		T			
			2/09/2016 PPV	-STRAIN	
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):			2/00/2017		
-			2/09/2016		
Numero dello studio nell'Ordine del Gio	гпо:		0063		
IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIM	ENTAZIONE	E CLINICA (interventistica	n)		
Valutazione della fluid		Valutazione della fluid res	•	-	
		emodinamici tradizionali e strain cardiaco.			
Codice, versione e data del protocollo del promotore:					
		NA			
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):		AZIENDA OSPEDALIERA SENESE (No Profit)			
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):		AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA SENESE			
Denominazione del CE Coordinatore e data di		UOC Rianimazione Generale e Medicina Critica -			
IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIM	ENTATORE	RESPONSABILE DELLO	STUDIO (ric	hiedente)	
1	ranchi Federi		22222 (110)		
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		daliera Universitaria Senes	e, Rianimazion	e e Medicina Critica	
	•		,		
INTERESSATA (se applicabile specificable EPICOT (Evidence, Population, Intervergesearch recommendations, BMJ, Oct 14	ntion, Compa	rison, Outcome, and Time		: How to formulate	
DISEGNO DELLO STUDIO:			• prospettico		
OBIETTIVO:			Bracci	: 1	
POPOLAZIONE:				enti giore uguale di 18 Anni a Femminile e Maschile	
INTERVENTO:					
CONFRONTO:					
OUTCOME:					
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISP	ONIBILI:		-		
Altre informazioni:  Numero ed età dei soggetti previsti per d	entro:		27 sog	27 soggetti	
		a completate ave amiliari	10):		
Contributo lordo previsto dal promotore	(per soggetto	completato, ove applicabl		21	
Durata dello studio:			1 Anni	26 Mesi	
Periodo di arruolamento (ove applicabile): Periodo di Follow-up (ove applicabile):				14 Anni	
DOCUMENTAZIONE PRESENTAT	Δ		•		
	<b>A</b>				
RICHIESTA DOCUMENTAZIONE					
Specificare la data di richiesta dei docun					
Specificare la data dei documenti ricevuti e il tipo di documenti:				12/09/2016	
Eventuali elementi critici riscontrati o al	tre osservazio	oni (testo libero):			

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 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	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	Sì
Se applicabile, la descrizione dello studio è adeguata alle diverse fasce di età considerate	Sì
	Sì
	Sì
	Sì
Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici	Sì
La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta	Sì
Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti	Sì
Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile)	
La data e l'ora di consegna del modulo informativo ai pazienti da parte del medico sono presenti, così come la data e l'ora di firma del consenso informato	Sì
E' presente altro materiale per i soggetti	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)	NA
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	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	Sì			
valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del	SA <sup>¬</sup>			
Direttore Generale				
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture				
e costi coinvolti nello studio secondo la specifica tipologia) è stata	Sì			
valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del				
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	Sì			
per lo studio è previsto un contributo economico e sono state				
	1			

dettagliatamente descritte le modalità di impiego dello stesso, al netto 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 parti (se applicabile)	No
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
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	NA
Altro, specificare:	

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

Relatori			