Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	12/12/2016 qweqw
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	Questa data corrisponde a 'Data di valutazione della completezza della doc' o è un campo nuovo da aggiungere nella scheda di verifica amministrativa o nella scheda di istruttoria?
Data della seduta del Comitato Etico Pediatrico:	Tenere presente che questa data è nota solo se si è già assegnato lo studio all'ODG di una riunione
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	7110

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)		
TITOLO:	TEST FIRENZE 10 FEBBRAIO	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	TEST FIRENZE 10 FEBBRAIO, versione NON APPLICABILE, data 11/02/2016	
Numero EudraCT:	2016-000000-00	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD. (Profit)	
lmillticentrici):	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?	
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: Contino6 Giulio6		
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, UOC Rianimazione E Medicina Critica	

Breve descrizione del DISEGNO DELLO STUI	DIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE	
INTERESSATA (se applicabile specificarne i so	ttogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine	
EPICOT (Evidence, Population, Intervention, Com	parison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate	
research recommendations. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.		
DISEGNO DELLO STUDIO:	quali info ci mettiamo?	
OBIETTIVO:	Obiettivo dello studio	
POPOLAZIONE:	Volontari sani Donne e Uomini	
INTERVENTO:	non sono raccolte al momento: le mettiamo nella scheda istruttoria come campi a testo libero?	
CONFRONTO:	terapia farmacologica	
OUTCOME:	non sono raccolte al momento: le mettiamo nella scheda istruttoria come campi a testo libero?	
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI:	non sono raccolte al momento: le mettiamo nella scheda istruttoria come campi a testo libero?	
Altre informazioni:	non sono raccolte al momento: le mettiamo nella scheda istruttoria come campi a testo libero?	
	Numero: 234 soggetti Range di età:	
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	Da 1 Settimane inutero a 2 Settimane inutero Da 3 Mesi a 4 Anni	
	Da 5 Settimane inutero a 6 Settimane Da 7 Mesi a 8 Anni	
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):	234234	
Durata dello studio:	234 Giorni	
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?
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	
Modulo di domanda (CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato	No
Lista documentazione conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form	NT A
generata dal nuovo OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria)	NA

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:		
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):		

ELEMENTI DA VALUTARE		
La sperimentazione è parte di un Piano di Indagine	G)	
Pediatrica (PIP)?	Sì	
Se si al punto precedente, il protocollo è conforme al PIP?	No	
Esistono revisioni sistematiche e/o linee guida che		
sintetizzano le migliori evidenze disponibili (es.		
COCHRANE COLLABORATION, NICE, PUBMED,	NA	
NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE,		
GUIDELINES INTERNATIONAL NETWORK)		
Il trial è registrato in un database pubblico che permette		
libero accesso ai risultati della ricerca		
(CLINICALTRIALSREGISTER.EU*;	Sì	
CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione è		
obbligatoria dal 21 Luglio 2014 (2012/C 302/03)		
	Eventuali elementi critici riscontrati o altre note: Eventuali elementi critici riscontrati o altre note: Eventuali elementi	
	critici riscontrati o altre note: Eventuali elementi critici	
	riscontrati o altre note: Eventuali elementi critici riscontrati o	
	altre note: Eventuali elementi critici riscontrati o altre note:	
Eventuali elementi critici riscontrati o altre note (testo	Eventuali elementi critici riscontrati o altre note: Eventuali	
libero):	elementi critici riscontrati o altre note: Eventuali	
110010).	critici riscontrati o altre note: Eventuali elementi critici	
	riscontrati o altre note: Eventuali elementi critici riscontrati o	
	altre note: Eventuali elementi critici riscontrati o altre note:	
	Eventuali elementi critici riscontrati o altre note: Eventuali	
	elementi critici riscontrati o altre note:	
	ordinanti oritior riboonituur o uriro note.	

DATI SUL MEDICINALE SPERIMENTALE (Specificare Princi	pio 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 potenzialment	
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):	

PROTOCOLLO CLINICO	
Il protocollo viene valutato con lo SPIRIT Statement.	
Nel titolo dello studio è descritto il disegno dello studio, la	N.T.
popolazione, gli interventi, e se applicabile, l'acronimo del trial	No
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	NA
(pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi	
per ogni intervento.	
b) E' spiegata la scelta dei confronti.	Sì
Sono specificati gli obiettivi o le ipotesi di ricerca	NA
E' descritto il disegno del trial includendo la tipologia (es. in doppio	
cieco, vs. placebo, a gruppi paralleli, fattoriale, crossover, singolo	D.T.
gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità,	No
equivalenza, non inferiorità, esplorativo)	
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	No
lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri	INO
documenti.	
Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della	
popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i	NA
criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui	
che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	
Gli interventi:	
a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di	
<u> </u>	Sì
includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli	
interventi	
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	NA
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).	
c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il	
comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo	Sì
studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare	
l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio).	
	NA

1	· ·
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 (es. pressione	
sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al	
basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es.	
mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito.	
E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza	
da un punto di vista di rilevanza clinica.	
•	
E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di	
studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli	Sì
interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i	
partecipanti.	
E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per	
realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con cui è stato	NA
determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a	
supporto di qualsiasi calcolo sulla dimensione del campione.	
Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un	
~	No
nella dimensione del campione.	
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	
	D.T.A.
1 / 1	NA
caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es.	
randomizzazione a blocchi) che impediscono agli sperimentatori di	
prevedere la sequenza di randomizzazione.	
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	Sì
nascosta la sequenza di allocazione sino all'assegnazione degli	
interventi.	
E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione	
	NA
della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento.	
Mascheramento (cecità):	
a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco	
	No
\ 1 1	INO
professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la	
modalità di ottenimento di questo requisito.	
b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in	
	Sì
l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial	
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 qualsiasi processo correlato	
a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione	
	NA
esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro relativo grado di	
affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad	
altri documenti diversi dal protocollo in cui sono disponibili queste	
informazioni.	
Metodi di raccolta dati	
b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei	
	Sì
dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che	
interrompono o deviano dal protocollo di intervento.	
Gestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i	No
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	
1 1	

esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati).	
Se queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di gestione dei dati.	Sì
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.	NA
Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e aggiustate).	Sì
trattare i dati mancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività).	NA
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.	Sì
In alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è necessario.	No
b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione	NA
Sicurezza: sono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	Sì
Revisione (auditing): è descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.	No
E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione.	NA
E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc).	Sì
Consenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo).	Sì
b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari.	NA
E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.	Sì
Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio.	NA
E' 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.	Sì
	NA

1]
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.	
Politiche di pubblicazione:	
a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione	
dei risultati dello studio da parte degli sperimentatori e dello sponsor	Sì
ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri	
gruppi rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione	
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore	
(authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al	NA
reporting dello studio clinico.	
c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello	
	No
utilizzati.	
Campioni biologici:	
Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere	
i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di	a)
anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di	Sì
conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un	
Comitato Etico del luogo di deposito	
Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi	NA
E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso	Sì
L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili	
(chiaramente indicati)	No
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	Sì
F 11111	Se sì, citare i riferimenti :Se sì, citare i riferimenti
	:Se sì, citare i riferimenti :Se sì, citare i
	riferimenti :Se sì, citare i riferimenti :Se sì, citare
	i riferimenti :Se sì, citare i riferimenti :Se sì,
	citare i riferimenti :Se sì, citare i riferimenti :Se
Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	sì, citare i riferimenti :Se sì, citare i riferimenti
	:Se sì, citare i riferimenti :Se sì, citare i
	riferimenti :Se sì, citare i riferimenti :Se sì, citare
	i riferimenti :Se sì, citare i riferimenti :Se sì,
	citare i riferimenti :Se sì, citare i riferimenti :

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	
1 1 /	NA
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	Sì
normative applicabili	
I rischi e gli inconvenienti prevedibili sono	
stati soppesati rispetto al vantaggio per il	No
soggetto incluso nella sperimentazione e per	
altri pazienti attuali e futuri	
I benefici previsti dalla sperimentazione,	
terapeutici e in materia di sanità pubblica, ne	NA
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	Sì
La ricerca su persone che non sono in grado di dare il loro consenso informato è giustificata	No
Sono presenti misure per minimizzare il dolore, il disagio e la paura	NA
dare il loro consenso informato è giustificata	Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):

INFORMAZIONE ALSOC	GETTI E PROCEDURE PER IL CONSENSO INFORMATO
Modulo di consenso	GET IT ET ROCEDURE FER IL COMSEMSO INFORMATO
informato, data e versione	
(approvate dal CE	
coordinatore, se applicabile):	
Se applicabile, i fogli	
informativi ed i moduli di	
	Sì
sono distinti per le diverse	
fasce di età pediatrica	
Se applicabile, la descrizione	
dello studio è adeguata alle diverse fasce di età	No
considerate	
Se applicabile, l'informativa	NA
risponde alle principali	INA
domande previste dal CE	
Le informazioni sono	Sì
conformi al protocollo	
Le informazioni sono	No
conformi al protocollo	
Il linguaggio utilizzato è	
chiaro, privo di termini	NA
tecnici e specialistici	
La procedura da seguire per	
sottoporre al/i soggetto/i il	Sì
consenso informato è ben	
descritta	
Rischi e benefici sono ben	No No
descritti e congruenti	
Il responsabile della	
conservazione, l'utilizzo e la	
durata di uso dei campioni	NA
biologici sono aspetti ben	
descritti (se applicabile)	
	Sì
del modulo informativo ai	
pazienti da parte del medico	
sono presenti, così come la	
data e l'ora di firma del	
I	

consenso informato	
E' presente altro materiale per i soggetti	No
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):Eventuali elementi critici
La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata	NA
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	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):	Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):

STRUTTURE, PERSONALE ED ASPETTI ECONOMICO-A	MMINISTRATIVI
L'idoneità dello sperimentatore e dei suoi collaboratori è stata	
valutata dal Curriculum Vitae e dalla sua dichiarazione sul	Sì
conflitto di interessi	
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale,	
strutture e costi coinvolti nello studio secondo la specifica	No
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	No
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	NA NA
relative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il	INA
personale coinvolto	
Per studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato	
dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà svolgere	Sì
le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le	51
normali attività assistenziali	
Per studi no-profit:	No
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	NA
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	Sì
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	No
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	NΔ
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)	No
Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti	NA
previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato dall'allegato 1)	IVA
Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi	Sì
sono chiaramente definiti in un agreement	51
	Altro, specificare:Altro, specificare:Altro,
	specificare:Altro, specificare:Altro, specificare:Altro,
Altro, specificare:	specificare:Altro, specificare:Altro, specificare:Altro,
ratio, specificate.	specificare:Altro, specificare:Altro, specificare:Altro,
	specificare:Altro, specificare:Altro, specificare:Altro,
	specificare:Altro, specificare:Altro, specificare:v

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

Altri aspetti particolari che si ritiene di portare all'attenzione del Comitato Etico (testo libero): Altri aspetti particolari che si ritiene di portare all'attenzione del Comitato Etico (testo libero): Altri aspetti particolari che si ritiene di portare all'attenzione del Comitato Etico (testo libero): Altri aspetti particolari che si ritiene di portare all'attenzione del Comitato Etico (testo libero): Altri aspetti particolari che si ritiene di portare all'attenzione del Comitato Etico (testo libero): Altri aspetti particolari che si ritiene di portare all'attenzione del Comitato Etico (testo libero): Altri aspetti particolari che si ritiene di portare all'attenzione del Comitato Etico (testo libero): Altri aspetti particolari che si ritiene di portare all'attenzione del Comitato Etico (testo libero): Altri aspetti particolari che si ritiene di portare all'attenzione del Comitato Etico (testo libero): Altri aspetti particolari che si ritiene di portare all'attenzione del Comitato Etico (testo libero): Altri aspetti particolari che si ritiene di portare all'attenzione del Comitato Etico (testo libero): Altri aspetti particolari che si ritiene di portare all'attenzione del Comitato Etico (testo libero): Altri aspetti particolari che si ritiene di portare all'attenzione del Comitato Etico (testo libero): Altri aspetti particolari che si ritiene di portare all'attenzione del Comitato Etico (testo libero): Altri aspetti

Relatori		