Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	30/06/2017 11239/2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	
Data di avvio procedura di validazione:	29/08/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	11239

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)		
TITOLO:	Studio clinico monocentrico randomizzato per valutare la superiorità di Novo come bioriparatore verso tipologie di medicazioni antisettiche nel trattamento delle lesioni cutanee croniche con colonizzazione critica in pazienti adulti	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	ALFA-MED 4, versione 2, data 27/09/2017	
Numero EudraCT:	NA	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	AZIENDA USL TOSCANA SUD EST (No Profit)	
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Azienda Usl Toscana Sud Est	
Denominazione del CE Coordinatore e		
data di rilascio del parere (se applicabile):		

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome: Mandolesi Fabiola		
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda USL Toscana Sud Est, DIPARTIMENTO INFERMIERISTICO	

Breve descrizione del DISEGNO DELLO STIU	DIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE	
	ottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine	
	nparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate	
research recommendations. BMJ. Oct 14, 2006; 33	33(7572): 804-806.	
	Studio controllato: Si'	
	Studio controllato vs:	
DISEGNO DELLO STUDIO:	• altro dispositivo	
	Randomizzato	
	Rapporto di randomizzazione: 1:1 Bracci: 2	
	valutare NOVOX come bioriparatore verso tipologie di medicazioni	
OBIETTIVO:	antisettiche nel trattamento delle lesioni cutanee con colonizzazione	
	critica	
	• Pazienti	
	Età:	
POPOLAZIONE:	• Maggiore di 18 Anni a	
	Sesso: Femminile e Maschile	
	ICD9:	
INTERVENTO:		
CONFRONTO:		
OUTCOME:	valutazione della percentuale dei pazienti con miglioramento (responder) nei quattro gruppi. Si considerano responder i pazienti che abbiano una diminuzione percentuale della dimensione (L) a 4 settimane (Lbaseline/L4settimane/Lbaseline) di almeno del 50%	
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI:	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

Altre informazioni:	
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	120 soggetti
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):	0
Durata dello studio:	24 Mesi
Periodo di arruolamento (ove applicabile):	
Periodo di Follow-up (ove applicabile):	

DOCUMENTAZIONE PRESENTATA

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:	30/06/2017	
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):		

ELEMENTI DA VALUTARE

ASPETTI ETICI	
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	
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	
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	
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
L'informativa è conforme al template del Comitato Etico Regionale	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	
Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile)	NA
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	NA
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	Sì
dichiarazione sul conflitto di interessi	31

L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la	
	Sì
Generale	
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la	
	Sì
Generale	
Per le indagini cliniche post marketing, lo Sperimentatore responsabile localmente dello studio ha fornito anche la	
checklist per l'istruttoria aziendale, finalizzata alla valutazione delle modalità di acquisto del DM richiesti per	
indagini cliniche post marketing e a firma del Direttore della Farmacia Ospedaliera	
Per studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le	NA
relative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto	NA
Per studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà	Sì
svolgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali	51
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	Sì
strumentali e di laboratorio extraroutinari saranno sostenuti con fondi ad hoc o che il sostenimento di costi	
aggiuntivi sia autorizzato dalla Direzione Aziendale	
b) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio è previsto un contributo	
economico e sono state dettagliatamente descritte le modalità di impiego dello stesso, al netto del sostenimento di	NA
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	NT A
è stato concordato tra le parti (se applicabile)	INA
Sono presenti una Polizza ed un Certificato Assicurativo specifici per lo studio, in cui siano chiare le disposizioni	NA
previste in materia di risarcimento dei danni ai pazienti o di decesso imputabili alla sperimentazione clinica	INA
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi	NA
natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	INA
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi	NA
natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	МЛ
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	NA
dall'allegato 1)	INA
Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement	NA

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

Relatori		