Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Regione Toscana

Sezione: AREA VASTA SUD EST

ubicato c/o: AOUS - IV^ lotto - piano 0 - Viale Bracci, 16 - 53100 Siena Telefono: 0577-586358 E-mail: c.etico@ao-siena.toscana.it

Prot n 10451_2016

Siena, il 19/12/2016

Al promotore AZIENDA OSPEDALIERA SENESE

Allo sperimentatore locale Capecchi Pier Leopoldo

al Direttore Generale della struttura di afferenza del P.I.

Oggetto: Comunicazione del PARERE relativo allo studio clinico

Titolo: Rischio aritmico associato a sindrome del QT lungo iatrogeno in pazienti anziani ospedalizzati (studio Asteroid).

Codice Protocollo: Asteroid

In riferimento alla richiesta di cui all'oggetto, si trasmette la decisione del Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Toscana - sezione riunitosi in data 19/12/2016.

Si ricorda che l'inizio della sperimentazione è subordinato alla ricezione dei seguenti documenti, da parte del promotore:

- notifica Autorità Competente
- rilascio della disposizione autorizzativa da parte dell'amministrazione aziendale

Il Comitato si riserva la facoltà di verificare il corso della sperimentazione autorizzata.

Firma del Responsabile della STS

Il Comitato Etico in osservanza alle legislazioni vigenti in materia di studi osservazionali ha esaminato la richiesta in oggetto relativa allo studio

Titolo: Rischio aritmico associato a sindrome del QT lungo iatrogeno in pazienti anziani ospedalizzati (studio Asteroid).

Codice Protocollo: Asteroid

Valutando ed approvando la seguente documentazione:

Documentazione generale

- Dichiarazione per l'accertamento della natura indipendente dello studio (versione 1 del 30/11/2016)
- Dichiarazione sulla natura osservazionale dello studio (versione 1 del 30/11/2016)
- Protocollo di studio (versione 1.0 del 01/10/2016)
- Elenco dei Centri partecipanti (se multicentrico) (versione 1.0 del 01/10/2016)
- Scheda di raccolta dati (versione 1.0 del 01/10/2016)
- Sintesi del protocollo in lingua italiana (versione 1.0 del 01/10/2016)
- Sottomissione\notifica all'autorità competente (AIFA) (versione 1 del 05/12/2016)

Documentazione centro-specifica

• Dichiarazione pubblica sul conflitto di interessi del promotore (versione 1 del 30/11/2016)

- Lettera di intenti del promotore per il CE (versione 1 del 30/11/2016)
- Curriculum vitae in formato UE aggiornato dello sperimentatore locale (versione 1 del 24/11/2015)
- Modulo informativo per il paziente/genitore/tutore legale (versione 1 del 01/10/2016)
- Lettera di accettazione dello sperimentatore locale (versione 1 del 06/12/2016)
- Dichiarazione pubblica sul conflitto di interessi dello sperimentatore locale (versione 1 del 06/12/2016)
- Curriculum vitae in formato UE aggiornato dello sperimentatore locale (versione 1 del 06/12/2016)

La data di arrivo della documentazione completa è risultata il 05/12/2016

HA ESPRESSO IL SEGUENTE PARERE:

PARERE FAVOREVOLE nella seduta del 19/12/2016

Numero registro pareri del Comitato Etico: Asteroid

Elenco componenti del CE presenti alla discussione e votanti che hanno dichiarato assenza di conflitti di interessi di tipo diretto o indiretto:

Dott. Mario ARNETOLI, Medico medicina generale

Dott.ssa Silvia BRUCHI, Pediatra libera scelta

Dott. Alessandro CASINI, Ingegnere Clinico o Esperto Area medico chirurgica

Dott.ssa Patrizia FUNGHI, Bioetica

Prof. Mario GABBRIELLI, Medico Legale

Dott.ssa Gina GASPERINI, Farmacista

Dott. Silvano GIORGI, Farmacista

Prof. Stefano GONNELLI, Clinico

Prof.ssa Maura LODOVICI, Farmacologo

Prof. Ranuccio NUTI, Clinico

Dott.ssa Barbara PAOLINI, Esperto in Nutrizione

Dott. Andrea PAOLINI, Materie giuridiche

Prof.ssa Alessandra RENIERI, Esperto in genetica

Prof.ssa Marina ZICHE, Farmacologo

Elenco componenti del CE presenti ma astenuti: n.a.

Sussistenza numero legale (n. 14 su 14)

I sopraindicati componenti del Comitato dichiarano di astenersi dal pronunciarsi su quelle sperimentazioni per le quali possa sussistere un conflitto di interessi di tipo diretto o indiretto.

Si ricorda con l'occasione che è obbligo del Promotore notificare al Comitato Etico:

- data di inizio arruolamento del primo paziente;
- stato di avanzamento dello studio, con cadenza annuale, corredato da una relazione scritta;
- fine del periodo di arruolamento dei soggetti per la sperimentazione clinica e la conclusione di quest'ultima;
- data di conclusione dello studio presso il centro e in toto;
- risultati della sperimentazione clinica entro un anno dalla conclusione della stessa.

Il Proponente deve ottemperare alle disposizioni legislative vigenti e riferire immediatamente al Comitato relativamente a:

• deviazioni dal protocollo, o modifiche allo stesso, che pertanto non potranno essere avviate senza che il Comitato abbia espresso, per iscritto, parere favorevole ad uno specifico emendamento, eccetto quando ciò sia necessario per eliminare i rischi immediati per i soggetti o quando le modifica riguardino esclusivamente aspetti logistici o amministrativi dello studio.

Firma Presidente