Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	31/08/2016 ITFE-2092-C1
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	31/08/2016
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10012

IDENTIFICAZIONE DELLA	SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)	
IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)		
TITOLO:	Studio di Fase 2, a gruppi paralleli, controllato con placebo, in doppio cieco, randomizzato a 12 settimane, con dose variabile per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di tre formulazioni di gel vaginale con dosaggio ultrabasso di estriolo (gel vaginale con 0,005% di estriolo, gel vaginale con 0,002% di estriolo, gel vaginale con 0,0008% di estriolo) per il trattamento della secchezza vaginale nelle donne in post-menopausa con atrofia vulvovaginale	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	ITFE-2092-C1, versione 3.0, data 28/06/2016	
Numero EudraCT:	2015-005787-42	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	ITF RESEARCH PHARMA SLU (Profit)	
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo di Pavia	
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	GINECOLOGIA E OSTETRICIA, Prof. Rossella Nappi -	

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome: Petraglia Felice		
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Ostetricia e Ginecologia	

Breve descrizione del	DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE
	applicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine
,	opulation, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate
	ions. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: Si'
	Studio controllato vs:
	• placebo
DISEGNO DELLO STUDIO:	• Randomizzato
	Rapporto di randomizzazione: studio di dose-ranging, randomizzato, in doppio cieco,
	controllato vs placebo a gruppi paralleli
	Doppio Cieco
	Bracci: 4
	Obiettivo principale: valutare lâ efficacia del gel vaginale con 0,005%, 0,002% e 0,0008% di estriolo e determinare la dose minima efficace per il trattamento dellâ atrofia vaginale post-menopausale nelle donne che riferiscono secchezza vaginale da moderata a grave come
	sintomo più fastidioso Obiettivi secondari: Valutare lâ efficacia delle tre formulazioni di
OBIETTIVO:	gel vaginale a base di estriolo nel miglioramento di altri sintomi e segni di atrofia
	vulvovaginale. Valutare la sicurezza e la tollerabilit\tilde{A} delle tre formulazioni di gel vaginale a base di estriolo. Obiettivi esplorativi: Valutare la percezione globale soggettiva finale
	della efficacia delle tre formulazioni di gel vaginale a base di estriolo. Valutare
	lâ accettabilità delle tre formulazioni da parte del soggetto.
POPOLAZIONE:	• Pazienti
	Età:
	Maggiore di 18 Anni a Minore uguale di 64 Anni
	Maggiore uguale di 65 Anni a
	l

	Sesso: Femminile
	ICD9:
INTERVENTO:	1. Categoria: Test Schema terapeutico: Schema di trattamento: 1 g (50 ÎŒg estriolo/dose per applicazione intravaginale) di gel vaginale con 0,005% di estriolo, 1 g (20 ÎŒg di estriolo/dose per applicazione intravaginale) di gel vaginale con 0,002% di estriolo, 1 g (8 ÎŒg di estriolo/dose per applicazione intravaginale) di gel vaginale con 0,0008% di estriolo, 1 g (somministrazione intravaginale) di gel vaginale placebo.  Natura principio attivo: Chimica ATC: G03G Il farmaco è in commercio: Si' Indicazione: L' IMP e' stato modificato rispetto alla sua AIC. Blissel - titolare AIC: Italfarmaco S.A. Numero di AIC nazionale: 43094. IMP1 is an authorised product which has been modified for the study and which modification are related to labelling and packaging. The IMP has been prepared by the licensed manufacturer of the marketed drug but in anonymous tube for this study and not in the normal tubes that are in the market. The labelling and secondary packaging will be performed at Almac 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: Si' Specialità medicinale: Codice AIC: Confezione: Principio attivo: Estriolo Gel Vaginal Note: Via di somministrazione: Uso vaginale Forma farmaceutica: Gel vaginale
CONFRONTO:	Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro Altro: non previsto  1. Categoria: Comparatore Tipo di comparatore: Placebo Descrizione della motivazione dell'uso del placebo: E' previsto un placebo PL1 Per quali farmaci viene utilizzato: PL1, utilizzato per IMP1, IMP2, IMP3. Add-On alla terapia standard: 1 g (50 ÎŒg estriolo/dose per applicazione intravaginale) di gel vaginale con 0,005% di estriolo, 1 g (20 ÎŒg di estriolo/dose
CONTROLLO.	per applicazione intravaginale) di gel vaginale con 0,002% di estriolo, 1 g (8 ÎŒg di estriolo/dose per applicazione intravaginale) di gel vaginale con 0,0008% di estriolo, 1 g (somministrazione intravaginale) di gel vaginale placebo.  Via di somministrazione: Uso vaginale Forma farmaceutica: Gel vaginale
OUTCOME:	Primary Efficacy Endpoints The 4 co-primary efficacy endpoints in this study are: â ¢change from Baseline to Week 12 in the severity of vaginal dryness; â ¢change from Baseline to Week 12 in vaginal pH; â ¢change from Baseline to Week 12 in the proportion of parabasal cells of the vaginal epithelium; â ¢and change from Baseline to Week 12 in the proportion of superficial cells of the vaginal epithelium. Tempo/i di rilevazione di questo end point: at week 12
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI:	
Altre informazioni:  Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	18 soggetti

Contributo lordo					
previsto dal promotore					
(per soggetto					
completato, ove					
applicabile):					
Durata dello studio:	11 Mesi				
Periodo di arruolamento	11 Mesi				
(ove applicabile):	11 Mesi				
Periodo di Follow-up	11 Mesi				
(ove applicabile):	11 IVIESI				
DOCUMENTA ZIONE	DDECENIE A IE A				
DOCUMENTAZIONE	A France Amendian 5) consents de Occo				
(se applicabile), firmato e	A Form - Appendice 5) generata da OsSC	Sì			
	nforme (con riferimento a date e versioni)				
	ente nella CTA Form generata dal nuovo	çã_			
	in caso di modalità transitoria)	SA '			
OSSE o ana fista la e lo (	in caso di modanta transitoria)				
RICHIESTA DOCUME	ENTAZIONE INTEGRATIVA				
Specificare la data di rich	iesta dei documenti mancanti e il tipo di d	ocume	enti:		
Specificare la data dei do	cumenti ricevuti e il tipo di documenti:			31/08/2016	
Eventuali elementi critici	riscontrati o altre osservazioni (testo liber	o):			
ELEMENTI DA VALU					
	te di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)	?			NA
	, il protocollo è conforme al PIP?				
	atiche e/o linee guida che sintetizzano le n				
	CE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINI	E CLE	ARINGHOUSE, GUI	DELINES	NA
INTERNATIONAL NET	,				
	latabase pubblico che permette libero acce GISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *			torio dal 21 I uglio	NA
2014 (2012/C 302/03)	DISTERLEO, CEINICALTRIAL.GOV)	Lare	gisti azione e obbliga	toria dai 21 Lugilo	INA
	riscontrati o altre note (testo libero):				
DATI SUL MEDICINA	LE SPERIMENTALE (Specificare Prince	cipio a	ttivo):		
Specificare proprietà farn	nacologiche, forma farmaceutica e via di s	ommi	nistrazione:		
Specificare dose massima	a per somministrazione e posologia massir	na/die:	:		
Specificare la durata del t	rattamento:				
Specificare le interazioni	farmacologiche:				
Specificare i dati sulla sic	curezza ed efficacia del farmaco speriment	ale:			
Eventuali elementi critici	riscontrati o altre osservazioni (testo liber	o):			
Si tratta di medicinale orf	fano per malattie rare (secondo il Regolam	ento (	CE) n. 141/2000 del P	arlamento europeo e	del
Consiglio)					
Il medicinale è destinato	all'uso di malattie ultra-rare (ossia destina	i a sog	getti affetti da malatt	ie gravi, debilitanti e	
spesso potenzialmente let	spesso potenzialmente letali che colpiscono non più di una persona su 50 000 nell'Unione)				
Le informazioni e i dati n	Le informazioni e i dati necessari a supportare la qualità dell'IMP sono adeguati (vedi presenza IMPD o IMPD				
semplificato o RCP)			IMPD o IMPD		
•					
Il promotore ha documen	tato che i prodotti in sperimentazione sara		eparati, gestiti e conse		le
Il promotore ha documen Norme di Buona Fabbrica	tato che i prodotti in sperimentazione sara azione (GMP) applicabili	nno pr		ervati nel rispetto del	le
Il promotore ha documen Norme di Buona Fabbrica Esistono presupposti solio	tato che i prodotti in sperimentazione sara azione (GMP) applicabili di e rilevanti che giustificano l'avvio dello	nno pr	(non applicabile per	ervati nel rispetto del studi di fase I e II)	
Il promotore ha documen Norme di Buona Fabbrica Esistono presupposti solio Lo studio consentirà di ac	tato che i prodotti in sperimentazione sara azione (GMP) applicabili di e rilevanti che giustificano l'avvio dello cquisire maggiori informazioni sull'IMP, d	nno pr studio i migl	(non applicabile per iorare le procedure pr	ervati nel rispetto del studi di fase I e II)	
Il promotore ha documen Norme di Buona Fabbrica Esistono presupposti soli Lo studio consentirà di ac terapeutiche o la comprer	tato che i prodotti in sperimentazione sara azione (GMP) applicabili di e rilevanti che giustificano l'avvio dello equisire maggiori informazioni sull'IMP, d asione dell'eziologia e della patogenesi del	nno pr studio i migli le mal	(non applicabile per iorare le procedure prattie	ervati nel rispetto del studi di fase I e II) ofilattiche, diagnostic	
Il promotore ha documen Norme di Buona Fabbrica Esistono presupposti solio Lo studio consentirà di ac terapeutiche o la comprer L'etichettatura è conform	tato che i prodotti in sperimentazione sara azione (GMP) applicabili di e rilevanti che giustificano l'avvio dello cquisire maggiori informazioni sull'IMP, d nsione dell'eziologia e della patogenesi del e alle normative vigenti (valutabile se il ri	nno pr studio i migli le mal	(non applicabile per iorare le procedure prattie	ervati nel rispetto del studi di fase I e II) ofilattiche, diagnostic	
Il promotore ha documen Norme di Buona Fabbrica Esistono presupposti solio Lo studio consentirà di ac terapeutiche o la comprer L'etichettatura è conform	tato che i prodotti in sperimentazione sara azione (GMP) applicabili di e rilevanti che giustificano l'avvio dello equisire maggiori informazioni sull'IMP, d asione dell'eziologia e della patogenesi del	nno pr studio i migli le mal	(non applicabile per iorare le procedure prattie	ervati nel rispetto del studi di fase I e II) ofilattiche, diagnostic	
Il promotore ha documen Norme di Buona Fabbrica Esistono presupposti solio Lo studio consentirà di ac terapeutiche o la comprer L'etichettatura è conformo Eventuali elementi critici	tato che i prodotti in sperimentazione sara azione (GMP) applicabili di e rilevanti che giustificano l'avvio dello equisire maggiori informazioni sull'IMP, d asione dell'eziologia e della patogenesi del e alle normative vigenti (valutabile se il ri- riscontrati o altre osservazioni (testo liber	nno pr studio i migli le mal	(non applicabile per iorare le procedure prattie	ervati nel rispetto del studi di fase I e II) ofilattiche, diagnostic	
Il promotore ha documen Norme di Buona Fabbrica Esistono presupposti solio Lo studio consentirà di ac terapeutiche o la comprer L'etichettatura è conforma Eventuali elementi critici PROTOCOLLO CLINIC	tato che i prodotti in sperimentazione sara azione (GMP) applicabili di e rilevanti che giustificano l'avvio dello equisire maggiori informazioni sull'IMP, d asione dell'eziologia e della patogenesi del e alle normative vigenti (valutabile se il ri riscontrati o altre osservazioni (testo liber	nno pr studio i migli le mal	(non applicabile per iorare le procedure prattie	ervati nel rispetto del studi di fase I e II) ofilattiche, diagnostic	
Il promotore ha documen Norme di Buona Fabbrica Esistono presupposti solid Lo studio consentirà di acterapeutiche o la comprer L'etichettatura è conforme Eventuali elementi critici PROTOCOLLO CLINICII protocollo viene valuta	tato che i prodotti in sperimentazione sara azione (GMP) applicabili di e rilevanti che giustificano l'avvio dello equisire maggiori informazioni sull'IMP, d asione dell'eziologia e della patogenesi del e alle normative vigenti (valutabile se il ri- riscontrati o altre osservazioni (testo liber	studio i migli le mal chiede o):	(non applicabile per iorare le procedure prattie	ervati nel rispetto del studi di fase I e II) ofilattiche, diagnostic	

Nel background e razionale:	
a) E' descritto il quesito di ricerca e la giustificazione della conduzione	Sì
del trial, incluso il riassunto degli studi clinici rilevanti (pubblicati e non	
pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per ogni intervento.	g x
b) E' spiegata la scelta dei confronti.	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 paralleli, fattoriale, crossover, singolo	Sì
gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità,	
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 lista	  a 7
dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri	SA¬
documenti.	
Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della	
popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri	C Ã _
di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che	DA '
eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	
Gli interventi:	
a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di	Sì
partecipanti, in modo da 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 corrisponde a quello previsto dallo	
studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare	Sì
l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio).	
d) El sis autota la lieta della cons con consitenti sile conti e de ali intercenti	a ~
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 al basale,	
valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana,	SA¬
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	
interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i	Sì
partecipanti.	
E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare	
gli obiettivi dello studio e la modalità con cui è stato determinato questo	g ~
numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi	Sì
calcolo sulla dimensione del campione.	
Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato	
	Sì
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 (es.	
randomizzazione stratificata per età, per centro in caso il trial sia	NA
multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione a	
blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di	
randomizzazione.	N
1 1 1	NA
(es. controllo telefonico centrale, buste opache, numerazione	
	· '
4	

sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino all'assegnazione degli interventi.	
E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, dell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento.	Sì
Mascheramento (cecità):  a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione 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.	Sì
b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le procedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial	Sì
Metodi di raccolta dati a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del pasale, o altri dati del trial, includendo qualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, 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.	Sì
Metodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un elenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal protocollo di intervento.	Sì
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 eventuali processi correlati per promuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio nserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati).	sì
Se queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di gestione dei dati.	
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.	Sì
Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e aggiustate).	Sì
c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi Intention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per crattare i dati mancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività).	Sì
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.	NA
b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà a decisione definitiva di terminare lo studio.	
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	Sì

effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	1		
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	NA		
processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.			
E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio			
clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board	NA		
(REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la 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 trial,	Sì		
comitato etico, etc).			
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	Sì		
ottenuto (dettagli del processo).			
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	NI A		
	IVA		
dei campioni biologici in studi ancillari.			
E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio	Sì		
raccoglierà, condividerà e manterrà riservate le informazioni sui dati	SA¬		
personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.			
Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori	Sì		
per ciascun sito di studio.			
E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è	- ~		
indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà	Sì		
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	NA		
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	Sì		
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	Sì		
reporting dello studio clinico.			
c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello	~		
studio al pubblico ed alle autorità competenti e i codici statistici	Sì		
utilizzati.			
Campioni biologici:			
Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i			
campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di	Sì		
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	Sì		
L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili	G Ã		
(chiaramente indicati)	Sì		
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	Sì		
Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):			
	<del>-</del>		
INVESTIGATOR'S BROCHURE			
Il dossier dello sperimentatore risulta completo e adeguato	Sì		
and the second s	J- '		
ASPETTI ETICI			
Il promotore e/o lo sperimentatore locale ha documentato con Sì			
formale accettazione dello studio che lo stesso verrà condotto nel			
rispetto dei diritti fondamentali della dignità e dei diritti umani in			
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	I		

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	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	NA
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)	
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	NA
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	
	NA	

1	1
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	NA
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	NA
parti (se applicabile)	
<u> </u>	
L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le	a ~
modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o altre normative	Sì
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	Sì
risarcimento dei danni ai pazienti o di decesso imputabili alla	SA 1
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	Sì
sperimentatori (se applicabile)	
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o	
	Sì
sperimentatori (se applicabile)	
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 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		