Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	02/12/2016 10293_2016
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	02/12/2016
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10293

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)		
TITOLO:	Sperimentazione di Fase 4 controllata, randomizzata ed in aperto per confrontare l'efficacia dell'introduzione di adalimumab rispetto all'incremento del dosaggio di metotressato in soggetti affetti da Artrite Psoriasica (CONTROL)	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	M14-496, versione NON APPLICABILE, data	
Numero EudraCT:	2016-000191-21	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	ABBVIE SRL (Profit)	
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	AOU Magna' Grecia Catanzaro - Reumatologia - Prof.ssa Daniela Grembiale	
	COMITATO ETICO REGIONE CALABRIA SEZIONE AREA CENTRO -	

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

	lel DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE e applicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine
EPICOT (Evidence,	Population, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate
	lations. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: Si'
	Studio controllato vs:
	• altro farmaco/combinazione di farmaci
DISEGNO DELLO STUDIO:	• Randomizzato
	Rapporto di randomizzazione: 1:1
	• In aperto
	Bracci: 7
OBIETTIVO:	Obiettivo principale: Confrontare l'efficacia in base all'ottenimento dell'attività minima di malattia (minimal disease activity, MDA) alla Settimana 16 fra i soggetti in cui adalimumab è stato introdotto ed i soggetti il cui dosaggio di metotressato (MTX) è stato aumentato fino alla massima dose raccomandata di 20-25 mg una volta alla settimana (every week, ew) oppure fino alla più alta dose tollerata fino a 25 mg ew, non avendo ottenuto un controllo adeguato della malattia durante il trattamento iniziale con MTX.
	• Pazienti
	Età:
POPOLAZIONE:	• Maggiore uguale di 18 Anni a
	Sesso: Femminile e Maschile
	ICD9:

INTERVENTO:

1. Categoria: Test

Schema terapeutico: Dopo un periodo di screening della durata massima di 30 giorni, i soggetti che risultano idonei in base ai criteri di selezione saranno randomizzati in base ad un rapporto di 1:1 ad uno dei due (2) bracci e riceveranno il trattamento della durata di 16 settimane nell'ambito della Parte 1: Braccio 1/Parte 1: Adalimumab 40 mg a settimane alterne in combinazione con MTX 15 mg una volta alla settimana (adalimumab 40 mg eow + MTX 15 mg ew), Braccio 2/Parte 1: MTX con dosaggio aumentato fino a 20-25 mg oppure fino alla più alta dose tollerata una volta alla settimana (MTX 20-25 mg oppure alla più alta dose tollerata ew) Dopo la valutazione della risposta MDA alla Settimana 16 (endpoint primario) i soggetti saranno assegnati ad uno dei quattro bracci di trattamento, a seconda del raggiungimento della risposta MDA ed in base al trattamento a cui erano stati randomizzati in origine, e riceveranno il trattamento per ulteriori 16 settimane nell'ambito della Parte 2 come segue: Braccio 1/Parte 2: Nei soggetti che hanno ottenuto la risposta MDA alla Settimana 16 ricevendo adalimumab 40 mg eow in associazione con MTX 15 mg ew, il trattamento con MTX sarà interrotto completamente alla Settimana 16 e i soggetti continueranno a ricevere adalimumab in monoterapia (adalimumab 40 mg eow), Braccio 2/Parte 2: Nei soggetti che non hanno ottenuto la risposta MDA alla Settimana 16 ricevendo adalimumab 40 mg eow in associazione con MTX 15 mg ew, la dose di adalimumab sarà aumentata a 40 mg una volta alla settimana in associazione con MTX 15 mg una volta alla settimana (adalimumab 40 mg ew in associazione con MTX 15 mg ew), Braccio 3/Parte 2: I soggetti che hanno ottenuto la risposta MDA alla Settimana 16 ricevendo MTX con dosaggio aumentato a 20-25 mg oppure alla più alta dose tollerata una volta alla settimana, continueranno a ricevere la stessa dose di MTX (MTX 20-25 mg oppure la più alta dose tollerata ew), Braccio 4/Parte 2: I soggetti che non hanno ottenuto la risposta MDA alla Settimana 16 ricevendo MTX con dosaggio aumentato a 20-25 mg oppure alla più alta dose tollerata una volta alla settimana, riceveranno adalimumab 40 mg a settimane alterne in associazione a MTX a 20-25 mg oppure alla più alta dose tollerata una volta alla settimana (adalimumab 40 mg eow in associazione con MTX 20-25 mg o alla più alta dose tollerata ew).

Natura principio attivo: Biologica

ATC: L04AB04

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Artrite reumatoide; Artrite giovanile poliarticolare idiopatica; Artrite psoriasica; Spondilite anchilosante; Malattia di Crohn; Psoriasi.

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: Si'

Specialità medicinale:

Codice AIC: Confezione:

Principio attivo: Adalimumab

Note:

Via di somministrazione: **Uso sottocutaneo** Forma farmaceutica: **Soluzione iniettabile**

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: la preparazione

del/i farmaco/i sperimentale/i

Opzioni:

♦ eventuale smaltimento farmaci residui o scaduti

2. Categoria: Test

Schema terapeutico: Dopo un periodo di screening della durata massima di 30 giorni, i soggetti che risultano idonei in base ai criteri di selezione saranno randomizzati in base ad un rapporto di 1:1 ad uno dei due (2) bracci e riceveranno il trattamento della durata di 16 settimane nell'ambito della Parte 1: Braccio 1/Parte 1: Adalimumab 40 mg a settimane alterne in combinazione con MTX 15 mg una volta alla settimana (adalimumab 40 mg eow + MTX 15 mg ew), Braccio 2/Parte 1: MTX con dosaggio aumentato fino a 20-25 mg oppure fino alla più alta dose tollerata una volta alla settimana (MTX 20-25 mg oppure alla più alta dose tollerata ew) Dopo la valutazione della risposta MDA alla Settimana 16 (endpoint primario) i soggetti saranno assegnati ad uno dei quattro bracci di trattamento, a seconda del

raggiungimento della risposta MDA ed in base al trattamento a cui erano stati randomizzati in origine, e riceveranno il trattamento per ulteriori 16 settimane nell'ambito della Parte 2 come segue: Braccio 1/Parte 2: Nei soggetti che hanno ottenuto la risposta MDA alla Settimana 16 ricevendo adalimumab 40 mg eow in associazione con MTX 15 mg ew, il trattamento con MTX sarà interrotto completamente alla Settimana 16 e i soggetti continueranno a ricevere adalimumab in monoterapia (adalimumab 40 mg eow), Braccio 2/Parte 2: Nei soggetti che non hanno ottenuto la risposta MDA alla Settimana 16 ricevendo adalimumab 40 mg eow in associazione con MTX 15 mg ew, la dose di adalimumab sarà aumentata a 40 mg una volta alla settimana in associazione con MTX 15 mg una volta alla settimana (adalimumab 40 mg ew in associazione con MTX 15 mg ew), Braccio 3/Parte 2: I soggetti che hanno ottenuto la risposta MDA alla Settimana 16 ricevendo MTX con dosaggio aumentato a 20-25 mg oppure alla più alta dose tollerata una volta alla settimana, continueranno a ricevere la stessa dose di MTX (MTX 20-25 mg oppure la più alta dose tollerata ew), Braccio 4/Parte 2: I soggetti che non hanno ottenuto la risposta MDA alla Settimana 16 ricevendo MTX con dosaggio aumentato a 20-25 mg oppure alla più alta dose tollerata una volta alla settimana, riceveranno adalimumab 40 mg a settimane alterne in associazione a MTX a 20-25 mg oppure alla più alta dose tollerata una volta alla settimana (adalimumab 40 mg eow in associazione con MTX 20-25 mg o alla più alta dose tollerata ew).

Natura principio attivo: Chimica

ATC: M01CX

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Leucemia acuta. Artrite reumatoide Artrite psoriasica Artrite reumatoide giovanile poliarticolare Psoriasi

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: Si'

Specialità medicinale:

Codice AIC: Confezione:

Principio attivo: Methotrexate

Note:

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

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: la preparazione

del/i farmaco/i sperimentale/i

Opzioni:

♦ eventuale smaltimento farmaci residui o scaduti

3. Categoria: Test

Schema terapeutico: Dopo un periodo di screening della durata massima di 30 giorni, i soggetti che risultano idonei in base ai criteri di selezione saranno randomizzati in base ad un rapporto di 1:1 ad uno dei due (2) bracci e riceveranno il trattamento della durata di 16 settimane nell'ambito della Parte 1: Braccio 1/Parte 1: Adalimumab 40 mg a settimane alterne in combinazione con MTX 15 mg una volta alla settimana (adalimumab 40 mg eow + MTX 15 mg ew), Braccio 2/Parte 1: MTX con dosaggio aumentato fino a 20-25 mg oppure fino alla più alta dose tollerata una volta alla settimana (MTX 20-25 mg oppure alla più alta dose tollerata ew) Dopo la valutazione della risposta MDA alla Settimana 16 (endpoint primario) i soggetti saranno assegnati ad uno dei quattro bracci di trattamento, a seconda del raggiungimento della risposta MDA ed in base al trattamento a cui erano stati randomizzati in origine, e riceveranno il trattamento per ulteriori 16 settimane nell'ambito della Parte 2 come segue: Braccio 1/Parte 2: Nei soggetti che hanno ottenuto la risposta MDA alla Settimana 16 ricevendo adalimumab 40 mg eow in associazione con MTX 15 mg ew, il trattamento con MTX sarà interrotto completamente alla Settimana 16 e i soggetti continueranno a ricevere adalimumab in monoterapia (adalimumab 40 mg eow), Braccio 2/Parte 2: Nei soggetti che non hanno ottenuto la risposta MDA alla Settimana 16 ricevendo adalimumab 40 mg eow in associazione con MTX 15 mg ew, la dose di adalimumab sarà aumentata a 40 mg una volta alla settimana in associazione con MTX 15 mg una volta alla settimana (adalimumab 40 mg ew in associazione con MTX 15 mg ew), Braccio 3/Parte 2: I soggetti che hanno ottenuto la risposta MDA alla Settimana 16 ricevendo MTX con

	dosaggio aumentato a 20-25 mg oppure alla più alta dose tollerata una volta alla settimana, continueranno a ricevere la stessa dose di MTX (MTX 20-25 mg oppure la più alta dose tollerata ew), Braccio 4/Parte 2: I soggetti che non hanno ottenuto la risposta MDA alla Settimana 16 ricevendo MTX con dosaggio aumentato a 20-25 mg oppure alla più alta dose tollerata una volta alla settimana, riceveranno adalimumab 40 mg a settimane alterne in associazione a MTX a 20-25 mg oppure alla più alta dose tollerata una volta alla settimana (adalimumab 40 mg eow in associazione con MTX 20-25 mg o alla più alta dose tollerata ew). Natura principio attivo: Chimica ATC: L01BA01 Il farmaco è in commercio: Si' Indicazione: Il Methotrexate è indicato per il trattamento chemioterapico antineoplastico delle seguenti forme: carcinoma della mammella, coriocarcinoma ed affezioni trofoblastiche similari, leucemia linfatica e meningea acuta e subacuta,
	linfosarcoma, micosi fungoide. Il Methotrexate è indicato particolarmente in mono o polichemioterapia, per il trattamento di: sarcoma osteogenico, leucemia acuta,
	carcinoma broncogeno, carcinoma epidermoide della testa e del collo.
	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: Si'
	Specialità medicinale:
	Codice AIC:
	Confezione:
	Principio attivo: Methotrexate Note:
	Via di somministrazione: Uso sottocutaneo
	Forma farmaceutica: Soluzione iniettabile
	Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: la preparazione
	del/i farmaco/i sperimentale/i Opzioni:
	♦ eventuale smaltimento farmaci residui o scaduti
CONFRONTO:	
OUTCOME:	La percentuale di soggetti che ottengono la risposta MDA alla Settimana 16 con il trattamento con adalimumab 40 mg eow in associazione con MTX 15 mg ew, rispetto ai soggetti che hanno ricevuto MTX in monoterapia con dosaggio aumentato a 20-25 mg o alla più alta dose tollerata ew. Tempo di rilevazione: 16 settimane.
TIME STOP	
DELLE	
EVIDENZE	
DISPONIBILI: Altre informazioni:	
Numero ed età dei	
soggetti previsti per centro:	5 soggetti
Contributo lordo	
previsto dal	
promotore (per	Euro 8.512,00 + IVA
soggetto completato, ove	
applicabile):	
Durata dello studio:	28 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

ı	C	,
ı	•	
ı	2	

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:	02/12/2016
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)	Sì
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):	

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	Sì
del trial	31
	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.	
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,	Sì
esplorativo)	
E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno	Sì
raccolti i dati. E' fornita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti.	31
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	Sì
gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	
Gli interventi:	
a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la	Sì
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	
partecipante al trial (es. per racioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di	a,
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	
quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del	Sì
blister di farmaco, test di laboratorio).	
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	Sì
dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E'	31
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.	51
E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con	
	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.	-
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	Sì
stratificata per eta, 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.	
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	Sì
all'assegnazione degli interventi.	
E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione,	Sì
dell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento.	-
Mascheramento (cecità):	
a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i	Sì
partecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento	
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	Sì
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 matodi par promuovara la partacipazione dei coggetti a la completazza del follow un incluse un	
elenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal	Sì
protocollo di intervento.	
	Sì
I control of the cont	51

Gestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es.	ĺ
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).	
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	
piano di analisi statistico.	
Metodi statistici:	C)
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 Intention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati	Sì
mancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività).	31
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	NA
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	C)
risultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	Sì
Sicurezza:	
sono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia	Sì
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	NA
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	NA
Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione.	1 12
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).	-
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).	
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	Sì
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.	31
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.	NA
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	Sì
rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione	
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	1
e i codici statistici utilizzati.	Sì
Campioni biologici:	
Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	C,
(genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del	Sì
materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito	
inateriale (cs. biobanene) e la presenza di un commuto Etico dei laogo di deposito	Sì
Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi	N/
	N <i>A</i> Sì

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	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)	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	Sì
dichiarazione sul conflitto di interessi	51
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	NA
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	NA
Generale	
Per studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le	C)
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	NT A
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	O NT A
è stato concordato tra le parti (se applicabile)	INA
L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o	NT A
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	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	Sì
natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	31
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi	C)
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	N.T.A
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 DEL COMITATO ETICO (testo libero):

Relatori			