Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	26/01/2017 10097_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	26/10/2016
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10097

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)	
TITOLO:	Sperimentazione multicentrica di fase 2, in aperto, a braccio singolo di lenvatinib per il trattamento del carcinoma anaplastico della tiroide (ATC)
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	E7080-M000-213, versione 3.0, data 24/05/2016
Numero EudraCT:	2015-001929-17
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	EISAI LTD UK (Profit)
` 1	Lisa Licitra FOND.IRCCS "ISTIT.NAZ.LE TUMORI"MILANO ONCOLOGIA
	COMITATO ETICO DELLA FONDAZIONE IRCCS "ISTITUTO NAZIONALE DEI TUMORI"- MILANO -

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)	
(Qualifica) Cognome e Nome:	Pacini Furio
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Endocrinologia

	opulation, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate ions. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: No
DISEGNO DELLO STUDIO:	• In aperto
	Bracci: 1
OBIETTIVO:	Valutare il tasso di risposta obiettiva (ORR) (risposta completa [RC] e risposta parziale [RP]) in base alla valutazione dello sperimentatore, in soggetti con ATC trattati con lenvatinib
	• Pazienti
	Età:
POPOLAZIONE:	• Maggiore uguale di 18 Anni a
	Sesso: Femminile e Maschile
	ICD9:
INTERVENTO:	1. Categoria: Test Schema terapeutico: Lenvatinib a una dose iniziale di 24 mg/die (due capsule da 10 mg e una capsula da 4 mg) deve essere assunto una volta al giorno (QD); è consigliabile che l'assunzione avvenga circa alla stessa ora ogni mattina. Adeguamenti della dose saranno apportati secondo le linee guida per la gestione delle tossicità non tollerabili. Le riduzioni della dose avverranno in successione sulla base del livello di dose precedente (24, 20, 14 e 10 mg/die). Qualsiasi riduzione della dose al di sotto di 10 mg/die dovrà essere discussa con lo sponsor Una volta ridotta, la dose non potrà essere successivamente aumentata. Natura principio attivo: Chimica ATC: L01XE29

ro: ND
ro: ND
l.
la
a
minata in
rminato in sso di risposta
lior risposta
noi risposta
S

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:	26/01/2017
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	

ELEMENTI DA VALUTARE	
La sperimentazione è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)?	NA
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):	

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 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 clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per ogni intervento.	Sì
b) E' spiegata la scelta dei confronti.	Si
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, crossover, singolo gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità, equivalenza, non inferiorità, esplorativo)	Sì
E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno raccolti i dati. E' fornita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti.	Si
Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	S
Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi	S
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 efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante).	S
oute del partecipante).	S

c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a	
quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del	
blister di farmaco, test di laboratorio).	Sì
d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura	31
(as mussians sanguigns sistalias) la madelità di anglisi (as sambiamente nignette al baselo valore finale tempo	Sì
E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di	Sì
E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con	
	Sì
Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il target previsto nella dimensione del campione.	Sì
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 stratificata per età, 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.	NA
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 all'assegnazione degli interventi.	NA
E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della seguenza di allocazione	NA
dell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento.	NΑ
Mascheramento (cecità):	
a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo 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 di questo requisito.	NA
h) Sa lo studio à in giaco, sono descritta chiaramenta la circostanza in qui à permessa l'apertura del ciaco e la	NA
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	Sì
Metodi di raccolta dati	
b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un elenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal protocollo di intervento.	Sì
Gestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es. per prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per promuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati).	Sì
Se queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di gestione dei dati.	
Metodi statistici:	
a) Sono indicati esplicitamente i metodi statistici utilizzati per l'analisi degli esiti primari e secondari. Se queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento ai documenti in cui può essere ritrovato il piano di analisi statistico.	Sì
	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 mancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività).	Sì
Monitoraggio dei dati: a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di Monitoraggio dei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una dichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove possono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo.	NA
In alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è necessario.	
	Sì

ono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia oblecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial. Si oblecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial. Si oblecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial. Si oblecitati la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri artecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. Si oblecitati la trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. Si oblecitati di chiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato titoc/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. Si dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). Si obnesnos/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un utore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e utilitzzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. Si descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Si ono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. Si onindicata la fornitura di cure ancillari e post studio al partecipanti allo studio e la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per g	b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi	
ono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia oblecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial. Revisione (auditing): descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri artecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. Di presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato ditoc/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. NA dictico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. Ci dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). Consenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un un un un torre legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. Ci descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Si cono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. Ci ci ci diciata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. Ci indicata la fornitura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. NA elidevanti, includendo qualsiasi restrizione alla p	risultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	
cevisione (auditing): descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri artecipanti 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 kitco/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). Consenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un utore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate ci informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate ci informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. E' cono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipanti allo studio. E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i cont	Sicurezza:	
cevisione (auditing): descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri artecipanti 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 kitco/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). Consenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un utore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate ci informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate ci informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. E' cono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipanti allo studio. E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i cont	sono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia	Sì
descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri artecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. NA dichiarata la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri artecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. NA dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). Si consenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un un utore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. C' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Si cono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. C' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. Si c'indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Si c'indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipanti allo studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, a		
artecipanti 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 (bitco/Instituttional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. NA d'dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). Consenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un utore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. c' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. cono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. Si c'hiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipanti allo studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi elevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i c	Revisione (auditing):	
El presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato ditco/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. El dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). Consenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un utore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e 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 e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Si cono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza assicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza assicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. E' indicata la processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi illevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblic	è descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri	Sì
Actico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. Ci dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). Consenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un attore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. Ci descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Si cono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. Ci chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. Ci indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Ci ci delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, Ci el' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i ci odici statistici utilizzati. Cappioni biologici: de applicabile, sono de	partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.	
Actico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. Ci dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). Consenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un attore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. Ci descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Si cono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. Ci chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. Ci indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Ci ci delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, Ci el' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i ci odici statistici utilizzati. Cappioni biologici: de applicabile, sono de	E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato	
Si dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). Consenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un untore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e 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 e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. C' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. C' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. NA cololitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi illevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione.	NA
riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). Consenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un attore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. C' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. C' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. C' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. C' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. C' cindicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, Il'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le	El dichiareta a descritta la modelità di comunicazione di modifiche sostenziali al protocollo (es. cambiamento dei	C)
a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un attore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. C' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. C' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. C' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. C' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	criteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc).	S 1
atore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. Ci descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Ci chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. Ci indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Colitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	Consenso/assenso:	
b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. El descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Si cono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. El chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. El indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Politiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. C) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Si ampioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un	NA
utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. L' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Si dono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. Si chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. Si indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Politiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. Si indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Si campioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo).	
C' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Si cono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. C' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. C' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Colitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e	
e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Si cono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. Si c'hiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. Si indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Politiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, Il'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. Si codici statistici utilizzati. Campioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari.	
conformazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Si dono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. Si c'hiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. Si indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Politiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. Sì C' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate	C)
C'chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. C'i indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Colitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.	S 1
ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. L'indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Politiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio.	Sì
ontrattuale che limitera l'accesso ai dati per gli sperimentatori. L'indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Politiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Sì ampioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo	C)
ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Politiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Sì Campioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	contrattuale che limitera l'accesso ai dati per gli sperimentatori.	31
Si curativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Colitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza	NΙΛ
a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	assicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio.	11/1
perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	Politiche di pubblicazione:	
perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi ilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli	Cì
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: le applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi Sì	sperimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi	51
ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione	
c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione,	Sì.
i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: de applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	all'interpretazione ed al reporting dello studio clinico.	51
Campioni biologici: le applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti	Sì.
le applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	e i codici statistici utilizzati.	31
	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	51
	materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito	
L' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso NA	E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso	NA
L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	Sì
l protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA	Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	NA
e si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	

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	NA

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 Se applicabile, l'informativa risponde alle principali domande previste dal CE Le informazioni sono conformi al protocollo Le informazioni sono conformi al protocollo Si ll linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti Si ll 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 E' presente altro materiale per i soggetti Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (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 Ne applicabile, l'informativa risponde alle principali domande previste dal CE Le informazioni sono conformi al protocollo Le informazioni sono conformi al protocollo Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta Si 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) 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 E' presente altro materiale per i soggetti Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	INFORMAZIONE AI SOGGETTI E PROCEDURE PER IL CONSENSO INFORMATO	
pediatrica Se applicabile, la descrizione dello studio è adeguata alle diverse fasce di età considerate Ne applicabile, l'informativa risponde alle principali domande previste dal CE Le informazioni sono conformi al protocollo Le informazioni sono conformi al protocollo Si Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta Si 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) 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 E' presente altro materiale per i soggetti Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	Modulo di consenso informato, data e versione (approvate dal CE coordinatore, se applicabile):	
Se applicabile, l'informativa risponde alle principali domande previste dal CE Le informazioni sono conformi al protocollo Le informazioni sono conformi al protocollo Si Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta Si Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti Si 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 E' presente altro materiale per i soggetti Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)		NA
Le informazioni sono conformi al protocollo Le informazioni sono conformi al protocollo Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta 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) 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 E' presente altro materiale per i soggetti Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	Se applicabile, la descrizione dello studio è adeguata alle diverse fasce di età considerate	NA
Le informazioni sono conformi al protocollo Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta 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) 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 E' presente altro materiale per i soggetti Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata S' Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	Se applicabile, l'informativa risponde alle principali domande previste dal CE	Sì
Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta Si 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) 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 E' presente altro materiale per i soggetti Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata Si Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	Le informazioni sono conformi al protocollo	Sì
La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta 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) 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 E' presente altro materiale per i soggetti Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	Le informazioni sono conformi al protocollo	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) 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 E' presente altro materiale per i soggetti Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici	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 E' presente altro materiale per i soggetti Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta	Sì
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 E' presente altro materiale per i soggetti Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti	Sì
E' presente altro materiale per i soggetti Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile) S'	Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile)	Sì
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (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
La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	E' presente altro materiale per i soggetti	Sì
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	
E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata	Sì
	Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	
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-AN	<u>IMINISTRATIVI</u>
L'idoneità dello sperimentatore e dei suoi collaboratori è stata	
valutata dal Curriculum Vitae e dalla sua dichiarazione sul conflitto	Sì
di interessi	
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale,	
strutture e costi coinvolti nello studio secondo la specifica	N.T.A.
tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e	NA
riportante la firma del Direttore Generale	
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale,	
strutture e costi coinvolti nello studio secondo la specifica	N. 1
tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e	NA
riportante la firma del Direttore Generale	
Per studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione	
attestante che il personale coinvolto svolgerà le relative attività	Sì
oltre il 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	D.T.A.
relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali	NA
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 relativi agli esami strumentali e di laboratorio	NA
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	NA
netto del sostenimento di eventuali costi, per le finalità proprie della	
ricerca	
Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un contratto	NA
tra promotore/supplier e centro clinico, e questo è stato concordato	

tra le parti (se applicabile)			
L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le			
modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o altre normative	NA		
applicabili, è congruo (se applicabile)			
Sono presenti una Polizza ed un Certificato Assicurativo specifici			
per lo studio, in cui siano chiare le disposizioni previste in materia	Sì		
di risarcimento dei danni ai pazienti o di decesso imputabili alla			
sperimentazione clinica			
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione			
o di compenso o di emolumenti di qualsiasi natura da	Sì		
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	Sì		
corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)			
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		
sono cinaramente definiti in un agreement	Vista la documentazione integrativa presentata in		
	data 26.01.17, fatte salve alcune necessarie revisioni		
	apportate alla bozza di convenzione economica (in		
Altro, specificare:	conformità agli standard regionali ed aziendali),		
	vedi documento allegato, la richiesta viene inserita		
	all'odg del CEAVSE 20.02.2017.		
	an oug der CEAVSE 20.02.2017.		

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

]	Relatori			