Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	
Data di avvio procedura di validazione:	
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	11208

IDENTIFICAZIONE DELLA CREDIMENTAZIONE	CLINICA (interventiation)	
IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)		
TITOLO:	Studio dei parametri ecografici bidimensionali e tridimensionali e della efficacia della terapia progestinica in pazienti affette da endometriosi pelvica.	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	EndoProg, versione -, data 28/06/2017	
Numero EudraCT:		
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	AZIENDA OSPEDALIERA SENESE (No Profit)	
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese	
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Comitato Etico Regione Toscana Area Vasta Nord Ovest -	

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)			
(Qualifica) Cognome e Nome:	lifica) Cognome e Nome: Lazzeri Lucia		
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Ostetricia e Ginecologia		

Breve descrizione del DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE INTERESSATA (se 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 research recommendations. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806. • prospettico DISEGNO DELLO STUDIO: Il presente studio si propone come obiettivo primario di valutare, nelle pazienti affette da endometriosi, associata o meno ad adenomiosi, gli effetti derivanti da due diverse terapie mediche, Dienogest e Noretisterone Acetato, entrambe previste per il trattamento farmacologico dell'endometriosi, in termini variazioni dei criteri ecografici bidimensionali e tridimensionali delle patologie suddette (riduzione volume OBIETTIVO: delle lesioni, variazione caratteristiche ecografiche). Gli obiettivi secondari sono rappresentati dalla valutazione dell'efficacia delle due diverse terapie mediche in merito alla sintomatologia dolorosa e al sanguinamento uterino anomalo. La diagnosi di endometriosi associata o meno ad adenomiosi viene posta secondo i criteri ecografici bidimensionali e tridimensionali precedentemente pubblicati e standardizzati dalla letteratura internazionale • Pazienti Età: POPOLAZIONE: • Maggiore di 18 Anni a Sesso: Femminile ICD9: INTERVENTO: CONFRONTO: OUTCOME: TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI:

Altre informazioni:	
Numero ed età dei soggetti	480 soggetti
previsti per centro:	
Contributo lordo previsto dal	
promotore (per soggetto	
completato, ove applicabile):	
Durata dello studio:	18 Mesi
Periodo di arruolamento (ove	
applicabile):	
Periodo di Follow-up (ove	
applicabile):	

DOCUMENTAZIONE PRESENTATA

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

ELEMENTI DA VALUTARE

ASPETTI ETICI	
Il promotore e/o lo sperimentatore locale ha documentato con formale accettazione dello studio che lo stesso verrà condotto nel rispetto dei diritti fondamentali della dignità e dei diritti umani in conformità ai principi etici, che traggono la loro origine dalla Dichiarazione di Helsinki e dalla Convenzione di Oviedo nonché da tutte le normative internazionali applicabili	Sì
Il promotore dichiara il rispetto delle Good Clinical Practice nonché delle disposizione normative applicabili	Sì
I diritti, la sicurezza e il benessere dei soggetti dello studio hanno costituito le considerazioni più importanti e sono prevalsi sugli interessi della scienza e della società	Sì
La ricerca su persone che non sono in grado di dare il loro consenso informato è giustificata	NA
La ricerca su persone che non sono in grado di dare il loro consenso informato è giustificata	

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 cediatrica 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 Si Le informazioni sono conformi al protocollo Le informazioni sono conformi al protocollo Si ll 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 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 Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile) Si 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 Se applicabile, l'informativa risponde alle principali domande previste dal CE Si 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 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 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	
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 Si Le informazioni sono conformi al protocollo 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 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, 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 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 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	NA
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 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, la descrizione dello studio è adeguata alle diverse fasce di età considerate	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 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)	Se applicabile, l'informativa risponde alle principali domande previste dal CE	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 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
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)	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 Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile) Sì	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 Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile) Sì	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 Sì Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile) Sì	Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile)	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) 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
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) Sì	E' presente altro materiale per i soggetti	NA
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	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)	Sì
Eventuali elementi effici fiscontiati o atte osservazioni (testo nocio).	Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	
Eventuali elementi erittei riscontrati o aitte osservazioni (testo nocio).	Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	

STRUTTURE, PERSONALE ED ASPETTI ECONOMICO-AMMINISTRATIVI	
L'idoneità dello sperimentatore e dei suoi collaboratori è stata valutata dal Curriculum Vitae e dalla sua dichiarazione sul conflitto di interessi	Sì
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la specifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore Generale	Sì
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la specifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore Generale	Sì
Per studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le relative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto	NA
Per studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà svolgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali	Sì
Per studi no-profit: a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo economico e che lo studio non comporterà aggravio di costi a carico del SSN in quanto i costi relativi agli esami strumentali e di laboratorio extraroutinari saranno sostenuti con fondi ad hoc o che il sostenimento di costi aggiuntivi sia autorizzato dalla Direzione Aziendale	Sì
b) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio è previsto un contributo economico e sono state dettagliatamente descritte le modalità di impiego dello stesso, al netto del sostenimento di eventuali costi, per le finalità proprie della ricerca	NA
Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un contratto tra promotore/supplier e centro clinico, e quest è stato concordato tra le parti (se applicabile)	io NA
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	NA
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	NA
Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato dall'allegato 1)	NA
Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement Altro, specificare:	NA

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

Relatori		