Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	20/04/2017 10906_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	20/04/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10906

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMEN	TAZIONE CLINICA (interventistica)
TITOLO:	Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, per investigare l'efficacia e la sicurezza della somministrazione orale giornaliera di OBE2109 in monoterapia e in combinazione con terapia aggiuntiva per la gestione del forte sanguinamento mestruale associato con fibromi uterini nelle donne in premenopausa
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	16-OBE2109-009, versione 1.0, data 08/02/2017
Numero EudraCT:	2016-004059-53
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	ObsEva SA (Profit)
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	AOU Cagliari – Policlinico Monserrato - GINECOLOGIA E OSTETRICIA
	COMITATO ETICO INDIPENDENTE AZIENDA OSPEDALIERO UNIVERSITARIA DI CAGLIARI -

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome:	Luisi Stefano	
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Ostetricia e Ginecologia	

	el DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE
,	applicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine
	Population, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate
	ations. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: Si'
	Studio controllato vs:
	• placebo
DISEGNO DELLO STUDIO:	• Randomizzato
~	Rapporto di randomizzazione: 1 :1 :1 :1
	Doppio Cieco
	Bracci: 5
	Obiettivo di efficacia: Dimostrare che OBE2109 è più efficace del placebo, sia in monoterapia, sia
	in combinazione con terapia aggiuntiva, nella riduzione del forte sanguinamento mestruale
OBIETTIVO:	associato con fibromi uterini nelle donne in premenopausa. Obiettivi di sicurezza: - Valutare gli
	effetti di OBE2109 in monoterapia e in combinazione con terapia aggiuntiva rispetto al placebo in relazione alla densità minerale ossea Valutare la sicurezza complessiva di OBE2109 in
DODOL AZIONE	monoterapia e in combinazione con terapia aggiuntiva nelle pazienti con fibromi uterini.
POPOLAZIONE:	• Pazienti
	Età:
	Maggiore uguale di 18 Anni a
	Sesso: Femminile

ICD9:

INTERVENTO:

1. Categoria: Test

2. CARATTERISTICHE DEL FARMACO:

The pharmacological mode of action studies have shown OBE2109 to be a highly potent and selective antagonist at the GnRH receptor. In vitro, OBE2109 showed high affinity and concentration-dependent antagonist action at the human GnRH receptor. Furthermore, an in vitro screening of OBE2109 against 70 receptors, channels or transporters did not show any other receptor interactions considered to be relevant at potential clinical concentrations.

In vivo, OBE2109 dose-dependently demonstrated inhibition of LH secretion in male rats and castrated male monkeys, inhibition of E2 secretions in female rats and a reduction of cyst volume in a rat endometriosis model.

1.

Schema terapeutico: Se l'idoneità all'arruolamento verrà confermata, il centro si metterà in contatto con la paziente per avere conferma della sua volontà di continuare nello studio. Se la paziente conferma, verrà randomizzata in proporzione 1:1:1:1 e assegnata a uno dei 5 gruppi di trattamento : • Placebo OBE2109 + Placebo E2/NETA • OBE2109 100 mg + Placebo E2/NETA • OBE2109 100 mg + E2 0,5 mg/NETA 0,1 mg (dose aggiuntiva bassa) • OBE2109 200 mg + Placebo E2/NETA • OBE2109 200 mg + E2 1 mg/NETA 0,5 mg (dose aggiuntiva standard) Per assegnare il trattamento appropriato sarà utilizzato un Sistema di Risposta Interattiva Web (IWRS). Per mantenere la modalità in cieco, tutte le pazienti che non assumeranno la terapia aggiuntiva riceveranno il corrispondente placebo. Durante la visita della Settimana 24 tutte le pazienti del braccio Placebo OBE2109 + Placebo E2/NETA saranno spostate nel gruppo OBE2109 200 mg con dose aggiuntiva standard (E2 1 mg/NETA 0,5 mg), mentre tutte le pazienti del braccio OBE2109 200 mg senza dose aggiuntiva riceveranno la terapia aggiuntiva. Quando tutte le pazienti avranno completato la Settimana 24, sarà eseguita un'analisi. Ouando tutte le pazienti avranno completato la Settimana 52 sarà effettuata un'analisi completa, che sarà registrata in un Rapporto di Studio Clinico integrato. Il periodo di follow-up sarà inserito in un appendice al Rapporto di Studio Clinico integrato. La precedente assegnazione del trattamento resterà in cieco, sia per il Ricercatore, sia per la paziente, fino alla chiusura finale del database che avverrà la Settimana 76.

Natura principio attivo: Chimica

ATC: H01CC

Il farmaco è in commercio: No

Indicazione:

Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: ND

Se si, in quali Paesi:

Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: No

Specialità medicinale:

Codice AIC: Confezione:

Principio attivo: OBE2109

Note:

Via di somministrazione: Uso orale

Forma farmaceutica: Compressa rivestita con film

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

Altro: Attività istituzionale

2. Categoria: Test

Schema terapeutico: Se l'idoneità all'arruolamento verrà confermata, il centro si metterà in contatto con la paziente per avere conferma della sua volontà di continuare nello studio. Se la paziente conferma, verrà randomizzata in proporzione 1 :1 :1 :1 :1 e assegnata a uno dei 5 gruppi di trattamento : • Placebo OBE2109 + Placebo E2/NETA • OBE2109 100 mg + Placebo E2/NETA • OBE2109 100 mg + E2 0,5 mg/NETA 0,1 mg (dose aggiuntiva bassa) • OBE2109 200 mg + Placebo E2/NETA • OBE2109 200 mg + E2 1 mg/NETA 0,5 mg (dose aggiuntiva standard) Per assegnare il trattamento appropriato sarà utilizzato un Sistema di Risposta

Interattiva Web (IWRS). Per mantenere la modalità in cieco, tutte le pazienti che non assumeranno la terapia aggiuntiva riceveranno il corrispondente placebo. Durante la visita della Settimana 24 tutte le pazienti del braccio Placebo OBE2109 + Placebo E2/NETA saranno spostate nel gruppo OBE2109 200 mg con dose aggiuntiva standard (E2 1 mg/NETA 0,5 mg), mentre tutte le pazienti del braccio OBE2109 200 mg senza dose aggiuntiva riceveranno la terapia aggiuntiva. Tutte le pazienti saranno seguite per un periodo massimo di 24 settimane dopo la conclusione del trattamento.

Natura principio attivo: Chimica

ATC: G03FA01

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Terapia Ormonale Sostitutiva (TOS) per i sintomi da carenza estrogenica nelle donne in post-menopausa.

Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: ND

Se si, in quali Paesi:

Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: No

Specialità medicinale:

Codice AIC: Confezione:

Principio attivo: ESTRADIOLO EMIIDRATO

Note:

Via di somministrazione: Uso orale Forma farmaceutica: Capsula rigida

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

Altro: Attività istituzionale

CONFRONTO:

1. Categoria: Comparatore

Tipo di comparatore: Placebo

Descrizione della motivazione dell'uso del placebo: Se l'idoneità all'arruolamento verrà confermata, il centro si metterà in contatto con la paziente per avere conferma della sua volontà di continuare nello studio. Se la paziente conferma, verrà randomizzata in proporzione 1:1:1:1 e assegnata a uno dei 5 gruppi di trattamento : • Placebo OBE2109 + Placebo E2/NETA • OBE2109 100 mg + Placebo E2/NETA • OBE2109 100 mg + E2 0,5 mg/NETA 0,1 mg (dose aggiuntiva bassa) • OBE2109 200 mg + Placebo E2/NETA • OBE2109 200 mg + E2 1 mg/NETA 0,5 mg (dose aggiuntiva standard) Per assegnare il trattamento appropriato sarà utilizzato un Sistema di Risposta Interattiva Web (IWRS). Per mantenere la modalità in cieco, tutte le pazienti che non assumeranno la terapia aggiuntiva riceveranno il corrispondente placebo. Durante la visita della Settimana 24 tutte le pazienti del braccio Placebo OBE2109 + Placebo E2/NETA saranno spostate nel gruppo OBE2109 200 mg con dose aggiuntiva standard (E2 1 mg/NETA 0,5 mg), mentre tutte le pazienti del braccio OBE2109 200 mg senza dose aggiuntiva riceveranno la terapia aggiuntiva. Tutte le pazienti saranno seguite per un periodo massimo di 24 settimane dopo la conclusione del trattamento.

Per quali farmaci viene utilizzato: IMP1 e IMP2

Add-On alla terapia standard: Se l'idoneità all'arruolamento verrà confermata, il centro si metterà in contatto con la paziente per avere conferma della sua volontà di continuare nello studio. Se la paziente conferma, verrà randomizzata in proporzione 1:1:1:1 e assegnata a uno dei 5 gruppi di trattamento : • Placebo OBE2109 + Placebo E2/NETA • OBE2109 100 mg + Placebo E2/NETA • OBE2109 100 mg + E2 0,5 mg/NETA 0,1 mg (dose aggiuntiva bassa) • OBE2109 200 mg + Placebo E2/NETA • OBE2109 200 mg + E2 1 mg/NETA 0,5 mg (dose aggiuntiva standard) Per assegnare il trattamento appropriato sarà utilizzato un Sistema di Risposta Interattiva Web (IWRS). Per mantenere la modalità in cieco, tutte le pazienti che non assumeranno la terapia aggiuntiva riceveranno il corrispondente placebo. Durante la visita della Settimana 24 tutte le pazienti del braccio Placebo OBE2109 + Placebo E2/NETA saranno spostate nel gruppo OBE2109 200 mg con dose aggiuntiva standard (E2 1 mg/NETA 0,5 mg), mentre tutte le pazienti del braccio OBE2109 200 mg senza dose aggiuntiva riceveranno la terapia aggiuntiva. Tutte le pazienti saranno seguite per un periodo massimo di 24 settimane dopo la conclusione del trattamento.

OUTCOME:	End point "primario": Riduzione del flusso mestruale a 24 Settimane di trattamento (ultimi 28 giorni prima della visita della Settimana 24), corrispondente a un flusso mestruale \leq 80 ml e a u riduzione di \geq 50% rispetto al basale. End point "secondario":_Amenorrhea assessed using the alkaline hematin method	ına
TIME STOP		
DELLE EVIDENZE		
DISPONIBILI:		
Altre informazioni:		
Numero ed età dei soggetti previsti per	soggetti	
centro: Contributo lordo		
previsto dal		
promotore (per		
soggetto completato,		
ove applicabile):		
Durata dello studio:		
Periodo di		
arruolamento (ove		
applicabile):		
Periodo di		
Follow-up (ove applicabile):		
applicaone).		
Modulo di domanda Lista documentazion	ONE PRESENTATA (CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato ne conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form OSSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria)	Sì Sì
Modulo di domanda Lista documentazion generata dal nuovo C	(CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato de conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) UMENTAZIONE INTEGRATIVA	
Modulo di domanda Lista documentazion generata dal nuovo C RICHIESTA DOC Specificare la data di	(CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato de conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) UMENTAZIONE INTEGRATIVA di richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti:	
Modulo di domanda Lista documentazion generata dal nuovo C RICHIESTA DOCI Specificare la data di Specificare la data di	(CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato le conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form DsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) UMENTAZIONE INTEGRATIVA li richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti: lei documenti ricevuti e il tipo di documenti: 20/04/2017	
Modulo di domanda Lista documentazion generata dal nuovo C RICHIESTA DOCI Specificare la data di Specificare la data di	(CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato de conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) UMENTAZIONE INTEGRATIVA di richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti:	
Modulo di domanda Lista documentazion generata dal nuovo C RICHIESTA DOCI Specificare la data di Specificare la data de Eventuali elementi c	(CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato de conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) UMENTAZIONE INTEGRATIVA di richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti: ei documenti ricevuti e il tipo di documenti: ritici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	Sì
Modulo di domanda Lista documentazion generata dal nuovo C RICHIESTA DOCI Specificare la data di Specificare la data de Eventuali elementi c ELEMENTI DA VA La sperimentazione de	(CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato de conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) UMENTAZIONE INTEGRATIVA i richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti: ei documenti ricevuti e il tipo di documenti: ritici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): ALUTARE è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)?	
Modulo di domanda Lista documentazion generata dal nuovo C RICHIESTA DOCU Specificare la data di Specificare la data di Eventuali elementi ci ELEMENTI DA VA La sperimentazione di Se si al punto precedi	(CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato de conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) UMENTAZIONE INTEGRATIVA i richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti: ei documenti ricevuti e il tipo di documenti: ritici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): ALUTARE è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)? lente, il protocollo è conforme al PIP?	Sì
Modulo di domanda Lista documentazion generata dal nuovo C RICHIESTA DOCI Specificare la data di Specificare la data di Eventuali elementi ci ELEMENTI DA VA La sperimentazione di Se si al punto preced Esistono revisioni sis COLLABORATION	(CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato de conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form OSSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) UMENTAZIONE INTEGRATIVA di richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti: ei documenti ricevuti e il tipo di documenti: 20/04/2017 ritici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): ALUTARE è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)? lente, il protocollo è conforme al PIP? stematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili (es. COCHRANE N, NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUIDELINES	Sì
Modulo di domanda Lista documentazion generata dal nuovo C RICHIESTA DOCI Specificare la data di Specificare la data di Eventuali elementi c ELEMENTI DA V La sperimentazione di Se si al punto preced Esistono revisioni sis COLLABORATIONAL	(CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato le conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form losSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) UMENTAZIONE INTEGRATIVA li richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti: lei documenti ricevuti e il tipo di documenti: 20/04/2017 ritici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): ALUTARE le parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)? lente, il protocollo è conforme al PIP? stematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili (es. COCHRANE II, NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUIDELINES NETWORK)	Sì
Modulo di domanda Lista documentazion generata dal nuovo C RICHIESTA DOCU Specificare la data di Specificare la data di Eventuali elementi ci ELEMENTI DA VA La sperimentazione di Se si al punto preced Esistono revisioni sis COLLABORATION INTERNATIONAL Il trial è registrato in (CLINICALTRIALS)	(CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato le conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form DSSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) LUMENTAZIONE INTEGRATIVA i richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti: ei documenti ricevuti e il tipo di documenti: pritici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): ALUTARE è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)? lente, il protocollo è conforme al PIP? stematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili (es. COCHRANE N, NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUIDELINES NETWORK) un database pubblico che permette libero accesso ai risultati della ricerca GREGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione è obbligatoria dal 21 Luglio	Sì
Modulo di domanda Lista documentazion generata dal nuovo C RICHIESTA DOCU Specificare la data di Specificare la data di Eventuali elementi ci ELEMENTI DA VA La sperimentazione di Se si al punto preced Esistono revisioni sis COLLABORATION INTERNATIONAL Il trial è registrato in (CLINICALTRIALS 2014 (2012/C 302/03)	(CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato le conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form DSSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) LUMENTAZIONE INTEGRATIVA i richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti: ei documenti ricevuti e il tipo di documenti: pritici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): ALUTARE è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)? lente, il protocollo è conforme al PIP? stematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili (es. COCHRANE N, NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUIDELINES NETWORK) un database pubblico che permette libero accesso ai risultati della ricerca GREGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione è obbligatoria dal 21 Luglio	NA NA
Modulo di domanda Lista documentazion generata dal nuovo C RICHIESTA DOCI Specificare la data di Specificare la data di Eventuali elementi ci ELEMENTI DA VA La sperimentazione di Se si al punto preced Esistono revisioni sis COLLABORATION INTERNATIONAL Il trial è registrato in (CLINICALTRIALS 2014 (2012/C 302/03)	(CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato le conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form DSSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) LUMENTAZIONE INTEGRATIVA li richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti: ei documenti ricevuti e il tipo di documenti: 20/04/2017 ritici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): ALUTARE è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)? lente, il protocollo è conforme al PIP? stematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili (es. COCHRANE II, NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUIDELINES NETWORK) un database pubblico che permette libero accesso ai risultati della ricerca SREGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione è obbligatoria dal 21 Luglio 3)	NA NA
Modulo di domanda Lista documentazion generata dal nuovo C RICHIESTA DOCI Specificare la data di Specificare la data de Eventuali elementi ci ELEMENTI DA VA La sperimentazione è Se si al punto preced Esistono revisioni sis COLLABORATION INTERNATIONAL Il trial è registrato in (CLINICALTRIALS 2014 (2012/C 302/03) Eventuali elementi ci	(CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato le conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form DesC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) UMENTAZIONE INTEGRATIVA il richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti: ei documenti ricevuti e il tipo di documenti: pritici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): ALUTARE de parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)? Il lente, il protocollo è conforme al PIP? Istematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili (es. COCHRANE IN, NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUIDELINES NETWORK) un database pubblico che permette libero accesso ai risultati della ricerca GREGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione è obbligatoria dal 21 Luglio 3) ritici riscontrati o altre note (testo libero):	NA NA
Modulo di domanda Lista documentazion generata dal nuovo C RICHIESTA DOCU Specificare la data di Specificare la data di Eventuali elementi ci ELEMENTI DA VA La sperimentazione de Esistono revisioni sis COLLABORATION INTERNATIONAL Il trial è registrato in (CLINICALTRIALS 2014 (2012/C 302/03 Eventuali elementi ci	(CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato de conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form DSSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) UMENTAZIONE INTEGRATIVA di richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti: dei documenti ricevuti e il tipo di documenti: dei documenti ricevuti e il tipo di documenti: dei documenti ricevuti e oltre osservazioni (testo libero): ALUTARE de parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)? dente, il protocollo è conforme al PIP? dente, il protocollo è conforme al PIP? destematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili (es. COCHRANE N, NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUIDELINES NETWORK) un database pubblico che permette libero accesso ai risultati della ricerca GREGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione è obbligatoria dal 21 Luglio 3) ritici riscontrati o altre note (testo libero):	NA NA
Modulo di domanda Lista documentazion generata dal nuovo C RICHIESTA DOCI Specificare la data di Specificare la data di Eventuali elementi c ELEMENTI DA V La sperimentazione di Se si al punto precedi Esistono revisioni sis COLLABORATION INTERNATIONAL Il trial è registrato in (CLINICALTRIALS) 2014 (2012/C 302/03 Eventuali elementi ci DATI SUL MEDIC Specificare proprietà somministrazione:	(CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato se conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form OSSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) UMENTAZIONE INTEGRATIVA i richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti: ei documenti ricevuti e il tipo di documenti: 20/04/2017 ritici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): ALUTARE è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)? lente, il protocollo è conforme al PIP? stematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili (es. COCHRANE N, NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUIDELINES NETWORK) un database pubblico che permette libero accesso ai risultati della ricerca SREGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione è obbligatoria dal 21 Luglio 33) ritici riscontrati o altre note (testo libero): EINALE SPERIMENTALE (Specificare Principio attivo): 1 farmacologiche, forma farmaceutica e via di	NA NA
Modulo di domanda Lista documentazion generata dal nuovo C RICHIESTA DOCI Specificare la data di Specificare la data de Eventuali elementi c ELEMENTI DA VA La sperimentazione è Se si al punto preced Esistono revisioni sis COLLABORATION INTERNATIONAL Il trial è registrato in (CLINICALTRIALS 2014 (2012/C 302/02 Eventuali elementi c DATI SUL MEDIC Specificare proprietà somministrazione: Specificare dose mas massima/die:	(CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato se conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form DSSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) UMENTAZIONE INTEGRATIVA i richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti: ei documenti ricevuti e il tipo di documenti: pritici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): ALUTARE è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)? stematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili (es. COCHRANE N., NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUIDELINES NETWORK) un database pubblico che permette libero accesso ai risultati della ricerca GREGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione è obbligatoria dal 21 Luglio 3) ritici riscontrati o altre note (testo libero): EINALE SPERIMENTALE (Specificare Principio attivo): uf armacologiche, forma farmaceutica e via di essima per somministrazione e posologia	NA NA
Modulo di domanda Lista documentazion generata dal nuovo C RICHIESTA DOCI Specificare la data di Specificare la data di Eventuali elementi ci ELEMENTI DA VA La sperimentazione di Se si al punto preced Esistono revisioni sis COLLABORATION INTERNATIONAL Il trial è registrato in (CLINICALTRIALS 2014 (2012/C 302/03 Eventuali elementi ci DATI SUL MEDIC Specificare proprietà somministrazione: Specificare dose mas massima/die: Specificare la durata	(CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato se conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form DSSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) UMENTAZIONE INTEGRATIVA i richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti: ei documenti ricevuti e il tipo di documenti: pritici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): ALUTARE è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)? stematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili (es. COCHRANE N., NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUIDELINES NETWORK) un database pubblico che permette libero accesso ai risultati della ricerca GREGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione è obbligatoria dal 21 Luglio 3) ritici riscontrati o altre note (testo libero): EINALE SPERIMENTALE (Specificare Principio attivo): uf armacologiche, forma farmaceutica e via di essima per somministrazione e posologia	NA NA

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	Specificare i dati sulla sicurezza ed efficacia del farmaco	
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	sperimentale:	
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	Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo	
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):	
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	Si tratta di medicinale orfano per malattie rare (secondo il	
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	Regolamento (CE) n. 141/2000 del Parlamento europeo e del	
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	Consiglio)	
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	Il medicinale è destinato all'uso di malattie ultra-rare (ossia destinati	
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	a soggetti affetti da malattie gravi, debilitanti e spesso potenzialmente	
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	letali che colpiscono non più di una persona su 50 000 nell'Unione)	
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	Le informazioni e i dati necessari a supportare la qualità dell'IMP	
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	sono adeguati (vedi presenza IMPD o IMPD semplificato o RCP)	
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	Il promotore ha documentato che i prodotti in sperimentazione	
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	saranno preparati, gestiti e conservati nel rispetto delle Norme di	
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	Buona Fabbricazione (GMP) applicabili	
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	Esistono presupposti solidi e rilevanti che giustificano l'avvio dello	
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	studio (non applicabile per studi di fase I e II)	
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	Lo studio consentirà di acquisire maggiori informazioni sull'IMP, di	
L'etichettatura è conforme alle normative vigenti (valutabile se il richiedente è centro coordinatore) Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo	migliorare le procedure profilattiche, diagnostiche e terapeutiche o la	
richiedente è centro coordinatore) Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo	comprensione dell'eziologia e della patogenesi delle malattie	
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo	L'etichettatura è conforme alle normative vigenti (valutabile se il	
·	richiedente è centro coordinatore)	
libero):	Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo	
	libero):	

PROTOCOLLO CLINICO	
Il protocollo viene valutato con lo SPIRIT Statement.	
Nel titolo dello studio è descritto il disegno dello studio, la popolazione, gli interventi, e se applicabile, l'acronimo 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)	Sì
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.	Sì
Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	Sì
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	Sì
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 parte del partecipante).	Sì
c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio).	Sì
d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial.	Sì
Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica.	Sì
E' presente un chiaro 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 indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere 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 rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione stratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione a blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione.	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.	Sì
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.	Sì
Mascheramento (cecità):	Ī
a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che sorenno in cieco dono l'essegnezione ell'intervento (es. i	Sì
h) Sa la studio à in ciaca, sono descritta chiaramenta la circostanza in qui à permessa l'apertura del ciaca a la	Sì
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	T
b) Sono indicati i metodi per promuovera la pertecipazione dei coggetti a la completazza 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. per prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per promuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati).	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.	Sì
Metodi statistici:	Ī
b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e	Sì
	1
aggiustate). 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	Sì
aggiustate). 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).	Sì
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). 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	Sì Sì
aggiustate). 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). 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.	
aggiustate). 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). 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. In alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è necessario. b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi	Sì
aggiustate). 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). 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. In alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è necessario. b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi 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
aggiustate). 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). 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. In alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è necessario. b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi 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
aggiustate). 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). 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. In alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è necessario. b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi 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 Na Sì Sì

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
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.	NA
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
Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio.	Sì
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
E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza assicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio.	Sì
Politiche di pubblicazione:	
a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli sperimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione	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	NA
E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso	Sì
L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	Sì
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	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	
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 Generale	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 Generale	Sì
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	Sì
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	NA
Per studi no-profit: a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo economico e che lo studio non comporterà aggravio di costi a carico del SSN in quanto i costi relativi agli esami strumentali e di laboratorio extraroutinari saranno sostenuti con fondi ad hoc o che il sostenimento di costi aggiuntivi sia autorizzato dalla Direzione Aziendale	NA
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	NA
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)	NA
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
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	Sì
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)	Sì
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)	Sì
Indennità per gli sperimentatori (se applicabile)	Sì
Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato dall'allegato 1)	NA
Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement	
Altro, specificare:	

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

ъ.	- 4 -	•
Rel	ato	rı