Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	10/05/2017 11060_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	
Data di avvio procedura di validazione:	11/05/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	11060

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (STUDIO OSSERVAZIONALE RETROSPETTIVO	
CON FARMACO E DISPOSITIVO)	
TITOLO:	Terapia infiltrativa con una combinazione di acido ialuronico ad alto e basso peso molecolare versus Triamcinolone. Studio clinico Osservazionale, retrospettivo, comparativo in pazienti con rizoartrosi
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	COMB-IAL-V-TRIAM 01 , versione -, data 09/05/2017
Numero EudraCT:	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	AZIENDA OSPEDALIERA SENESE (No Profit)
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Comitato Etico Regione Toscana Area Vasta Sud Est -

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)	
(Qualifica) Cognome e Nome:	Fioravanti Antonella
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Reumatologia

	O DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE
1	e specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine
	Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate
research recommendations. BMJ	. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
DISEGNO DELLO STUDIO:	• retrospettivo
	Bracci: 1
OBIETTIVO:	Dimostrare l'effetto sintomatico di una forma ibrida di acido ialuronico sul controllo della sintomatologia dolorosa, misurata tramite Visual Analogue Scale (VAS, 0-100 mm), e sulla funzionalità articolare, tramite l'indice algo funzionale Funtional Index for Hand OA (FIHAO) valdato in lingua italiana
	• Pazienti
POPOLAZIONE:	Età:
	Maggiore di 18 Anni a
	Sesso: Femminile e Maschile
	ICD9:
INTERVENTO:	Studio osserva zionaie, retrospettivo, comparativo. Organizzazione monocentrica con finalità non commerciale (no-profit). Nello studio verranno analizzati i dati relativi a pazienti trattati nel periodo compreso tra 1 Dicembre 2015 e 1 Dicembre 2016 seguiti per un periodo di follow-up di sei mesi. Tutti i pazienti, secondo la normale pratica clinica, venivano sottoposti ad una valutazone preliminare di

	carattere generale e reumatologico onde escludere la presenza di eventuali controindicazioni assolute o
	relative alla terapia infiltrati va con acido iaiuronico e/o corticosteroidi. Ai pazienti veniva richiesto di fornire
	il libero consenso scritto alla raccolta dei dati registrati sull'apposita cartella ambulatoriale per pazienti con artrosi della mano.
	Nello studio verranno analizzati i dati relativi alla storia clinica, all'esame fisico e agli esami strumentali e di
	laboratorio eseguiti da: pazienti prima della terapia infiltrativa, secondo la prassi cllnica corrente.
	1 pazienti venivano valutati al momento della prima infiltrazione (TO), dopo 15 giorni (TI), dopo 30 giorni
	(T2), dopo 3 mesi (T3) (follow-up a medio termine), e dopo 6 mesi (T4) (follow-up a lungo termine). Per tutti i tempi dello studio veniva utilizzata una scheda personale per la raccolta dei dati di
	valutazione di efficacia clinica, dei test algo-funzionali e di qualità di vita e al tempo TO e TI veniva praticata la terapia infiltrativa.
CONFRONTO:	TRIAMCINOLONE VS aCIDO IALURONIVO IBRIDO (alto e basso peso molecolare)
OUTCOME:	
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI:	
Altre informazioni:	
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	100 soggetti
Contributo lordo previsto dal	
promotore (per soggetto	nn applicabile
completato, ove applicabile):	
Durata dello studio:	6 Mesi
Periodo di arruolamento (ove	
applicabile):	
Periodo di Follow-up (ove	
applicabile):	

DOCUMENTAZIONE PRESENTATA

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:	10/05/2017
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	

ELEMENTI DA VALUTARE

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 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
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	NA
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	NA
Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile)	NA
La data e l'ora di consegna del modulo informativo ai pazienti da parte del medico sono presenti, così come la data e l'ora di firma del consenso informato	Sì
E' presente altro materiale per i soggetti	No
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	
La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata	Sì
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	
E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	NA
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	

STRUTTURE, PERSONALE ED ASPETTI ECONOMICO-AMMINISTRATIVI	
L'idoneità dello sperimentatore e dei suoi collaboratori è stata valutata dal Curriculum Vitae e dalla sua dichiarazione sul conflitto di interessi	Sì
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la specifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore 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	NA
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	Sì
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)	^O NA
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)	NA
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)	NA
Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato dall'allegato 1)	Sì
Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement Altro, specificare:	NA

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