

1. Sigla breve dello studio/progetto:

2. Data di inizio dello studio/progetto:
.....

3. Data indicativa di chiusura:
.....

4. Responsabile del progetto (nome, cognome, indirizzo):

5. Breve riassunto del progetto:

6. Tipo di richiesta di prestazioni ICP (pf crociare):

- Documentazione relativa a referti (rapporti diagnostici, fotografie)
- Rivalutazione casistica da parte dell'ICP
- Assistenza tecnica da parte dell'ICP (analisi immunoistochimiche, di patologia molecolare, altro)
- Invio sezioni istologiche
- Invio sezioni in bianco
- Invio blocchetti di paraffina (solo in Svizzera e con il consenso esplicito del paziente)
- Analisi statistiche
- Selezione casistica / pazienti
- Altro – specificare:

7. Esiste un consenso informato del paziente sul fatto che materiale relativo alle proprie analisi venga utilizzato a scopi di ricerca o venga inviato ad istituzioni esterne dell'ICP?

SI

NO

8. Il progetto di ricerca è stato sottoposto al Comitato etico cantonale?

SÌ

NO

Se sì, specificare

- data della domanda:

- data dell'approvazione:

Dichiaro che tutte le informazioni fornite sono autentiche. In particolare sono a conoscenza che l'ICP non si assume nessuna responsabilità per la perdita di materiale relativo ad un'analisi inviata all'esterno allo scopo di questo studio/progetto.

Prendo atto del fatto che la presente richiesta di prestazioni dovrà venire preliminarmente approvata dalla Direzione.

L'apertura di un nuovo progetto comporta una spesa di CHF 220.-.

La fatturazione delle prestazioni fa riferimento al tariffario ratificato dal Servizio tariffe e contratti dell'Amministrazione, Finanze e Controlling EOC del 11.10.2021. Per prestazioni particolari non indicate nel tariffario saranno presi accordi tra le parti.

Indirizzo invio materiale (in Svizzera):

Indirizzo di fatturazione (in Svizzera):

Per gli Studi EOC, indicare il CC per la fatturazione interna:

(la fatturazione interna EOC viene effettuata trimestralmente)

Luogo e data:

Firma e timbro:

.....

.....

L'ICP si riserva il diritto di richiedere il protocollo di ricerca dettagliato, la documentazione relativa al consenso informato del paziente e l'approvazione dello studio da parte del Comitato etico cantonale.