Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	07/09/2017 11224_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	07/09/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	11224

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)		
	A Phase III, Open Label, Randomised, Controlled, Multi-Centre	
TITOLO:	Study To Assess the Efficacy and Safety of Savolitinib versus	
	Sunitinib in Patients with MET-Driven, Unresectable/Locally	
	Advanced Or Metastatic Papillary	
Codice, versione e data del protocollo del	D5002C00002	
promotore:	D5082C00003, versione 2.0, data 12/05/2017	
Numero EudraCT:	2016-004108-73	
Indicazione del promotore (specificare anche se	A CTD A ZENIEC A (Drofit)	
profit o no-profit):	ASTRAZENECA (Profit)	
Centro COORDINATORE (solo per studi	S. S. Ourania and disconsistentianais (Intitute Transpir Milean)	
multicentrici):	S.S. Oncologia medica genitourinaria (Istituto Tumori Milano)	
Denominazione del CE Coordinatore e data di		
rilascio del parere (se applicabile):	-	

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome: Bracarda Sergio		
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda USL Toscana Sud Est, U.O.C. Oncologia Medica	

Breve descrizione del DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE		
INTERESSATA (se applicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine		
EPICOT (Evidence, Population, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate		
research recommendations. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.		
	Studio controllato: Si'	
	Studio controllato vs:	
	• altro farmaco/combinazione di farmaci	
DISEGNO DELLO STUDIO:	• Randomizzato	
	Rapporto di randomizzazione: 1:1	
	• In aperto	
	Bracci: 2	
OBIETTIVO:	Obiettivo principale: Determinare l'efficacia di savolitinib versus sunitinib in pazienti con alterazione del gene MET con PRCC, non asportabile, localmente avanzato o metastatico. Obiettivi secondari: Determinare l'efficacia di savolitinib versus sunitinib in pazienti con alterazione del gene MET con PRCC, non asportabile, localmente avanzato o metastatico.	
	• Pazienti	
POPOLAZIONE:	Età:	
	Maggiore uguale di 18 Anni a	
	Sesso: Femminile e Maschile	
	ICD9:	
INTERVENTO:		

	1. Categoria: Test Schema terapeutico: Savolitinib viene somministrato in continuo con tre compresse da 200 mg per via orale (PO) durante il pasto, una volta al giorno (QD) (per pazienti con un peso ≥50 kg), due compresse da 200 mg PO durante il pasto QD (per pazienti con un peso <50 kg). il farmaco comparatore è il sunitinib, somministrato con due capsule da 25 mg PO ogni giorno, durante o fuori dal pasto, per 4 settimane/2 settimane di pausa. Natura principio attivo: Chimica ATC: L01XE Il farmaco è in commercio: No Indicazione: Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: ND Se si, in quali Paesi: Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: No Specialità medicinale: Codice AIC: Confezione: Principio attivo: Savolitinib Note: Via di somministrazione: Uso orale Forma farmaceutica: Compressa rivestita Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: attività istituzionale
CONFRONTO:	1. Categoria: Comparatore Tipo di comparatore: Attivo Schema terapeutico: Savolitinib viene somministrato in continuo con tre compresse da 200 mg per via orale (PO) durante il pasto, una volta al giorno (QD) (per pazienti con un peso ≥50 kg), due compresse da 200 mg PO durante il pasto QD (per pazienti con un peso <50 kg). il farmaco comparatore è il sunitinib, somministrato con due capsule da 25 mg PO ogni giorno, durante o fuori dal pasto, per 4 settimane/2 settimane di pausa. Natura principio attivo: Chimica ATC: L01XE04 Il farmaco è in commercio: Si¹ Indicazione: indicato per il trattamento del carcinoma avanzato/metastatico delle cellule renali (MRCC) in pazienti adulti. Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: ND Se si, in quali Paesi: Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: No Specialità medicinale: Codice AIC: Confezione: Principio attivo: SUNITINIB MALEATO Note: Via di somministrazione: Uso orale Forma farmaceutica: Capsula rigida Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: attività istituzionale
OUTCOME:	Progression-Fress Survival (PFS) using Blinded Independent Central Review (BICR) assessments according to RECIST 1.1 or death
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni:	
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	15 soggetti
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove	15.600

applicabile):	
Durata dello studio:	42 Mesi
Periodo di arruolamento	
(ove applicabile):	
Periodo di Follow-up (ove	
applicabile):	

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	63
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:	07/09/2017	
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 Principio 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):	

DROTOCOLLO CLINICO	
PROTOCOLLO CLINICO	
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,	Sì
l'acronimo del trial	
Nel background e razionale:	
a) E' descritto il quesito di ricerca e la giustificazione della conduzione del trial, incluso il riassunto	Sì
degli studi clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per	
ogni intervento.	C)
· · ·	Sì
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	a)
	Sì
equivalenza, non inferiorità, esplorativo)	
E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove	a)
saranno raccolti i dati. E' fornita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri	Si
documenti.	
Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo	a)
	Sì
individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	
Gli interventi:	
a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da	Sì
permettere la riproducibilità dello studio, 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	Sì
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	a)
	Sì
l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio).	
d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial.	Sì
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	
	Sì
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	
F	Sì
partecipanti.	
E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la	
	Sì
supporto di qualsiasi calcolo sulla dimensione del campione.	
Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per	Sì
raggiungere il target previsto 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 stratificazione	
<u> </u>	Sì
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	
	Sì
sequenza di allocazione sino all'assegnazione degli interventi.	
E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione,	Sì
dell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento.	

Masaharamanta (asaità)	
Mascheramento (cecità):	
a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione	NA
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.	
b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del	NA
cieco e le procedure per rivelare l'intervento a cui e 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,	Sì
formazione degli sperimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad 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 soggetti e la completezza del	C;
follow-up, incluso un elenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che	Sì
interrompono o deviano dal protocollo di intervento.	
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	C)
eventuali processi correlati per promuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati,	91
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.	
Metodi statistici:	
a) Sana indicati acalicitamenta i metadi etatictici utilizzati per l'analici degli eciti primeri e secondori	
Se queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento ai documenti in cui	Sì
può essere ritrovato il piano di analisi statistico.	
Metodi statistici:	
	Sì
sottogruppi e aggiustate).	51
c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio	
	Sì
per trattare i dati mancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività).	31
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	Sì
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.	a)
In alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è necessario.	S1
b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso	Sì
a questi risultati intermedi e chi prendera la decisione definitiva di terminare lo studio.	
Sicurezza:	
	Sì
avversi sia sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	
Revisione (auditing):	
	Sì
centri partecipanti 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	
	Sì
valutazione.	
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	Sì
trial, comitato etico, etc).	
Consenso/assenso:	
	Sì
trial o di un tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo).	
h) Se applicabile à indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la	a,
raccolta e l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari.	Sì
E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e	
<u>.</u>	Sì
trial.	

Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio.	Sì		
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.			
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 ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad	Sì		
altri gruppi rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione			
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione,	C)		
all'interpretazione ed al reporting dello studio clinico.	31		
c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle	Sì		
autorità competenti e i codici statistici utilizzati.	31		
Campioni biologici:			
Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità			
di analisi (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di			
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	Sì		
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)	Sì		
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	Sì		
	scientific advice		
Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):			
	(AZD6094)		

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

INFORMAZIONE AI SOGGETTI E PROCEDURE PER IL CONSENSO INFORMATO	
Modulo di consenso informato, data e versione (approvate dal CE coordinatore, se applicabile):	
Se applicabile, i fogli informativi ed i moduli di assenso/consenso informato sono distinti per le diverse fasce di età pediatrica	NA
Se applicabile, la descrizione dello studio è adeguata alle diverse fasce di età considerate	NA
Se applicabile, l'informativa risponde alle principali domande previste dal CE	Sì
Le informazioni sono conformi al protocollo	Sì
Le informazioni sono conformi al protocollo	Sì
Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici	Sì
La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta	Sì
Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti	Sì
Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile)	Sì
	Sì

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	Sì
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	
La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata	Sì
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	
E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	Sì
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	Sì
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	Sì
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	Sì
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	Sì
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	NA
strumentali e di laboratorio extraroutinari saranno sostenuti con fondi ad hoc o che il sostenimento di costi aggiuntivi sia autorizzato dalla Direzione Aziendale	NA
eventuali costi, per le finalità proprie della ricerca	NA
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)	NA
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)	NA
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	Sì
Cana stati valutati gli importi a la avantuali modalità di ratribuzione a di companso a di amalumenti di gualciaci	Sì
Sono stati valutati gli importi a la avantuali modalità di ratribuzione a di companso a di amalumenti di gualciasi	Sì
	Sì
Nal caso di enti no profit è stato accentato il ricpetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato	NA
Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement	Sì
Altro, specificare:	

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

Relatori		