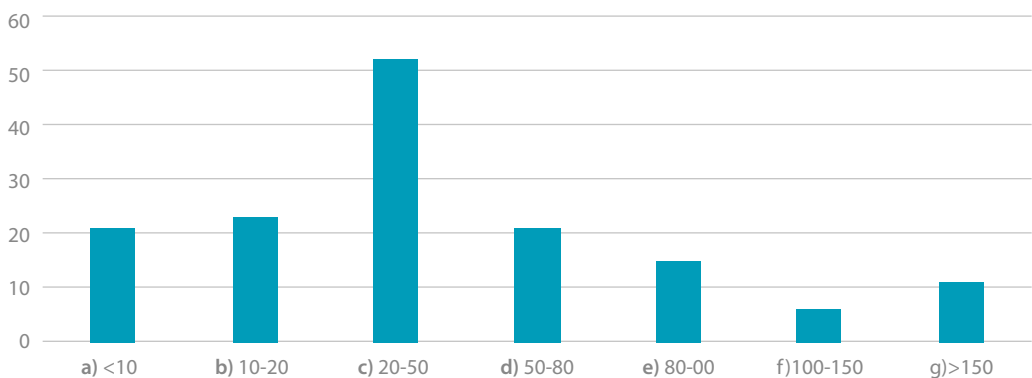


Tabella 14. Patologie e ambiti oncologici di interesse

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

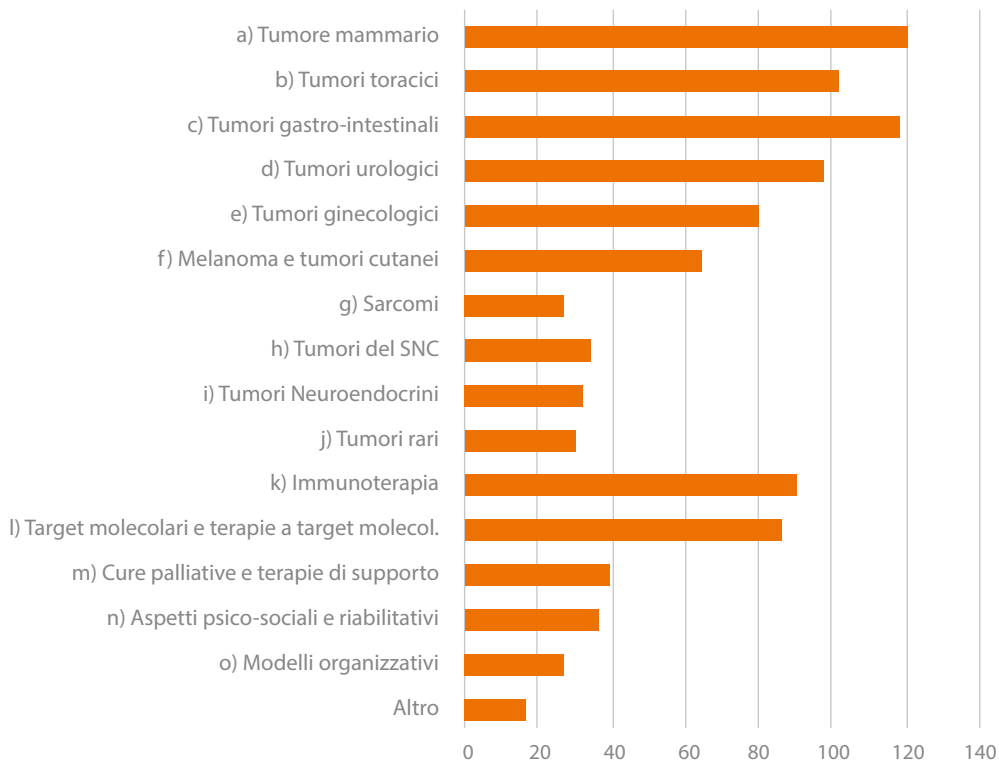
Figura 14. Patologie e ambiti oncologici di interesse

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

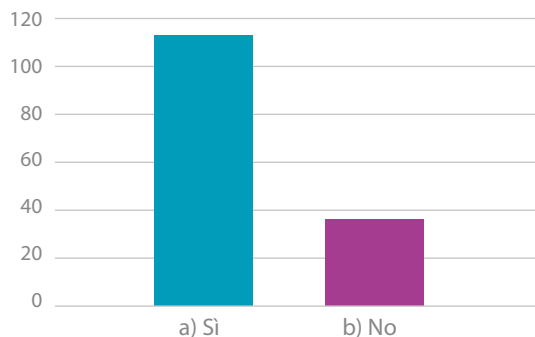


Tabella 16. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico

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

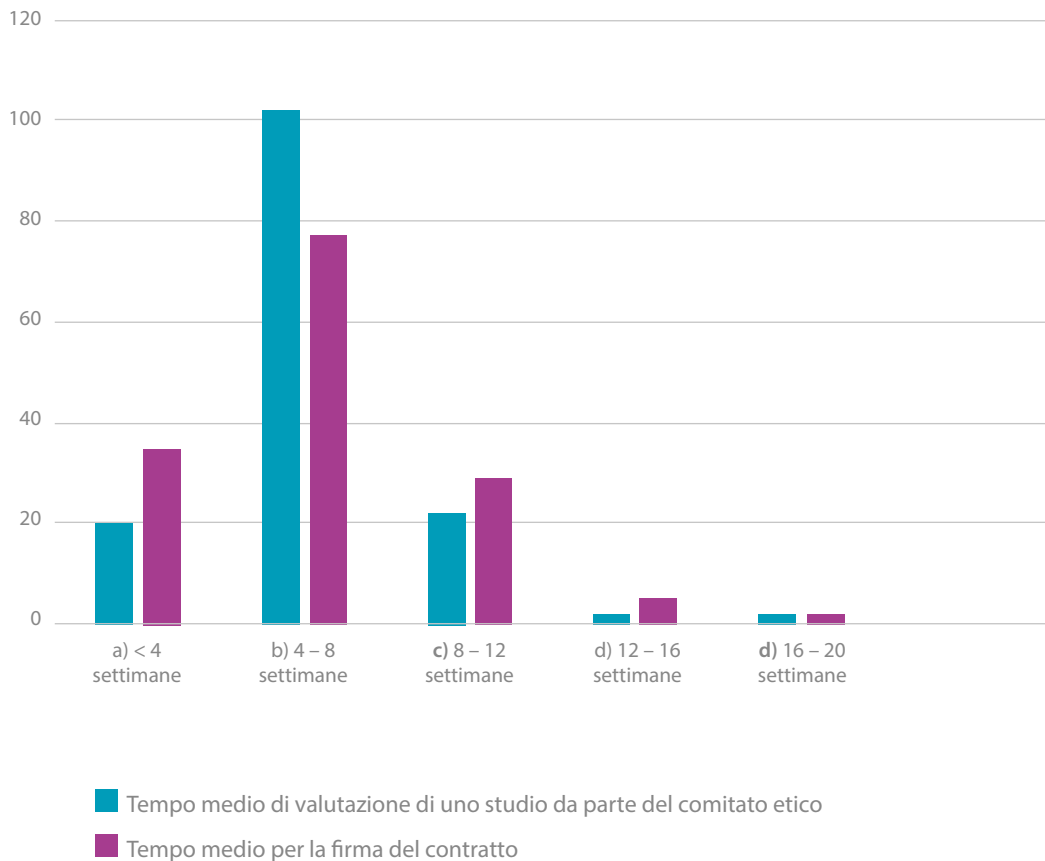
Figura 16-17. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico e tempo medio per la firma del contratto

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

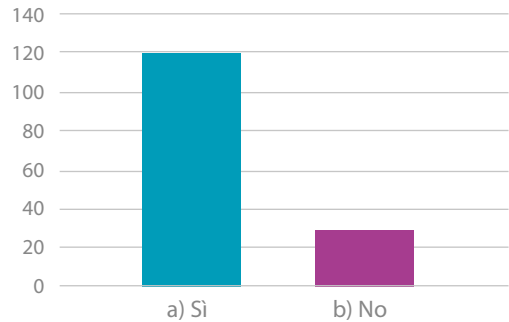


Tabella 19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica

85%	126	a) Sì
15%	23	b) No

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

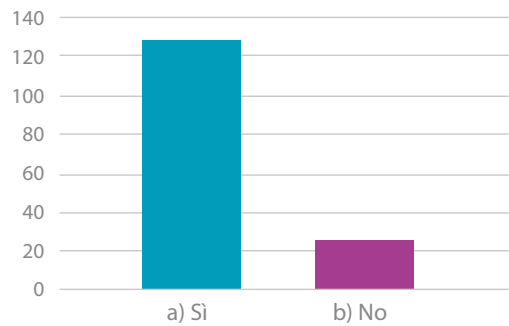


Tabella 20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali

91%	135	a) Sì
9%	14	b) No

Figura 20. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali

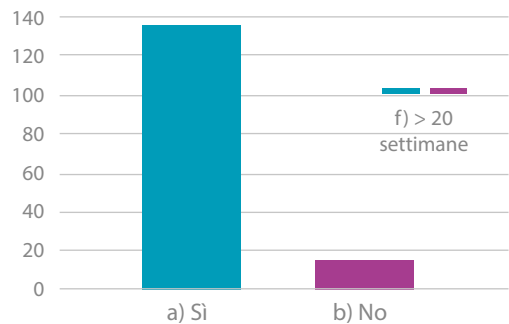
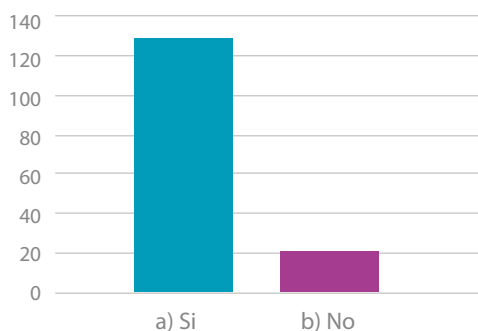
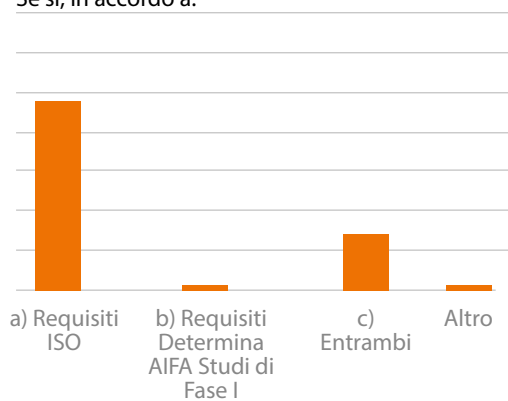


Tabella 21. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede

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

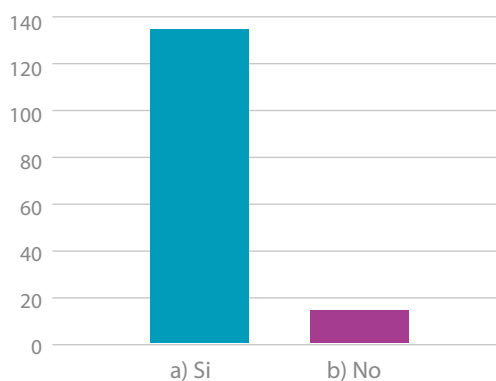
Figura 22. Presenza di radiologia accreditata in sede

Tabella 23. Presenza di UFA in sede

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

Figura 23. Presenza di UFA in sede

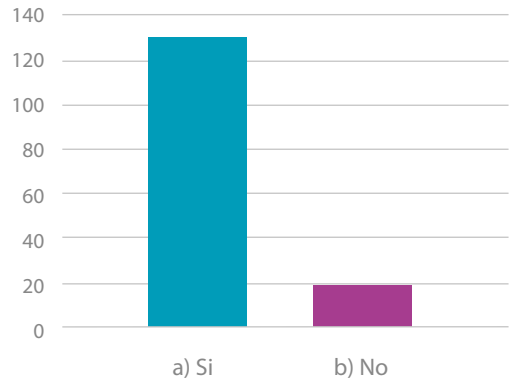


Tabella 24. Presenza di anatomia patologica in sede

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

Figura 24. Presenza di anatomia patologica in sede

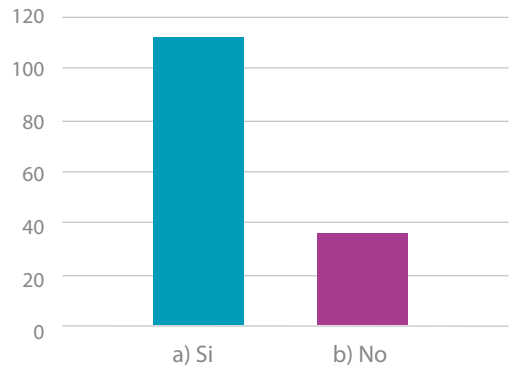


Tabella 25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede

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

Figura 25. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede

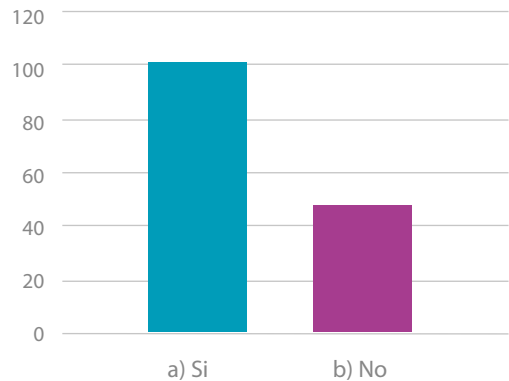


Tabella 26. Il centro afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?

71%	131	a) Sì
29%	54	b) No

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

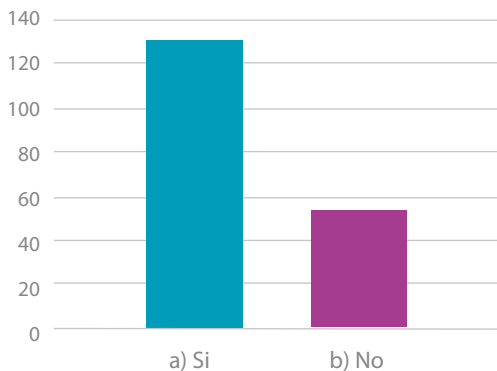


Tabella 27. Disponibilità in sede di supporto statistico

52%	77	a) Sì
48%	72	b) No

Figura 27. Disponibilità in sede di supporto statistico

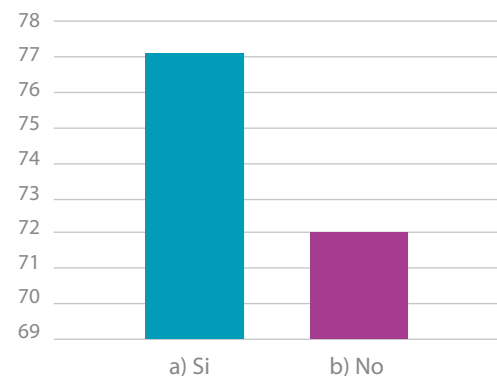


Tabella 28. Disponibilità in sede di bioinformatico

33%	49	a) Sì
67%	100	b) No

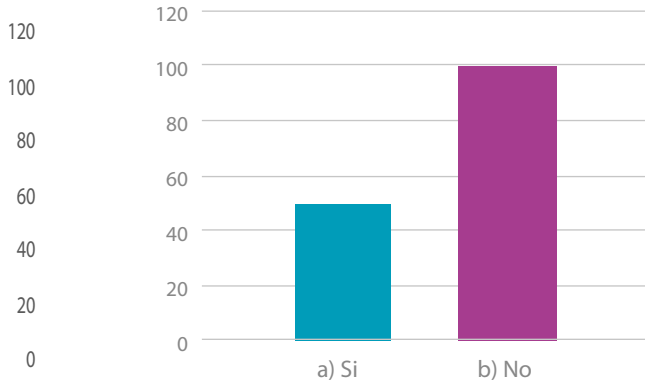


Tabella 29. Livello di struttura informatica disponibile

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

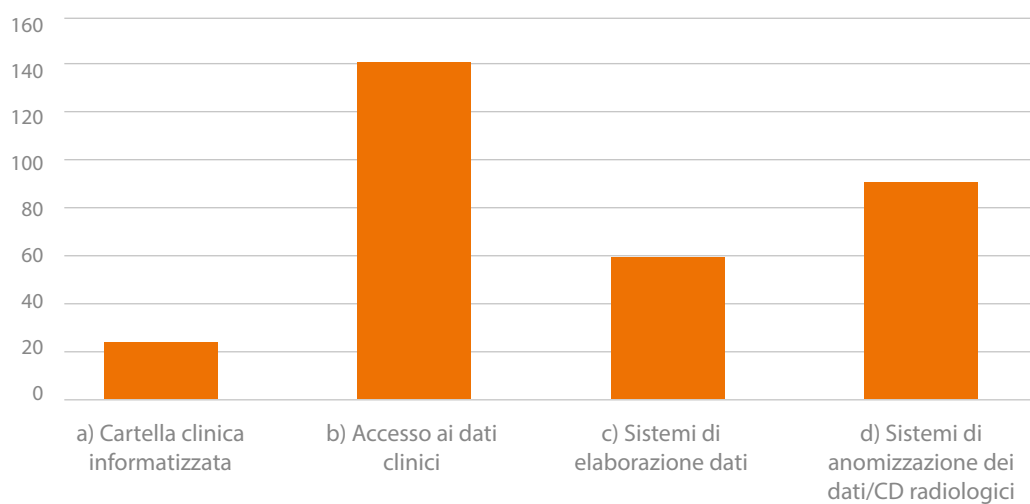


Tabella 30. Adesione a Gruppo Cooperativo

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

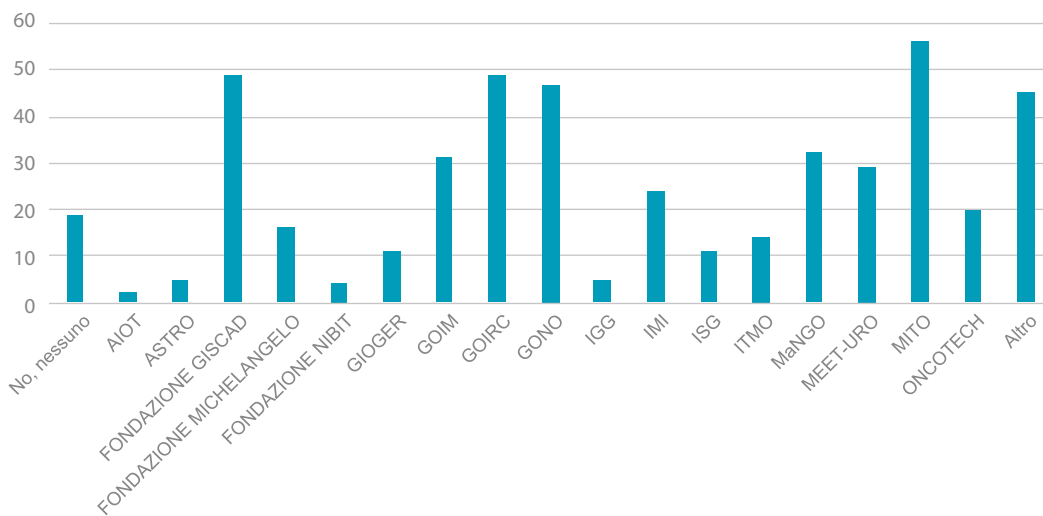
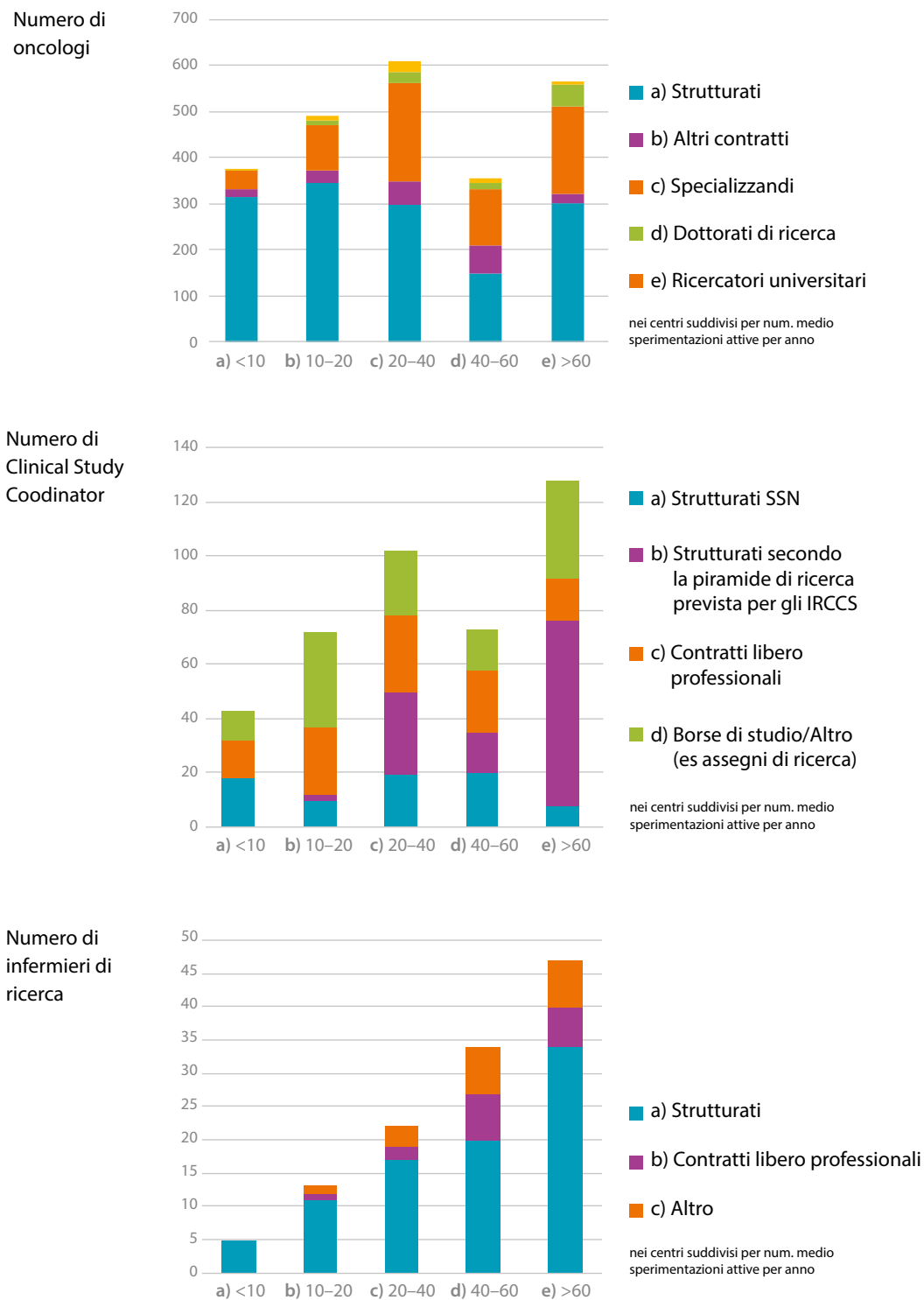
Figura 30. Adesione a Gruppo Cooperativo

Tabella 31. Dotazione di personale dei centri

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

Numero di Clinical Study Coordinator	Totale
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

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

Figura 31. Dotazione di personale dei centri

I DATI DAI CENTRI

1. Regione	Abruzzo
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Chieti (CH) ASL 02 Lanciano Vasto Chieti
3. Direttore	Nicola Tinari
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 0 AIFA 1 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	IMI, ITMO, MITO, ONCOTECH
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	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia
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	
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	13	Strutturati: 8 Altri contratti: 1 Specializzandi: 3 Dottorati di ricerca: 1 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	Sì	
31. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Michele De Tursi e-mail: detursi@unich.it Telefono: 3383458494	

1. Regione	Abruzzo
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Pescara (PE) ASL Pescara P.O. Santo Spirito
3. Direttore	Giordano Beretta
4. Tipologia	Pubblico (AUSL)
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, GOIM
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	<10
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	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	3 – 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	
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	10	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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: 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)	Centro Giulianova (TE) 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	

1. Regione	Abruzzo
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Teramo (TE) Oncologia ASLTeramo
3. Direttore	Katia Cannita
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, 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, MITO
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	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	< 4 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	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	

1. Regione	Basilicata
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e Isole Rionero in Vulture (PZ) IRCCS CROB
3. Direttore	Michele Aieta
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 1 Università 1 Regione 1 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIM, GOIRC, IMI, ISG, ITMO, MaNGO, 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?	55
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, 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
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	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 Catanzaro (CZ) 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	

1. Regione	Calabria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e Isole Reggio Calabria (RC) Grande Ospedale Metropolitano 'Bianchi – Melacrino – Morelli'
3. Direttore	Pierpaolo Correale
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 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIM, MaNGO, MITO, 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 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
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	
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	12	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 1 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: 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 Frattamaggiore (NA) 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

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	7	Strutturati: 6 Altri contratti: 1 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: 2 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 secondo requisiti FDA	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Francesca Molfese e-mail: francesca.molfese@aslnapoli2nord.it Telefono: 0818891334	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e Isole Napoli (NA) A.O.R.N. Antonio Cardarelli
3. Direttore	Ferdinando Riccardi
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	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, MEET-URO, MITO, ONCOTECH
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	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	8 – 12 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. 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	19	Strutturati: 13 Altri contratti: 2 Specializzandi: 4 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	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: 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)	Sud e Isole Napoli (NA) 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

20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: 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	10	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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 anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	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)	Sud e Isole Napoli (NA) Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione 'G. Pascale' SC Oncologia Medica Melanoma, Immunoterapia Oncologica e Terapie Innovative
3. Direttore	Paolo Antonio Ascierio
4. Tipologia	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

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	8	Strutturati: 6 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	6	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 6
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 anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Paolo Antonio Ascierio e-mail: p.ascierio@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)	Sud e Isole Napoli (NA) 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

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	9	Strutturati: 6 Altri contratti: 1 Specializzandi: 2 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: 2 Contratti libero professionali: 3 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 0
28. Numero di infermieri di ricerca	1	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 1
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	Sì	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	No	
31. Livello di struttura informatica disponibile	Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	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)	Sud e Isole Napoli (NA) 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

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	20	Strutturati: 8 Altri contratti: 12 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	2	Strutturati: 1 Contratti libero professionali: 0 Altro: 1
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: 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)	Sud e Isole Napoli (NA) 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

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	7	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	4	Strutturati: 4 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	Piattaforma web per gestione studi clinici multicentrici. Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Francesco Perrone e-mail: f.perrone@istitutotumori.na.it Telefono: 08117770286	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e Isole Napoli (NA) ASL Napoli 1 Centro
3. Direttore	Bruno Daniele
4. Tipologia	Pubblico (AUSL)
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	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC
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	10-20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori del SNC, Immunoterapia
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. 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	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	16	Strutturati: 13 Altri contratti: 0 Specializzandi: 3 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: 0 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 5
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, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Anna Perna e-mail: anna.perna88@gmail.com Telefono: 3282020910	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e Isole Napoli (NA) Pozzuoli (N- ASL Napoli 2 Nord - Santa Maria delle Grazie)
3. Direttore	Gaetano Facchini
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	GOIM, Fondazione Onda
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 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
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	
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: 9 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: 0 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 1
28. Numero di infermieri di ricerca	3	Strutturati: 3 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, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Gaetano Facchini e-mail: gaetano.facchini@aslnapoli2nord.it Telefono: 081 18844048	

1. Regione	Campania
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e Isole Salerno (SA) 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

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: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 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: 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	No	
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: 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)	Nord Bologna (BO) 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

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	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	2 Strutturati: 2 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: 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	Sì
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: 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

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	14	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 4 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: 1 Contratti libero professionali: 0 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 4
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	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Daniela Rubino e-mail: daniela.rubino@aosp.bo.it Telefono: 3339348033	

Strutturati: 2	Emilia-Romagna
Contratti libero professionali: 0	Nord Bologna (BO) AOU di Bologna Policlinico S.Orsola-Malpighi / UOC Oncologia Medica
Altro: 0	Andrea Ardizzoni
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 5 Università 4 Regione 3 AIFA 1 AIRC 3 Altri 5
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC
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	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
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	70	Strutturati: 16 Altri contratti: 7 Specializzandi: 38 Dottorati di ricerca: 6 Ricercatori universitari: 3
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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	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: 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

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	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
26. Numero di oncologi	6	Strutturati: 4 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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: Stefania Bartolini e-mail: stefania.bartolini@ausl.bo.it Telefono: 05162225697	

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 Ortopedico Rizzoli
3. Direttore	Toni Ibrahim
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 20 Ministero Ricerca 5 Università 5 Regione 10 AIFA 0 AIRC 8 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	ISG, europee
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
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	Sarcomi, 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 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: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 2 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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	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: 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 Meldola (FC) 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	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Ferrara (FE) Oncologia Clinica - Rete Interaziendale Oncologica
3. Direttore	Antonio Frassoldati
4. Tipologia	Pubblico (AOU)
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 1 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	ASTRO, FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIRC, MaNGO, MITO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
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, 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	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 UK NEQUAS	
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	22	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 10 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 2
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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 anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Antonio Frassoldati e-mail: a.frassoldati@ospfe.it Telefono: 0532239209	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Carpi (MO) UO Medicina Oncologica Azienda AUSL Modena
3. Direttore	Fabrizio Artioli
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	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, GOIRC, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20–40
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 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
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?	Sì	
26. Numero di oncologi	13	Strutturati: 10 Altri contratti: 2 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	No	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	No	
31. Livello di struttura informatica disponibile	Sistemi di elaborazione dati	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Giorgia Razzini e-mail: g.razzini-ext@ausl.mo.it Telefono: 059659981	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Piacenza (PC) Azienda Ospedale Civile di Piacenza
3. Direttore	Luigi Cavanna
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	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, GONO, ITMO, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
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 ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori del SNC, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	< 4 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	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	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Parma (PR) Azienda Ospedaliera Universitaria
3. Direttore	Francesco Leonardi
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, 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 1 Regione 4 AIFA 1 AIRC 3 Altri 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIM, GOIRC, GONO, IMI, ITMO, MaNGO, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40–60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	10–15
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 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
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 / 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	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Lugo (Ra) UOS Oncologia Ospedale Umberto I
3. Direttore	Paolo Tarlazzi
4. Tipologia	Pubblico (AUSL)
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	FONDAZIONE GISCAD, GONO, MaNGO, MITO
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	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori ginecologici, Tumori del SNC
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	< 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	
21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Sì	
22. Presenza di UFA in sede	No	
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	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
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, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Claudio Dazzi e-mail: claudio.dazzi@auslromagna.it Telefono: 0545214093	

1. Regione	Emilia-Romagna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Ravenna (RA) UOC Oncologia
3. Direttore	Stefano Tamperi
4. Tipologia	Pubblico (AUSL)
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	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, GIOGER, GOIRC, GONO, IMI, ISG, ITMO, MaNGO, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	5
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	100-150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	8 – 12 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì

18. 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	24	Strutturati: 21 Altri contratti: 0 Specializzandi: 3 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	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)	Nord Reggio Emilia (RE) Oncologia provinciale (Arcispedale Santa Maria Nuova, I.R.C.C.S. – Azienda USL di Reggio Emilia / Guastalla)
3. Direttore	Carmine Pinto
4. Tipologia	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	

1. Regione	Friuli-Venezia Giulia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Trieste (TS) Azienda Sanitaria Universitaria Giuliano Isontina
3. Direttore	Alessandra Guglielmi
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	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, IMI, MEET-URO, MITO, GONO
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	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	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	
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	

1. Regione	Friuli-Venezia Giulia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Udine (UD) Azienda Sanitaria Universitaria Friuli Centrale
3. Direttore	Gianpiero Fasola
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 1 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	EORTC, FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, GIM, GIOGER, GOIRC, GONO, IMI, ITMO, MaNGO, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	40
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	>150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori 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
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane

16. Tempo medio per la firma del contratto	< 4 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	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Roma (RM) Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini / UOC Oncologia
3. Direttore	Carlo Garufi
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
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	GOIM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	1
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori 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	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	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	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	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Unità Operativa Complessa di Oncologia Medica- Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS
3. Direttore	Giampaolo Tortora
4. Tipologia	Privato Convenzionato
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Fase II, Fase 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 1 Regione 2 AIFA 0 AIRC 2 Altri 5
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?	20
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumore mammario, Tumori toracici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori rari, Immunoterapia, Altro: CUP, testa-collo
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	< 4 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	80	Strutturati: 20 Altri contratti: 20 Specializzandi: 20 Dottorati di ricerca: 10 Ricercatori universitari: 10
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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	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	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	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)	Centro Roma (RM) 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

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	30	Strutturati: 8 Altri contratti: 10 Specializzandi: 8 Dottorati di ricerca: 2 Ricercatori universitari: 2
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	7	Strutturati: 5 Contratti libero professionali: 2 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 anonimizzazione dei dati/ CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Domenica Lorusso e-mail: domenica.lorusso@policlinicogemelli.it Telefono: 3393989209	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Roma (RM) IFO - IRCCS Istituto Nazionale Tumori Regina Elena - UOC Oncologia Medica 1
3. Direttore	Massimo Zeuli
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, 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 2
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE MICHELANGELO, GONO, MEET-URO, MITO, ONCOLTECH, Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Humanitas Milano, INT Napoli
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 gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Tumori del SNC, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	< 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	22	Strutturati: 16 Altri contratti: 1 Specializzandi: 5 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	2	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 2
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: 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)	Centro Roma (RM) 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

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	18	Strutturati: 13 Altri contratti: 1 Specializzandi: 4 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: 6 Contratti libero professionali: 3 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 0
28. Numero di infermieri di ricerca	2	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 2
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	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Anna Maria Edlisca 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)	Centro Roma (RM) 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

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	3	Strutturati: 2 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	5	Strutturati: 5 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: 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)	Centro Roma (RM) 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

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	No	
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	5	Strutturati: 5 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: Mimma Raffaele e-mail: mimma.raffaele@aslroma1.it Telefono: 0633063624/3620	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Roma (RM) Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini / UOSD Pneumologia Oncologica
3. Direttore	Maria Rita Migliorino
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	GOIRC
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
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	Tumori toracici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. 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	10	Strutturati: 7 Altri contratti: 1 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	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: 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)	Centro Roma (RM) 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

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: 1 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: 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)	Centro Roma (RM) 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

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	10	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 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: 0 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 3
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: Maria Luigia Carbone e-mail: MariaLuigia.Carbone@idi.it; f.degalitiis@idi.it Telefono: 3477006900	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Roma (RM) Ospedale San Giovanni Addolorata
3. Direttore	Mauro Minelli
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	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 toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	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	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	13	Strutturati: 10 Altri contratti: 1 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	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 anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	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)	Centro Roma (RM) 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

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	7	Strutturati: 3 Altri contratti: 3 Specializzandi: 1 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: Domenico Corsi e-mail: domenico.corsi@libero.it Telefono: 066837700	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Roma (RM) Policlinico Umberto I / DAI Ematologia, Oncologia e Dermatologia
3. Direttore	Giovanni Pellacani
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	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, GONO, MaNGO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	4
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Immunoterapia
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. 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	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	31 Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 20 Dottorati di ricerca: 2 Ricercatori universitari: 2
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	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: 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)	Centro Roma (RM) 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

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	27	Strutturati: 6 Altri contratti: 2 Specializzandi: 16 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 2
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, AI	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Cristiano Serci e-mail: cristiano.serci@ptvonline.it Telefono: 0620903372	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Tivoli (RM) ASL ROMA 5
3. Direttore	Rosa Saltarelli
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	No Profit, 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	No, nessuno
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	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 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	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	
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	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, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Rosa Saltarelli e-mail: rosa.saltarelli@aslroma5.it Telefono: 07743164353 – 3358435936	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Trigatoria (RM) Policlinico Unversitario Campus Bio-Medico
3. Direttore	Giuseppe Tonini
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 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, GOIRC, GONO, IMI, ISG, MaNGO, 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	50-80
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
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	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	

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Rieti (RI) AUSL Rieti
3. Direttore	Anna Ceribelli
4. Tipologia	Pubblico (AUSL)
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?	3
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	<10
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Immunoterapia, Cure palliative e terapie di supporto
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	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
22. Presenza di UFA in sede	Sì
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì
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	7 Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Greta Giuliano e-mail: g.giuliano@asl.rieti.it Telefono: 0746278385

1. Regione	Lazio
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Viterbo (VT) UOC di Oncologia e Rete Oncologica
3. Direttore	Enzo Maria Ruggeri
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, 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	GOIRC
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	10–20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. 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	10	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 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, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Francesca Primi e-mail: fprimi@gmail.com Telefono: 3356666121	

1. Regione	Liguria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Genova (GE) IRCCS Ospedale Policlinico San Martino - UO Clinica di Oncologia Medica
3. Direttore	Lucia Del Mastro
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, Studi osservazionali, translazionali
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 8 Ministero Ricerca 2 Università 1 Regione 2 AIFA 1 AIRC 2 Altri 13
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE MICHELANGELO, ONCOTECH, IMI
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	20
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	>150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori urologici, Cure palliative e terapie di supporto, Melanoma e tumori cutanei
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. 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	48	Strutturati: 6 Altri contratti: 10 Specializzandi: 30 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 1
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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. 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: Simona Pastorino e-mail: simona.pastorino@hsanmartino.it Telefono: 0105558904	

1. Regione	Liguria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Genova (GE) Ente Ospedaliero Ospedali Galliera
3. Direttore	Andrea De Censi
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 4 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 1 AIRC 2 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GONO, MaNGO
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	10–20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	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	
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	7	Strutturati: 7 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: 1 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 1
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	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: Mauro D'Amico e-mail: mauro.damico@galliera.it Telefono: 0105634504	

1. Regione	Liguria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Genova (GE) IRCCS Ospedale Policlinico San Martino - Clinica di medicina interna a indirizzo oncologico
3. Direttore	Alberto Ballestrero
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 1 Università 1 Regione 0 AIFA 0 AIRC 4 Altri 4
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIRC
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	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Ricerca Traslazionale
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	12 – 16 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. 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	35	Strutturati: 5 Altri contratti: 1 Specializzandi: 23 Dottorati di ricerca: 2 Ricercatori universitari: 4
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	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)	Nord Sanremo (IM) 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

21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Si	
22. Presenza di UFA in sede	Si	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Si	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Si	
26. Numero di oncologi	8	Strutturati: 7 Altri contratti: 1 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: 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	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: Lazzaro Repetto e-mail: l.repetto@asl1.liguria.it Telefono: 0184536460	

1. Regione	Liguria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Savona (SV) A.S.L. 2 Savonese (Ospedale San Paolo)
3. Direttore	Marco Benasso
4. Tipologia	Pubblico (AUSL)
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	GONO, MEET-URO
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 toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, testa e collo
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. 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	7	Strutturati: 6 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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: Marco Benasso e-mail: m.benasso@asl2.liguria.it Telefono: 01984044431	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Brescia (BS) Istituto Ospedaliero Fondazione Poliambulanza
3. Direttore	Alberto Zaniboni
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, GOIRC, GONO, ITMO, MaNGO, MITO
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	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
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	
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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Sesto San Giovanni (MI) I.R.C.C.S. Multimedica
3. Direttore	Riccardo Ricotta
4. Tipologia	Privato Convenzionato
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	MEET-URO, IGO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	3
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	100
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20–50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
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	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?	No	
26. Numero di oncologi	5	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di elaborazione dati	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Riccardo Ricotta e-mail: riccardo.ricotta@multimedica.it Telefono: 0224209237 – 3475495019	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Bergamo (BG) ASST Papa Giovanni XXIII
3. Direttore	Carlo Alberto Tondini
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 2 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 3 Altri 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO, FONDAZIONE NIBIT, GOIRC, GONO, IMI, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
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 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
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	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 / 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	19	Strutturati: 15 Altri contratti: 1 Specializzandi: 3 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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: Michela Franchi e-mail: mfranchi@fondazionefrom.it Telefono: 0352674660	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Treviglio (BG) ASST Bergamo Ovest - Ospedale di Treviglio
3. Direttore	Andrea Luciani
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, 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, GIOGER, GOIRC
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, 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	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	7	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Andrea Luciani e-mail: andrea_luciani@asst-bgovest.it Telefono: 036324223	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Brescia (BS) Spedali Civili Brescia / Oncologia Medica
3. Direttore	Alfredo Berruti
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, 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 1 Regione 1 AIFA 1 AIRC 3 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GONO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	60
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	>150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori Neuroendocrini, Tumori rari, 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
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	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Brescia (BS) Spedali Civili Brescia / Ginecologia
3. Direttore	Franco Odicino
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 1 Ministero Ricerca 2 Università 1 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 2
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	MaNGO
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	20–50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
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	16	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 10 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 1
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	0	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 anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Germana Tognon e-mail: germanatognon@gmail.com Telefono: 0303998428	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Desenzano del Garda (BS) ASST del Garda - Unità di Oncologia Aziendale
3. Direttore	Luigi Celio
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	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	MaNGO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	1
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	<10
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	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	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	No	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
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	9	Strutturati: 8 Altri contratti: 1 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, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Nicola Personeni e-mail: nicola.personeni@asst-garda.it Telefono: 0309929610	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Como (CO) Ospedale Valduce
3. Direttore	Giovanni Scognamiglio
4. Tipologia	Privato Convenzionato
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	No Profit, 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, ITMO, GIM
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
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 ginecologici, Tumori Neuroendocrini
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	16 – 20 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	16 – 20 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
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	No	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
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	6	Strutturati: 5 Altri contratti: 1 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: 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	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: Maria Duro e-mail: duromarilina@gmail.com Telefono: 3280013759	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord San Fermo Della Battaglia (CO) 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

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	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	10 Strutturati: 9 Altri contratti: 1 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: 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	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 anonimizzazione dei dati/CD radiologici
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Monica Giordano e-mail: monica.giordano@asst-lariana.it Telefono: 0315859372

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Crema (CR) ASST Crema - U.O. Oncologia Medica
3. Direttore	Maurizio Grassi
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?	100
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, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	< 4 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	Sì	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
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, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Mariangela Manzoni e-mail: mariangelamanzoni@gmail.com Telefono: 0373280400	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Cremona (CR) ASST di Cremona
3. Direttore	Giuseppe Procopio
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	GOIRC
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	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
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	
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	12	Strutturati: 10 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Angela Gobbi e-mail: angela.gobbi@asst-cremona.it Telefono: 0372408035	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Lecco (LC) ASST Lecco, Alessandro Manzoni
3. Direttore	Antonio Ardizzoia
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	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, GONO, ITMO, MaNGO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
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 gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	< 4 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	14	Strutturati: 10 Altri contratti: 2 Specializzandi: 2 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	2	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 2
29. Disponibilità in sede di supporto statistico	No	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	No	
31. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica informatizzata	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Antonio Ardizzoia e-mail: a.ardizzoia@asst-lecco.it Telefono: 3665748919	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Monza (M) ASST Monza
3. Direttore	Diego Cortinovis
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 0 Università 1 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIRC, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	20
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	>150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, 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
19. Possibilità di gestione campioni biologici per studi traslazionali	Sì

20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì SeSì, 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: 10 Altri contratti: 5 Specializzandi: 11 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 1
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	4	Strutturati: 4 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: Marina Elena Cazzaniga e-mail: marina.cazzaniga@asst-monza.it Telefono: 0392339037	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Monza (M) Policlinico di Monza
3. Direttore	Domenico De Toma
4. Tipologia	Privato Convenzionato
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	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	ITMO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	0
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, 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
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	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	
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	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
26. Numero di oncologi	4	Strutturati: 0 Altri contratti: 4 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	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: Domenico De Toma e-mail: domenico.detoma@policlinicodimona.it Telefono: 039810662	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Presidi Osp . Vimercate, Desio, Carate (MB) 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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Cernusco sul Naviglio (MI) ASST Melegnano e della Martesana
3. Direttore	Mario Comandè
4. Tipologia	Pubblico
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	FONDAZIONE GISCAD, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	1
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	10–20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	< 4 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: c) Entrambi

21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Si	
22. Presenza di UFA in sede	Si	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Si	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
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: 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	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: Mario Comandè e-mail: comar57@me.com Telefono: 3394233822	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Legnano (MI) ASST Ovest Milanese - Ospedale di Legnano
3. Direttore	Anna Calcagno
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	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 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO
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	20–50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Melanoma e tumori cutanei
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	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	11	Strutturati: 11 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Massimiliano Cerngul e-mail: massimiliano.cerngul@asst-ovestmi.it Telefono: 3477697753	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Milano (MI) ASST Santi Paolo e Carlo
3. Direttore	Mauro Moroni
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 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GONO, IGG, IMI, FIL, EMN.
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	20–50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Cure palliative e terapie di supporto
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	< 4 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	17	Strutturati: 16 Altri contratti: 1 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: 1 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	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: Mauro Moroni e-mail: mauro.moroni@asst-santipaolocarlo.it Telefono: 0240222119	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Milano (MI) Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori - SC Oncologia Medica 3
3. Direttore	Lisa Licitra
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, 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 2 AIFA 0 AIRC 3 Altri 2
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	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	20–50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Melanoma e tumori cutanei, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Testa e collo, Tiroide
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

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	10	Strutturati: 3 Altri contratti: 2 Specializzandi: 4 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 1
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Lisa Licitra e-mail: lisa.licitra@istitutotumori.mi.it Telefono: 0223903352	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Milano (MI) Grande Ospedale Metropolitano Niguarda
3. Direttore	Salvatore Siena
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, 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 4 Altri 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	MaNGO, MITO, CliNET di IFOM
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, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi, Sottotipi molecolari rari di tumori frequenti
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. 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	42	Strutturati: 17 Altri contratti: 0 Specializzandi: 23 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 1
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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	No	
31. Livello di struttura informatica disponibile	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Salvatore Siena e-mail: salvatore.siena@ospedaleniguarda.it Telefono: 0264442291	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Milano (MI) Istituto Europeo di Oncologia - Divisione di Sviluppo Nuovi Farmaci per Terapie Innovative
3. Direttore	Giuseppe Curigliano
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
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 2 Università 2 Regione 1 AIFA 0 AIRC 2 Altri 5
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	No, nessuno, Oncodistinct
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	0
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	>150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	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: equisiti 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: 6 Altri contratti: 3 Specializzandi: 16 Dottorati di ricerca: 3 Ricercatori universitari: 1
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	4	Strutturati: 3 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: Giuseppe Curigliano e-mail: giuseppe.curigliano@ieo.it Telefono: 0257489439	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Milano (MI) 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

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	9	Strutturati: 5 Altri contratti: 2 Specializzandi: 2 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	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: Gianluca Spitaleri e-mail: gianluca.spitaleri@ieo.it Telefono: 0257489482	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Milano (MI) Ospedale San Raffaele IRCCS
3. Direttore	Stefano Cascinu
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 2 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 3 Altri 4
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, FONDAZIONE MICHELANGELO
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, Melanoma e tumori cutanei, 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?	Sì	
26. Numero di oncologi	54	Strutturati: 20 Altri contratti: 24 Specializzandi: 6 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 3
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	4	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 4 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 anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Andrea Casadei Gardini e-mail: casadeigardini.andrea@hsr.it Telefono: 0226436531	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Mantova (MN) ASST Mantova
3. Direttore	Maurizio Cantore
4. Tipologia	Pubblico (AUSL)
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	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, GOIRC
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	4
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	10–20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	12 – 16 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	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	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	
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	12	Strutturati: 12 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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	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: Maurizio Cantore e-mail: maurizio.cantore@asst-mantova.it Telefono: 3396607611	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Pavia (PV) Fondazione I.R.C.C.S. Policlinico San Matteo
3. Direttore	Paolo Pedrazzoli
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 6 Ministero Ricerca 0 Università 0 Regione 1 AIFA 0 AIRC 0 Altri 2
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIRC, GONO, ALLEANZA CONTRO IL CANCRO
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	80–100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, 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	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	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Castellanza (VA) 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

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	5	Strutturati: 3 Altri contratti: 2 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: Giovambattista Rodà e-mail: giovambattista.roda@materdomini.it Telefono: 0331476193	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Castellanza (VA) Ospedale Multimedica
3. Direttore	Eraldo Oreste Bucci
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
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	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	< 4 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

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?	No	
26. Numero di oncologi	3	Strutturati: 2 Altri contratti: 1 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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	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: Barbara Barco e-mail: barbara.barco@multimedica.it Telefono: 0331393234	

1. Regione	Lombardia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Saronno (VA) ASST Valle Olona
3. Direttore	Caludio Verusio
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	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, ITMO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-15
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	7
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	10–20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Aspetti psico-sociali e riabilitativi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 -10 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	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
26. Numero di oncologi	7	Strutturati: 7 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: 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	No	
30. Disponibilità in sede di bioinformatico	No	
31. Livello di struttura informatica disponibile	Cartella clinica informatizzata sistema WHospital. 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: 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 Ancona (AN) 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

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	46	Strutturati: 17 Altri contratti: 0 Specializzandi: 25 Dottorati di ricerca: 4 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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	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: 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)	Centro Fermo (FM) 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

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	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	8	Strutturati: 8 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, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	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 Macerata (MC) 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

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	Sì
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No
26. Numero di oncologi	9 Strutturati: 7 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: 0 Contratti libero professionali: 1 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	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: Giulia Sorgentoni e-mail: giulia.sorgentoni@libero.it Telefono: 07332573752

1. Regione	Marche
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Urbino (PU) A.S.U.R. Marche Area Vasta 1
3. Direttore	Vincenzo Catalano
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	No Profit, Promotore di studi, 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?	75
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
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	No
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	No	
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?	No	
26. Numero di oncologi	5	Strutturati: 5 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	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: Vincenzo Catalano e-mail: catalano_v@yahoo.it Telefono: 3343441436	

1. Regione	Molise
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e isole Termoli (CB) ASREM - Ospedale S. Timoteo
3. Direttore	Francesco Angelo Carrozza
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	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	FONDAZIONE NIBIT, GOIM, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
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, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	< 4 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

20. Presenza di laboratorio analisi accreditato in sede	Sì Se sì, in accordo a: Requisiti ISO	
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	3	Strutturati: 3 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, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Francesco Angelo Carrozza e-mail: carrozza_f@yahoo.it Telefono: 3396068639	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Torino (TO) AO Ordine Mauriziano – SCDU Ginecologia
3. Direttore	Nicoletta Biglia
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 1 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	MaNGO
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	20–40
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 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	14	Strutturati: 5 Altri contratti: 1 Specializzandi: 7 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 1
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	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: Annamaria Ferrero e-mail: a.ferrero0505@gmail.com; annamaria.ferrero@unito.it Telefono: 3358001042 – 0115082764/682	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Alessandria (AL) Azienda Ospedaliera SS Antonio e Biagio e C Arrigo (SC Oncologia e SSD Mesotelioma)
3. Direttore	Maura Rossi / Federica Grosso
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 8
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GONO, GIM, IMI, ISG, MaNGO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	59
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 – 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	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Ponderano (BI) ASL BI - Ospedale degli Infermi
3. Direttore	Francesco Leone
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	FONDAZIONE GISCAD, GONO, MaNGO, MITO, GICO
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	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	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?	Sì	
26. Numero di oncologi	11	Strutturati: 11 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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 anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Francesco Leone e-mail: francesco.leone@aslbi.piemonte.it Telefono: 01515157503	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Cuneo (CN) A.S.O. Santa Croce e Carle Ospedale d'insegnamento
3. Direttore	Gianmauro Numico
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	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, GOIRC, GONO, IMI, ISG, MaNGO, MITO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	50
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori Neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane

17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì	
18. 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 Occelli e-mail: occelli.m@ospedale.cuneo.it Telefono: 0171616350	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Verduno (CN) A.S.L. Cuneo 2 Alba-Bra
3. Direttore	Cinzia Ortega
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	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 2
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	No, nessuno
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10–20
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 gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori rari, Immunoterapia
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. 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: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Manuela Alessio e-mail: malessio@aslcn2.it Telefono: 3925490912	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Novara (NO) Azienda Ospedaliero-Universitaria Maggiore della Carità
3. Direttore	Alessandra Gennari
4. Tipologia	Pubblico (AOU)
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 2 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIRC, GONO, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10–20
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	70
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20–50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori del SNC, 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	
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	18	Strutturati: 14 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 3 Ricercatori universitari: 1
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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 anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	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)	Nord Candiolo (TO) 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	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Carmagnola (TO) Oncologia Medica ASLTO5
3. Direttore	Carla Barone
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Fasi II
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?	0
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	<10
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	8 – 12 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	No
18. 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

22. Presenza di UFA in sede	Si	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Si	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
26. Numero di oncologi	3	Strutturati: 3 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: Carla Barone e-mail: barone.carla@aslto5.piemonte.it Telefono: 0119719663	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Ivrea (TO) A.S.L. Torino 4 - Ospedale Civile Ivrea
3. Direttore	Giorgio Vellani
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, 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?	80
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
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	8 – 12 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	No
18. 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	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	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	7	Strutturati: 7 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	1	Strutturati: 1 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: Giorgio Vellani e-mail: gvellani62@gmail.com Telefono: 01251961114 – 3470526473	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Pinerolo (TO) ASL TO3 - Ospedale Edoardo Agnelli
3. Direttore	Marco Tampellini
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, 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	10–20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	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	No	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
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	5	Strutturati: 5 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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: Marco Tampellini e-mail: marco.tampellini@unito.it Telefono: 3346282251	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Torino (TO) AO Ordine Mauriziano, Ospedale Umberto I - SCDU Oncologia Medica - Torino
3. Direttore	Massimo Di Maio
4. Tipologia	Pubblico (AOU)
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 1 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIM, GOIRC, GONO, MEET-URO, MITO
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	80–100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì

18. 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	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	18	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 11 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: 1 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	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: Massimo Di Maio e-mail: massimo.dimaio@unito.it Telefono: 0115082032	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Torino (TO) AOU Città della Salute e della Scienza - SSD Oncologia Medica Senologica
3. Direttore	Umberto Ricardi
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, 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 MICHELANGELO
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	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	12 – 16 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. 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	Si	
22. Presenza di UFA in sede	Si	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Si	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Si	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Si	
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	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 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	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Alessandra Beano e-mail: abeano@cittadellasalute.to.it Telefono: 0113134938 – 0113134449	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Torino (TO) AOU Città della Salute e della Scienza - SSD Organiz. e Coord. percorsi in Onc. Ginecologica Pelvica
3. Direttore	Paolo Zola
4. Tipologia	Pubblico (AOU)
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, No Profit, Promotore di studi, 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	MaNGO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	10-20
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	4
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	10-20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori ginecologici
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	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 SeSì, 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	17	Strutturati: 8 Altri contratti: 1 Specializzandi: 6 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 2
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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 Zola e-mail: paolo.zola@unito.it Telefono: 0113131523	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Torino (TO) ASL Città di Torino Ospedali S.G. Bosco e M. Vittoria e Martini - Rete Oncologica Aziendale
3. Direttore	Alessandro Comandone
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	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	FONDAZIONE GISCAD, GONO, ISG, 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?	25
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Sarcomi, Tumori Neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Cure palliative e terapie di supporto
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. 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	17	Strutturati: 17 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: 1 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	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Alessandro Comandone e-mail: alessandro.comandone@aslcitytorino.it Telefono: 0112402311 – 3482301531	

1. Regione	Piemonte
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Torino (TO) Ospedale Humanitas Gradenigo
3. Direttore	Lucio Buffoni
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, 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 4
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GONO
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, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	< 4 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	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	Sì	
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	9	Strutturati: 6 Altri contratti: 2 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: 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	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	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 Bari (BA) 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

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	6	Strutturati: 6 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 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: 1 Contratti libero professionali: 1 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 1
28. Numero di infermieri di ricerca	1	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 0 Altro: 1
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 anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	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 Brindisi (BR) 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

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	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	17	Strutturati: 14 Altri contratti: 1 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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: 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 Foggia (FG) 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

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	13	Strutturati: 3 Altri contratti: 4 Specializzandi: 2 Dottorati di ricerca: 2 Ricercatori universitari: 2
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	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 San Giovanni Rotondo (FG) 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	

1. Regione	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e isole Lecce (LE) Presidio Ospedaliero Vito Fazzi / A.S.L. Lecce
3. Direttore	Silvana Leo
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	GIOGER, GOIM, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
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, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Oncologia geriatrica, Tumori eredo familiari, Testa-collo
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	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	
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: 13 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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, Sistemi di elaborazione dati, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Silvana Leo e-mail: silvileo59@gmail.com Telefono: 3358168639 – 0832661962	

1. Regione	Puglia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e isole Tricase (LE) Oncologia Tricase
3. Direttore	Emiliano Tamburini
4. Tipologia	Pubblico (AUSL)
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	FONDAZIONE GISCAD, GIOGER, GOIM, GONO, MITO
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	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Modelli organizzativi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	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	7	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Emiliano Tamburini e-mail: emilianotamburini@icloud.com Telefono: 3343288486	

1. Regione	Sardegna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e isole Cagliari (CA) Azienda Ospedaliera Brotzu
3. Direttore	Francesca Bruder
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	ASTRO, GOIM, GONO, IMI, ISG, MITO
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 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	12 – 16 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	
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	25	Strutturati: 25 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		
Persona di riferimento per informazioni e contatti	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 Nuoro (NU) 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

21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Si	
22. Presenza di UFA in sede	Si	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Si	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Si	
26. Numero di oncologi	7	Strutturati: 7 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: Giuseppina Sarobba e-mail: giuseppinasarobba@icloud.com Telefono: 3339489760	

1. Regione	Sardegna
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e isole Sassari (SS) A.O.U. Sassari - Ospedale SS Annunziata
3. Direttore	Antonio Pazzola
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	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	GOIRC
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	20
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 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 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	13	Strutturati: 13 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: 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	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: 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 Caltanissetta (CL) 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:

21. Presenza di radiologia accreditata in sede	Si	
22. Presenza di UFA in sede	Si	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Si	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Si	
26. Numero di oncologi	5	Strutturati: 5 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: 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 Catania (CT) 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

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	4	Strutturati: 4 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 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: 0 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 3
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: 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 Viagrande (CT) 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

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	8	Strutturati: 7 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 Dottorati di ricerca: 1 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Maria Paola Vitale e-mail: mariapaola.vitale@grupposamed.com Telefono: 0957895000 – 3479560272	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e Isole Messina (ME) A.O.U. "G. Martino"
3. Direttore	Nicola Silvestris
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, 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 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, GONO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	4
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	<10
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	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	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	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: 15 Altri contratti: 0 Specializzandi: 23 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	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: 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 Taormina (ME) 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

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: 12 Altri contratti: 2 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: 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	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 anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	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 Palermo (PA) 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

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	3	Strutturati: 3 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	Cartella clinica informatizzata con rispetto dei requisiti FDA per le sperimentazioni	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Alfredo Colombo e-mail: alfredocolombo63@gmail.com Telefono: 3355273795	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e Isole Palermo (PA) Ospedali Riuniti Villa Sofia Cervello
3. Direttore	Francesco Verderame
4. Tipologia	Pubblico (AUSL)
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	GOIM, MaNGO, 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	20-50
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	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. 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: 9 Altri contratti: 1 Specializzandi: 1 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 anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Francesco Verderame e-mail: f.verderame@villasofia.it Telefono: 09168002083	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e Isole Palermo (PA) U.O.C. Oncologia - A.O.U. Paolo Giaccone
3. Direttore	Antonio Russo
4. Tipologia	Pubblico (AOU)
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	GOIM
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	20–50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	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
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	8 – 12 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	No
18. 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	11	Strutturati: 10 Altri contratti: 1 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: 1 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	Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Antonio Russo e-mail: antonio.russo@usa.net Telefono: 3277495252	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e Isole Ragusa (RG) A.S.P. Ragusa
3. Direttore	Stefano Cordio
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	No Profit, 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	GIOGER, GOIM, GONO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	4
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	10–20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	< 4 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	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?	No	
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	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: Massimo Iacono e-mail: massimo.iacono@asp.rg.it Telefono: 0932614461	

1. Regione	Sicilia
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Sud e Isole Siracusa (SR) A.S.P. Siracusa - Ospedale Umberto I
3. Direttore	Paolo Tralongo
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 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 1 Università 0 Regione 0 AIFA 0 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	MEET-URO
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	<10
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori urologici, Tumori ginecologici, 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 – 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	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	10	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 Dottorati di ricerca: 0 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
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, Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete, Sistemi di anomizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Francesco Cappuccio e-mail: datamanager.oncologia@asp.sr.it Telefono: 3398204592	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Arezzo (AR) U.S.L. Toscana Sudest - Ospedale San Donato
3. Direttore	Carlo Milandri
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	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	ISG, MEET-URO, MITO, GIRCG
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
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, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Sarcomi, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. 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	12	Strutturati: 10 Altri contratti: 2 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	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 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)	Centro Borgo San Lorenzo (FI) 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

22. Presenza di UFA in sede	No
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?	No
26. Numero di oncologi	2 Strutturati: 1 Altri contratti: 1 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: Valentina Fabbroni e-mail: valentina.fabbroni@uslcentro.toscana.it Telefono: 0558451244

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Firenze (FI) Area Vasta Toscana Centro SOS Oncologia Santa Maria Nuova
3. Direttore	Fabio Lanini
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?	90
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	<10
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Immunoterapia
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	< 4 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	3	Strutturati: 3 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: Fabio Lanini e-mail: fabio.lanini@uslcentro.toscana.it Telefono: 0556938632	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Firenze (FI) Azienda USL Toscana Centro-Firenze Oncologia Medica 1
3. Direttore	Luisa Fioretto
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, 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 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	No
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	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 del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Modelli organizzativi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	< 4 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	12	Strutturati: 12 Altri contratti: 0 Specializzandi: 0 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: 0 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 3
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: 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)	Centro Grosseto (GR) 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

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	12	Strutturati: 12 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	2	Strutturati: 2 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 anonimizzazione dei dati/ CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Sara Barbaro e-mail: sperimentazioni.taskforce@uslsudest.toscana.it; sara.barbaro@uslsudest.toscana.it Telefono: 0564486071 – 0564483898	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Livorno (LI) Ospedale Civile di Livorno - Azienda UsI Toscana Nord Ovest (ATNO)
3. Direttore	Giacomo Allegrini
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 4 AIFA 0 AIRC 2 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GONO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
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 gastro-intestinali, Tumori urologici, 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 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	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
26. Numero di oncologi	12	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 3 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 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: Chiara Finale e-mail: chiarafinale@uslnordovest.toscana.it Telefono: 0586223416	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Lido di Camaiore (LU) Ospedale Versilia - Lido di Camaiore
3. Direttore	Domenico Amoroso
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	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, GONO
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	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

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	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	5	Strutturati: 5 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: 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	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: Maria Antonietta Grosso e-mail: maria.antonietta.gro@gmail.com Telefono: 05846057231	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Lucca (LU) Azienda Sanitaria Toscana Nord Ovest (A.T.N.O)
3. Direttore	Editta Baldini
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	ASTRO, GOIRC, GONO, MaNGO, 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, 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

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	7	Strutturati: 7 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	1	Strutturati: 0 Contratti libero professionali: 1 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 anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Chiara Dalle Mura e-mail: sperimentazione.oncologia@usl2.toscana.it Telefono: 0583970161	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Prato (PO) SOC oncologia medica – Dipartimento Oncologico Azienda USL Toscana Centro
3. Direttore	Laura Biganzoli
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, 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 0 AIFA 0 AIRC 1 Altri 2
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GIOGER, GOIRC, GONO, ISG, ITMO, MaNGO, MITO, ONCOTECH, GIM
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	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Sarcomi, Tumori rari, 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 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	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	

1. Regione	Toscana
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Pescia (PT) Azienda USL Toscana Centro - Presidio San Cosma e Damiano
3. Direttore	Ilaria Pazzagli
4. Tipologia	Pubblico
5. Inserimento nei centri AIFA accreditati per fasi I	No
6. Tipologia di studi effettuati	Profit, 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	No, nessuno
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
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

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	No	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Sì	
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	3	Strutturati: 3 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	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: Ilaria Pazzagli e-mail: ilaria.pazzagli@uslcentro.toscana.it Telefono: 0572460538	

1. Regione	Trentino-Alto Adige
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Bolzano (BZ) Azienda Sanitaria dell'Alto Adige (ASDAA-SABES)
3. Direttore	Judith Stocker
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	FONDAZIONE GISCAD, GOIRC, GONO, MITO
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	10–20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori del SNC, Tumori Neuroendocrini, 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 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	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: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 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: 2 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: Alessandra Marabese e-mail: alessandra.marabese@gmail.com Telefono: 3284958078	

1. Regione	Umbria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Perugia (PG) A.O. di Perugia
3. Direttore	Fausto Roila
4. Tipologia	Pubblico (AOU)
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 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	GOIRC, IMI, MITO, EORTC, FORT
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	60-80
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
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	
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	27	Strutturati: 15 Altri contratti: 2 Specializzandi: 10 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: 1 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: Giulio Metro e-mail: giulio.metro@ospedale.perugia.it Telefono: 0755783742	

1. Regione	Umbria
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Centro Terni (TR) S.C. Oncologia Medica e Traslazionale; Az.Ospedaliera Santa Maria
3. Direttore	Sergio Bracarda
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, 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	GOIRC, MITO, ONCOTECH
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	40-60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	25
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	80-100
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC, Tumori Neuroendocrini, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, 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 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	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	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Belluno (BL) Ospedale di Belluno Oncolog. Medica
3. Direttore	Fable Zustovich
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	FONDAZIONE GISCAD, GOIM, GOIRC, GONO, MITO, Hermione, ROV
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	60
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 del SNC, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	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	4	Strutturati: 4 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: 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	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: Fable Zustovich e-mail: fable.zustovich@aulss1.veneto.it Telefono: 3479775504	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Feltre (BL) ULSS 1 Dolomiti Ospedale di Feltre Oncologia Medica
3. Direttore	Maurizio Nicodemo
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?	70
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20–50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei
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	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?	No	
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	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	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: Fable Zustovich e-mail: fable.zustovich@aulss1.veneto.it Telefono: 3479775504	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Cittadella (PD) U.O. Oncologia Ospedali di Cittadella e Camposampiero
3. Direttore	Teodoro Sava
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, 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
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	8
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	<10
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	No
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	> 20 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	12 – 16 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì
18. 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	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	10	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 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: Teodoro Sava e-mail: teodoro.sava@aulss6.veneto.it Telefono: 0499324490	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Monselice (PD) U.O.C. Oncologia Padova Sud - Azienda U.L.S.S.6 (ex 17)
3. Direttore	Rita Chiari
4. Tipologia	Pubblico (AUSL)
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	GOIRC
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 toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, 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	16 – 20 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	16 – 20 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	No
18. Possibilità di gestione campioni biologici per studi di farmacocinetica	Sì
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	Sì	
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: Caterina Modonesi e-mail: caterina.modonesi@aulss6.veneto.it Telefono: 0429715461	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Padova (PD) Istituto Oncologico Veneto IOV - IRCCS, Oncologia 1
3. Direttore	Antonella Brunello (Direttore ad interim)
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 0 Università 0 Regione 3 AIFA 0 AIRC 1 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GIOGER, GONO, MEET-URO
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	>150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Sarcomi, Tumori del SNC, Tumori Neuroendocrini, Tumori rari, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Modelli organizzativi
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	4 – 8 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	4 – 8 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì

18. 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	42	Strutturati: 17 Altri contratti: 3 Specializzandi: 19 Dottorati di ricerca: 3 Ricercatori universitari: 0
27. Numero di Clinical Study Coordinator	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
28. Numero di infermieri di ricerca	13	Strutturati: 10 Contratti libero professionali: 3 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: Antonella Brunello e-mail: antonella.brunello@iov.veneto.it Telefono: 0498215661	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Padova (PD) Istituto Oncologico Veneto IOV - IRCCS, Oncologia 2
3. Direttore	Valentina Guarneri
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 4 Regione 2 AIFA 0 AIRC 2 Altri 10
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	ASTRO, GOIRC, IMI, MaNGO, GIM, EORTC melanoma group, TRIO, FICOG, TIL international WORKING GROUP, EORTC, TYME, ETOP, FoRT
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	>60
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	22
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	>150
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Modelli organizzativi, Tumori del distretto cervico-toracico
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	8 – 12 settimane
17. Presenza nell'istituzione di appartenenza di un ufficio amministrativo dedicato	Sì

18. 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	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Padova (PD) Istituto Oncologico Veneto IOV - IRCCS, Oncologia 3
3. Direttore	Sara Lonardi (Direttore ad interim)
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 1 Università 0 Regione 0 AIFA 1 AIRC 0 Altri 0
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE GISCAD, GONO
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	20–50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	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	11	Strutturati: 9 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: 0 Contratti libero professionali: 2 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 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	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Sara Lonardi e-mail: sara.lonardi@iov.veneto.it Telefono: 3926985649	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Rovigo (RO) Azienda ULSS 5 Polesana
3. Direttore	Cristina Oliani
4. Tipologia	Pubblico (AUSL)
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	FONDAZIONE GISCAD
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	20–50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, tumori ereditari
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
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	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	7	Strutturati: 7 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: 1 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	Accesso ai dati clinici (radiologici, patologici, di laboratorio) in rete	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Cristina Oliani e-mail: cristina.oliani@aulss5.veneto.it Telefono: 3482200395	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Treviso (TV) Azienda ULSS2 Marca Trevigiana
3. Direttore	Adolfo Favaretto
4. Tipologia	Pubblico (AUSL)
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	MITO
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	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei, Tumori del SNC
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

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	9	Strutturati: 8 Altri contratti: 0 Specializzandi: 1 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: 2 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, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Adolfo Favaretto e-mail: adolfo.favaretto@aulss2.veneto.it Telefono: 0422322071	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Vittorio Veneto (TV) AULSS2 Marca Trevigiana
3. Direttore	Giovanni Vicario
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	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?	5
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	10–20
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali
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:

21. Presenza di radiologia accreditata in sede	No	
22. Presenza di UFA in sede	No	
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?	No	
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: Giovanni Vicario e-mail: giovanni.vicario@aulss2.veneto.it Telefono: 3494505236	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Mirano (VE) ULSS3 Serenissima - Distretto Mirano-Dolo U.O.C. Oncologia ed Ematologia Oncologica
3. Direttore	Giuseppe Azzarello
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 1
9. Adesione a Gruppo Cooperativo	FONDAZIONE MICHELANGELO, GOIRC, GONO, IMI, MaNGO, MEET-URO, MITO, NCIC-CTG
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	50-80
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori toracici, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Immunoterapia, Target molecolari e terapie a target molecolari, Cure palliative e terapie di supporto, Aspetti psico-sociali e riabilitativi, Epidemiologici correlati a pandemia SARS-CoV2
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?	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	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Bassano del Grappa (VI) Ospedale San Bassiano
3. Direttore	Eros Di Bona
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	Istituto Mario Negri
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	<10
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 gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Target molecolari e terapie a target molecolari
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	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	No	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	Sì	
26. Numero di oncologi	5	Strutturati: 3 Altri contratti: 2 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: 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	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 anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	Nome e Cognome: Eros Di Bona e-mail: eros.dibona@aulss7.veneto.it Telefono: 0424889434	

1. Regione	Veneto
2. Località (Provincia) e Denominazione del Centro nel Libro Bianco AIOM (o altra denominazione se non presente)	Nord Vicenza (VI) Ospedale di Vicenza Oncologia Medica
3. Direttore	Giuseppe Aprile
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
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, MEET-URO, MITO
10. Numero medio di sperimentazioni attive per anno	20-40
11. Tra queste, qual è, indicativamente, la percentuale di studi osservazionali?	6
12. Numero medio di pazienti arruolati in sperimentazioni cliniche per anno	20-50
13. Patologie e ambiti oncologici di interesse	Tumore mammario, Tumori gastro-intestinali, Tumori urologici, Tumori ginecologici, Melanoma e tumori cutanei
14. Disponibilità di SOP per le sperimentazioni cliniche	Sì
15. Tempo medio di valutazione di uno studio da parte del comitato etico	8 – 12 settimane
16. Tempo medio per la firma del contratto	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	Si	
22. Presenza di UFA in sede	Si	
23. Presenza di anatomia patologica in sede	Si	
24. Presenza di laboratorio di biologia molecolare in sede	Si	
25. Il Centro Clinico afferisce ad un centro per la preservazione della fertilità?	No	
26. Numero di oncologi	15	Strutturati: 11 Altri contratti: 1 Specializzandi: 3 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: 1 Borse di studio/Altro (es assegni di ricerca): 1
28. Numero di infermieri di ricerca	1	Strutturati: 1 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, Sistemi di anonimizzazione dei dati/CD radiologici	
Persona di riferimento per informazioni e contatti	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)	Nord Negrar di Valpolicella (VR) 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

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	11	Strutturati: 9 Altri contratti: 0 Specializzandi: 2 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: 3 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	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: 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).