#### Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Regione Toscana

Sezione: AREA VASTA SUD EST

Segreteria Tecnico Scientifica ubicata c/o: Farmacia Ospedaliera AOUS - Viale Bracci, 16 - 53100 Siena Telefono: 0577-586358

E-mail: c.etico@ao-siena.toscana.it

Prot n

Siena, il

Al Medico richiedente:

e p.c

al Direttore Generale della struttura di afferenza del Medico Richiedente all'impresa produttrice che ha dichiarato la disponibilità alla fornitura del/i famaco/i

**Oggetto:** Comunicazione del parere relativo alla richiesta di autorizzazione all'uso terapeutico di medicinale sottoposto a sperimentazione clinica.

Codice Protocollo (in caso di expanded access):

In riferimento alla richiesta di cui all'oggetto, si trasmette il parere del Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Toscana - sezione AREA VASTA SUD EST riunitosi in data 22/05/2017.

Si ricorda che l'avvio del trattamento da parte del Medico richiedente è subordinato a:

• notifica all'Autorità Competente (AIFA).

#### IN CASO DI PARERE FAVOREVOLE

Medico Richiedente:

Il Comitato si riserva la facoltà di monitorare l'andamento del trattamento autorizzato.

Il Responsabile Segreteria Tecnico Scientifica

## Il Comitato Etico

in osservanza alle legislazioni vigenti in materia di uso terapeutico di medicinale sottoposto a sperimentazione clinica, con particolare rifermento al Decreto del Ministero della Salute 8 Maggio 2003 ha esaminato la richiesta di di autorizzazione all'uso terapeutico di

Farmaco/i:

• è un anticorpo (cioè una proteina prodotta dal sistema immunitario) diretto contro il ligando 1 della proteina della morte cellulare programmata 1 (PD-L1); atezolizumab impedisce il legame tra PD-L1 e il suo recettore, la proteina della morte cellulare programmata 1 (PD-1). Il blocco del legame tra PD-L1 e PD-1 può aiutare il sistema immunitario a bloccare la crescita del tumore e, in alcuni, a far regredire il tumore stesso.

	Avendo valutato la seguente documentazione nell
Identificazione pazienti:	
UO:	
ricules ruemedente	

# vendo valutato la seguente documentazione nella seduta del

## DOCUMENTAZIONE GENERALE

- (versione NON APPLICABILE del )
- Data avvio procedura AIFA (versione NON APPLICABILE del )

- Investigational Medicinal Product Dossier (IMPD) completo (versione 9 del )
- Protocollo di studio (versione NON APPLICABILE del )
- (versione NON APPLICABILE del )
- Autorizzazione GMP alla produzione e importazione (versione NON APPLICABILE del )
- (versione 2 del )
- Dichiarazione assunzione responsabilità uso compassionevole (versione NON APPLICABILE del )
- Dichiarazione ditta farmaceutica di fornitura gratuita del medicinale (versione NON APPLICABILE del )

#### DOCUMENTAZIONE CENTRO-SPECIFICA

- Modulo di consenso al trattamento dei dati personali (versione NON APPLICABILE del )
- Modulo di consenso informato/assenso per la partecipazione allo studio (versione NON APPLICABILE del )
- (versione NON APPLICABILE del )

Data di arrivo della documentazione completa: 15/05/2017

## Ha espresso il seguente parere: PARERE FAVOREVOLE

Numero registro pareri del Comitato Etico: 11086\_2017

Elenco componenti del CE presenti alla discussione e votanti che hanno dichiarato assenza di conflitti di interessi di tipo diretto o indiretto:

Dott. Mario ARNETOLI, Medico medicina generale

Dr.ssa Vittoria DORETTI, DD.SS.

Prof. Andrea FAGIOLINI, Clinico

Prof. Mario GABBRIELLI, Medico Legale

Dott. Silvano GIORGI, Farmacista

Prof. Stefano GONNELLI, Clinico

Dott. Fabio LENA, Farmacista

Prof.ssa Maura LODOVICI, Farmacologo

Dott. Rino MIGLIACCI, Clinico

Prof. Ranuccio NUTI, Clinico

Dott.ssa Barbara PAOLINI, Esperto in Nutrizione

Dott. Andrea PAOLINI, Materie giuridiche

Prof.ssa Marina ZICHE, Farmacologo

## Elenco componenti del CE presenti non votanti:

i sottoindicati componenti del Comitato dichiarano di astenersi dal pronunciarsi sul trattamento richiesto, poiché sussiste un conflitto di interessi di tipo diretto e/o indiretto.

Dott. Carmelo BENGALA, Clinico

Sussistenza numero legale (n. 13 su 14)

Si ricorda che è obbligo del Medico richiedente:

• fare riferimento alla Farmacia Ospedaliera/altro per rendere disponibile il farmaco secondo le modalità predisposte dall'Azienda Sanitaria presso cui opera il Medico richiedente;

		II	Presidente
, il 22/05/2017			

• notificare al Comitato Etico eventuali sospette reazioni avverse gravi ed inattese (SUSAR) ed i rapporti

periodici di sicurezza (DSUR).