Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	24/08/2017 11098_35_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	
Data di avvio procedura di validazione:	30/08/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	11098

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)			
TITOLO:	Raccolta dati ed analisi di una coorte italiana di pazienti trattati all'interno dell' EXPANDED ACCESS SINGLE NAMED PATIENT PROGRAM che prevederà l'uso di nivolumab per il trattamento del tumore renale (RCC)		
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	CA209-99M, versione 1.0, data 04/04/2016		
Numero EudraCT:			
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	Ospedale San Donato (No Profit)		
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):			
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	_		

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)			
(Qualifica) Cognome e Nome:	Bracarda Sergio		
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda USL Toscana Sud Est, UOC ONCOLOGIA MEDICA		

Breve descrizione del DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE

INTERESSATA (se applicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine EPICOT (Evidence, Population, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate research recommendations. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806. • di coorte DISEGNO DELLO STUDIO: Bracci: 1 raccogliere dati di "real World" per i pazienti che hanno ricevuto nivolumab all'interno di Expanded Access Program. Questa raccolta dati in particolare permetterà di avere: - dati relativi a sottopopolazioni non arruolate in studi OBIETTIVO: clinici con nivolumab - dati relativi a pazienti pesantemente pretrattati con numerose linee di trattamento - una valutazione realistica della pratica clinica italiana • Pazienti Età: POPOLAZIONE: • Maggiore di 18 Anni a Sesso: Femminile e Maschile ICD9: INTERVENTO: CONFRONTO: OUTCOME: TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti previsti per 5 soggetti

centro:	
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato,	0
ove applicabile):	
Durata dello studio:	53 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:	24/08/2017	
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):		

ELEMENTI DA VALUTARE

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	NA
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
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	NA
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)	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	NA
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)	No
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	
	Sì
Generale	
	Sì
Generale	
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	NA
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	Sì
Per studi no-profit:	
a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo	Sì
eventuali costi, per le finalità proprie della ricerca	No
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)	
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)	
Nel caso di enti no profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato	NA
	No

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

Relat	ori		