Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	01/09/2017 11681_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	
Data di avvio procedura di validazione:	01/09/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	11681

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)		
TITOLO:	valutazione nel mondo reale dello stent a rilascio di farmaco ELUVIA in tutti i soggetti che si presentano con malattia dell'arteria femorale superficiale e dell'arteria poplitea prossimale, REGAL	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	S2346 - REGAL, versione 1.0, data 08/08/2017	
Numero EudraCT:	NA	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	BOSTON SCIENTIFIC CORPORATION (Profit)	
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	UOC Chirurgia Vascolare AOUS, Prof. Carlo Setacci	
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Comitato Etico Regione Toscana Area Vasta Sud Est -	

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome: Setacci Carlo		
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Chirurgia Vascolare	

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. • prospettico DISEGNO DELLO STUDIO: Bracci: 1 OBIETTIVO: Pazienti Età: POPOLAZIONE: • Maggiore uguale di 18 Anni a Sesso: Femminile e Maschile ICD9: INTERVENTO: CONFRONTO: OUTCOME: TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: 20 soggetti Numero ed età dei soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Euro 1023,50 + iva Durata dello studio: 4 Anni Periodo di arruolamento (ove applicabile): 12 Mesi Periodo di Follow-up (ove applicabile): 24 Mesi

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:	01/09/2017
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	

ELEMENTI DA VALUTARE

ASPETTI ETICI	
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	NA	
pediatrica		
Se applicabile, la descrizione dello studio è adeguata alle diverse fasce di età considerate	NA	
L'informativa è conforme al template del Comitato Etico Regionale	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	
applicabile)	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	Sì	
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):		

L'idoneità dello sperimentatore e dei suoi collaboratori è stata valutata dal Curriculum Vitae e dalla sua	C)
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 le indagini cliniche post marketing, lo Sperimentatore responsabile localmente dello studio ha fornito anche la checklist per l'istruttoria aziendale, finalizzata alla valutazione delle modalità di acquisto del DM richiesti per	Sì

indagini cliniche post marketing e a firma del Direttore della Farmacia Ospedaliera	
Per studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le	Sì
relative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto	31
Per studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà	NA
svolgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali	ואר
Per studi no-profit:	1
a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo	1
	NA
strumentali e di laboratorio extraroutinari saranno sostenuti con fondi ad hoc o che il sostenimento di costi	1
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	NA
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	NΔ
è stato concordato tra le parti (se applicabile)	INA
Sono presenti una Polizza ed un Certificato Assicurativo specifici per lo studio, in cui siano chiare le disposizioni	Sì
previste in materia di risarcimento dei danni ai pazienti o di decesso imputabili alla sperimentazione clinica	31
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi	Sì
natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	31
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi	Sì
natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	31
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	NT A
dall'allegato 1)	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		