Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	04/08/2016 AKB-6548-CI-0015
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	22/08/2016
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10005

IDENTIFICAZIONE DELLA	SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)
TITOLO:	STUDIO DI FASE 3, RANDOMIZZATO, IN APERTO, CON CONTROLLO ATTIVO PER VALUTARE L\(\hat{a}\) EFFICACIA E LA SICUREZZA DI VADADUSTAT SOMMINISTRATO PER VIA ORALE PER IL TRATTAMENTO DI MANTENIMENTO DELL\(\hat{a}\) ANEMIA NEI SOGGETTI CON MALATTIA RENALE CRONICA NON DIALISI DIPENDENTE (NDD-CKD) (PRO2TECT - CONVERSION)
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	AKB-6548-CI-0015, versione NON APPLICABILE, data
Numero EudraCT:	2015-004774-14
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	AKEBIA THERAPEUTICS INC. (Profit)
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	NEFROLOGIA, Seconda Università degli Studi di Napoli, Dr. Luca De Nicola
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	COMITATO ETICO SECONDA UNIVERSITÃ DEGLI STUDI DI NAPOLI, AOU SUN - AORN OSPEDALI DEI COLLI -

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome: Garosi Guido		
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Nefrologia, Dialisi e Trapianto	

Breve descrizione de	I DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE
	applicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine
	Population, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate
research recommenda	tions. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: Si'
	Studio controllato vs:
	• altro farmaco/combinazione di farmaci
DISEGNO DELLO STUDIO:	• Randomizzato
	Rapporto di randomizzazione: randomizzato, in aperto, con controllo attivo, i soggetti
	randomizzati in rapporto 1:1
	• In aperto
	Bracci: 2
	Obiettivo principale: dimostrare lâ efficacia e la sicurezza di vadadustat rispetto a
OBIETTIVO:	darbepoetina alfa per il trattamento di mantenimento dellà anemia nei soggetti con
OBIETITYO.	NDD-CKD in seguito a conversione dallâ attuale terapia ESA.
	• Pazienti
	Età:
	Maggiore di 18 Anni a Minore uguale di 64 Anni
POPOLAZIONE:	Maggiore uguale di 65 Anni a
or oznaci, z.	1.1mgg.tota ugumta uz sa 1.1mm u
	Sesso: Femminile e Maschile
	Sesso. Penninnie e Maseinie
	ICD9:
INTERVENTO:	
	1. Categoria: Test
	Schema terapeutico: tudio di fase 3, randomizzato, in aperto, con controllo attivo

per valutare là efficacia e la sicurezza di vadadustat rispetto a darbepoetina alfa per il trattamento di mantenimento dellà anemia in seguito a conversione dallâ attuale terapia ESA. Dopo un periodo di screening, di una durata fino a 4 settimane, i soggetti che soddisfano tutti i criteri di inclusione e nessuno dei criteri di esclusione saranno randomizzati in rapporto 1:1 a vadadustat o darbepoetina alfa. La randomizzazione sarA stratificata in base a: Regione geografica (USA rispetto a Unione Europea [UE] rispetto a Resto del mondo [Rest of the world, ROW]). Insufficienza cardiaca congestizia (congestive heart failure, CHF) di classe 0 o I versus II o III della New York Heart Association. Livello di HGB allâ ingresso nello studio (Natura principio attivo: Chimica ATC: B03X Il farmaco è in commercio: No **Indicazione:** Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: No Se si, in quali Paesi: Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: No Specialità medicinale: **Codice AIC: Confezione:** Principio attivo: Vadadustat Via di somministrazione: Uso orale Forma farmaceutica: compressa Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro Altro: non previsto 1. Categoria: Comparatore Tipo di comparatore: Attivo Schema terapeutico: studio di fase 3, randomizzato, in aperto, con controllo attivo per valutare là efficacia e la sicurezza di vadadustat rispetto a darbepoetina alfa per il trattamento di mantenimento dellà anemia in seguito a conversione dallâ attuale terapia ESA. Dopo un periodo di screening, di una durata fino a 4 settimane, i soggetti che soddisfano tutti i criteri di inclusione e nessuno dei criteri di esclusione saranno randomizzati in rapporto 1:1 a vadadustat o darbepoetina alfa. La randomizzazione sarA stratificata in base a: Regione geografica (USA rispetto a Unione Europea [UE] rispetto a Resto del mondo [Rest of the world, ROW]). Insufficienza cardiaca congestizia (congestive heart failure, CHF) di classe 0 o I versus II o III della New York Heart Association. Livello di HGB allâ ingresso nello studio (Natura principio attivo: Biologica CONFRONTO: ATC: B03X Il farmaco è in commercio: Si' Indicazione: L' IMP NON e' stato modificato rispetto alla sua AIC Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: ND Se si, in quali Paesi: Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: No Specialità medicinale: **Codice AIC: Confezione:** Principio attivo: Darbepoetin alpha Via di somministrazione: Uso endovenoso Forma farmaceutica: Soluzione per infusione endovenosa Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro Altro: non previsto OUTCOME: End point primario: Variazione media nel valore di HGB tra il basale (HGB media pretrattamento) e il periodo della valutazione primaria (HGB media dalle Settimane 24-36) End point secondari: Variazione media nel valore di HGB tra il basale (HGB media pretrattamento) e il periodo della valutazione secondaria (Settimane 40-52) Percentuale dei soggetti con HGB

	media entro lâ intervallo target durante il periodo della valutazione p 24-36) Dosaggio settimanale medio di ferro per via endovenosa (EV) s alla Settimana 52 Percentuale di soggetti che ricevono trasfusioni di RI Settimana 52.	omministrato dal bas	sale
TIME STOP DELLE	Settimana 32.		
EVIDENZE			
DISPONIBILI:			
Altre informazioni:			
Numero ed età dei			
soggetti previsti per centro:	5 soggetti		
Contributo lordo			
previsto dal promotore			
(per soggetto	DA DEFINIRE		
completato, ove			
applicabile):			
Durata dello studio:	3 Anni		
Periodo di			
arruolamento (ove	3 Anni		
applicabile):			
Periodo di Follow-up	3 Anni		
(ove applicabile):	5 Anni		
DOCUMENTA ZIONI	E DDECENTEATEA		
DOCUMENTAZIONI	E PRESENTATA		
(se applicabile), firmato	TA Form - Appendice 5) generata da OsSC		
	conforme (con riferimento a date e versioni)		
	esente nella CTA Form generata dal nuovo Sì		
_	(in caso di modalità transitoria)		
OSSC 0 ana fista fa e fo	(In caso di modanta transitoria)		
RICHIESTA DOCUM	IENTAZIONE INTEGRATIVA		
Specificare la data di ric	chiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti:		
Specificare la data dei d	locumenti ricevuti e il tipo di documenti:	04/08/2016	
Eventuali elementi criti	ci riscontrati o altre osservazioni (testo libero):		
	VIDA DO		
ELEMENTI DA VAL			NT.
	arte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)?		No
	te, il protocollo è conforme al PIP?	/ GOGWD 13/E	
	matiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili		N. T
	NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUI	DELINES	No
INTERNATIONAL NE	·		
_	database pubblico che permette libero accesso ai risultati della ricerca EGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione è obbligatione della ricerca pubblica della ricerca pubblica della ricerca della ricerca pubblica della ricerca pubblica della ricerca della rice	toria dal 21 Luglio	No
2014 (2012/C 302/03)			
Eventuali elementi critic	ci riscontrati o altre note (testo libero):		
DATI SUL MEDICIN	ALE SPERIMENTALE (Specificare Principio attivo):		
	rmacologiche, forma farmaceutica e via di somministrazione:		
Specificare dose massin	na per somministrazione e posologia massima/die:		
Specificare la durata de	l trattamento:		
Specificare le interazion			
	sicurezza ed efficacia del farmaco sperimentale:		
	ci riscontrati o altre osservazioni (testo libero):		
Si tratta di medicinale o Consiglio)	orfano per malattie rare (secondo il Regolamento (CE) n. 141/2000 del P	arlamento europeo e	del
	o all'uso di malattie ultra-rare (ossia destinati a soggetti affetti da malatti etali che colpiscono non più di una persona su 50 000 nell'Unione)	ie gravi, debilitanti e	
	necessari a supportare la qualità dell'IMP sono adeguati (vedi presenza	IMPD o IMPD	
bempinicato o KCI)			

Il promotore ha documentato che i prodotti in sperimentazione saranno preparati, gestiti e conservati nel rispetto delle Norme di Buona Fabbricazione (GMP) applicabili

Esistono presupposti solidi e rilevanti che giustificano l'avvio dello studio (non applicabile per studi di fase I e II)

Lo studio consentirà di acquisire maggiori informazioni sull'IMP, di migliorare le procedure profilattiche, diagnostiche e terapeutiche o la comprensione dell'eziologia e della patogenesi delle malattie

L'etichettatura è conforme alle normative vigenti (valutabile se il richiedente è centro coordinatore)

Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):

Met titolo dello studio e descritto il disegno dello studio, la popolazione, gli interventi, e se applicabile, l'acronimo del trial Nel background e razionale: a E' descritto il quesito di ricerca e la giustificazione della conduzione del trial, incluso il riassumto degli studi clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per ogni intervento. b) E' spiegata la scelta dei confronti. Sono specificati gli obiettivi o le ipotesi di ricerca E' descritto il disegno del trial includendo la tipologia (es. in doppio cicco, vs. placcho, a gruppi paralleli, fattoriale, crossover, singolo gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità, eguivalenza, non inferiorità, esplorativo) E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno raccolti i dati. E' fornita la lista dei esti tin cui vine condotto lo studio, anche se presente in altri documenti. Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che esseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti ci cirieri standari per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un mano in risposta ad un mano, e of di efficacia del farimaco e/o dello studio in mercipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, et al ilaboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli int	DDOTOCOL LO CLINICO	
Nel titolo dello studio è descritto il disegno dello studio, la popolazione, gli interventi, e se applicabile, l'acronimo del trial (el descritto il quesito di ricerca e la giustificazione della conduzione del trial, inclusio il riassunto degli studi clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per ogni intervento. b) E' spiegata la scelta dei confronti. \$\tilde{A}\$-\$ Sono specificati gli obiettivi o le ipotesi di ricerca E' descritto il disegno del trial includendo la tipologia (es. in doppio cicco, vs. placebo, a gruppi paralleli, fattoriale, crossover, singolo gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità, equivalenza, non inferiorità, esplorativo) E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno raccolti i dati. E' fornita la lista dei sitti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti. Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che esseguiramno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipante il modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare rallocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del paartecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio, del riprotata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi per un gilorare l'aderenza (es. riconsegna del bl	PROTOCOLLO CLINICO	
ell interventi, e se applicabile, l'acronimo del trial Nel background e razionale: a) E' descritto il quesito di ricerca e la giustificazione della conduzione del trial, incluso il riassanto degli studi clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione del benefici e dei rischi per ogni intervento. b) E' spiegata la seclta dei confronti. Sono specificati gli obiettivi o le ipotesi di ricerca E' descritto il disegno del trial includendo la tipologia (es. in doppio cicco, vs. placebo, a gruppi paralleli, fattoriale, crossover, singolo gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità, equivalenza, non inferiorità, esplorativo) E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei pasci dove saranno raccotti i dati. E' fornita la lista dei sitti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti. Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di el eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi partecipante partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi partecipante partecipante, el finiti chirica istandar per sospendere o modificare ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). SÃ- SÃ- SÃ- SÃ- SÃ- SÃ- SÃ- SÃ	•	
gli interventi, e se applicabile, l'acronimo del trial Nel background e razionale: a) E' descritto il questio di ricerca e la giustificazione della conduzione del trial, incluso il riassunto degli studi clinici rilevanti (pubblicati) e la valutazione del benefici e dei rischi per ogni intervento. b) E' spiegata la scelta dei confronti. Sì Sono specificati gli obiettivi o le ipotesi di ricerca E' descritto il disegno del trial includendo la tipologia (es. in doppio cicco, vs. placebo, a gruppi paralleli, fattoriale, crossover, singolo gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità, equivalenza, non inferiorità, esplorativo) E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno raccolti i dati. E' formita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti. Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, er ittiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante). c) E' moto dell'anti a lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari		Sì
a) E' descritto il quesito di ricerca e la giustificazione della conduzione del trial, incluso il riassunto degli studi clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per ogni intervento. b) E' spiegata la scelta dei confronti. S\tilde{A}\) Sono specificati gli obiettivi o le ipotesi di ricerca E' descritto il disegno del trial includendo la tipologia (es. in doppio cicco, vs. placebo, a gruppi paralleli, fattoriale, crossover, singolo gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità, equivalenza, non inferiorità, esplorativo) E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei passi dove saranno raccolti i dati. E' fornita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti. Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, meludendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, er ittiro del consenso da parte del partecipante. c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante). c) Sono definite le estrategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono be		
del trial, incluso il riassunto degli studi clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per ogni intervento. b) E' spiegata la scelta dei confronti. Sono specificati gli obiettivi o le ipotesi di ricerca E descritto il disegno del trial includendo la tipologia (es. in doppio cicco, vs. placebo, a gruppi) paralleli, fattoriale, crossover, singolo gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità, equivalenza, non inferiorità, esplorativo) E descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno raccolti i dati. E' formita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti. Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurphi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante ori protecipante al trial. c) Sono definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, al protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi gen		
del trait, incluso il riassundo degli studi climic rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per ogni intervento. b) E' spiegata la scelta dei confronti. Sono specificati gli obiettivi o le ipotesi di ricerca Sì Sch Sì Sch Sì Sch Sc		Sì
b) E' spiegata la scelta dei confronti. Sono specificati gli obiettivi o le ipotesi di ricerca E' descritto il disegno del trial includendo la tipologia (es. in doppio cicco, vs. placebo, a gruppi paralleli, fattoriale, crossover, singolo gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità, equivalenza, non inferiorità, esplorativo) E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno raccolti i dati. E' fornita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti. Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chiuruphi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicutezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello studo di malattia come un miglioramento/peggioramento, eritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del bilster di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi germessi o probibit durante il trial. Sono ben definiti gli estii primari, secondari e gli altri estit dello studio, alcentifi gli esti primari, secondari e gli altri estit dello studio, per modalità di analisi (es., cambi		071
Sono specificati gli obiettivi o le ipotesi di ricerca E' descritto il disegno del trial includendo la tipologia (es. in doppio cicco, vs. placebo, a gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità, equivalenza, non inferiorità, esplorativo) E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno raccolti i dati. E' fornita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti. Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi per messi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli estit primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggre	pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per ogni intervento.	
E' descritto il disegno del trial includendo la tipologia (es. in doppio cieco, ys. placebo, a gruppi paralleli, fattoriale, crossover, singolo gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità, equivalenza, non inferiorità, esplorativo) E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, sopedale) e la lista dei paesi dove saranno raccolti i dati. E' fornita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti. Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che esseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun e	b) E' spiegata la scelta dei confronti.	Sì
cieco, vs. placebo, a gruppi paralleli, fattoriale, crossover, singolo gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità, eguivalenza, non inferiorità, esplorativo) E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno raccolti i dati. E' fornita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti. Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o probibi durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito.	Sono specificati gli obiettivi o le ipotesi di ricerca	Sì
gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità, equivalenza, non inferiorità, esplorativo) El descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno raccolti i dati. E' fornita la lista dei stit in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti. Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della seclat degli esiti di efficacia e si	E' descritto il disegno del trial includendo la tipologia (es. in doppio	
gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità, equivalenza, non inferiorità, esplorativo) El descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno raccolti i dati. E' fornita la lista dei stit in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti. Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della seclat degli esiti di efficacia e si	cieco, vs. placebo, a gruppi paralleli, fattoriale, crossover, singolo	G Ã
E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno raccolti i dati. E' fornita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti. Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). SÃ- SÃ- SÃ- SÃ- SÃ- SÃ- SÃ- SÃ		SA¬
ospedale) e la lista dei paesì dove saranno raccolti i dati. E' fornita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti. Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fasa di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli	equivalenza, non inferiorità, esplorativo)	
ospedale) e la lista dei paesì dove saranno raccolti i dati. E' fornita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti. Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fasa di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli	E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio,	
det sit in cut viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti. Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che esseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i	ospedale) e la lista dei paesi dove saranno raccolti i dati. E' fornita la lista	a c c
documenti. Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modallità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante) e procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i	dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri	SA¬
Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che esseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un afarmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		
popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i	Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della	
di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i	popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criter	il _ ~
Sì Sì Sì Sì Sì Sì Sì Sì	di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che	SA¬
Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		
a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		
partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		_
includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		Sì
b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		
l'allocazione degli interventi per un dato partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		
ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		
farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		
miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		Sì
partecipante). c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		
c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		
comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i	•	
studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		
l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		Sì
d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		
permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i	_	
Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		Sì
comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		
valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		
proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		~ ~
spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		SA¬
vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		
E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		
studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		
interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		
interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i		Sì
	_	
partecipanti.	partecipanti.	
	E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare	
	gli obiettivi dello studio e la modalità con cui è stato determinato questo	Sì
numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi	numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi	JA '
calcolo sulla dimensione del campione.	calcolo sulla dimensione del campione.	

Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato	
numero di partecipanti per raggiungere il target previsto nella	Sì
dimensione del campione.	
E' descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione	
(es. numeri random generati dal computer), il rapporto di allocazione	
(1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es.	~
randomizzazione stratificata per età, per centro in caso il trial sia	Sì
multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione a	
blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di	
randomizzazione.	
E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione	
(es. controllo telefonico centrale, buste opache, numerazione	Sì
sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la	
sequenza di allocazione sino all'assegnazione degli interventi.	
E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione	a r
della sequenza di allocazione, dell'arruolamento dei partecipanti e della	Sì
loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento.	
Mascheramento (cecità):	
a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco	NIA
dopo l'assegnazione all'intervento (es. i partecipanti al trial, i	NA
professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la	
modalità di ottenimento di questo requisito.	
b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in	NIA
cui è permessa l'apertura del cieco e le procedure per rivelare l'intervento	INA
a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial Metodi di raccolta dati	
a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del	
basale, o altri dati del trial, includendo qualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli	
sperimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio,	Sì
questionari, test di laboratorio) con il loro relativo grado di affidabilità e	
validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti	
diversi dal protocollo in cui sono disponibili queste informazioni.	
Metodi di raccolta dati	
b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti	
e la completezza del follow-up, incluso un elenco di tutti i dati di esito	Sì
che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o	
deviano dal protocollo di intervento.	
Gestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i	
processi di codifica, le misure di sicurezza es. per prevenire accessi non	
autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali	Sì
processi correlati per promuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio	
inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati).	
Se queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il	
riferimento alle procedure di gestione dei dati.	
Metodi statistici:	
a) Sono indicati esplicitamente i metodi statistici utilizzati per l'analisi	
degli esiti primari e secondari. Se queste informazioni non sono incluse	Sì
nel protocollo, è riportato il riferimento ai documenti in cui può essere	
ritrovato il piano di analisi statistico.	
Metodi statistici:	
b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi	Sì
statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e aggiustate).	
c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non	
aderenti al protocollo (esempio analisi Intention-To-Treat, modified	
Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per	Sì
trattare i dati mancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive	
analisi di sensitività).	
Monitoraggio dei dati:	Sì
a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di	
un Comitato Indipendente di Monitoraggio dei Dati (IDMC), ne è	
_	

indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una dichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove possono	
essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo.	
In alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una	Sì
spiegazione per il quale non è necessario.	SA¬
b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	Sì
Sicurezza:	
sono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	Sì
Revisione (auditing):	
è descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.	Sì
E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio	
	Sì
E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche	
sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri di eleggibilità,	Sì
analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial,	SA¬
comitato etico, etc).	
Consenso/assenso:	
a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un	C ~
potenziale partecipante al trial o di un tutore legale e come questo sarà	SA¬
ottenuto (dettagli del processo).	
b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso	
informato aggiuntivo per la raccolta e l'utilizzo dei dati dei partecipanti e	Sì
dei campioni biologici in studi ancillari.	
E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio	
	Sì
personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.	
Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori	Sì
per ciascun sito di studio.	SA¬
E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è	
indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà	Sì
l'accesso ai dati per gli sperimentatori.	
E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo	
studio e la presenza di una polizza assicurativa per la copertura dei danni	Sì
ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio.	
Politiche di pubblicazione:	
a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei	
risultati dello studio da parte degli sperimentatori e dello sponsor ai	Sì
partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri	
gruppi rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione	
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore	
	Sì
reporting dello studio clinico.	
c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello	
studio al pubblico ed alle autorità competenti e i codici statistici	Sì
utilizzati.	
Campioni biologici:	
Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i	
campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di	Sì
anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di	
conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato	
Etico del luogo di deposito	_ ~
	Sì
E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso	NA

L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	NA
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	NA
Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	

INVESTIGATOR'S BROCHURE	
Il dossier dello sperimentatore risulta completo e adeguato	Sì

ASPETTI ETICI	
Il promotore e/o lo sperimentatore locale ha documentato con formale accettazione dello studio che lo stesso verrà condotto nel rispetto dei diritti fondamentali della dignità e dei diritti umani in conformità ai principi etici, che traggono la loro origine dalla Dichiarazione di Helsinki e dalla Convenzione di Oviedo nonché da tutte le normative internazionali applicabili	Sì
Il promotore dichiara il rispetto delle Good Clinical Practice nonché delle disposizione normative applicabili	Sì
I rischi e gli inconvenienti prevedibili sono stati soppesati rispetto al vantaggio per il soggetto incluso nella sperimentazione e per altri pazienti attuali e futuri	Sì
I benefici previsti dalla sperimentazione, terapeutici e in materia di sanità pubblica, ne giustifichino i rischi	Sì
I diritti, la sicurezza e il benessere dei soggetti dello studio hanno costituito le considerazioni più importanti e sono prevalsi sugli interessi della scienza e della società	Sì
La ricerca su persone che non sono in grado di dare il loro consenso informato è giustificata	NA
Sono presenti misure per minimizzare il dolore, il disagio e la paura	NA
La ricerca su persone che non sono in grado di dare il loro consenso informato è giustificata	

INFORMAZIONE AI SOGGETTI E PROCEDURE PER IL CONSENSO INFORMATO	
Modulo di consenso informato, data e versione (approvate dal CE coordinatore, se applicabile):	
So applicabile i facili informativi ad i moduli di assanza/appananza informata cana distinti nan la divarra facca di	Sì
•	NA
	Sì
Le informazioni sono conformi al protocollo	Sì
Le informazioni sono conformi al protocollo	Sì
Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici	Sì
La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta	Sì
Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti	Sì
Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile)	
La data e l'ora di consegna del modulo informativo ai pazienti da parte del medico sono presenti, così come la data e l'ora di firma del consenso informato	Sì
E' presente altro materiale per i soggetti	Sì
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	
La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata	Sì
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	
E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	Sì
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	

STRUTTURE, PERSONALE ED ASPETTI ECONOMICO-AMMINISTRATIVI	
L'idoneità dello sperimentatore e dei suoi collaboratori è stata valutata	C Ã
dal Curriculum Vitae e dalla sua dichiarazione sul conflitto di interessi	SA¬
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture	Sì
e costi coinvolti nello studio secondo la specifica tipologia) è stata	
valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del	

Direttore Generale	
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture	
e costi coinvolti nello studio secondo la specifica tipologia) è stata	_ ~
valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del	Sì
Direttore Generale	
Per studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione	
attestante che il personale coinvolto svolgerà le relative attività oltre il	Sì
normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto	
Per studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione	
attestante che il personale coinvolto potrà svolgere le relative attività	NA
nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali	
Per studi no-profit:	
a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che	
per lo studio non è previsto alcun contributo economico e che lo studio	
non comporterà aggravio di costi a carico del SSN in quanto i costi	NA
relativi agli esami strumentali e di laboratorio extraroutinari saranno	
sostenuti con fondi ad hoc o che il sostenimento di costi aggiuntivi sia	
autorizzato dalla Direzione Aziendale	
b) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che	
per lo studio è previsto un contributo economico e sono state	
dettagliatamente descritte le modalità di impiego dello stesso, al netto	NA
del sostenimento di eventuali costi, per le finalità proprie della ricerca	
Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un contratto tra	
promotore/supplier e centro clinico, e questo è stato concordato tra le	Sì
parti (se applicabile)	
L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le	
modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o altre normative	NA
applicabili, è congruo (se applicabile)	
Sono presenti una Polizza ed un Certificato Assicurativo specifici per	
lo studio, in cui siano chiare le disposizioni previste in materia di	~ ~
risarcimento dei danni ai pazienti o di decesso imputabili alla	Sì
sperimentazione clinica	
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o	
di compenso o di emolumenti di qualsiasi natura da corrispondersi agli	Sì
sperimentatori (se applicabile)	
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o	
- ·	Sì
sperimentatori (se applicabile)	
Indennità per gli sperimentatori (se applicabile)	Sì
Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti	
previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato dall'allegato 1)	NA
Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono	N.T.A.
chiaramente definiti in un agreement	NA
Altro, specificare:	
	-

ALTRI ASPETTI PARTICOLARI CHE SI RITIENE DI PORTARE ALL'ATTENZIONE DEL COMITATO ETICO (testo libero):

Relatori	