Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	21/09/2016 CML1516
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	21/09/2016
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10041

IDENTIFICAZIONE DELLA S	PERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)
TITOLO:	STUDIO DI EFFICACIA, SICUREZZA E TOLLERABILITÀ DI BOSUTINIB (BEST) IN PAZIENTI ANZIANI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA RESISTENTI AL TRATTAMENTO DI PRIMA LINEA CON ALTRI FARMACI INIBITORI DELLA TIROSIN-CHINASI
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	CML1516, versione 1.0, data 15/06/2016
Numero EudraCT:	2016-002216-40
(specificare anche se profif o	FONDAZIONE DEL GRUPPO ITALIANO MALATTIE EMATOLOGICHE DELL'ADULTO â FONDAZIONE GIMEMA ONLUS (No Profit)
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Gianantonio Rosti G.1.3 Professore : "Lorenzo e A. Seragnoli" - Università degli Studi di Bologna - Policlinico S. Orsola - Malpighi
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	COMITATO ETICO INDIPENDENTE DELL'AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI BOLOGNA -

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)	
(Qualifica) Cognome e Nome: Bocchia Monica	
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Ematologia

EPICOT (Evidence, Population, research recommendations. BM.	J. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: No
DISEGNO DELLO STUDIO:	• In aperto
	Bracci: 1
OBIETTIVO:	Lâ obiettivo primario Ú quello di valutare lâ attività del trattamento di seconda linea con Bosutinib con un aggiustamento della dose in caso di risposta insoddisfacente o tossicità in pazienti anziani affetti da CML in fase cronica (CP) Ph+/BCR-ABL1+, per i quali sia fallito (per resistenza o intolleranza) il trattamento di prima linea con un altro TKI.
	• Pazienti
POPOLAZIONE:	Età: • Maggiore uguale di 60 Anni a Sesso: Femminile e Maschile
	ICD9:
INTERVENTO:	1. Categoria: Test Schema terapeutico: Bosutinib e somministrato oralmente secondo il seguente schema: A. 200 mg/die: dose iniziale (periodo gwash in h) alla settimana 1 ed alla settimana 2 B. 300 mg/die: dalla settimana 3 fino alla fine della settimana 16 Alla fine della settimana 12 valutazione della risposta molecolare (livello di BCR-ABL1 con RT-Q-PCR): i risultati devono essere disponibili non oltre la fine della settimana 16 per definire la dose delle settimane successive basata sui risultati di questa valutazione. La dose di Bosutinib viene poi gestita come segue: C1. Se BCR-ABL1 .1% alla settimana 12: 300 mg/die dalla settimana 17 alla settimana 52 C2. Se BCR-ABL1 > 1% alla settimana 12: 400 mg/die

	dalla settimana 17 alla settimana 52. Tutti i pazienti rispondenti, che stanno continuando la terapia con Bosutinib alla fine della settimana 52, continueranno Bosutinib alla stessa dose (300 mg/die o 400 mg/die) per i successivi due anni (se tollerato e in assenza di problematiche relative alla sicurezza). I criteri per là aggiustamento della dose, là interruzione e la sospensione del trattamento per eventi avversi, verranno descritti in dettaglio nel protocollo, in accordo alle raccomandazioni elencate nellà etichettatura del farmaco e aggiustati in base alle dosi utilizzate in questo studio. I criteri che definiscono il fallimento sono quelli raccomandati dallà ELN2013. Natura principio attivo: Chimica ATC: L01XE Il farmaco è in commercio: Si' Indicazione: Bosulif Ú indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da leucemia mieloide cronica con cromosoma Philadelphia positivo (LMC Ph+), in fase cronica (FC), in fase accelerata (FA) e in fase blastica (FB), trattati in precedenza con uno o più inibitori della tirosin-chinasi e per i quali là imatinib, il nilotinib e il dasatinib non sono considerati opzioni terapeutiche appropriate. 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: Si' Specialità medicinale: Codice AIC: Confezione: Principio attivo: BOSUTINIB Note: Via di somministrazione: Uso orale Forma farmaceutica: Compressa Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: la preparazione del/i farmaco/i sperimentale/i Opzioni: ◆ eventuale smaltimento farmaci residui o scaduti
CONFRONTO:	
OUTCOME:	L'endpoint primario e il tasso di MMR (BCR-ABL1 minore o uguale a 0,1% dalla scala Internationale) a 52 settimane (1 anno), in pazienti anziani (. 60 anni) con LLA Ph + / BCR-ABL1 + CP LMC, non responsivi (resistenza o intolleranza) al trattamento di prima linea con un altro TKI, con un aggiustamento della dose in caso di risposta insoddisfacente o di tossicita.
TIME STOP DELLE	
EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni:	
Numero ed età dei soggetti	1 soggetti
previsti per centro:	1 30550111
Contributo lordo previsto dal	
promotore (per soggetto	non previsto
completato, ove applicabile):	
Durata dello studio:	5 Anni
Periodo di arruolamento (ove applicabile):	5 Anni
Periodo di Follow-up (ove applicabile):	5 Anni
DOCUMENTA ZIONE DDECE	NIT A T A

DOCUMENTAZIONE PRESENTATA	
Modulo di domanda (CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato	Sì
Lista documentazione conforme (con riferimento a date e versioni)	
alla lista di controllo presente nella CTA Form generata dal nuovo	Sì
OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria)	

RICHIESTA DOCUMENTAZIONE INTEGRATIVA	
Specificare la data di richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti:	
Specificare la data dei documenti ricevuti e il tipo di documenti:	21/09/2016
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	

ELEMENTI DA VALUTARE	
La sperimentazione è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)?	No
Se si al punto precedente, il protocollo è conforme al PIP?	
Esistono revisioni sistematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili (es. COCHRANE COLLABORATION, NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUIDELINES INTERNATIONAL NETWORK)	NA
Il trial è registrato in un database pubblico che permette libero accesso ai risultati della ricerca (CLINICALTRIALSREGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione è obbligatoria dal 21 Luglio 2014 (2012/C 302/03)	NA
Eventuali elementi critici riscontrati o altre note (testo libero):	

DATI SUL MEDICINALE SPERIMENTALE (Specificare Principio attivo):
Specificare proprietà farmacologiche, forma farmaceutica e via di somministrazione:
Specificare dose massima per somministrazione e posologia massima/die:
Specificare la durata del trattamento:
Specificare le interazioni farmacologiche:
Specificare i dati sulla sicurezza ed efficacia del farmaco sperimentale:
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):
Si tratta di medicinale orfano per malattie rare (secondo il Regolamento (CE) n. 141/2000 del Parlamento europeo e del
Consiglio)
Il medicinale è destinato all'uso di malattie ultra-rare (ossia destinati a soggetti affetti da malattie gravi, debilitanti e
spesso potenzialmente letali che colpiscono non più di una persona su 50 000 nell'Unione)
Le informazioni e i dati necessari a supportare la qualità dell'IMP sono adeguati (vedi presenza IMPD o IMPD
semplificato o RCP)
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):

PROTOCOLLO CLINICO	
Il protocollo viene valutato con lo SPIRIT Statement.	
Nel titolo dello studio è descritto il disegno dello studio, la popolazione, gli interventi, e se applicabile, l'acronimo del trial	Sì
Nel background e razionale: 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.	Sì
b) E' spiegata la scelta dei confronti.	Sì
Sono specificati gli obiettivi o le ipotesi di ricerca	Sì
E' descritto il disegno del trial includendo la tipologia (es. in doppio cieco, vs. placebo, a gruppi paralleli, fattoriale, crossover, singolo gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità, equivalenza, non inferiorità, esplorativo)	Sì
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.	Sì
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).	Sì

Gli interventi:	
a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di	Sì
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	c ~
farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un	Sì
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	Sì
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	Sì
permessi o proibiti durante il trial.	017 .
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,	
	Sì
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	Sì
interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i	
partecipanti.	
E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare	
ali abiattivi dalla atudia a la madalità ann qui à atata datampinata quasta	C Ã
numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi	Sì
calcolo sulla dimensione del campione.	
Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato	
	Sì
dimensione del campione.	D23 ·
·	
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.	
1 '1	NA
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	N. A.
sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la	NA
sequenza di allocazione sino all'assegnazione degli interventi.	
E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione	
	Sì
DEUX SEGUENZA OLAHOCAZIONE, GELLATTIOJAMENTO DAI NATECINANTI A della	DA7
, 1	l l
loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento.	
loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. Mascheramento (cecità):	
loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. Mascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco	
loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. Mascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i partecipanti al trial, i	NA
loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. Mascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco	NA
loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. Mascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i partecipanti al trial, i	NA
loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. Mascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i partecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento di questo requisito.	NA
loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. Mascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i partecipanti al trial, i 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	
loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. Mascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i partecipanti al trial, i 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 cui è permessa l'apertura del cieco e le procedure per rivelare l'intervento	
loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. Mascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i partecipanti al trial, i 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 cui è permessa l'apertura del cieco e le procedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial	NA
loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. Mascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i partecipanti al trial, i 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 cui è permessa l'apertura del cieco e le procedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial Metodi di raccolta dati	
loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. Mascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i partecipanti al trial, i 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 cui è permessa l'apertura del cieco e le procedure per rivelare l'intervento 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	NA
loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. Mascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i partecipanti al trial, i 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 cui è permessa l'apertura del cieco e le procedure per rivelare l'intervento 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	NA
loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. Mascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i partecipanti al trial, i 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 cui è permessa l'apertura del cieco e le procedure per rivelare l'intervento 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	NA
loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. Mascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i partecipanti al trial, i 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 cui è permessa l'apertura del cieco e le procedure per rivelare l'intervento 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	NA

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	
1 1/	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	a ~
,	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	
	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	_
, 1 1 , 1	Sì
grattare i dati mancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive	
analisi di sensitività).	
Monitoraggio dei dati: 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	Sì
a 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.	
b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello	g ~
studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà	SA¬
a decisione definitiva di terminare lo studio.	
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	Sì
effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	
Revisione (auditing):	
à descritta la fraguenza e le procedure periodiche di revisione dei	
processi e dei documenti presso i centri partecipanti al trial e se il	NA
processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.	
E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio	
clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board	NA
(REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione.	
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,	
comitato etico, etc).	
Consenso/assenso:	
a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un	Sì
potenziale partecipante al trial o di un tutore legale e come questo sara	
ottenuto (dettagli del processo).	Sì
h) Sa applicabile à indicate il processo di attenimente di un concenso	N/A /
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	

E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio e dè indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà 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 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 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 (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al reporting dello studio lottico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti e i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: Sa applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo		
raccoglierà, condividerà e manterra riservate le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà 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 poliziza assicurativa per la copertura dei danni 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 partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al 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 utilizzati. Campioni biologici: Sa applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia INVA	dei campioni biologici in studi ancillari.	
personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio el a presenza di una polizza assicurativa per la copertura dei danni 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 partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al 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 utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio	
Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. E chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. E indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio el a presenza di una polizza assicurativa per la copertura dei danni 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 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 (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al 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 utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	raccoglierà, condividerà e manterrà riservate le informazioni sui dati	Sì
per ciascun sito di studio. E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà 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 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 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 (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al 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 utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici; le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocolo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.	
per ciascun sito di studio. E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà 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 NA 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 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 (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al 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 utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Ei usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocolo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori	C Ã —
indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà 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 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 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 (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al 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 utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi 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) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	per ciascun sito di studio.	SA¬
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 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 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 (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al 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 utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi 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) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è	
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 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 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 (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al 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 utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà	Sì
studio e la presenza di una polizza assicurativa per la copertura dei danni 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 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 (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al 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 utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	l'accesso ai dati per gli sperimentatori.	
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 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 (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al 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 utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo	
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 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 (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al 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 utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi 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) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	studio e la presenza di una polizza assicurativa per la copertura dei danni	NA
a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli sperimentatori e dello sponsor ai 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 (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al 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 utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio.	
risultati dello studio da parte degli sperimentatori e dello sponsor ai 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 (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al 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 utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	Politiche di pubblicazione:	
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 (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al 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 utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei	
gruppi rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al 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 utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	risultati dello studio da parte degli sperimentatori e dello sponsor ai	Sì
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al 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 utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri	
(authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al 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 utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	gruppi rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione	
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 utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore	
c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti e i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	(authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al	NA
studio al pubblico ed alle autorità competenti e i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	reporting dello studio clinico.	
utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello	
Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	studio al pubblico ed alle autorità competenti e i codici statistici	Sì
Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	utilizzati.	
campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di 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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	Campioni biologici:	
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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i	
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 Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE		SÃ-
Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE		
Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE		
E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	•	
L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi	
(chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE		NA
(chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili	SÃ-
Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): INVESTIGATOR'S BROCHURE	(chiaramente indicati)	SA 1
INVESTIGATOR'S BROCHURE	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

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	Sì
da tutte le normative internazionali applicabili	
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	Sì

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):	
Se applicabile, i fogli informativi ed i moduli di assenso/consenso informato sono distinti per le diverse fasce di età pediatrica	NA
Se applicabile, la descrizione dello studio è adeguata alle diverse fasce di età considerate	NA
Se applicabile, l'informativa risponde alle principali domande previste dal CE	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)	Sì
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	No
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-AMM	INISTRATIVI
L'idoneità dello sperimentatore e dei suoi collaboratori è stata valutata	Sì
dal Curriculum Vitae e dalla sua dichiarazione sul conflitto di interessi	SA¬
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture	
e costi coinvolti nello studio secondo la specifica tipologia) è stata	G Ã
valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del	Sì
Direttore Generale	
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture	
e costi coinvolti nello studio secondo la specifica tipologia) è stata	o ~
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	NA
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	Sì
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	Sì
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	Sì
dettagliatamente descritte le modalità di impiego dello stesso, al netto	SA¬
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)	
	Sì

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 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 sperimentatori (se applicabile)	NA
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	NA
Indennità per gli sperimentatori (se applicabile)	NA
Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato dall'allegato 1)	Sì
Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement	Sì
Altro, specificare:	

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

In data 21.09.16: in attesa parere Dr. Paolini al quale Ú stato inviato accordo economico per studio no profit.

Relatori	