

Prot. 2020. 0168847 20/03/2020 12,44

Mitt. : 500406 Politica del farmaco e disposi...

Dest. : AI DIRETTORI GENERALI DELLE AA.SS.LL AA.OO.AA.OO.UU IR...

Classifica : 50.4. Fascicolo : 57 del 2020



*Giunta Regionale della Campania
Direzione Generale per la Tutela della Salute e
il Coordinamento del Sistema Sanitario Regionale*

*Ai Direttori Generali
AA.OO. AAOOUU, AASSLL, IRCCS*

E, per Loro tramite

*Ai Direttori Sanitari
Ai Clinici Prescrittori
Ai Direttori/ Referenti delle Farmacie Ospedaliere
Ai Direttori/ Referenti dei Dipartimenti Farmaceutici*

Oggetto: AIFA ed EMERGENZA COVID-19: sintesi del protocollo dello studio TOCIVID-19 e attivazione piattaforma di registrazione allo studio

Ad integrazione della nota prot. n. 167670 del 19/03/2020, si rappresenta che l'Agenzia Italiana del Farmaco ha diffuso alcune informazioni utili agli sperimentatori per la gestione dello studio di fase 2 TOCIVID-19.

Tutti i Centri clinici che faranno domanda potranno partecipare, per la Regione Campania, allo Studio Clinico di cui all'oggetto, tramite:

- la piattaforma di registrazione allo studio della Unità Sperimentazioni Cliniche dell'Istituto Nazionale Tumori di Napoli (<https://usc-intnapoli.net/servizi/tocovid-19/>)

- i documenti dello studio e le modalità di registrazione sono disponibili al seguente link <https://www.aifa.gov.it/sperimentazioni-cliniche-covid-19>

- l'AIFA provvederà a pubblicare quotidianamente l'aggiornamento in merito all'avanzamento dello studio alla pagina web <https://www.aifa.gov.it/sperimentazioni-cliniche-covid-19>.

La Scrivente esorta le SS.LL in indirizzo, ognuno per le proprie specifiche competenze, ad applicare rigorosamente quanto disposto da AIFA al fine di garantire il più rapido accesso alle terapie e facilitare la conduzione di studi clinici sull'efficacia e la sicurezza delle nuove terapie utilizzate per il trattamento della malattia da COVID-19.

*Il Dirigente
Dott. Ugo Trama*

*Il Direttore Generale
Avv. Antonio Postiglione*