Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	19/01/2017 10606
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	No
Data di avvio procedura di validazione:	03/03/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10606

IDENTIFICAZIONE DELLA	SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)
TITOLO:	COMPLEEMENT-1: studio di fase IIIb, multicentrico, in aperto per valutare la sicurezza e l'efficacia di ribociclib (LEE011) in combinazione con letrozolo per il trattamento di uomini e donne in pre/post-menopausa con carcinoma mammario in stadio avanzato positivo per i recettori ormonali, HER2 negativo, non sottoposti a terapia ormonale precedente per la malattia in stadio avanzato
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	CLEE011A2404, versione 1, data 19/12/2016
Numero EudraCT:	2016-003467-19
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	NOVARTIS PHARMA AG (Profit)
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione Pascale
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	COMITATO ETICO DELL'IRCCS ISTITUTO NAZIONALE TUMORI -

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

Breve descrizione del	DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE
	applicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine
	opulation, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate
research recommendat	ions. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: No
DISEGNO DELLO STUDIO:	• In aperto
	Bracci: 2
OBIETTIVO:	Valutare la sicurezza e la tollerabilità di ribociclib con letrozolo in uomini e donne in pre/post-menopausa con aBC HR+, HER2-, che non hanno ricevuto alcuna terapia ormonale pregressa per malattia in stadio avanzato. Lo scopo dei questo studio di fare IIIb è di raccogliere dati aggiuntivi di sicurezza e di efficacia per la combinazione di ribociclib + letrozolo in una popolazione più ampia di pazienti con carcinoma mammario avanzato (advanced Breast Cancer – aBC) HR+ HER2- a confronto con altri studi di Fase III con ribociclib
	• Pazienti
	Età:
POPOLAZIONE:	Maggiore di 18 Anni a
	Sesso: Femminile e Maschile
	ICD9:
INTERVENTO:	1. Categoria: Test Schema terapeutico: Letrozolo (2.5 mg una volta al giorno) + ribociclib (LEE110) 600 mg (dal Giorno 1 al Giorno 21 in un ciclo di 28 giorni); goserelina (3.6 mg

iniettabile sottocute ogni 28 giorni).

Natura principio attivo: Chimica

ATC: NA

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: NA

Codice AIC: NA
Confezione: NA
Principio attivo: NA

Note:

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

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

Altro: Attivita istituzionale

## 2. Categoria: Test

Schema terapeutico: Saranno arruolati circa 3.000 pazienti in totale per il trattamento con letrozolo (2.5 mg una volta al giorno) + ribociclib (LEE110) 600 mg (dal Giorno 1 al Giorno 21 in un ciclo di 28 giorni); goserelina (3.6 mg iniettabile sottocute ogni 28 giorni) sarà utilizzata negli uomini e nelle donne in pre-menopausa.

Natura principio attivo: Chimica

ATC: L02AE03

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Trattamento del carcinoma della prostata e dei suoi secondarismi, in cui sia indicata la soppressione della produzione di testosterone. Carcinoma della mammella in donne in pre - e perimenopausa in cui risulta indicato il trattamento ormonale. Endometriosi genitale ed extragenitale (stadi I-IV). Assottigliamento endometriale: ZOLADEX 3,6 mg è somministrato per quattro settimane, entro due settimane dall'intervento chirurgico, dopo il secondo impianto. Fibromi uterini. Terapia prechirurgica - della durata di tre mesi - degli interventi di miomectomia e isterectomia nella paziente metrorragica; trattamento prechirurgico - della durata di un mese - degli interventi di ablazione endometriale e di resezione dei setti endouterini per via isteroscopica. Trattamento della infertilità della donna in associazione alle gonadotropine (HMG, HCG, FSH) nei protocolli di induzione dell'ovulazione.

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: ZOLADEX

**Codice AIC: 026471** 

**Confezione:** 

Principio attivo: GOSERELIN ACETATO

Note:

Via di somministrazione: Uso sottocutaneo

Forma farmaceutica: SOLUZIONE INIETTABILE

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

Altro: Attività istituzionale

## 3. Categoria: Test

Schema terapeutico: letrozolo (2.5 mg una volta al giorno) + ribociclib (LEE110) 600 mg (dal Giorno 1 al Giorno 21 in un ciclo di 28 giorni); goserelina (3.6 mg iniettabile sottocute ogni 28 giorni)

Natura principio attivo: Chimica

ATC: L02BG04

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Trattamento adiuvante del carcinoma mammario in fase precoce in donne in postmenopausa con stato recettoriale ormonale positivo. il trattamento adiuvante del carcinoma mammario ormonosensibile in fase precoce in donne in

	postmenopausa dopo trattamento adiuvante standard con tamoxifene della durata di 5 anni, trattamento di prima linea del carcinoma mammario ormonosensibile, in fase avanzata, in donne in postmenopausa, trattamento del carcinoma mammario in fase avanzata in donne in postmenopausa naturale o artificialmente indotta, dopo ripresa o progressione della malattia che siano state trattate in precedenza con antiestrogeni.  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: FEMARA Codice AIC: 033242 Confezione: Principio attivo: LETROZOLO Note: Via di somministrazione: Uso orale Forma farmaceutica: compresse Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro Altro: Attività istituzionale
CONFRONTO:	
OUTCOME	L'efficacia clinica sarà valutata dallo sperimentatore. Le valutazioni tumorali saranno effettuate in base all'attuale standard di cura (si raccomanda la valutazione ogni 12 settimane fino a progressione di malattia). Valutazione di : · Esami obiettivi · ECOG performance status · Peso e segni vitali · ECG a 12 derivazioni (valutazione locale) · Valutazioni di laboratorio compresi ematologia, chimica e INR (valutazione del laboratorio locale) · Raccolta degli eventi avversi (Adverse Event – AE)
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI:	
Altre informazioni:	
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	9 soggetti
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):	12200
Durata dello studio:	66 Mesi
Periodo di arruolamento (ove applicabile):	
Periodo di Follow-up (ove applicabile):	

DOCUMENTAZIONE PRESENTATA	
Modulo di domanda (CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato	Sì
Lista documentazione conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form	Sì
generata dal nuovo OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria)	31

RICHIESTA DOCUMENTAZIONE INTEGRATIVA	
Specificare la data di richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti:	
Specificare la data dei documenti ricevuti e il tipo di documenti:	19/01/2017
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	

ELEMENTI DA VALUTARE	
La sperimentazione è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)?	No
Se si al punto precedente, il protocollo è conforme al PIP?	

Esistono revisioni sistematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili (es. COCHRANE COLLABORATION, NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUIDELINES INTERNATIONAL NETWORK)	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)	
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):	
illuciu).	

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.	NA
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
	Sì

a) Como quefficientemento dette clisti ali interventi nen coni ammo di nentecimenti in mode de nempettano le	
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 b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato	+
portecipante al trial (as, per regioni di sigurezza come l'insergenza di un denno in risposte ed un fermaco, a/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).	31
	Sì
	51
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	Sì
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.	-
E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di	Sì
pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i partecipanti.	_
E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con	
1 ,	Sì
dimensione del campione.	_
Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il	Sì
target previsto nella dimensione del campione.	51
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	NA
stratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione	117
a blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione.	
E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste	
opache, numerazione sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino	NA
all'assegnazione degli interventi.	
E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione,	NA
dell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento.	NA
Mascheramento (cecità):	
a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i	N T A
partecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento	NA
di questo requisito.	
b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le	N.T.A
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	
qualciaci 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	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	
h) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso 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.	+
•	Sì
promuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati).	01
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 incluso nel protocollo è riportato il riforimento di documenti in qui può assora ritropato il	Sì
informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento ai documenti in cui può essere ritrovato il	
piano di analisi statistico.	+
Metodi statistici:	C,
	Sì
loggiustota)	+
aggiustate).	1
c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi	L
c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi	N.A

Ionitoraggio dei dati:  a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di Monitoraggio ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo.	
ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove	
ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove	
	A
ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo.	
n 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	ì
sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	L
icurezza:	
ono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia	Ì
ollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	
evisione (auditing):	
descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri	Ì
artecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.	
' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato	,
tico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione.	1
'dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei	
riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc).	1
onsenso/assenso:	
a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un NA	Α
ttore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo).	
b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e	
utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari.	
descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate	,
e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.	1
ono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio.	ì
chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo	,
ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori.	1
'indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza	,
ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio.	1
olitiche di pubblicazione:	
a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli	,
perimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi	L
levanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione	
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione,	ì
il interpretazione ed al reporting dello studio clinico.	L
c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti	,
i codici statistici utilizzati.	L
ampioni biologici:	
e applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	Λ
genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del	Л
nateriale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito	
ono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi	Α
' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso	A
'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	ì
	Α
protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	

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
	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	
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	

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  Le informazioni sono conformi al protocollo  Le informazioni sono conformi al protocollo  Sì Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici  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)  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  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)		
Se applicabile, i fogli informativi ed i moduli di assenso/consenso informato sono distinti per le diverse fasce di età pediatrica  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)  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  E' presente altro materiale per i soggetti  E' presente altro materiale per i soggetti  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)	INFORMAZIONE AI SOGGETTI E PROCEDURE PER IL CONSENSO INFORMATO	
pediatrica  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  Le informazioni sono conformi al protocollo  Le informazioni sono conformi al protocollo  Si  Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici  La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta  Si  Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti  Si Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile)  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  E' presente altro materiale per i soggetti  E' presente altro materiale per i soggetti  Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):  La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata  Si  Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):  E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	Modulo di consenso informato, data e versione (approvate dal CE coordinatore, se applicabile):	
Se applicabile, la descrizione dello studio è adeguata alle diverse fasce di età considerate  Se applicabile, l'informativa risponde alle principali domande previste dal CE  Le informazioni sono conformi al protocollo  Si  Le informazioni sono conformi al protocollo  Si  Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici  La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta  Si  Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti  Si  Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile)  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  E' presente altro materiale per i soggetti  E' presente altro materiale per i soggetti  Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):  La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata  Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):  E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)		NA
Se applicabile, l'informativa risponde alle principali domande previste dal CE  Le informazioni sono conformi al protocollo  Le informazioni sono conformi al protocollo  Sì Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici  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)  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  E' presente altro materiale per i soggetti  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  Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):  E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)  NA	*	NA
Le informazioni sono conformi al protocollo  Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici  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)  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  E' presente altro materiale per i soggetti  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		_
Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici  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  Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile)  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  E' presente altro materiale per i soggetti  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	Le informazioni sono conformi al protocollo	Sì
La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta  Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti  Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile)  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  E' presente altro materiale per i soggetti  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)	Le informazioni sono conformi al protocollo	Sì
Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti  Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile)  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  E' presente altro materiale per i soggetti  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)	Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici	Sì
Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile)  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  E' presente altro materiale per i soggetti  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)	La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta	Sì
applicabile)  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  E' presente altro materiale per i soggetti  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	Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti	Sì
l'ora di firma del consenso informato  E' presente altro materiale per i soggetti  Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):  La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata  Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):  E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)  NA		NA
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):  La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata  Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):  E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)  NA		e Sì
La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata  Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):  E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)  NA	E' presente altro materiale per i soggetti	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):	
E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata	Sì
	Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	
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	Sì
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	Sì
Generale	
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la	
specifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore	Sì
Generale	
Per studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le	Sì
relative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto	<b>S</b> 1
Per studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà	NA
svolgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali	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	NA
strumentali e di laboratorio extraroutinari saranno sostenuti con fondi ad hoc o che il sostenimento di costi	
aggiuntivi sia autorizzato dalla Direzione Aziendale	
b) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio è previsto un contributo	
economico e sono state dettagliatamente descritte le modalità di impiego dello stesso, al netto del sostenimento di	NA
eventuali costi, per le finalità proprie della ricerca	
Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un contratto tra promotore/supplier e centro clinico, e questo	NA
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	NA
altre normative applicabili, è congruo (se applicabile)	INA
Sono presenti una Polizza ed un Certificato Assicurativo specifici per lo studio, in cui siano chiare le disposizioni	Sì
previste in materia di risarcimento dei danni ai pazienti o di decesso imputabili alla sperimentazione clinica	31

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	Sì
Altro, specificare:	

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

Relatori		