Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	25/05/2017 11010_2017_E
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	26/05/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	11010

IDENTIFICAZIONE DELLA SP	ERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)
TITOLO:	Sperimentazione di Fase 3, Randomizzata, in Doppio Cieco, Controllata verso Placebo per Valutare Rovalpituzumab Tesirine come Terapia di Mantenimento a Seguito di Regime chemioterapico di Prima Linea a Base di Platino in Soggetti con Carcinoma Polmonare a Piccole Cellule con Malattia Estesa (MERU)
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	M16-298, versione am2, data 20/04/2017
Numero EudraCT:	2016-003503-64
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	ABBVIE SRL (Profit)
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Istituto Nazionale Tumori Regina Elena - Oncologia
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	COMITATO ETICO CENTRALE IRCCS - SEZIONE IFO-FONDAZIONE BIETTI

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome:	Bracarda Sergio	
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda USL Toscana Sud Est, U.O.C. Oncologia Medica	

	I DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE
	applicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine Population, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate
*	tions. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
research recommenda	Studio controllato: Si'
	Studio controllato vs:
	State Controllato 15.
	• placebo
DISEGNO DELLO STUDIO:	• Randomizzato
	Rapporto di randomizzazione: 1:1
	• Doppio Cieco
	Bracci: 2
OBIETTIVO:	L'obiettivo primario della sperimentazione è valutare se rovalpituzumab tesirine migliora la sopravvivenza libera da progressione e la sopravvivenza globale in soggetti con carcinoma polmonare a piccole cellule con malattia estesa che continuano a presentare un beneficio clinico (SD, PR oppure CR) dopo la conclusione di 4 cicli di chemioterapia di prima linea a base di platino (cisplatino o carboplatino più irinotecan o etoposide) rispetto a placebo. L'obiettivo secondario è della sperimentazione è valutare l'attività antineoplastica di rovalpituzumab tesirine determinando il tasso di risposta oggettiva (objective response rate, ORR), il tasso di beneficio clinico (clinical benefit rate, CBR) e la durata delle risposte (duration of responses, DOR) e valutare le variazioni negli esiti segnalati dei pazienti (patient reported outcomes, PRO) mediante i questionari EORTC QLQ-C30/LC13.
POPOLAZIONE:	incutante i questionari Borrie QEQ eso/Beis.
	• Pazienti
	Età:
1	

	• Maggiore uguale di 18 Anni a
S	Sesso: Femminile e Maschile
To To	CD9.

INTERVENTO:

1. Categoria: Test

Schema terapeutico: Si tratta di una sperimentazione di Fase 3 multicentrica, multinazionale, randomizzata, in doppio cieco e controllata verso placebo. I soggetti affetti da ED SCLC che soddisfano tutti i criteri di inclusione senza presentare alcuno dei criteri di esclusione, e che continuano a dimostrare un beneficio clinico (SD, PR oppure CR) alla conclusione di 4 cicli della chemioterapia di prima linea a base di platino (tale beneficio deve essere presente anche all'ultima valutazione di ristadiazione prima della randomizzazione), saranno randomizzati in base al rapporto di 1:1 a ricevere rovalpituzumab tesirine 0,3 mg/kg o placebo.

Natura principio attivo: Biologica

ATC: L01X

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: ROVALPITUZUMAB TESIRINE

Note:

Via di somministrazione: Uso endovenoso

Forma farmaceutica: Soluzione per infusione endovenosa

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: attività

istituzionale

2. Categoria: Test

Schema terapeutico: Sperimentazione di Fase 3 multicentrica, multinazionale, randomizzata, in doppio cieco e controllata verso placebo. I soggetti affetti da ED SCLC che soddisfano tutti i criteri di inclusione senza presentare alcuno dei criteri di esclusione, e che continuano a dimostrare un beneficio clinico (SD, PR oppure CR) alla conclusione di 4 cicli della chemioterapia di prima linea a base di platino (tale beneficio deve essere presente anche all'ultima valutazione di ristadiazione prima della randomizzazione), saranno randomizzati in base al rapporto di 1:1 a ricevere rovalpituzumab tesirine 0,3 mg/kg o placebo.

Natura principio attivo: Chimica

ATC: H02AB02

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Insufficienza corticosurrenale. Trattamento pre-operatorio e post-operatorio di sostegno nei pazienti sotto- posti a surrenectomia bilaterale o a ipofisectomia. Tiroidite non suppurativa. Shock. Malattie reumatiche. Malattie del collageno. Stati allergici. Malattie gastrointestinali. Malattie neoplastiche. Edema cerebrale. Varie: meningite tubercolare con blocco o minaccia di blocco subaracnoideo (in associazione all'appropriata chemioterapia antitubercolare). Croup: il DESAMETASONE FOSFATO iniettabile può alleviare entro poche ore il laringospasmo, l'edema, la tosse e lo stridore e determina in genere un persistente miglioramento entro 12 ore dalla somministrazione della prima dose.

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: **DESAMETASONE FOS BIO**

Codice AIC: 037925029

Confezione: **DESAMETASONE FOS BIO*1F 8MG/2M**Principio attivo: **DESAMETASONE FOSFATO SODICO**

	Note: Via di somministrazione: Uso orale Forma farmaceutica: compressa Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: attività istituzionale
CONFRONTO:	1. Categoria: Comparatore Tipo di comparatore: Placebo Descrizione della motivazione dell'uso del placebo: sperimentazione di Fase 3 multicentrica, multinazionale, randomizzata, in doppio cieco e controllata verso placebo. I soggetti affetti da ED SCLC che soddisfano tutti i criteri di inclusione senza presentare alcuno dei criteri di esclusione, e che continuano a dimostrare un beneficio clinico (SD, PR oppure CR) alla conclusione di 4 cicli della chemioterapia di prima linea a base di platino (tale beneficio deve essere presente anche all'ultima valutazione di ristadiazione prima della randomizzazione), saranno randomizzati in base al rapporto di 1:1 a ricevere rovalpituzumab tesirine 0.3 mg/Rg o placebo. Per quali farmaci viene utilizzato: IMP2 Add-On alla terapia standard: sperimentazione di Fase 3 multicentrica, multinazionale, randomizzata, in doppio cieco e controllata verso placebo. I soggetti affetti da ED SCLC che soddisfano tutti i criteri di inclusione senza presentare alcuno dei criteri di esclusione, e che continuano a dimostrare un beneficio clinico (SD, PR oppure CR) alla conclusione di 4 cicli della chemioterapia di prima linea a base di platino (tale beneficio deve essere presente anche all'ultima valutazione di ristadiazione prima della randomizzazione), saranno randomizzati in base al rapporto di 1:1 a ricevere rovalpituzumab tesirine 0.3 mg/Rg o placebo. Via di somministrazione: Uso orale Forma farmaccutica: compressa 2. Categoria: Comparatore Tipo di comparatore: Placebo Descrizione della motivazione dell'uso del placebo: sperimentazione di Fase 3 multicentrica, multinazionale, randomizzata, in doppio cieco e controllata verso placebo. I soggetti affetti da ED SCLC che soddisfano tutti i criteri di inclusione senza presentare alcuno dei criteri di esclusione, e che continuano a dimostrare un beneficio clinico (SD, PR oppure CR) alla conclusione di 4 cicli della chemioterapia di prima linea a base di platino (tale beneficio deve essere presente anche all'ultima valutazione di ristadiazione
OUTCOME: TIME STOP DELLE	End point "primario": Sopravvivenza libera da progressione (progression-free survival, PFS) determinata da un servizio centralizzato di valutazione radiografica CRAC (Central Radiographic Assessment Committee) e dalla sopravvivenza globale (overall survival, OS). End point "secondario": - Sopravvivenza libera da progressione (progression-free survival, PFS) in base al giudizio dello sperimentatore
EVIDENZE EVIDENZE	

DISPONIBILI:	
Altre informazioni:	
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	9 soggetti
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):	8.784,00
Durata dello studio:	3 Anni
Periodo di arruolamento (ove applicabile):	
Periodo di Follow-up (ove applicabile):	

DOCUMENTAZIONE PRESENTATA	
Modulo di domanda (CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato	Sì
Lista documentazione conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form	Sì
generata dal nuovo OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria)	31

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:	25/05/2017
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	

ELEMENTI DA VALUTARE	
La sperimentazione è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)?	NA
Se si al punto precedente, il protocollo è conforme al PIP?	
Esistono revisioni sistematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili (es. COCHRANE COLLABORATION, NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUIDELINES INTERNATIONAL NETWORK)	NA
Il trial è registrato in un database pubblico che permette libero accesso ai risultati della ricerca (CLINICALTRIALSREGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione è obbligatoria dal 21 Luglio 2014 (2012/C 302/03)	Sì
Eventuali elementi critici riscontrati o altre note (testo libero):	

DATI SUL MEDICINALE SPERIMENTALE (Specificare Princip	io attivo):
Specificare proprietà farmacologiche, forma farmaceutica e via di somministrazione:	
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):	

PROTOGOLLO CLANICO	1
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	Sì
applicabile, l'acronimo del trial	
Nel background e razionale:	
a) E' descritto il quesito di ricerca e la giustificazione della conduzione del trial, incluso il	Sì
riassunto degli studi clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e	51
dei rischi per ogni intervento.	
7 1 6	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.	Sì
superiorità, equivalenza, non inferiorità, esplorativo)	
E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi	
	Sì
presente in altri documenti.	
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	Sì
individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	
Gli interventi:	
a) Sono sufficientamente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da	
permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno	Sì
somministrati gli interventi	
b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi	
per un dato partacipante al trial (es. per ragioni di sigurazza come l'insorganza di un danno in	
risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un	Sì
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	
	Sì
monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio).	51
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	
	C)
proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta	Sì
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	C)
di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite	21
per i partecipanti.	
E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e	a,
la modalità con cui è stato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a	S1
supporto di qualsiasi calcolo sulla dimensione del campione.	
Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti	Sì
per raggiungere il target previsto nella 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 multicentrico	Sì
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 opache, numerazione sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere	Sì
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	Sì
intervento.	
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	Sì
dei dati) e la modalità di ottenimento 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 procedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il	Sì
trial	51
Metodi di raccolta dati	
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,	C)
formazione degli sperimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio,	Sì
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.	
Metodi di raccolta dati	
b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del	Sì
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.	
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	Sì
dati, inclusi eventuali processi correlati per promuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio	51
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	a)
secondari. Se queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento ai	Si
documenti in cui può essere ritrovato il piano di analisi statistico.	
Metodi statistici:	
	Sì
per sottogruppi e aggiustate).	51
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	
	Sì
metodo statistico per trattare i dati 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	Sì
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.	
In alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è	Sì
necessario.	31
b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà	a)
accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	Sì
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 effetti indesiderati correlati alla partecipazione	Sì
al trial.	
u1 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 11 1	Sì
	51

Revisione (auditing):	1
è descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso	
i centri 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	Sì
	31
valutazione.	
E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es.	a)
cambiamento dei criteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore,	Sì
partecipanti ai trial, comitato etico, etc).	
Consenso/assenso:	
	Sì
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	Sì
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	Sì
il trial.	
Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di	Sì
studio.	31
E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un	Sì
eventuale accordo contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori.	31
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	Sì
studio.	
Politiche di pubblicazione:	
a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da	a,
parte degli sperimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al	Sì
pubblico, e ad altri gruppi rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione	
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla	a,
conduzione, all'interpretazione ed al reporting dello studio clinico.	Sì
c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle	a)
autorità competenti e i codici statistici utilizzati.	Sì
Campioni biologici:	
Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le	
	Sì
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 (chiaramente indicati)	Sì
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	Sì
protocono e contorne une mice guida Entra in materia	EMA_CHMP_datato
Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	21 Luglio 2016
	21 Dugilo 2010

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	Sì
La ricerca su persone che non sono in grado di dare il loro consenso informato è giustificata	

INFORMAZIONE AI SOGGETTI E PROCEDURE PER IL CONSENSO INFORMATO	
Modulo di consenso informato, data e versione (approvate dal CE coordinatore, se applicabile):	
Se applicabile, i fogli informativi ed i moduli di assenso/consenso informato sono distinti per le diverse fasce di età 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)	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	Sì
dichiarazione sul conflitto di interessi	31
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	Sì
Generale	
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	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	NT A
svolgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali	NA
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	NA
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	NA
eventuali costi, per le finalità proprie della ricerca	
Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un contratto tra promotore/supplier e centro clinico, e questo	NT A
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	C)
natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	Sì
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emplumenti di qualsiasi	C)
natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	Sì
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			