Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	13/11/2016 6199_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	09/11/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	6199

IDENTIFICAZIONE DELLA SF	PERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)
TITOLO:	MONITORAGGIO E PREVENZIONE FARMACOLOGICA DELLA CARDIOTOSSICITA' DA ANTRACICLINE E TRASTUZUMAB NELLA TERAPIA DEL CARCINOMA MAMMARIO: EFFETTI DEL TRATTAMENTO CON ACE INIBITORI E BETA BLOCCANTI
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	SAFE 2014, versione , data
Numero EudraCT:	2014-001282-27
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA CAREGGI (No Profit)
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	AOUC
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	- 01/01/2014

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTAT	TORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)
(Qualifica) Cognome e Nome:	Bengala Carmelo
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: • placebo • Randomizzato DISEGNO DELLO STUDIO: Rapporto di randomizzazione: • Doppio Cieco Bracci: OBIETTIVO: Età: POPOLAZIONE: Sesso: ICD9: INTERVENTO: 1. Categoria: Test Schema terapeutico: Natura principio attivo: ATC: Il farmaco è in commercio: Indicazione: Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero:

	Se si, in quali Paesi: Il farmaco è in commer in Italia: Specialità medicinale: Codice AIC: Confezione: Principio attivo: Note: Via di somministrazion Forma farmaceutica: Il coinvolgimento della ospedaliera/territoriale	ne: n farmacia	oni
CONFRONTO:			
OUTCOME:			
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI:			
Altre informazioni:			
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	10 soggetti		
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):	0		
Durata dello studio:	24 Mesi		
Periodo di arruolamento (ove applicabile):			
Periodo di Follow-up (ove applicabile):			
RICHIESTA DOCUMENTAZIONE INTEGRATIVA  Specificare la data di richiesta dei documenti mancanti e il ti Specificare la data dei documenti ricevuti e il tipo di documenti	po di documenti:	13/11/2016	
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (tes			
ELEMENTI DA VALUTARE	(TYP) 0		<b>L</b>
La sperimentazione è parte di un Piano di Indagine Pediatric	a (PIP)?		NA
Se si al punto precedente, il protocollo è conforme al PIP? Esistono revisioni sistematiche e/o linee guida che sintetizza COLLABORATION, NICE, PUBMED, NATIONAL GUID INTERNATIONAL NETWORK)			NA
Il trial è registrato in un database pubblico che permette liber (CLINICALTRIALSREGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.C 2014 (2012/C 302/03)			NA
Eventuali elementi critici riscontrati o altre note (testo libero	):		
DATI SUL MEDICINALE SPERIMENTALE (Specifica	re Principio attivo):		
Specificare proprietà farmacologiche, forma farmaceutica e somministrazione:	via di		
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):	

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, l'acronimo	T
del trial	Sì
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 (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per ogni intervento.	Sì
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 gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità, equivalenza, non inferiorità, esplorativo)	Sì
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 dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti.	Sì
Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	Sì
Gli interventi:  a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi	Sì
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 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).	Sì
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 l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio).	Sì
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 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.	NA
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 partecipanti.	N
E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con cui è stato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi calcolo sulla	Sì

ono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il	N
riget previsto nella dimensione del campione.  ' descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer),	
rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione tratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione.	S
l' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste pache, numerazione sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino ll'assegnazione degli interventi.	S
'specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione,	S
ell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento.  Mascheramento (cecità):	+
a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i artecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento i questo requisito.	S
b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial	S
Metodi di raccolta dati	Ī
a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo ualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro elativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo in cui sono disponibili queste informazioni.	S
Metodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento.	S
destione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es. er prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per romuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati).	s
e 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 iano di analisi statistico.	S
Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e ggiustate).	s
c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi ntention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati nancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività).	S
Ionitoraggio dei dati:	T
a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di Monitoraggio ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo.	N
n alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è necessario.	
b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	N
icurezza: ono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia ollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	N
descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri artecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.	N
' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato tico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione.	N
	T

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.  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.  NA Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori 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 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 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 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 utilizzati.  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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi d	Consenso/assenso:	
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.  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.  NA Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori 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 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 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 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 utilizzati.  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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi d	a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un	
l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari.  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.  Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori 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 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 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 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 utilizzati.  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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo).	
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.  Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori 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 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 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 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 utilizzati.  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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e	
le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.  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.  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 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 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 utilizzati.  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  NA E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari.	
le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.  Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori 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 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 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 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 utilizzati.  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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate	NI A
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 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 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 utilizzati.  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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.	INA
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 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 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 utilizzati.  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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio.	NA
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 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 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 utilizzati.  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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo	NI A
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 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 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 utilizzati.  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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori.	INA
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 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 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 utilizzati.  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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza	NT A
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 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 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 utilizzati.  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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	assicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio.	INA
sperimentatori e dello sponsor 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 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 utilizzati.  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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	Politiche di pubblicazione:	
sperimentatori e dello sponsor 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 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 utilizzati.  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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)  NA		NΔ
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al 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 utilizzati.  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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)  NA		11/1
all'interpretazione ed al reporting dello studio clinico.  c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti le i codici statistici utilizzati.  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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)  NA	rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione	
c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti e i codici statistici utilizzati.  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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)  NA	1, 1, 2, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1, 1,	NΔ
e i codici statistici utilizzati.  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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)		1 1/2 1
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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)  NA	c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti	NΔ
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  NA  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)  NA	e i codici statistici utilizzati.	11/1
(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  E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)  NA	Campioni biologici:	
(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  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)  NA	Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	NΔ
Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi  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)  NA		1 12 1
E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso  L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)  NA		
L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)  NA	Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi	_
	E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso	Sì
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA	L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	NA
	Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	NA
Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	

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	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	NA
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)	NA
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	NA
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	Sì				
dichiarazione sul conflitto di interessi					
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la					
	Sì				
Generale					
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la					
	Sì				
Generale					
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	Sì				
svolgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali	31				
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	Sì				
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 del sostenimento di	Sì				
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 parti (se applicabile)	INA				
L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o	Sì				
altre normative applicabili, è congruo (se applicabile)	31				
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	NA				
natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	NA				
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi	NA				
natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	NA				
Indennità per gli sperimentatori (se applicabile)	NA				
Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato	a,				
dall'allegato 1)	Sì				
Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement	NA				
Altro, specificare:					

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

Relatori			