## Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Regione Toscana

Sezione: AREA VASTA SUD EST ubicato c/o: Farmacia Ospedaliera AOUS - Viale Bracci, 16 - 53100 Siena Telefono: 0577-586358

E-mail: c.etico@ao-siena.toscana.it

Prot n 10803\_2017

Siena, il 20/03/2017

Al promotore AZIENDA OSPEDALIERA SENESE

Allo sperimentatore locale SELVI ENRICO

al Direttore Generale della struttura di afferenza del P.I.

Oggetto: Comunicazione del PARERE relativo allo studio clinico

Titolo: Identificazione e quantificazione della NETosi nel liquido sinoviale proveniente da pazienti affetti da artrite microcristallina: gotta e pseudogotta

Codice Protocollo: NET01REUM

In riferimento alla richiesta di cui all'oggetto, si trasmette la decisione del Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Toscana - sezione riunitosi in data **20/03/2017.** 

Si ricorda che l'inizio della sperimentazione è subordinato alla ricezione dei seguenti documenti, da parte del promotore:

• rilascio della disposizione autorizzativa da parte dell'amministrazione aziendale

Il Comitato si riserva la facoltà di verificare il corso della sperimentazione autorizzata.

Firma del Responsabile della STS

## Il Comitato Etico in osservanza alle legislazioni vigenti in materia di studi di laboratorio su materiale biologico umano ha esaminato la richiesta in oggetto relativa allo studio

Titolo: Identificazione e quantificazione della NETosi nel liquido sinoviale proveniente da pazienti affetti da artrite microcristallina: gotta e pseudogotta

Codice Protocollo: NET01REUM

Valutando ed approvando la seguente documentazione:

Documentazione esaminata:

- Protocollo di studio (versione del 13/10/2016)
- Dichiarazione per l'accertamento della natura indipendente dello studio (se no-profit) (versione del 16/02/2016)
- Dichiarazione sulla natura osservazionale dello studio (versione del 16/02/2016)
- (versione del 16/02/2016)
- Scheda di raccolta dati (versione del 22/09/2016)
- Sintesi del protocollo in lingua italiana (versione del 13/10/2016)
- Schema di budget (versione del 16/02/2017)

- Lettera al medico di medicina generale/pediatra di libera scelta (versione del 22/09/2016)
- Lettera di intenti del promotore per il CE (versione del 16/02/2017)
- Dichiarazione pubblica sul conflitto di interessi (Appendice 15 al DM 21/12/2007) (versione del 16/02/2017)
- Modulo di consenso informato/assenso per la partecipazione allo studio (versione del 16/02/2017)

La data di arrivo della documentazione completa è risultata il 16/02/2017

HA ESPRESSO IL SEGUENTE PARERE:

## PARERE FAVOREVOLE

nella seduta del 20/03/2017

Note/richieste/motivazioni (del parere non favorevole):

Numero registro pareri del Comitato Etico: 10803\_2017

Elenco componenti del CE presenti alla discussione e votanti che hanno dichiarato assenza di conflitti di interessi di tipo diretto o indiretto:

Dott. Mario ARNETOLI, Medico medicina generale

Dott. Carmelo BENGALA, Clinico

Dr.ssa Maria Francesca DE MARCO, Delegata DD.SS.

Prof. Mario GABBRIELLI, Medico Legale

Dott. Silvano GIORGI, Farmacista

Prof. Stefano GONNELLI, Clinico

Dott. Fabio LENA, Farmacista

Prof.ssa Maura LODOVICI, Farmacologo

Dott. Rino MIGLIACCI, Clinico

Prof. Ranuccio NUTI, Clinico

Dott.ssa Barbara PAOLINI, Esperto in Nutrizione

Dott. Andrea PAOLINI, Materie giuridiche

Dott. Giandomenico PETRUCCI, Esperto Dispositivi Medici

Dott.ssa Stefania ROSSI, Biostatistico

Prof.ssa Marina ZICHE, Farmacologo

Elenco componenti del CE presenti ma astenuti:

Sussistenza numero legale (n. 15 su 25)

I sopraindicati componenti del Comitato dichiarano di astenersi dal pronunciarsi su quelle sperimentazioni per le quali possa sussistere un conflitto di interessi di tipo diretto o indiretto.

Si ricorda con l'occasione che è obbligo del Promotore notificare al Comitato Etico:

- data di inizio arruolamento del primo paziente;
- stato di avanzamento dello studio, con cadenza annuale, corredato da una relazione scritta;
- fine del periodo di arruolamento dei soggetti per la sperimentazione clinica e la conclusione di quest'ultima;
- data di conclusione dello studio presso il centro e in toto;
- risultati della sperimentazione clinica entro un anno dalla conclusione della stessa.

Il Proponente deve ottemperare alle disposizioni legislative vigenti e riferire immediatamente al Comitato relativamente a:

• deviazioni dal protocollo, o modifiche allo stesso, che pertanto non potranno essere avviate senza che il Comitato abbia espresso, per iscritto, parere favorevole ad uno specifico emendamento, eccetto quando ciò sia necessario per eliminare i rischi immediati per i soggetti o quando le modifica riguardino esclusivamente aspetti logistici o amministrativi dello studio.

	Firma	Presid	ente
--	-------	--------	------