Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	24/02/2017 10639_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	24/02/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10639

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)		
TITOLO:	Studio roll-over di sicurezza a lungo termine, multicentrico, in aperto, in pazienti affetti da sclerosi tuberosa (TSC) con crisi epilettiche refrattarie che, a giudizio dello Sperimentatore, traggono beneficio dalla continuazione del trattamento con everolimus dopo il completamento dello studio CRAD001M2304 (EXIST-3)	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	CRAD001M2X02B, versione, data 13/10/2016	
Numero EudraCT:	2016-002977-37	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	NOVARTIS CON.HE.VA (Profit)	
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese	
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Comitato Etico Regione Toscana Area Vasta Sud Est -	

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome:	GROSSO SALVATORE	
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, UOC PEDIATRIA	

	el DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE applicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine
EPICOT (Evidence, I	Population, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate
research recommenda	ntions. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: No
DISEGNO DELLO	• In aperto
STUDIO:	• Altro
	Specificare: Roll-over study Bracci: 1
	Obiettivo primario: valutare i dati di sicurezza a lungo termine con il trattamento con everolimus,
OBIETTIVO:	ovvero gli eventi avversi (Adverse Events – AE) e gli eventi avversi seri (Serious Adverse
OBIETITYO.	Events – SAE). Obiettivi secondari: valutare il beneficio clinico come definito dallo
	Sperimentatore.
	• Pazienti
	Età:
POPOLAZIONE:	• Maggiore di 2 Anni a Minore di 64 Anni
	Sesso: Femminile e Maschile
	ICD9:
INTERVENTO:	
	1. Categoria: Test
	2. Meccanismo d'azione: the intracellular protein FKBP-12, forming a complex that inhibits mTOR complex- 1(mTORC1) activity. Inhibition of the mTORC1 signalling pathway interferes with the translation and synthesis of proteins by reducing the activity of S6 ribosomal protein kinase (S6K1) and eukaryotic elongation factor 4E-binding

protein (4EBP-1) that regulates proteins involved in the cell cycle, angiogenesis and glycolysis.

Schema terapeutico: Si tratta di uno studio multicentrico, in aperto, per valutare la

sicurezza a lungo termine in pazienti attualmente in trattamento nell'ambito dello studio CRAD001M2304 promosso da Novartis. Everolimus (RAD001), 2 mg, compresse dispersibili, livello target di concentrazione minima 5 – 15 ng/ml.

Natura principio attivo: **Chimica**

ATC: **L01XE10**

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Trattamento del carcinoma mammario avanzato con stato recettoriale ormonale positivo, HER2/neu negativo, in combinazione con exemestane , in donne in postmenopausa in assenza di malattia viscerale sintomatica dopo recidiva o progressione a seguito di trattamento con un inibitore dell'aromatasi non steroideo. Tumori neuroendocrini di origine pancreatica: trattamento di tumori neuroendocrini di origine pancreatica, bene o moderatamente differenziati, non operabili o metastatici, in progressione di malattia, negli adulti. Tumori neuroendocrini di origine gastrointestinale o polmonare: trattamento di tumori neuroendocrini di origine gastrointestinale o polmonare , ben differenziati (Grado 1 o Grado 2) non funzionanti , non operabili o metastatici, in progressione di malattia, negli adulti. Carcinoma renale: trattamento di pazienti con carcinoma renale avanzato, che hanno presentato progressione durante o dopo trattamento con terapia mirata anti -VEGF

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:

Codice AIC: Confezione:

Principio attivo: Everolimus

Note:

Via di somministrazione: **Uso orale** Forma farmaceutica: **compresse**

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

Altro: Attività istituzionale

CONFRONTO:	
OUTCOME:	End point "primario": Frequenza degli AE e dei SAE. Tempo/i di rilevazione di questo end point: Monitoraggio continuo e valutazione ogni 3 mesi. End point "secondario": Proporzione di pazienti con beneficio clinico in base alla valutazione dello Sperimentatore.
TIME STOP DELLE	
EVIDENZE	
DISPONIBILI:	
Altre informazioni:	
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	1 soggetti
Contributo lordo	
previsto dal promotore	
(per soggetto	€ 4.525,00 + IVA
completato, ove	
applicabile):	
Durata dello studio:	10 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

	٦	•	
۹	Ľ		
		u	

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:	24/02/2017
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)	NA
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):	

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
	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.	
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	C)
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 sigurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di	C)
efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da	Sì
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	
(as prescione senguigne sistelice) la modelità di englisi (as combiamento rispetto el besele velore finale tampo	a,
dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E'	Sì
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	G,
pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i partecipanti.	Sì
E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con	
	Sì
dimensione del campione.	
Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il	C)
target previsto nella dimensione del campione.	Sì
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	C)
stratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione	Sì
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 nascosta la sequenza di allocazione sino	Sì
all'assegnazione degli interventi.	
E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione,	Sì
dell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento.	51
Mascheramento (cecità):	
a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i	NA
partecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento	11/
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	NA
procedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial	11/1
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, formazione degli	Sì
sperimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro	51
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.	1
Metodi di raccolta dati	
b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un	Sì
elenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal	~·
protocollo di intervento.	1
	Sì

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			
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	Sì		
informazioni non sono incluse nel protocollo, e riportato il riferimento ai documenti in cui può essere ritrovato il	51		
piano di analisi statistico.			
Metodi statistici:			
b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e	Sì		
aggiustate).			
c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi			
	Sì		
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			
	NA		
dichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove	11/1		
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.			
b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi	Sì		
risultati intermedi e chi prendera la decisione definitiva di terminare lo studio.			
Sicurezza:			
sono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia	Sì		
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	NA		
partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.			
El 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.	NA		
E' dichierate a descritte la modelità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (as combiamento dei			
criteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc).	Sì		
Consenso/assenso:	a,		
, 1 1 1	Sì		
tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo).	\vdash		
b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e	NA		
utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari.	1 11 1		
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.	51		
Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio.	Sì		
E' chiaro il parsonale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed à indicata la presenza di un eventuale accordo	a)		
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			
assicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio.	Sì		
Politiche di pubblicazione:			
<u> </u>			
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			
rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione	\vdash		
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione,	Sì		
all'interpretazione ed al reporting dello studio clinico.	<u> </u>		
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	a,		
(genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del	Sì		
materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito			
	Sì		
	NA		
	Sì		
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	NA		

|--|

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	Sì
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	Sì
Se applicabile, la descrizione dello studio è adeguata alle diverse fasce di età considerate	Sì
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	<u> </u>
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	NA
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	NA
Generale	
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	
Per studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà	NA
svolgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali	INA

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				
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)	NΑ			
L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o	C)			
altre normative applicabili, è congruo (se applicabile)	Sì			
Sono presenti una Polizza ed un Certificato Assicurativo specifici per lo studio, in cui siano chiare le disposizioni	C)			
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	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 emolumenti di qualsiasi	G)			
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			
	Sì			
Altro, specificare:				
L ' L				

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

Relatori			