Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Regione Toscana

Sezione: AREA VASTA SUD EST ubicato c/o: Farmacia Ospedaliera AOUS - Viale Bracci, 16 - 53100 Siena Telefono: 0577-586358

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

Prot n 10665_2017

Siena, il 20/02/2017

Al promotore CLICON SRL

Allo sperimentatore locale LENA FABIO

al Direttore Generale della struttura di afferenza del P.I.

Oggetto: Comunicazione del PARERE relativo allo studio clinico

Titolo: Epidemiologia, caratteristiche dei pazienti, percorso terapeutico e consumo di risorse nei pazienti in trattamento per Artrite Psoriasica

Codice Protocollo: PSA-OR

In riferimento alla richiesta di cui all'oggetto, si trasmette la decisione del Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Toscana - sezione riunitosi in data 20/02/2017.

Si ricorda che l'inizio della sperimentazione è subordinato alla ricezione dei seguenti documenti, da parte del promotore:

- Notifica Autorità Competente
- Stipula convenzione
- rilascio della disposizione autorizzativa da parte dell'amministrazione aziendale

Il Comitato si riserva la facoltà di verificare il corso della sperimentazione autorizzata.

Firma del Responsabile della STS

Il Comitato Etico in osservanza alle legislazioni vigenti in materia di studi osservazionali

ha esaminato la richiesta in oggetto relativa allo studio

Titolo: Epidemiologia, caratteristiche dei pazienti, percorso terapeutico e consumo di risorse nei pazienti in trattamento per Artrite Psoriasica

Codice Protocollo: PSA-OR

Valutando ed approvando la seguente documentazione:

- Dichiarazione sulla natura osservazionale dello studio
- Sottomissione\notifica all'autorità competente (AIFA)
- Sintesi del protocollo in lingua italiana
- Protocollo di studio
- Elenco dei Centri partecipanti (se multicentrico)
- Lettera di intenti del promotore per il CE

- Ricevuta del versamento stabilito da Del. GR Toscana per l'istruzione della pratica valutativa
- Curriculum vitae in formato UE aggiornato dello sperimentatore locale
- Curriculum vitae in formato UE aggiornato dello sperimentatore locale
- Bozza di convenzione economica tra il promotore e il centro clinico dove si svolgerà lo studio
- Accettazione+conflitto interesse+fattibilità locale Dr. Pisani
- Dichiarazione pubblica sul conflitto di interessi (Appendice 15 al DM 21/12/2007)
- Dichiarzione Fattibilità dello studio Dott.Lena
- Accettazione Studio Dott.Lena

La data di arrivo della documentazione completa è risultata il 18/11/2016

HA ESPRESSO IL SEGUENTE PARERE:

PARERE FAVOREVOLE nella seduta del 20/02/2017

Numero registro pareri del Comitato Etico: 10665-2017

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

- 1. Stefania, Rossi, Biostatistico;
- 2. SILVANO, GIORGI, Farmacista del servizio sanitario regionale;
- 3. Marina, Ziche, Farmacologo;
- 4. MARIO, GABBRIELLI, Medico legale;
- 5. ANDREA, PAOLINI, Esperto in materia giuridica e assicurativa;
- 6. PATRIZIA, FUNGHI, Esperto in bioetica;
- 7. RANUCCIO, NUTI, Clinico;
- 8. STEFANO, GONNELLI, Clinico (Presidente);
- 9. Maria, De Marco, Direttore sanitario o suo sostituto permanente;
- 10. ALESSANDRA, RENIERI, Esperto in genetica;
- 11. MAURA, LODOVICI, Farmacologo;
- 12. GIANDOMENICO, PETRUCCI, Esperto in dispositivi medici;
- 13. Mario, Arnetoli, Medico di medicina generale territoriale

Sussistenza numero legale (n.13 su 25)

I sopraindicati componenti del Comitato dichiarano di astenersi dal pronunciarsi su quelle sperimentazioni per le quali possa sussistere un conflitto di interessi di tipo diretto o indiretto.

Si ricorda con l'occasione che è obbligo del Promotore notificare al Comitato Etico:

- data di inizio arruolamento del primo paziente (se applicabile);
- stato di avanzamento dello studio, con cadenza semestrale e/o annuale, corredato da una relazione scritta;
- fine del periodo di arruolamento dei soggetti per la sperimentazione clinica e la conclusione di quest'ultima;
- data di conclusione dello studio presso il centro e in toto;
- risultati della sperimentazione clinica entro un anno dalla conclusione della stessa.

Il Proponente deve ottemperare alle disposizioni legislative vigenti e riferire immediatamente al Comitato relativamente a:

• deviazioni dal protocollo, o modifiche allo stesso, che pertanto non potranno essere avviate senza che il Comitato abbia espresso, per iscritto, parere favorevole ad uno specifico emendamento, eccetto quando ciò sia necessario per eliminare i rischi immediati per i soggetti o quando le modifica riguardino esclusivamente aspetti logistici o amministrativi dello studio.

Firma	President	e