Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Regione Toscana

Sezione: AREA VASTA SUD EST ubicato c/o: Farmacia Ospedaliera AOUS - Viale Bracci, 16 - 53100 Siena Telefono: 0577-586358

E-mail: e.etico@ao-siena.toscana.it

Prot n 10602_2017

Siena, il 20/02/2017

Al promotore NOVARTIS FARMA

Alla CRO OPIS

Allo sperimentatore locale PLEWNIA KATRIN

al Direttore Generale della struttura di afferenza del P.I.

Oggetto: Comunicazione del PARERE relativo allo studio clinico

Titolo: Studio osservazionale, prospettico, a singolo braccio, multicentrico, di 24 mesi, per la valutazione della risposta radiologica e clinica sul danno focale e il danno diffuso in pazienti con sclerosi multipla recidivante-remittente trattati con fingolimod (Gilenya) - Studio EVOLUTION

Codice Protocollo: CFTY720DIT15

In riferimento alla richiesta di cui all'oggetto, si trasmette la decisione del Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Toscana - sezione riunitosi in data **20/02/2017.**

Si ricorda che l'inizio della sperimentazione è subordinato alla ricezione dei seguenti documenti, da parte del promotore:

- notifica all'Autorità Competente
- stipula della convenzione
- rilascio della disposizione autorizzativa da parte dell'amministrazione aziendale

Il Comitato si riserva la facoltà di verificare il corso della sperimentazione autorizzata.

Firma del Responsabile della STS

Il Comitato Etico in osservanza alle legislazioni vigenti in materia di studi osservazionali

ha esaminato la richiesta in oggetto relativa allo studio

Titolo: Studio osservazionale, prospettico, a singolo braccio, multicentrico, di 24 mesi, per la valutazione della risposta radiologica e clinica sul danno focale e il danno diffuso in pazienti con sclerosi multipla recidivante-remittente trattati con fingolimod (Gilenya) - Studio EVOLUTION

Codice Protocollo: CFTY720DIT15

Valutando ed approvando la seguente documentazione:

- Dichiarazione sulla natura osservazionale dello studio
- Sottomissione\notifica all'autorità competente (AIFA)
- Protocollo di studio (versione 00 del 17/10/2016)

- Scheda di raccolta dati
- Elenco dei Centri partecipanti (se multicentrico)
- Protocollo di studio errata corrige protocollo di studio v. 00 del 17.10.16 sottomessa con lettera Opis del 25.01.2017 (versione 00 del 17/10/2016)
- Sintesi del protocollo in lingua italiana
- pagine protocollo firmate dal PI del centro coordinatore
- Delega del Promotore al Richiedente
- Parere Unico del Centro Coordinatore (se applicabile)
- Lettera al medico di medicina generale/pediatra di libera scelta
- Curriculum vitae in formato UE aggiornato dello sperimentatore locale
- Dichiarazione pubblica sul conflitto di interessi (Appendice 15 al DM 21/12/2007)
- Modulo di consenso informato/assenso per la partecipazione allo studio
- Lettera di intenti del promotore per il CE
- Analisi d'impatto aziendale per la fattibilità locale
- - accettazione studio+conflitto interesse PI locale
- Ricevuta del versamento stabilito da Del. GR Toscana per l'istruzione della pratica valutativa
- Bozza di convenzione economica tra il promotore e il centro clinico dove si svolgerà lo studio

La data di **arrivo della documentazione completa** è risultata il 02/02/2017

HA ESPRESSO IL SEGUENTE PARERE:

PARERE FAVOREVOLE nella seduta del 20/02/2017

Numero registro pareri del Comitato Etico: 10602-2017

Elenco componenti del CE presenti alla discussione e votanti che hanno dichiarato assenza di conflitti di interessi di tipo diretto o indiretto:

- 1. Stefania, Rossi, Biostatistico;
- 2. SILVANO, GIORGI, Farmacista del servizio sanitario regionale;
- 3. Marina, Ziche, Farmacologo;
- 4. MARIO, GABBRIELLI, Medico legale;
- 5. ANDREA, PAOLINI, Esperto in materia giuridica e assicurativa;
- 6. PATRIZIA, FUNGHI, Esperto in bioetica;
- 7. RANUCCIO, NUTI, Clinico;
- 8. STEFANO, GONNELLI, Clinico (Presidente);
- 9. Maria, De Marco, Direttore sanitario o suo sostituto permanente;
- 10. ALESSANDRA, RENIERI, Esperto in genetica;
- 11. MAURA, LODOVICI, Farmacologo;
- 12. GIANDOMENICO, PETRUCCI, Esperto in dispositivi medici;
- 13. Mario, Arnetoli, Medico di medicina generale territoriale

Sussistenza numero legale (n. 13 su 25)

I sopraindicati componenti del Comitato dichiarano di astenersi dal pronunciarsi su quelle sperimentazioni per le quali possa sussistere un conflitto di interessi di tipo diretto o indiretto.

Si ricorda con l'occasione che è obbligo del Promotore notificare al Comitato Etico:

- data di inizio arruolamento del primo paziente;
- stato di avanzamento dello studio, con cadenza semestrale e/o annuale, corredato da una relazione scritta;
- eventuali sospette reazioni avverse gravi ed inattese (SUSAR) ed i rapporti periodici di sicurezza (DSUR);
- fine del periodo di arruolamento dei soggetti per la sperimentazione clinica e la conclusione di quest'ultima;
- data di conclusione dello studio presso il centro e in toto;
- risultati della sperimentazione clinica entro un anno dalla conclusione della stessa.

Il Proponente deve ottemperare alle disposizioni legislative vigenti e riferire immediatamente al Comitato relativamente a:

• deviazioni dal protocollo, o modifiche allo stesso, che pertanto non potranno essere avviate senza che il Comitato abbia espresso, per iscritto, parere favorevole ad uno specifico emendamento, eccetto quando ciò sia necessario per eliminare i rischi immediati per i soggetti o quando le modifica riguardino esclusivamente aspetti logistici o amministrativi dello studio.

Firma Pre	sidente