| Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM): | 04/08/2017 11651_33_2017 |
|--|--------------------------|
| Inserito in osservatorio AIFA (OSsC): | |
| Data di avvio procedura di validazione: | 29/08/2017 |
| Numero dello studio nell'Ordine del Giorno: | 11651 |

| IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica) | | | | |
|--|---|--|--|--|
| TITOLO: | RIABILITAZIONE MULTISENSORIALE DEL | | | |
| THOLO. | NEGLET | | | |
| Cadiga, vargiona a deta dal protagallo dal promotora | 360-9, versione NON APPLICABILE, data | | | |
| Codice, versione e data del protocollo del promotore: | 30/03/2017 | | | |
| Numero EudraCT: | NA | | | |
| Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit): | Clinica di Riabilitazione Toscana Spa (No Profit) | | | |
| Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici): | | | | |
| Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se | | | | |
| applicabile): | | | | |

| IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente) | | | |
|--|---|--|--|
| (Qualifica) Cognome e Nome: MANCUSO MAURO | | | |
| Sede di svolgimento dello studio: | Azienda USL Toscana Sud Est, CLINICA DI RIABILTAZIONE TOSCANA | | |

| Breve descrizione del DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DEL INTERESSATA (se applicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali | |
|--|-----------------------------------|
| EPICOT (Evidence, Population, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Ved | |
| research recommendations. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806. | |
| DISEGNO DELLO STUDIO: | • prospettico Bracci: 2 |
| OBIETTIVO: | Bracer. 2 |
| | • Pazienti |
| POPOLAZIONE: | Età: • Maggiore di 18 Anni a |
| | Sesso: Femminile e Maschile ICD9: |
| INTERVENTO: | |
| 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: | 12 Mesi |
| Periodo di arruolamento (ove applicabile): | |
| Periodo di Follow-up (ove applicabile): | |

DOCUMENTAZIONE PRESENTATA

| RICHIESTA DOCUMENTAZIONE INTEGRATIVA | | | |
|---|------------|--|--|
| Specificare la data di richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti: | | | |
| Specificare la data dei documenti ricevuti e il tipo di documenti: | 04/08/2017 | | |
| Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): | | | |

ELEMENTI DA VALUTARE

| 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 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 |
| 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) | 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 | Sì |
| E' presente altro materiale per i soggetti | No |
| 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 | NA | | |
| 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 | Sì | | |
| Per studi no-profit: a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo | Sì | | |

| 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 del sostenimento di 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 |
| 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) | NA |
| 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) | NA |
| Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato dall'allegato 1) | Sì |
| Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement Altro, specificare: | No |
| rano, specificate. | 1 |

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

| R | Relatori | | | |
|---|-----------------|--|--|--|
| | | | | |