Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	05/03/2017 10795_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	No
Data di avvio procedura di validazione:	10/03/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10795

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)	
TITOLO:	PRECIOUS: Prevenzione delle complicanze per migliorare la prognosi nei pazienti anziani con ictus acuto
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	ToL54304, versione 2.1, data
Numero EudraCT:	2015-003179-32
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o	UNIVERSITY MEDICAL CENTER UTRECHT (No
no-profit):	Profit)
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	SC di Neurologia, Azienda Socio Sanitaria Territoriale (ASST) di Mantova
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Comitato Etico Area Cremona Mantova Lodi -

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome:	MARCONI ROBERTO	
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda USL Toscana Sud Est, U.O.NEUROLOGIA	

	O DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE
	e specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine
	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:
	 diversa posologia/diverso schema terapeutico dello stesso farmaco diversa preparazione farmaceutica
DISEGNO DELLO STUDIO:	• Randomizzato
	Rapporto di randomizzazione: 2:2:2
	• In aperto
	Bracci: 3
OBIETTIVO:	Valutare gli effetti del trattamento preventivo delle complicanze dell'ictus acuto (febbre, infezioni, disfagia) con paracetamolo ad alte dosi, ceftriaxone e metoclopramide o qualsiasi combinazione di questi, sugli esiti funzionali, la qualità della vita e la mortalità, anche in termini di costo-efficacia, in pazienti anziani con ictus acuto
	• Pazienti
	Età:
POPOLAZIONE:	• Maggiore di 66 Anni a
	Sesso: Femminile e Maschile
	ICD9:
INTERVENTO:	Categoria: Test Schema terapeutico: Metoclopramide (per os, ev o rettale) 10 mg due

volte al giorno e/o Ceftriaxone (ev) 2 g una volta al giorno e/o Paracetomolo (per os, ev o rettale) 1 g quattro volte al giorno e/o trattamento standard, per 4 giorni.

Natura principio attivo: Chimica

ATC: N02BE01

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: febbre, infezioni, disfagia

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: PARACETAMOLO

Codice AIC: 030119

Confezione:

Principio attivo: PARACETAMOLO

Note:

Via di somministrazione: Uso orale

Forma farmaceutica:

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

Altro: na

2. Categoria: Test

Schema terapeutico: Metoclopramide (per os, ev o rettale) 10 mg due volte al giorno e/o Ceftriaxone (ev) 2 g una volta al giorno e/o Paracetomolo (per os, ev o rettale) 1 g quattro volte al giorno e/o trattamento standard, per 4 giorni.

Natura principio attivo: Chimica

ATC: J01DD04

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: febbre, infezioni, disfagia

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: CEFTRIAXONE ACS

Codice AIC: 035669

Confezione:

Principio attivo: CEFTRIAXONE DISODICO

Note:

Via di somministrazione: Uso endovenoso

Forma farmaceutica:

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per:

altro Altro: na

3. Categoria: Test

Schema terapeutico: Metoclopramide (per os, ev o rettale) 10 mg due volte al giorno e/o Ceftriaxone (ev) 2 g una volta al giorno e/o Paracetomolo (per os, ev o rettale) 1 g quattro volte al giorno e/o trattamento standard, per 4 giorni.

Natura principio attivo: Chimica

ATC: A03FA01

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: febbre, infezioni, disfagia

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: METOCLOPRAMIDE EG

Codice AIC: 022543

Confezione:

Principio attivo: METOCLOPRAMIDE CLORIDRATO

	Note: Via di somministrazione: Uso endovenoso Forma farmaceutica: Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro Altro: na
CONFRONTO:	
OUTCOME:	Punteggio alla scala Rankin modificata (mRS) a 91 giorni (± 14 giorni), in base all'analisi ordinale di regressione logistica. A 7 giorni (± 1 giorno) o alla dimissione, se avviene prima: Infezioni (frequenza, tipo, e infezioni da C. difficile). Le infezioni saranno classificate in base alla diagnosi del clinico e di un comitato indipendente in cieco rispetto ai trattamenti.; Resistenza alle cefalosporine terza generazione; Uso di antibiotici, in base alla dose quotidiana somministrata secondo l'Anatomical Therapeutic Chemical Classification System with Defined Daily Doses Index dell'OMS; Presenza di batteri produttori di Extended-Spectrum Beta-Lactamase (ESBL)- identificati con PCR su campione rettale in un sottogruppo di pazienti. A 91 giorni (± 14 giorni): Morte; Esito funzionale sfavorevole (mRS 3-6); Invalidità valutata con Barthel Index (BI); Compromissione cognitiva valutata con il Montreal Cognitive Assessment (MoCA); Qualità della vita valutata con EuroQol 5D-5L (EQ-5D-5L); Tempo di permanenza a domicilio: durata della permanenza al domicilio fino al 90esimo giorno; Collocazione del paziente al 91esimo giorno (± 14): ospedale, struttura riabilitativa, residenza socio-asistenziale, domicilio. Gravi eventi avversi (SAE) nei primi 14 giorni
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI:	
Altre informazioni:	
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	soggetti
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):	330
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:	05/03/2017
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	

ELEMENTI DA VALUTARE	
La sperimentazione è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)?	No
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)	Sì
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):	

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 del trial	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.	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, esplorativo)	N.A
E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno raccolti i dati. E' fornita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti.	N/
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 gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	N.A
Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi	N/
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 efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da	N.A
parte del partecipante).	N/

blister di farmaco, test di laboratorio). d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial.	NA
Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura	NA
E' presente un chiero e conciso diggramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di	-
pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i partecipanti.	NA
E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con	NA
Sono indicata la stratagia per promuovara l'arruglamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungera il	NA
E' descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer),	Sì
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 all'assegnazione degli interventi.	NA
E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della seguenza di allocazione	NA
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 di questo requisito.	NA
procedure per rivelare l'intervento a cui e stato sottoposto il partecipante durante il trial	NA
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 sperimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, 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.	Sì
Metodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow un incluso un	Sì
Gestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es.	Sì
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 informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento ai documenti in cui può essere ritrovato il piano di analisi statistico.	NA
Metodi statistici:	NA
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 mancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività).	NA
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 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.	NA
oossono essere trovati attii dettagii, se non presente nei protocono.	

icurezza: on descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia obliceitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial. tevisione (auditing): descritta la frequenza e le processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. Presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato tito/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. Presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato tito/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. NA dichiarata e descritta la modalità di connunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). Na tore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. NA con indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. NA con indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. NA con indicati ala fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. NA cibiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor	b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi	
ono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia ollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial. Evisione (auditing): descritta la frequenza e le processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. Presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato tico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. Cichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). NA iorre legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). Di Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. Caescritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate informazioni sui dati personale che avrà accesso ai dati finali dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate informazioni sui dati personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di una eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. Indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. In dicata la fromitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai p	risultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	
cevisione (auditing): descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri Artecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. Presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato tico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. NA dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). Consenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un attributi 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 utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. "descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Ono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. NA ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi levanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, l'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità compet	Sicurezza:	
cevisione (auditing): descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri Artecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. Presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato tico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. NA dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). Consenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un attributi 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 utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. "descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Ono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. NA ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi levanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, l'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità compet	sono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia	Sì
descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri artecipanti al trial e sei il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. "Presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato tico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. "A dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). "NA dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). "NA dichiaro di dichia comitato e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). "Indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipanta al trial o di un atore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). "Indicata la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. "Ci descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. NA ono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. "Ci chiaro il personale che avvà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. "Ci indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti da	sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	
artecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. Presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato tico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. Procesta di chiarazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). NA disconsenso/assenso: A B' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un attore 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 utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. Professorita la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate pi informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. NA ono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. Professoriale che limiterà l'accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. Profesta la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Professioni i dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi levanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione B) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, Elinterpretazione ed al reporting dello studio clinico. C) E' indicata la modalità con cui vengono resi disp	Revisione (auditing):	
C' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato tico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. C' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). NA consenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un tore 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 utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. c' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate bi informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. ono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. NA c' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. c' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. NA colitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi elevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, l'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. C' in	è descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri	NA
Actico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. Acticinarta e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). Activatore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). Activatore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). Activatore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). Activatore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). Activatore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). Activatore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). Activatore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). Activatore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). Activatore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). Activatore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). Activatore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). Activatore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). Activatore legale e come questo sarà ottenuto on l'assenso da parte di un optenziale partecipanti e processo e utilizzo de dei campioni biologici in studi ancillari. Activatore la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio e de intital. Activatore la processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi levanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione bio Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, Berindicale legibilità del processo del dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Activato il plac	partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.	
And the contrastitutional Review Board (REC/RB) e le modalita con cui viene richiesta la valutazione. And consenso de descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). And consenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un totre 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 utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. C' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Ono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. NA C' hiaro il personale che avvà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. C' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. NA Olitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi elevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, C' E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i campioni biologici: applicabile, sono d	E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato	NT A
riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). NA lonsenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un ntore 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 utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. c' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. ono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. NA c' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. I' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. NA colitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi levanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenzial	Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione.	NΑ
onsenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un attore 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 utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici: in studi ancillari. c' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. cono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. C' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. C' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza sicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Colitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi levanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. C) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Sampioni biologici: ae applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico de	E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei	NT A
a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un attore 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 utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. c' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. ono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. c' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontratuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. c' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza essicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. colitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi elevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. ampioni biologici: a applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo	criteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc).	INA
tore 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 utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. c' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate in informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. ono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. NA c' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. 'i indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza siscicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. olitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi elevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, l'indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. campioni biologici: e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi "NA d'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati	Consenso/assenso:	
b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. C descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. NA cono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. NA cono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. NA cono indicati e post studio al partecipanti allo studio e la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. Indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Indicata la processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi elevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Indicata la	a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un	NA
utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. I' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. NA ono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. NA occidenti il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. I' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza essicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. I' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza essicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. I' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza essicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. I' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi elevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione Il interpretazione ed al reporting dello studio clinico. C) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. RA campioni biologici: e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di	tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo).	
C descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. NA ono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. C chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. C indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza sisciurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. NA olitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi elevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito nono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi NA c'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e	
e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. ono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. NA c' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. C'indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza sisciurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. NA collitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi elevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito nono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi NA c'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari.	
e informazioni sui dati personali dei soggetti deleggibili, prima, durante e dopo il trial. ono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. NA c' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. I' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. I' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. I' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. I' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi levanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, Il'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. I' ampioni biologici: e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi l' usato il placeb	E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate	NΙΛ
Chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. Cindicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Olitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi devanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, l'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi C' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso c'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.	
ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. C'indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. Olitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi elevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi C'usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso NA L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio.	NA
Cindicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. NA olitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi devanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito nono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi NA d'usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso NA d'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo	NΙΛ
ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. colitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi devanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. campioni biologici: e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi C'usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso NA C'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) NA Protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori.	IVA
olitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi levanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi Cusato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso NA Canalisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza	NΔ
a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi devanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. campioni biologici: e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi c'usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso NA c'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	assicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio.	11/1
perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi dlevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. campioni biologici: e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi c'usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso NA c'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Sì protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	Politiche di pubblicazione:	
perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi delevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, ll'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. c) ampioni biologici: e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi c) usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso NA c'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) I protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		Sì
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, Il'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi C' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso NA C'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		51
Ill'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi C'usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso NA L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		
Co) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi C'usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso NA C'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Sì protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		NA
i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi l' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso l'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA		1 12 1
Campioni biologici: e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi C'usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso NA C'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Sì protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		NA
e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi L'usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		1 17 1
genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi NA usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso NA vanalisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Sì protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA		
pateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi "usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso Na l'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA		NA
ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi l' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso l'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA		111
l'usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso l'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	+
Janalisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Sì protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA		
protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		_
	Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	NA
e si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	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	No
Sono presenti misure per minimizzare il dolore, il disagio e la paura	NA

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	NA
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
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	NA
E' presente altro materiale per i soggetti	NA
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)	NA
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	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	NA
relative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto	INA
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	
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	Sì
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	Sì
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) NA
e stato concordato tra le parti (se applicabile)	
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)	
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	
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi	NA
natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	_ ``
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi	NA
natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	
Indennità per gli 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	Sì
dall'allegato 1)	

Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement	NA
Altro, specificare:	
ALTRI ASPETTI PARTICOLARI CHE SI RITIENE DI PORTARE ALL'ATTENZIONE DEL COMITATE ETICO (testo libero):	0
Relatori	