Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	22/03/2017 10860_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	23/03/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10860

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)		
TITOLO:	Studio di fase 3, randomizzato, di immunoterapia adiuvante di nivolumab in combinazione con ipilimumab rispetto ad ipilimumab o nivolumab in monoterapia dopo completa resezione di melanoma in stadio IIIb/c/d o Stadio IV	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	CA209-915, versione, data 09/03/2017	
Numero EudraCT:	2016-003729-41	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	BRISTOL-M.SQUIBB (Profit)	
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	IRCCS Istituto Nazionale Tumori_Oncologia_Michele Del Vecchio	
Denominazione del CE Coordinatore e data di	COMITATO ETICO DELLA FONDAZIONE IRCCS "ISTITUTO	
rilascio del parere (se applicabile):	NAZIONALE DEI TUMORI"- MILANO -	

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome:	Maio Michele	
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Immunoterapia Oncologica	

Breve descrizione de	el 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	ations. 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: 2:2:1
	• Doppio Cieco
	Bracci: 3
OBIETTIVO:	Confrontare l'efficacia, misurata come sopravvivenza libera da recidiva (RFS), fornita da nivolumab più ipilimumab contro ipilimumab in monoterapia e nivolumab in monoterapia nei soggetti partecipanti con melanoma completamente resecato di stadio IIIb/c/d o stadio IV e con nessuna evidenza di malattia (NED).
	piessuna evidenza di maiatua (NED).
	• Pazienti
	Età:
POPOLAZIONE:	Maggiore uguale di 18 Anni a
	Sesso: Femminile e Maschile
	ICD9:
INTERVENTO:	1. Categoria: Test - Meccanismo d'azione:

♦ anticorpo monoclonale (HuMab) IgG4 (S228P) totalmente umano che ha come target i recettori di membrana PD-1 presenti sulla superficie delle cellule T attivate e sui linfociti B

Schema terapeutico: Braccio A: nivolumab 240 mg EV ogni 2 settimane più ipilimumab 1 mg/kg EV ogni 6 settimane (per 1 anno di trattamento con il farmaco in studio) con placebo di ipilimumab alle Settimane 4, 10, 24, 36 e 48 • Braccio B: nivolumab 480 mg EV ogni 4 settimane (per 1 anno di trattamento con il farmaco in studio) con placebo di nivolumab le Settimane 3, 7, 11, 15, 19, 23, 27, 31, 35, 39, 43 e 47 e placebo di ipilimumab le Settimane 1, 4, 7, 10, 13, 19, 24, 25, 31, 36, 37, 43, 48 e 49 • Braccio C: ipilimumab: 10 mg/kg EV ogni 3 settimane per 4 dosi, poi ogni 12 settimane iniziando dalla Settimana 24 (per 1 anno di trattamento con il farmaco in studio) con placebo di nivolumab ogni 2 settimane dalla Settimana 1 alla 49 e placebo di ipilimumab le Settimane 13, 19, 25, 31, 37, 43 e 49

Natura principio attivo: Biologica

ATC: L01XC17

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Melanoma avanzato, trattamento degli stadi avanzati del carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) squamoso, carcinoma renale avanzato dopo una precedente terapia.

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: Nivolumab

Note:

Via di somministrazione: **Uso endovenoso** Forma farmaceutica: **Soluzione iniettabile**

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro

Altro: **Attività istituzionale**

2. Categoria: Test -

♦ Meccanismo d'azione: anticorpo monoclonale completamente umano (IgG1) specifico per l'antigene umano CTLA-4, espresso su un sottotipo di cellule T attivate. Il meccanismo di azione proposto è il potenziamento delle cellule T attraverso interferenza nell'interazione di CTLA-4 con le molecole B7 (CD80 o CD86) sulle cellule presentanti l'antigene, con conseguente blocco della funzione inibitoria di CTLA-4.

Schema terapeutico: Braccio A: nivolumab 240 mg EV ogni 2 settimane più ipilimumab 1 mg/kg EV ogni 6 settimane (per 1 anno di trattamento con il farmaco in studio) con placebo di ipilimumab alle Settimane 4, 10, 24, 36 e 48 • Braccio B: nivolumab 480 mg EV ogni 4 settimane (per 1 anno di trattamento con il farmaco in studio) con placebo di nivolumab le Settimane 3, 7, 11, 15, 19, 23, 27, 31, 35, 39, 43 e 47 e placebo di ipilimumab le Settimane 1, 4, 7, 10, 13, 19, 24, 25, 31, 36, 37, 43, 48 e 49 • Braccio C: ipilimumab: 10 mg/kg EV ogni 3 settimane per 4 dosi, poi ogni 12 settimane iniziando dalla Settimana 24 (per 1 anno di trattamento con il farmaco in studio) con placebo di nivolumab ogni 2 settimane dalla Settimana 1 alla 49 e placebo di ipilimumab le Settimane 13, 19, 25, 31, 37, 43 e 49

Natura principio attivo: Biologica

ATC: L01XC11

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Trattamento del melanoma avanzato (non resecabile o metastatico) negli adulti.

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: Ipilimumab

Note:

	Via di somministrazione: Uso endovenoso Forma farmaceutica: Soluzione iniettabile Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro Altro: Attività istituzionale.
CONFRONTO:	1. Categoria: Comparatore Tipo di comparatore: Placebo Descrizione della motivazione dell'uso del placebo: Braccio A: nivolumab 240 mg EV ogni 2 settimane più ipilimumab 1 mg/kg EV ogni 6 settimane (per 1 anno di trattamento con il farmaco in studio) con placebo di ipilimumab alle Settimane 4, 10, 24, 36 e 48 • Braccio B: nivolumab 480 mg EV ogni 4 settimane (per 1 anno di trattamento con il farmaco in studio) con placebo di nivolumab le Settimane 3, 7, 11, 15, 19, 23, 27, 31, 35, 39, 43 e 47 e placebo di ipilimumab le Settimane 1, 4, 7, 10, 13, 19, 24, 25, 31, 36, 37, 43, 48 e 49 • Braccio C: ipilimumab: 10 mg/kg EV ogni 3 settimane per 4 dosi, poi ogni 12 settimane iniziando dalla Settimana 24 (per 1 anno di trattamento con il farmaco in studio) con placebo di nivolumab ogni 2 settimane dalla Settimana 1 alla 49 e placebo di ipilimumab le Settimane 13, 19, 25, 31, 37, 43 e 49 Per quali farmaci viene utilizzato: IMP 1 e IMP 2 Add-On alla terapia standard: Braccio A: nivolumab 240 mg EV ogni 2 settimane più ipilimumab 1 mg/kg EV ogni 6 settimane (per 1 anno di trattamento con il farmaco in studio) con placebo di ipilimumab alle Settimane 4, 10, 24, 36 e 48 • Braccio B: nivolumab 480 mg EV ogni 4 settimane (per 1 anno di trattamento con il farmaco in studio) con placebo di nivolumab le Settimane 3, 7, 11, 15, 19, 23, 27, 31, 35, 39, 43 e 47 e placebo di ipilimumab le Settimane 1, 4, 7, 10, 13, 19, 24, 25, 31, 36, 37, 43, 48 e 49 • Braccio C: ipilimumab: 10 mg/kg EV ogni 3 settimane per 4 dosi, poi ogni 12 settimane iniziando dalla Settimana 24 (per 1 anno di trattamento con il farmaco in studio) con placebo di nivolumab ogni 2 settimane dalla Settimana 1 alla 49 e placebo di ipilimumab le Settimane 13, 19, 25, 31, 37, 43 e 49 Via di somministrazione: Uso endovenoso Forma farmaceutica: Soluzione iniettabile
OUTCOME:	Primario: sopravvivenza libera da recidiva (RFS), tempo di rilevazione: 3 anni. Secondario: Sopravvivenza complessiva (OS), tempo di rilevazione: 5 anni
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI:	
Altre informazioni:	
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	13 soggetti
Contributo lordo	
previsto dal	
promotore (per	24534
soggetto completato,	
ove applicabile):	
Durata dello studio:	6 Anni
Periodo di	
arruolamento (ove	
applicabile):	
Periodo di Follow-up	
(ove applicabile):	

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	Sì
generata dal nuovo OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria)	31

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:	22/03/2017	
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)	Sì
Eventuali elementi critici riscontrati o altre note (testo libero):	

DATI SUL MEDICINALE SPERIMENTALE (Specificare Princip	io 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	C)
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	Sì
clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per ogni intervento.	
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,	
	Sì
esplorativo)	
E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno	C)
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	
	Sì
gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	
Gli interventi:	
	Sì
riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi	51
·	
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	Sì
efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da	
parte del partecipante).	\vdash
c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a	
	Sì
blister di farmaco, test di laboratorio).	
d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial.	Sì
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	C)
dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E'	Sì
fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica.	
E' presente un chiero e conciso diggramma 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.	Sì
E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con	
	Sì
	31
dimensione del campione.	\vdash
Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il	Sì
target previsto nella dimensione del campione.	\vdash
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	Sì
stratificata per eta, per centro in caso il trial sia 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 sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino	Sì
all'assegnazione degli interventi.	
E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione,	~.
dell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento.	Sì
Mascheramento (cecità):	
a) El descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dono 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	Sì
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	Sì
procedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial	\vdash
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	Sì
sperimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, 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	a,
elenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal	Sì
protocollo di intervento.	
Gestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es.	
	Sì
per prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati inclusi eventuali processi correlati per	.)
	31
promuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati).	31
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.	
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.	Sì

informazioni non sono incluse 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 statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e	Sì
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 trattare i dati	Sì
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	
	Sì
dichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove	51
possono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo.	
In alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è necessario.	Sì
	21
b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi	Sì
risultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	-
Sicurezza:	
	Sì
sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	<u> </u>
Revisione (auditing):	
è descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri	Sì
partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.	
E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato	NT A
Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione.	NA
E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei	1
criteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc).	Sì
Consenso/assenso:	
a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un	Sì
tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo).	51
b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e	+
1	Sì
l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari.	+
E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate	Sì
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.	Sì
E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo	Sì
contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori.	31
E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza	NT A
assicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio.	NA
Politiche di pubblicazione:	1
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	Sì
rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione	
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorshin) al disegno, alla conduzione	1
all'interpretazione ed al reporting dello studio clinico.	Sì
	+
c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti	Sì
e i codici statistici utilizzati.	-
Campioni biologici:	
Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	Sì
(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	Sì
E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso	Sì
L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	Sì
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	NA
Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	1111
se si ai punto precedente, chare i interimenti (testo noero).	

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	Sì
La ricerca su persone che non sono in grado di dare il loro consenso informato è giustificata	

	$\overline{}$
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	
Se applicabile, la descrizione dello studio è adeguata alle diverse fasce di età considerate	Sì
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	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 dal Curriculum Vitae e dalla sua dichiarazione sul conflitto di interessi	Sì
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 Direttore Generale	Sì
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 Direttore Generale	Sì
Per studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le relative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto	Sì
Per studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà svolgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali	NA
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 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	NA
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 del sostenimento di eventuali costi, per le finalità proprie della ricerca	NA

Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un contratto tra promotore/supplier e centro clinico, e questo è stato concordato tra le parti (se applicabile)	NA
L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o altre normative applicabili, è congruo (se applicabile)	NA
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	Sì
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)	Sì
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)	Sì
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 chiaramente definiti in un agreement	Sì
Altro, specificare:	

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

E' stato richiesto parere preventivo alla Dott.ssa Silvia Bruchi. Pediatra di Libera Scelta componente del CEAVSE

F	Relatori		