Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	22/11/2016 10079_2016
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	23/11/2016
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10079

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)		
TITOLO:	Studio multicentrico di Fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza di Aducanumab (BIIB037) in soggetti con malattia di Alzheimer precoce	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	221AD301, versione 3, data 21/07/2016	
Numero EudraCT:	2015-000966-72	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	BIOGEN IDEC HEMOPHILIA INC (Profit)	
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Iannaccone Sandro, Ospedale San Raffaele Milano_NEUROLOGIA	
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Comitato etico di riferimento: IRCCS OSPEDALE SAN RAFFAELE -	

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome:	Dotti Maria Teresa	
Sede di svolgimento dello stildio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Neurologia e Malattie Neurometaboliche	

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 STUDIO:	NUMBER OF A TRACE	
research recommendations. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806. Studio controllato: Si' Studio controllato vs: • placebo STUDIO:	,	
Studio controllato: Si' Studio controllato vs: DISEGNO DELLO STUDIO:	•	
DISEGNO DELLO STUDIO: Studio controllato vs: • placebo		
DISEGNO DELLO STUDIO: • placebo		
STUDIO:	S	Studio controllato vs:
$\mathbf{D} \mathbf{D} \mathbf{D} \mathbf{D}$		• placebo
• Randomizzato	TODIO.	• Randomizzato
periodo LTE opzionale di 24 mesi Bracci: 3	ŗ	
	r c DBIETTIVO: l t t	mensili di aducanumab nel rallentare il deterioramento cognitivo e funzionale misurato in termini di variazioni nel punteggio CDR-SB rispetto al placebo in soggetti con AD precoce estensione a lungo termine con dose in cieco: valutare il profilo della sicurezza e della tollerabilità a lungo termine di aducanumab in soggetti con AD precoce valutare l'efficacia a lungo termine del trattamento con aducanumab misurato mediante valutazioni cliniche, radiologiche e altre
POPOLAZIONE: • Maggiore uguale di 18 Anni a Sesso: Femminile e Maschile ICD9:	OPOLAZIONE:	Età: • Maggiore uguale di 18 Anni a Sesso: Femminile e Maschile
INTERVENTO:		

1. Categoria: Test Schema terapeutico: Per il periodo di 18 mesi controllato con placebo dello studio e a seconda dello stato di portatori di ApoE 4, i soggetti saranno assegnati a 1 di 3 gruppi di trattamento (ciascuno con 450 soggetti) in un rapporto di 1:1:1 (aducanumab a basso dosaggio:aducanumab ad alto dosaggio: placebo) nel modo seguente: Portatore di ApoE 4 Basso dosaggio (3 mg/kg) Alto dosaggio (6 mg/kg) Placebo Non portatore di ApoE 4 Basso dosaggio (6 mg/kg) Alto dosaggio (10 mg/kg) Placebo Una volta completato il periodo controllato con placebo, i soggetti potranno entrare in uno studio LTE di 24 mesi con dose in cieco, durante il quale tutti i soggetti riceveranno aducanumab. Natura principio attivo: Biologica ATC: L01XC 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: Note: Via di somministrazione: Uso endovenoso Forma farmaceutica: Concentrato per soluzione per infusione endovenosa Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: la preparazione del/i farmaco/i sperimentale/i Opzioni: ♦ eventuale smaltimento farmaci residui o scaduti 1. Categoria: Comparatore Tipo di comparatore: Placebo Descrizione della motivazione dell'uso del placebo: Per il periodo di 18 mesi controllato con placebo dello studio e a seconda dello stato di portatori di ApoE 4, i soggetti saranno assegnati a 1 di 3 gruppi di trattamento (ciascuno con 450 soggetti) in un rapporto di 1:1:1 (aducanumab a basso dosaggio:aducanumab ad alto dosaggio: placebo) nel modo seguente: Portatore di ApoE 4 Basso dosaggio (3 mg/kg) Alto dosaggio (6 mg/kg) Placebo (componenti principali: 0.9% sterile sodium chloride) Non portatore di ApoE 4 Basso dosaggio (6 mg/kg) Alto dosaggio (10 mg/kg) Placebo (componenti principali: 0.9% sterile sodium chloride) Una volta completato CONFRONTO: il periodo controllato con placebo, i soggetti potranno entrare in uno studio LTE di 24 mesi con dose in cieco, durante il quale tutti i soggetti riceveranno aducanumab. Per quali farmaci viene utilizzato: IMP1 Add-On alla terapia standard: Ciascun soggetto partecipante al solo periodo controllato con placebo sarà trattato per 76 settimane di somministrazione di placebo o aducanumab. Per i soggetti che entrano nell'LTE opzionale la durata del trattamento sarà di 76 settimane di somministrazione di placebo o aducanumab, 4 settimane di follow-up, 100 settimane di somministrazione di aducanumab con dose in cieco e 18 settimane di follow-up). Via di somministrazione: Uso endovenoso Forma farmaceutica: Concentrato per soluzione per infusione endovenosa

OUTCOME:

End point primario: Variazione rispetto al basale del punteggio CDR-SB alla Settimana 78. Gli endpoint per il periodo di estensione a lungo termine (Long-Term Extension, LTE) sono: Incidenza di Eventi Avversi e Eventi Avversi Seri; risultati nell'MRI cerebrale (inclusa l'incidenza di ARIA-E ed ARIA-H); e l'incidenza di anticorpi anti-aducanumab nel siero nel periodo controllato da placebo e nel periodo di estensione Variazione delle seguenti misure nei periodi controllati con placebo e LTE dello studio: Punteggio CDR - SB . Punteggio MMSE . Punteggio ADAS - Cog 13. Punteggio ADCS - ADL - MCI . Segnale amiloide PET (in un sottogruppo di soggetti) . Il volume totale del cervello , il volume dell'ippocampo , il volume ventricolare , e il volume della materia grigia corticale misurato con la risonanza magnetica . Connettività funzionale come misurato dal tf - fMRI (dove disponibile) . Il flusso ematico cerebrale come misurato da ASL- RM (dove disponibile) . Livelli di biomarker di malattia correlati al CSF che comprenderanno , ma non sono

	limitati a, amiloide e proteine tau (in un sottogr correlati alla malattia che possono includere, ma sottogruppo di soggetti). NPI - 10 punteggio tota EQ-5D del partner dell' Informatore/assistente. I valutazione caregiver. tau PET (se disponibile, in	non sono limitati a, amil le Punteggio EQ-5D dell Misura dell'onere dell'info	oide e proteine tau (ir 'informatore. Puntegg ormatore.misure di	n un
TIME STOP DELLE EVIDENZE		i un sottogruppo ur sogge		
DISPONIBILI:				
Altre informazioni:				
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	8 soggetti			
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):				
Durata dello studio:	4 Anni			
applicabile):	4 Anni			
Periodo di Follow-up (ove applicabile):	18 Mesi			
Lista documentaziono generata dal nuovo O	(CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se e conforme (con riferimento a date e versioni) allosSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transi	a lista di controllo presen		Sì Sì
RICHIESTA DOCU	UMENTAZIONE INTEGRATIVA			
•	richiesta dei documenti mancanti e il tipo di docu	umenti:		
	ei documenti ricevuti e il tipo di documenti: ritici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):		22/11/2016	
ELEMENTI DA VA	ALUTARE			
	e parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)?			No
	ente, il protocollo è conforme al PIP?			
Esistono revisioni sis	stematiche e/o linee guida che sintetizzano le migl J, NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE C	-		NA
	un database pubblico che permette libero accesso REGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La 3)		toria dal 21 Luglio	Sì
•	ritici riscontrati o altre note (testo libero):			
DATI SUL MEDIC	INALE SPERIMENTALE (Specificare Princip	io attivo):		
somministrazione:	farmacologiche, forma farmaceutica e via di			
massima/die:	sima per somministrazione e posologia			
Specificare la durata				
Specificare le interaz Specificare i dati sull sperimentale:	a sicurezza ed efficacia del farmaco			

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	Sì
del trial	31
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,	Sì
esplorativo)	
E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno	G)
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	Sì
gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	
Gli interventi:	
a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la	Sì
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 farmaco, e/o di	Sì
efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da	31
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 l'aderenza (es. riconsegna del	Sì
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 al basale, valore finale, tempo	Sì
dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E'	31
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	Sì
pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i partecipanti.	
E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con	Sì
cui è stato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi calcolo sulla	

dimensione del campione. Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il	Sì
target previsto nella dimensione del campione.	31
E' descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer),	
ll rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione	Sì
stratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono 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 centrale, buste	C)
opache, numerazione sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino all'assegnazione degli interventi.	Sì
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	Sì
di questo requisito.	
b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le	\top
procedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial	Sì
Metodi di raccolta dati	\top
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, formazione degli	C.
sperimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro	Sì
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	T
b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un	C.
elenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal	S
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 eventuali processi correlati per	S
promuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, 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) Sono indicati esplicitamente i metodi statistici utilizzati per l'analisi degli esiti primari e secondari. Se queste	C
informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento ai documenti in cui può essere ritrovato il	S
piano di analisi statistico.	
Metodi statistici:	
b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e	S
aggiustate).	
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 trattare i dati	S
mancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività).	
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	S
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.	
In alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è necessario.	S
b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi	_
risultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	S
Sicurezza:	
sono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia	S
sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	╧
Revisione (auditing):	
è descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri	S
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 Comitato	
Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione.	N
	T
E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei	~
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, comitato etico, etc).	S

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 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 dei campioni biologici in studi ancillari.	
E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate	Sì
le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.	31
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.	Sì
E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza	C)
assicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio.	Sì
Politiche di pubblicazione:	
a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli	Sì
sperimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi	31
rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione	
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione,	Sì
all'interpretazione ed al reporting dello studio clinico.	51
c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti	Sì
e i codici statistici utilizzati.	51
Campioni biologici:	
Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	Sì
(genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del	O1
materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito	
	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 (chiaramente indicati)	Sì
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	NA
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	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					
Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti					
Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se 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):					

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	NA
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	NA
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
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	Sì
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	Sì
	Sì
Nel caso di enti no profit è etato accentato il rignetto 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):

Re	elatori			