|  |
| --- |
| DOCUMENTAZIONE DA PRESENTAREPER LA RICHIESTA DI VALUTAZIONEDI USO IN CASI ECCEZIONALI DI DISPOSITIVI MEDICIPRIVI DI MARCATURA CE PER SINGOLI PAZIENTI |

Sito del Ministero della Salute

[Autorizzazione all'uso in casi eccezionali di dispositivi medici privi di marcatura CE per singoli pazienti](https://www.salute.gov.it/portale/moduliServizi/dettaglioSchedaModuliServizi.jsp?lingua=italiano&menu=tema&label=servizionline&tema=DM&idMat=DM&idAmb=UC&idSrv=A1&flag=P&gruppoTema=ALL)

L’utilizzo di un DM come da oggetto richiede l’autorizzazione del Ministero della Salute previa acquisizione del parere favorevole del Comitato etico.

Di seguito è elencata la documentazione da fornire per la richiesta di valutazione da parte del Comitato Etico. con i link alla relativa modulistica del Ministero della Salute.

| **N°** | **Documenti** | **Versione/data** | **Format disponibile sul sito del CE AVEN/MdS** | **Check se presente** |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | Richiesta di parere sul modello del Comitato Etico validamente sottoscritta[[1]](#footnote-2) |  | SI |  |
| 2 | Modulo di richiesta di autorizzazione uso eccezionale per singolo paziente su modello del Ministero della Salute *(compilato, nelle sezioni possibili)* |  | [SI](https://www.salute.gov.it/portale/allegatoModulo?idMat=DM&idAmb=UC&idSrv=A1&idFlag=P&idModulo=1) |  |
| 3 | Relazione clinica per la richiesta di autorizzazione all’uso di un dispositivo medico non marcato CE per l’indicazione d’uso proposta, al fine del trattamento di un caso eccezionale relativo ad un singolo paziente, in condizioni di necessità e urgenza e in assenza di valide alternative mediche  e  Dichiarazione del medico curante proponente  entrambi redatti su modulistica del Ministero della Salute |  | [SI](https://www.salute.gov.it/portale/allegatoModulo?idMat=DM&idAmb=UC&idSrv=A1&idFlag=P&idModulo=2) |  |
| 4 | Dichiarazione del fabbricante, o di un suo rappresentante autorizzato stabilito nell’Unione Europea, relativa al dispositivo oggetto di richiesta e allo stato delle procedure per la valutazione della conformità rispetto all’uso proposto redatta su modulistica del Ministero della Salute |  | [SI](https://www.salute.gov.it/portale/allegatoModulo?idMat=DM&idAmb=UC&idSrv=A1&idFlag=P&idModulo=3) - IT  [SI](https://www.salute.gov.it/portale/allegatoModulo?idMat=DM&idAmb=UC&idSrv=A1&idFlag=P&idModulo=4) - ENG |  |
| 5 | Articoli di letteratura scientifica relativi al dispositivo in esame *(se disponibili)* |  |  |  |
| 6 | Scheda Tecnica del DM o altra documentazione fornita dal fabbricante |  |  |  |
| 7 | Foglio informativo e modulo di consenso informato per il paziente |  |  |  |
| 8 | Foglio informativo e modulo per il consenso al trattamento dei dati personali |  |  |  |
| 9 | Lettera al Medico di Medicina Generale o al Pediatra di Libera Scelta *(se applicabile)* |  |  | ☐ |
| 10 | CV del clinico richiedente |  |  |  |
| 11 | Dichiarazione di fornitura gratuita da parte della Ditta (a meno di eccezioni debitamente giustificate) |  |  |  |
| 12 | Altro: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ |  |  |  |
| 13 | Elenco dei documenti sottomessi, riportando data e versione degli stessi, da inviare in formato word |  | SI[[2]](#footnote-3) | ☐ |

1. Documenti validamente sottoscritti: con firma autografa accompagnata da copia del documento di identità; oppure digitale o elettronica qualificata (Riferimenti: l'art. 65 del Codice dell'Amministrazione Digitale) [↑](#footnote-ref-2)
2. È possibile utilizzare questo elenco indicando la disponibilità dei documenti presentati nella colonna “Check” e, ove disponibile, la versione e la data nella colonna “Versione/data” [↑](#footnote-ref-3)