Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	13/04/2016 ffff
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	
Data di avvio procedura di validazione:	14/04/2016
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	7157

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTA	AZIONE CLINICA (interventistica)
TITOLO:	ALI TEST STUDIO MISTO AL CEP- ISSUE TOSCANA-4
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	, versione 1, data
Numero EudraCT:	NA
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	O
mulficentrici):	Tenere presente che, se il centro coord è fuori dalla regione, l'informazione non è raccolta nelle schede dello studio; occorre aggiungerla nella scheda di riassunto?
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Tenere presente che, se il centro coord è fuori dalla regione, l'informazione non è raccolta nelle schede dello studio; occorre aggiungerla nella scheda di riassunto?

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)			
(Qualifica) Cognome e Nome:	Biagioli Bonizella		
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, UOC Farmacia Ospedaliera		

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, 20	research recommendations. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.					
DISEGNO DELLO STUDIO:	Bracci:					
OBIETTIVO:						
POPOLAZIONE:	Età: Sesso:					
	ICD9:					
INTERVENTO:	non sono raccolte al momento: le mettiamo nella scheda istruttoria come campi a testo libero?					
CONFRONTO:						
OUTCOME:						
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI:						
Altre informazioni:						
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	2 soggetti					
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):						
Durata dello studio:	2 Anni					
Periodo di arruolamento (ove applicabile):	Far presente a loro che le voci in giallo non sono raccolte al momento: le mettiamo nella scheda istruttoria come campi a testo libero o nella scheda dei dati centro specifici?					
Periodo di Follow-up (ove applicabile):	Far presente a loro che le voci in giallo non sono raccolte al momento: le mettiamo nella scheda istruttoria come campi a testo libero o nella scheda dei dati centro specifici?					

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:	13/04/2016			
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

Il promotore dichiara il rispetto delle Good Clinical Practice nonché delle disposizione normative applicabili

I rischi e gli inconvenienti prevedibili sono stati soppesati rispetto al vantaggio per il soggetto incluso nella sperimentazione e per altri pazienti attuali e futuri

I benefici previsti dalla sperimentazione, terapeutici e in materia di sanità pubblica, ne giustifichino i rischi

I diritti, la sicurezza e il benessere dei soggetti dello studio hanno costituito le considerazioni più importanti e sono prevalsi sugli interessi della scienza e della società

La ricerca su persone che non sono in grado di dare il loro consenso informato è giustificata

Sono presenti misure per minimizzare il dolore, il disagio e la paura

La ricerca su persone che non sono in grado di dare il loro consenso informato è giustificata

INFORMAZIONE AI SOGGETTI E PROCEDURE PER IL CONSENSO INFORMATO

Modulo di consenso informato, data e versione (approvate dal CE coordinatore, se applicabile):

Se applicabile, i fogli informativi ed i moduli di assenso/consenso informato sono distinti per le diverse fasce di età pediatrica

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

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)

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 dichiarazione sul conflitto di interessi

L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la specifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore Generale

L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la specifica tipologia) è stata 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 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 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 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 per lo studio è previsto un contributo economico e sono state 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)

L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o altre normative 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 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 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)

Indennità per gli sperimentatori (se applicabile)

Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato dall'allegato 1)

Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement Altro, specificare:

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

Relatori			