Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	30/03/2017 10084
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	07/04/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10084

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)		
TITOLO:	PALLAS: PALbociclib CoLlaborative Adjuvant Study: A randomized phase III trial of Palbociclib with standard adjuvant endocrine therapy versus standard adjuvant endocrine therapy alone for hormone receptor positive (HR+) / human epidermal growth factor receptor 2 (HER2)-negative early breast cancer	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	ABCSG-42, versione 2, data	
Numero EudraCT:	2014-005181-30	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	BREAST INTERNATIONAL GROUP (BIG) (Profit)	
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	COMITATO ETICO DEGLI IRCCS ISTITUTO EUROPEO DI ONCOLOGIA E CENTRO CARDIOLOGICO MONZINO	
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	COMITATO ETICO DEGLI COMITATO ETICO DEGLI IRCCS ISTITUTO EUROPEO DI ONCOLOGIA E CENTRO CARDIOLOGICO MONZINO -	

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome:	bengala carmelo	
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Sanitaria 9 di Grosseto, U.O.C. Oncologia Medica	

	DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE
	pplicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine
	opulation, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate
research recommendati	ions. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: No
	• Randomizzato
DISEGNO DELLO STUDIO:	Rapporto di randomizzazione: 1:1
	• In aperto
	Bracci: 2
OBIETTIVO:	Confrontare la sopravvivenza libera da malattia invasiva (iDFS) per la combinazione di terapia endocrina per almeno 5 anni e trattamento con palbociclib per 2 anni rispetto alla terapia endocrina in monoterapia per almeno 5 anni in pazienti affette da carcinoma mammario invasivo in fase iniziale (EBC) HR+/HER2- confermato istologicamente.
	• Pazienti
	Età:
POPOLAZIONE:	• Maggiore di 18 Anni a
	Sesso: Femminile e Maschile
	ICD9:
INTERVENTO:	
	1. Categoria: Test
	Schema terapeutico: Braccio A: palbociclib a una dose di 125 mg una volta al

giorno per via orale, nei giorni da 1 a 21, seguiti da 7 giorni senza trattamento in un ciclo di 28 giorni per un totale di 2 anni in aggiunta alla terapia endocrina adiuvante standard per una durata di almeno 5 anni. Braccio B: terapia endocrina adiuvante standard per una durata di almeno 5 anni. La terapia endocrina adiuvante standard (chiamata anche trattamento di base) può essere costituita da tamoxifene, inibitore dell'aromatasi con o senza agonista dell'LHRH.

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: **capsula rigida**

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

Altro: stoccaggio, verifica conformità alle specifiche

2. Categoria: Test

Schema terapeutico: Braccio A: palbociclib a una dose di 75 mg una volta al giorno per via orale, nei giorni da 1 a 21, seguiti da 7 giorni senza trattamento in un ciclo di 28 giorni per un totale di 2 anni in aggiunta alla terapia endocrina adiuvante standard per una durata di almeno 5 anni. Braccio B: terapia endocrina adiuvante standard per una durata di almeno 5 anni. La terapia endocrina adiuvante standard (chiamata anche trattamento di base) può essere costituita da tamoxifene, inibitore dell'aromatasi con o senza agonista dell'LHRH.

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: CAPSULA RIGIDA

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

Altro: stoccaggio, verifica conformità alle specifiche

3. Categoria: Test

Schema terapeutico: Braccio A: palbociclib a una dose di 100 mg una volta al giorno per via orale, nei giorni da 1 a 21, seguiti da 7 giorni senza trattamento in un ciclo di 28 giorni per un totale di 2 anni in aggiunta alla terapia endocrina adiuvante standard per una durata di almeno 5 anni. Braccio B: terapia endocrina adiuvante standard per una durata di almeno 5 anni. La terapia endocrina adiuvante standard (chiamata anche trattamento di base) può essere costituita da tamoxifene, inibitore dell'aromatasi con o senza agonista dell'LHRH.

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 Principio attivo: NA Note: Via di somministrazione: Uso orale Forma farmaceutica: CAPSULA RIGIDA Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro Altro: stoccaggio, verifica conformità alle specifiche
CONFRONTO:	
OUTCOME:	Invasive disease-free survival (iDFS) defined according to STEEP criteria.
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):	13056,00
Durata dello studio:	5 Anni
Periodo di arruolamento (ove applicabile):	
Periodo di Follow-up (ove applicabile):	

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

RICHIESTA DOCUMENTAZIONE INTEGRATIVA	
Specificare la data di richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti:	
Specificare la data dei documenti ricevuti e il tipo di documenti:	30/03/2017
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	

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

DATI SUL MEDICINALE SPERIMENTALE (Specificare Principal	io attivo):
Specificare proprietà farmacologiche, forma farmaceutica e via di	

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

PROTOCOLLO CLINICO	
Il protocollo viene valutato con lo SPIRIT Statement.	
Nal titale delle studio è descritto il disegno delle studio, la papalezione, gli interventi, e se applicabile l'agranima	Sì
Nel background e razionale:	
	Sì
	Sì
7 1 6	Sì
E' descritto il disegno del trial includendo la tipologia (es. in doppio cieco, vs. placebo, a gruppi paralleli, fattoriale,	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	Sì
c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a	Sì
	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.	
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.	31
E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con	
	Sì
dimensione del campione.	
Sono indicata la stratagia per promuovara l'arruolamento di un adaguato numero di partacipanti per raggiungara 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),	1
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	Sì
a blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione.	
E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste	1
	Sì
all'assegnazione degli interventi.	51
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):	+
a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i	
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	NA
procedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial	+
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	NA
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.	+
Metodi di raccolta dati	
b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un	Sì
elenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal	
protocollo di intervento.	-
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	Sì
promuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati).	ــــــ
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	Sì
informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento ai documenti in cui può essere ritrovato il	31
piano di analisi statistico.	
Metodi statistici:	
b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e	Sì
aggiustate).	
c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi	
	Sì
mancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività).	
Monitoraggio dei dati:	
a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di Monitoraggio	
	Sì
dichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove	
possono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo.	
	Sì
b) Sono descritta la analici intermedia a la regola di interruzione dello studio, incluso chi avrò accesso a questi	
risultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	Sì
Sicurezza:	+
	Sì
sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	OI
ponociaa one oponanci e ai aiti citetti maesiaciati contitati ana partecipalione ai tital.	1

Revisione (auditing):	
è descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri	Sì
partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.	31
E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato	+-
Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione.	Sì
	+-
E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei	Sì
criteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc).	1
Consenso/assenso:	
a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un	NA
tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo).	4
b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e	
l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari.	
E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate	NA
le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.	
Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio.	NA
E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo	NA
contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori.	INA
E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza	NA
assicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio.	NΑ
Politiche di pubblicazione:	
a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli	C)
sperimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi	Sì
rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione	
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione,	G)
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	NA
materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito	
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	NA
L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	NA
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	NA NA
· ·	INA
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	No
Sono presenti misure per minimizzare il dolore, il disagio e la paura	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 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)	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	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):	

TRUTTURE, PERSONALE ED ASPETTI ECONOMICO-AMMINISTRATIVI Tidoneità dello sperimentatore e dei suoi collaboratori è stata valutata dal Curriculum Vitae e dalla sua inchiarazione sul conflitto di interessi Tadeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la precifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore de l'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la precifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore de l'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la precifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore de l'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale coinvolti nello studio secondo la precifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore de l'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la precifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore de l'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la precifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore de l'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la precifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore de l'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la precifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e ri
l'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la pecifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore enerale l'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la pecifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore enerale l'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la pecifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore enerale l'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la pecifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore enerale l'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la pecifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore enerale l'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la pecifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore enerale l'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la pecifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore enerale l'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolto le si adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolto la si adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolto sulla personale coinvolto sulla personale coinvolto sulla personale c
l'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la pecifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore enerale l'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la pecifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore enerale le studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le elative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto er studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà volgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali er studi no-profit: a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo
pecifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore denerale l'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la pecifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore denerale le er studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le elative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto le er studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà volgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali le er studi no-profit: a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo
radeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la pecifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore enerale er studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le elative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto er studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà volgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali er studi no-profit: a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo
pecifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore enerale er studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le elative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto er studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà volgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali er studi no-profit: a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo
pecifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore enerale er studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le elative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto er studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà volgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali er studi no-profit: a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo
enerale er studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le clative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto er studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà volgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali er studi no-profit: a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo
elative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto er studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà volgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali er studi no-profit: a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo
er studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà volgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali er studi no-profit: a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo
volgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali er studi no-profit: a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo
er studi no-profit: a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo
a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo
conomico e che lo studio non comporterà aggravio di costi a carico del SSN in quanto i costi relativi agli esami
rumentali e di laboratorio extraroutinari saranno sostenuti con fondi ad hoc o che il sostenimento di costi
ggiuntivi sia autorizzato dalla Direzione Aziendale
b) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio è previsto un contributo
conomico e sono state dettagliatamente descritte le modalità di impiego dello stesso, al netto del sostenimento di NA
ventuali costi, per le finalità proprie della ricerca
siste un finanziamento per lo studio clinico definito in un contratto tra promotore/supplier e centro clinico, e questo
stato concordato tra le parti (se applicabile)
'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o
tre normative applicabili, è congruo (se applicabile)
ono presenti una Polizza ed un Certificato Assicurativo specifici per lo studio, in cui siano chiare le disposizioni
reviste in materia di risarcimento dei danni ai pazienti o di decesso imputabili alla sperimentazione clinica
ono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi
atura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)
ono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi
atura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)
ndennità per gli sperimentatori (se applicabile)
el caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato
all'allegato 1)
o studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement
ltro, specificare:

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