| Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM): | 29/06/2017 10945_2017 |
|--|-----------------------|
| Inserito in osservatorio AIFA (OSsC): | Sì |
| Data di avvio procedura di validazione: | 03/07/2017 |
| Numero dello studio nell'Ordine del Giorno: | 10945 |

| IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZ | ZIONE CLINICA (interventistica) |
|---|---|
| TITOLO: | Titolo completo della sperimentazione: Studio di fase III randomizzato di prima linea con FOLFOX IRI più panitumumab verso FOLFOX più panitmumab nei pazienti con carcinoma colorettale metastatico inoperabile RAS e BRAF wild-type. |
| Codice, versione e data del protocollo del promotore: | TRIPLETE, versione -, data 03/12/2016 |
| Numero EudraCT: | 2016-004394-40 |
| Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit): | G.O.N.O GRUPPO ONCOLOGICO NORD OVEST (No Profit) |
| Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici): | |
| Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile): | - |

| IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente) | | |
|--|---|--|
| (Qualifica) Cognome e Nome: | Martignetti Angelo | |
| Sede di svolgimento dello studio: | Azienda USL Toscana Sud Est, UOC ONCOLOGIA MEDICA | |

| Breve descrizione del DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE INTERESSATA (se applicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine | |
|--|--|
| EPICOT (Evidence, Population, Interversearch recommendations. BMJ. Oct.) | rention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate 14, 2006; 333(7572): 804-806. |
| | Studio controllato: Si' Studio controllato vs: |
| | • altro farmaco/combinazione di farmaci |
| | • Randomizzato |
| | Rapporto di randomizzazione: 1:1 |
| | • In aperto |
| | Bracci: 2 |
| OBIETTIVO: | OBIETTIVO PRIMARIO: Distribuzione del tasso di risposte complessive (ORR). Obiettivi secondari - Profilo di tossicità; - Durata della sopravvivenza complessiva (OS); - Durata della sopravvivenza libera da progressione (PFS); - Valutazione centralizzata dell' ORR; - Distribuzione dell'Early Tumour Shrinkage (ETS); - Profondità della risposta (DoR); - Tasso di resezioni secondarie R0; - Analisi traslazionali. |
| POPOLAZIONE: | • Pazienti |
| | Età: |
| | • Maggiore di 18 Anni a |
| | Sesso: Femminile e Maschile |
| | ICD9: |

INTERVENTO:

1. Categoria: Test

Schema terapeutico: Braccio A: mFOLFOX6 più panitumumab -Panitumumab 6 mg/kg ev in 60 minuti, giorno 1 (se la prima infusione è tollerata, le successive infusioni possono essere somministrate tra 30 e 60 minuti) seguito da -Oxaliplatino 85 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 in doppia via - L-Leucovorin 200 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 seguito da - 5-fluorouracile 400 mg/sqm in bolo ev, giorno 1 seguito da - 5-fluoruracile 2400 mg/sqm in infusione continua di 48 ore, iniziando il giorno 1; da ripetere ogni 2 settimane per un massimo di 12 cicli. Braccio B: mFOLFOXIRI più panitumumab - Panitumumab 6 mg/kg ev in 60 minuti, giorno 1 (se la prima infusione è tollerata, le successive infusioni possono essere somministrate tra 30 e 60 minuti) seguito da -Irinotecano 150 mg/sqm ev in 60 minuti giorno 1, seguito da - Oxaliplatino 85 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 in doppia via - L-Leucovorin 200 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 seguito da - 5-fluorouracile 400 mg/sqm in bolo ev, giorno 1 seguito da - 5-fluoruracile 2400 mg/sqm in infusione continua di 48 ore, iniziando il giorno 1; da ripetere ogni 2 settimane per un massimo di 12 cicli.

Natura principio attivo: Biologica

ATC: L01XC08

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Vectibix è indicato per il trattamento dei pazienti adulti con cancro colorettale metastatico (mCRC) RAS wild-type: -in prima linea in associazione con FOLFOX o FOLFIRI. -in seconda linea in associazione con FOLFIRI in pazienti che hanno ricevuto in prima linea chemioterapia a base di fluoropirimidine (escludendo irinotecan). -come monoterapia dopo fallimento di regimi chemioterapici contenenti fluoropirimidine, -oxaliplatino e irinotecan.

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: VECTIBIX

Codice AIC: 038347

Confezione:

Principio attivo: PANITUMUMAB

Note:

Via di somministrazione: Uso endovenoso

Forma farmaceutica: **soluzione concentrata per infusione** Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto

per: altro

Altro: attività istituzionale

2. Categoria: Test

Schema terapeutico: Braccio A: mFOLFOX6 più panitumumab -Panitumumab 6 mg/kg ev in 60 minuti, giorno 1 (se la prima infusione è tollerata, le successive infusioni possono essere somministrate tra 30 e 60 minuti) seguito da -Oxaliplatino 85 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 in doppia via - L-Leucovorin 200 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 seguito da - 5-fluorouracile 400 mg/sqm in bolo ev, giorno 1 seguito da - 5-fluoruracile 2400 mg/sqm in infusione continua di 48 ore, iniziando il giorno 1; da ripetere ogni 2 settimane per un massimo di 12 cicli. Braccio B: mFOLFOXIRI più panitumumab - Panitumumab 6 mg/kg ev in 60 minuti, giorno 1 (se la prima infusione è tollerata, le successive infusioni possono essere somministrate tra 30 e 60 minuti) seguito da -Irinotecano 150 mg/sqm ev in 60 minuti giorno 1, seguito da - Oxaliplatino 85 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 in doppia via - L-Leucovorin 200 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1

seguito da - 5-fluorouracile 400 mg/sqm in bolo ev, giorno 1 seguito da - 5-fluoruracile 2400 mg/sqm in infusione continua di 48 ore, iniziando il giorno 1; da ripetere ogni 2 settimane per un massimo di 12 cicli.

Natura principio attivo: Chimica

ATC: L01BC02

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Trattamento palliativo del carcinoma della mammella, del colon, del retto, dello stomaco e del pancreas in pazienti selezionati, considerati intrattabili chirurgicamente o con altri mezzi.

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: FLUOROURACILE AHCL

Codice AIC: 040593

Confezione:

Principio attivo: FLUOROURACILE

Note:

Via di somministrazione: Uso endovenoso

Forma farmaceutica: soluzione concentrata per infusione Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è

previsto per: altro

Altro: attività istituzionale

3. Categoria: Test

Schema terapeutico: Braccio A: mFOLFOX6 più panitumumab -Panitumumab 6 mg/kg ev in 60 minuti, giorno 1 (se la prima infusione è tollerata, le successive infusioni possono essere somministrate tra 30 e 60 minuti) seguito da -Oxaliplatino 85 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 in doppia via - L-Leucovorin 200 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 seguito da - 5-fluorouracile 400 mg/sqm in bolo ev, giorno 1 seguito da - 5-fluoruracile 2400 mg/sqm in infusione continua di 48 ore, iniziando il giorno 1; da ripetere ogni 2 settimane per un massimo di 12 cicli. Braccio B: mFOLFOXIRI più panitumumab - Panitumumab 6 mg/kg ev in 60 minuti, giorno 1 (se la prima infusione è tollerata, le successive infusioni possono essere somministrate tra 30 e 60 minuti) seguito da -Irinotecano 150 mg/sqm ev in 60 minuti giorno 1, seguito da - Oxaliplatino 85 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 in doppia via - L-Leucovorin 200 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 seguito da - 5-fluorouracile 400 mg/sqm in bolo ev, giorno 1 seguito da - 5-fluoruracile 2400 mg/sqm in infusione continua di 48 ore, iniziando il giorno 1; da ripetere ogni 2 settimane per un massimo di 12 cicli.

Natura principio attivo: Chimica

ATC: V03AF04

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: CALCIO LEVOFOLINATO è indicato, inoltre, come terapia di "salvataggio" (rescue) dopo trattamento con metotressato e come potenziante gli effetti del 5-fluorouracile durante protocolli di chemioterapia antiblastica. CALCIO LEVOFOLINATO trova utilità come antidoto di dosi eccessive di antagonisti dell'acido folico e per controbattere gli effetti collaterali indotti da aminopterina (acido 4-aminopteroil-glutammico) e da metotressato (acido 4amino-N10-metil-pteroil-glutammico). CALCIO LEVOFOLINATO trova indicazione in tutte le forme anemiche da carenza di folati dovute ad aumentata richiesta, ridotta

utilizzazione o insufficiente apporto dietetico di folati. 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: CALCIO LEVOF TEVA

Codice AIC: 036159010

Confezione: CALCIO LEVOF TEVA*1FL 25MG Principio attivo: CALCIO LEVOFOLINATO

Note:

Via di somministrazione: Uso endovenoso Forma farmaceutica: soluzione iniettabile

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è

previsto per: altro

Altro: attività istituzionale

4. Categoria: Test

Schema terapeutico: Braccio A: mFOLFOX6 più panitumumab -Panitumumab 6 mg/kg ev in 60 minuti, giorno 1 (se la prima infusione è tollerata, le successive infusioni possono essere somministrate tra 30 e 60 minuti) seguito da -Oxaliplatino 85 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 in doppia via - L-Leucovorin 200 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 seguito da - 5-fluorouracile 400 mg/sqm in bolo ev, giorno 1 seguito da - 5-fluoruracile 2400 mg/sqm in infusione continua di 48 ore, iniziando il giorno 1; da ripetere ogni 2 settimane per un massimo di 12 cicli. Braccio B: mFOLFOXIRI più panitumumab - Panitumumab 6 mg/kg ev in 60 minuti, giorno 1 (se la prima infusione è tollerata, le successive infusioni possono essere somministrate tra 30 e 60 minuti) seguito da -Irinotecano 150 mg/sqm ev in 60 minuti giorno 1, seguito da - Oxaliplatino 85 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 in doppia via - L-Leucovorin 200 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 seguito da - 5-fluorouracile 400 mg/sqm in bolo ev, giorno 1 seguito da - 5-fluoruracile 2400 mg/sqm in infusione continua di 48 ore, iniziando il giorno 1; da ripetere ogni 2 settimane per un massimo di 12 cicli.

Natura principio attivo: Chimica

ATC: L01XA03

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: L'oxaliplatino in combinazione con 5-fluorouracile (5-FU) e acido folinico (FA) è indicato per: la terapia adiuvante del cancro al colon di stadio III (C di Duke) dopo l'asportazione chirurgica del tumore primario; il trattamento del cancro colorettale metastatico.

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: OXALIPLATINO AHCL

Codice AIC: 039526013

Confezione: OXALIPLATINO AHCL*INF FL 50MG

Principio attivo: OXALIPLATINO

Note:

Via di somministrazione: Uso endovenoso

Forma farmaceutica: soluzione concentrata per infusione Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è

previsto per: altro

Altro: attività istituzionale

5. Categoria: Test

Schema terapeutico: Braccio A: mFOLFOX6 più panitumumab -Panitumumab 6 mg/kg ev in 60 minuti, giorno 1 (se la prima infusione è tollerata, le successive infusioni possono essere somministrate tra 30 e 60 minuti) seguito da -Oxaliplatino 85

| | mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 in doppia via - L-Leucovorin 200 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 seguito da - 5-fluorouracile 400 mg/sqm in bolo ev, giorno 1 seguito da - 5-fluorouracile 2400 mg/sqm in infusione continua di 48 ore, iniziando il giorno 1; da ripetere ogni 2 settimane per un massimo di 12 cicli. Braccio B: mFOLFOXIRI più panitumumab - Panitumumab 6 mg/kg ev in 60 minuti, giorno 1 (se la prima infusione è tollerata, le successive infusioni possono essere somministrate tra 30 e 60 minuti) seguito da - Irinotecano 150 mg/sqm ev in 60 minuti giorno 1, seguito da - Oxaliplatino 85 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 in doppia via - L-Leucovorin 200 mg/sqm ev in 2 ore, giorno 1 seguito da - 5-fluorouracile 400 mg/sqm in bolo ev, giorno 1 seguito da - 5-fluorouracile 2400 mg/sqm in infusione continua di 48 ore, iniziando il giorno 1; da ripetere ogni 2 settimane per un massimo di 12 cicli. Natura principio attivo: Chimica ATC: LOIXXI9 Il farmaco è in commercio: Si' Indicazione: Irinotecan è indicato per il trattamento di pazienti affetti da carcinoma colorettale in fase avanzata: in combinazione con 5-fluorouracile e acido folinico in pazienti non sottoposti a precedente chemioterapia per il trattamento della malattia in fase avanzata, come monoterapia in pazienti che non hanno risposto ad un regime di trattamento convenzionale contenente 5-fluorouracile. Irinotecan in combinazione con cetuximab, è indicato nel trattamento di pazienti affetti da carcinoma metastatico del colon-retto, esprimente il recettore del fattore di crescita epidermico (EGFR) con KRAS normale, non sottoposti a precedente trattamento per malattia metastatica o dopo insuccesso della terapia citotossica comprendente irinotecan (vedere paragrafo 5.1). Irinotecan in combinazione con capecitabina con o senza bevacizumab è indicato nel trattamento di prima linea dei pazienti con carcinoma metastatico del colon-retto. 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 pe |
|--|--|
| CONFRONTO: | |
| OUTCOME: | Definizione dell'endpoint primario: Il tasso di risposte obiettive (ORR) è definito come la percentuale di pazienti, relativa al totale dei soggetti arruolati che ottengono una risposta completa (CR) o parziale (PR), in base ai criteri RECIST 1.1, durante le fasi di induzione e di mantenimento. La determinazione della risposta clinica sarà basata sulle misure riportate dallo sperimentatore. Le risposte saranno valutate ogni 8 settimane. |
| TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: | |
| Altre informazioni: | |

| Numero ed età dei soggetti previsti per | 7-8 soggetti |
|---|------------------|
| centro: | |
| Contributo lordo previsto dal promotore | |
| (per soggetto completato, ove | STUDIO NO PROFIT |
| applicabile): | |
| Durata dello studio: | 4 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 | |
| generata dal nuovo OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) | Sì |

| 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: | 29/06/2017 |
| Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): | |

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

| DATI SUL MEDICINALE SPERIMENTALE (Specificare Princip | io attivo): |
|---|-------------|
| Specificare proprietà farmacologiche, forma farmaceutica e via di somministrazione: | |
| Specificare dose massima per somministrazione e posologia massima/die: | |
| Specificare la durata del trattamento: | |
| Specificare le interazioni farmacologiche: | |
| Specificare i dati sulla sicurezza ed efficacia del farmaco sperimentale: | |
| Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): | |
| Si tratta di medicinale orfano per malattie rare (secondo il Regolamento (CE) n. 141/2000 del Parlamento europeo e del Consiglio) | |
| Il medicinale è destinato all'uso di malattie ultra-rare (ossia destinati a soggetti affetti da malattie gravi, debilitanti e spesso potenzialmente letali che colpiscono non più di una persona su 50 000 nell'Unione) | |
| Le informazioni e i dati necessari a supportare la qualità dell'IMP sono adeguati (vedi presenza IMPD o IMPD semplificato o RCP) | |
| Il promotore ha documentato che i prodotti in sperimentazione saranno preparati, gestiti e conservati nel rispetto delle Norme di Buona Fabbricazione (GMP) applicabili | |
| Esistono presupposti solidi e rilevanti che giustificano l'avvio dello studio (non applicabile per studi di fase I e II) | |
| | |

| Lo studio consentirà di acquisire maggiori informazioni sull'IMP, di | |
|---|--|
| migliorare le procedure profilattiche, diagnostiche e terapeutiche o la | |
| comprensione dell'eziologia e della patogenesi delle malattie | |
| L'etichettatura è conforme alle normative vigenti (valutabile se il | |
| richiedente è centro coordinatore) | |
| Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo | |
| libero): | |

| PROTOCOLLO CLINICO | |
|--|-----|
| Il protocollo viene valutato con lo SPIRIT Statement. | |
| Nal titolo dallo studio à descritto il disagno dallo studio, la populazione, gli interventi, e se applicabile, l'acconimo | |
| 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 | Sì |
| 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, | |
| | Sì |
| esplorativo) | |
| El descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno | α, |
| 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 | |
| | Sì |
| gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). | |
| Gli interventi: | |
| | 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 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 | Sì |
| parte del partecipante). | |
| c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a | |
| | Sì |
| blister di farmaco, test di laboratorio). | - |
| | Sì |
| Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura | - |
| (as pressione senguigne sistelice) la modelità di englisi (as combigmente rispette el basele, valora finale, tempo | |
| 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 chiara e conciso diagramma 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. | Sì |
| E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con | |
| cui è stato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi calcolo sulla | Sì |
| dimensione del campione. | |
| Sono indicata la stratagia per promuovara l'arruolamento di un adequato numero di partecipanti per raggiungera il | |
| 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 repporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di quelciasi fattore per la stratificazione (es, randomizzazione | |
| 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 | |
| | Sì |
| all'assegnazione degli interventi. | |
| dii dibegiidzione degii interventi. | C, |
| E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della seguenza di allocazione | Sì |
| E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della seguenza di allocazione | NA |
| E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, dell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. | INA |
| E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, dell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. Mascheramento (cecità): | INA |
| E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, dell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. | INF |

| di questo requisito. | |
|--|----------------------|
| b) Sa la studio à in ciaca, sono descritte chiaramente la circostanza in qui à permessa l'apertura del ciaca e la | |
| procedure per rivelare l'intervento a cui è 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 | a) |
| sperimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro | Sì |
| relativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal | |
| protocollo in cui sono disponibili queste informazioni. | |
| Metodi di raccolta dati | |
| b) Sono indicati i matodi par promuovara la partacipazione dei soggetti a la completazza del follow un incluse un | |
| elenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal | Sì |
| | |
| protocollo di intervento. | |
| Gestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es. | C) |
| | Sì |
| 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 | C) |
| informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento ai documenti in cui può essere ritrovato il | Sì |
| piano di analisi statistico. | |
| Metodi statistici: | |
| | Sì |
| aggiustate). | 51 |
| | |
| c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi | C) |
| , 1 1 , 1 | 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 | |
| dei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una | Sì |
| dichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove | |
| possono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo. | |
| | |
| In alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è necessario. | Sì |
| b) Sono descritta la analisi intermedia a la ragola di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi | |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi | Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio. | |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio. Sicurezza: | Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 | |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial. | Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial. Revisione (auditing): | Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 | Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. | Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato | Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. | Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. | Sì Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei | Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). | Sì Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). Consenso/assenso: | Sì Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri 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 | Sì Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri 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 tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). | Sì Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri 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 tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e | Sì Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri 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 tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. | Sì Sì Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri 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 tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate | Sì Sì Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri 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 tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. | Sì Sì Sì Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri 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 tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. | Sì Sì Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri 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 tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. | Sì Sì Sì Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri 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 tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. | Sì Sì Sì Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri 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 tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. | Sì Sì Sì Sì Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri 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 tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. | Sì Sì Sì Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri 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 tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. E' indicata la fornitura di cure ancillari e pos | Sì Sì Sì Sì Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri 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 tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio e è indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. E' indicata la fornitura di cure ancillari e pos | Sì Sì Sì Sì Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la avalutazione. E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri 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 tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di una eventuale accordo contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. E' indicata la fornitura di cure ancillari e p | Sì Sì Sì Sì Sì Sì |
| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà 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 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 partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri 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 tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà l'accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di una polizza assicurativa | Sì Sì Sì Sì Sì Sì |

| b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al reporting dello studio clinico. | Sì |
|---|----|
| c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti e i codici statistici utilizzati. | Sì |
| Campioni biologici: Se 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 | Sì |
| Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi | Sì |
| E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso | NA |
| L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) | Sì |
| Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia | NA |
| 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 | NA |
| Sono presenti misure per minimizzare il dolore, il disagio e la paura | Sì |
| La ricerca su persone che non sono in grado di dare il loro consenso informato è giustificata | |

| INFORMAZIONE AI SOGGETTI E PROCEDURE PER IL CONSENSO INFORMATO | |
|--|----|
| Modulo di consenso informato, data e versione (approvate dal CE coordinatore, se applicabile): | |
| Se applicabile, i fogli informativi ed i moduli di assenso/consenso informato sono distinti per le diverse fasce di età pediatrica | NA |
| Se applicabile, la descrizione dello studio è adeguata alle diverse fasce di età considerate | NA |
| Se applicabile, l'informativa risponde alle principali domande previste dal CE | Sì |
| Le informazioni sono conformi al protocollo | Sì |
| Le informazioni sono conformi al protocollo | Sì |
| Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici | Sì |
| La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta | Sì |
| Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti | Sì |
| Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile) | Sì |
| La data e l'ora di consegna del modulo informativo ai pazienti da parte del medico sono presenti, così come la data e l'ora di firma del consenso informato | Sì |
| E' presente altro materiale per i soggetti | Sì |
| Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): | |
| La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata | Sì |
| Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): | |
| E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile) | Sì |
| Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): | |

STRUTTURE, PERSONALE ED ASPETTI ECONOMICO-AMMINISTRATIVI

| dichiarazione sul conflitto di interessi L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la specifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore Generale L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la specifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore Generale 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 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 strumentali e di laboratorio extraroutinari saranno sostenuti con fondi ad hoc o che il sostenimento di costi aggiuntivi sia autorizzato dalla Direzione Aziendale b) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio è previsto un contributo economico e sono state dettagliatamente descritte le modalità di impiego dello stesso, al netto del sostenimento di eventuali costi, per le finalità proprie della ricerca Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un contratto tra promotore/supplier e centro clinico, e questo è stato concordato tra le parti (se applicabile) L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o altre normative applicabili, è congruo (se applicabile) Sono stati valutati gli importi e le even | | |
|--|--|-----------------|
| specifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore 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 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 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 strumentali e di laboratorio extraroutinari saranno sostenuti con fondi ad hoc o che il sostenimento di costi aggiuntivi sia autorizzato dalla Direzione Aziendale b) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio è previsto un contributo economico e sono state dettagliatamente descritte le modalità di impiego dello stesso, al netto del sostenimento di eventuali costi, per le finalità proprie della ricerca Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un contratto tra promotore/supplier e centro clinico, e questo è stato concordato tra le parti (se applicabile) L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o altre normative applicabili, è congruo (se applicabile) Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile) Sono stati valutati gli im | L'idoneità dello sperimentatore e dei suoi collaboratori è stata valutata dal Curriculum Vitae e dalla sua dichiarazione sul conflitto di interessi | Sì |
| specifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore 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 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 strumentali e di laboratorio extraroutinari saranno sostenuti con fondi ad hoc o che il sostenimento di costi aggiuntivi sia autorizzato dalla Direzione Aziendale b) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio è previsto un contributo economico e sono state dettagliatamente descritte le modalità di impiego dello stesso, al netto del sostenimento di eventuali costi, per le finalità proprie della ricerca Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un contratto tra promotore/supplier e centro clinico, e questo è stato concordato tra le parti (se applicabile) Sono presenti una Polizza ed un Certificato Assicurativo specifici per lo studio, in cui siano chiare le disposizioni 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 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 natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile) Indennità per gli sperimentatori | | Sì |
| 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 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 strumentali e di laboratorio extraroutinari saranno sostenuti con fondi ad hoc o che il sostenimento di costi aggiuntivi sia autorizzato dalla Direzione Aziendale b) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio è previsto un contributo economico e sono state dettagliatamente descritte le modalità di impiego dello stesso, al netto del sostenimento di eventuali costi, per le finalità proprie della ricerca Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un contratto tra promotore/supplier e centro clinico, e questo è stato concordato tra le parti (se applicabile) L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o 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 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 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 natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile) Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indi | | Sì |
| 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 strumentali e di laboratorio extraroutinari saranno sostenuti con fondi ad hoc o che il sostenimento di costi aggiuntivi sia autorizzato dalla Direzione Aziendale b) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio è previsto un contributo economico e sono state dettagliatamente descritte le modalità di impiego dello stesso, al netto del sostenimento di eventuali costi, per le finalità proprie della ricerca Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un contratto tra promotore/supplier e centro clinico, e questo è stato concordato tra le parti (se applicabile) L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o 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 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 natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile) Si Si NA Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato | | NA |
| 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 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 è 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 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 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 natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile) Si ono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile) NA Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato | | Sì |
| economico e sono state dettagliatamente descritte le modalità di impiego dello stesso, al netto del sostenimento di eventuali costi, per le finalità proprie della ricerca Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un contratto tra promotore/supplier e centro clinico, e questo è stato concordato tra le parti (se applicabile) L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o 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 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 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 natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile) Si l'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 | 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 | Sì |
| Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un contratto tra promotore/supplier e centro clinico, e questo è stato concordato tra le parti (se applicabile) L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o 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 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 natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile) Si Si 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 | economico e sono state dettagliatamente descritte le modalità di impiego dello stesso, al netto del sostenimento di eventuali costi, per le finalità proprie della ricerca | |
| 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 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 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 natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile) Si NA Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato | Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un contratto tra promotore/supplier e centro clinico, e questo | ⁰ Sì |
| Sono presenti una Polizza ed un Certificato Assicurativo specifici per lo studio, in cui siano chiare le disposizioni 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 natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile) Si Sì Si Natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile) Indennità per gli sperimentatori (se applicabile) Natura da corrispondersi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile) Natura da corrispondersi e stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato | L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o altre normative applicabili, è congruo (se applicabile) | 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 natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile) Indennità per gli sperimentatori (se applicabile) Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato | Sono presenti una Polizza ed un Certificato Assicurativo specifici per lo studio, in cui siano chiare le disposizioni | Sì |
| 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 |
| Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato | | Sì |
| Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato | | NA |
| | Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato | Sì |
| Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement Sì Altro, specificare: | Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement | Sì |

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

| Relatori | | |
|----------|--|--|
| | | |