Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	06/02/2017 10233_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	07/02/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10233

DENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)		
	Studio di Fase 3, randomizzato, in aperto, con controllo attivo volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di vadadustat somministrato per via orale per la correzione dell'anemia nei soggetti con malattia renale cronica dipendente da dialisi incidente (Dialysis-Dependent Chronic Kidney Disease, DD-CKD) (INNO2VATE-CORRECTION)	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	AKB-6548-CI-0016, versione, data 01/12/2016	
Numero EudraCT:	2016-000838-21	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	AKEBIA THERAPEUTICS INC. (Profit)	
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Complesso Integrato Columbus NEFROLOGIA Dottor Giovanni Gambaro	
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	COMITATO ETICO DELL'UNIVERSITA' CATTOLICA DEL SACRO CUORE E ANNESSO POLICLINICO -	

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome:	Garosi Guido	
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Nefrologia, Dialisi e Trapianto	

	ELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE
	cificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine
1	vention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate
research recommendations. BMJ. Oct	
	Studio controllato: Si'
	Studio controllato vs:
	• altro farmaco/combinazione di farmaci
DISEGNO DELLO STUDIO:	• Randomizzato
	Rapporto di randomizzazione: 1:1
	• In aperto
	Bracci: 2
	Dimostrare l'efficacia e la sicurezza di vadadustat rispetto a darbepoetina per la correzione e il mantenimento dell'HGB in soggetti con anemia
OBIETTIVO:	secondaria alla malattia renale cronica (chronic kidney disease, CKD) che
	hanno recentemente iniziato un trattamento con dialisi per malattia renale
	terminale.
POPOLAZIONE:	
	• Pazienti
	Età:
	Maggiore uguale di 18 Anni a
	Sesso: Femminile e Maschile
I	l

	ICD9:
INTERVENTO:	1. Categoria: Test Schema terapeutico: I soggetti saranno randomizzati in rapporto di 1:1 per ricevere: Dose iniziale di vadadustat: 2 compresse una volta al giorno (300 mg/die). Dose iniziale di darbepoetina alfa per via endovenosa (EV)/sottocutanea (SC): in base all'etichetta del prodotto approvata a livello locale. Natura principio attivo: Chimica ATC: B03XA 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: Codice AIC: Confezione: Principio attivo: Vadadustat 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
CONFRONTO:	1. Categoria: Comparatore Tipo di comparatore: Attivo Schema terapeutico: I soggetti saranno randomizzati in rapporto di 1:1 per ricevere: Dose iniziale di vadadustat: 2 compresse una volta al giorno (300 mg/die). Dose iniziale di darbepoetina alfa per via endovenosa (EV)/sottocutanea (SC): in base all'etichetta del prodotto approvata a livello locale. Natura principio attivo: Biologica ATC: B03XA02 Il farmaco è in commercio: Si' Indicazione: Aranesp è usato nella terapia dell'anemia sintomatica associata ad insufficienza renale cronica 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: ARANESP Codice AIC: 035691 Confezione: Principio attivo: DARBEPOETINA ALFA Note: Via di somministrazione: Uso endovenoso Forma farmaceutica: Soluzione per infusione endovenosa Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: la preparazione del/i farmaco/i sperimentale/i Opzioni: ◊ eventuale smaltimento farmaci residui o scaduti
OUTCOME:	Variazione media dell'HGB tra il basale e il periodo della valutazione primaria 2. MACE, definito come mortalità per tutte le cause, infarto del miocardio non fatale o ictus non fatale.
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI:	

Altre informazioni:	
Numero ed età dei soggetti previsti per	2 soggetti
centro:	
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):	€ 13.217+ IVA
Durata dello studio:	3 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	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:	06/02/2017
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)	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 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	Sì
studi clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per ogni	51
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,	Sì
non inferiorità, esplorativo)	
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	Sì
documenti.	
Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se	
	Sì
eseguiranno 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 ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o	C;
di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del	31
consenso da parte del partecipante).	
c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante	
	Sì
l'aderenza (es. riconsegna del 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 dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene	Sì
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	
pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i	Sì
partecipanti.	
E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la	
1 11	Sì
qualsiasi calcolo sulla dimensione del campione.	
Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per	Sì
raggiungere il 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.	
1 /1 / 1	Sì
restrizioni (es. randomizzazione a blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di	
randomizzazione.	1
E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale,	
	Sì
allocazione sino 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.	<u> </u>

M d	
Mascheramento (cecità):	
a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es.	NA
i 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	NA
le 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	c)
degli sperimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio)	51
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,	Sì
incluso un elenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o	31
deviano dal protocollo di intervento.	
Gestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di	
sigurazza es per pravanira accessi non autorizzati, a la modalità di conservazione dei dati, inclusi avantuali	a)
processi correlati per promuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di	Sì
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 informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento ai documenti in cui può essere	Sì
ritrovato il piano di analisi statistico.	
Metodi statistici:	
	Sì
sottogruppi e aggiustate).	51
c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio	
	Sì
trattare i dati mancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività).	51
Monitoraggio dei dati:	
a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di	
	Sì
con la struttura, una dichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali	51
riferimenti documentali dove possono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo.	
	Sì
b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a	31
· ·	Sì
questi risultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	
Sicurezza:	C)
	Sì
sia sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	
Revisione (auditing):	C)
	Sì
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.	
E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es.	
cambiamento dei criteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial,	Sì
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	Sì
un 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	NA
e l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari.	IVA
E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà	Sì
riservate le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.	O1
Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio.	Sì
E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale	
	62
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	Sì
sperimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi 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 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 materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito	NA
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)	Sì
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	Sì
Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	CHMP dell'EMA

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	Sì
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-A	MMINISTRATIVI
L'idoneità dello sperimentatore e dei suoi collaboratori è stata	
valutata dal Curriculum Vitae e dalla sua dichiarazione sul	Sì
conflitto di interessi	
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale,	
strutture e costi coinvolti nello studio secondo la specifica	NI A
tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e	NA
riportante la firma del Direttore Generale	
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale,	
strutture e costi coinvolti nello studio secondo la specifica	NA
tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e	INA
riportante la firma del Direttore 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	51
personale coinvolto	
Per studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato	
dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà svolgere	NA
le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le	17.1
normali attività assistenziali	
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	NA
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	
b) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante	
che per lo studio è previsto un contributo economico e sono state	N.T.A.
dettagliatamente descritte le modalità di impiego dello stesso, al	NA
netto del sostenimento di eventuali costi, per le finalità proprie	
della ricerca	
Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un	NIO
contratto tra promotore/supplier e centro clinico, e questo è stato	No
concordato tra le parti (se applicabile)	
L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo	NT A
le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o altre normative	NA
applicabili, è congruo (se applicabile)	
Sono presenti una Polizza ed un Certificato Assicurativo specifici	
per lo studio, in cui siano chiare le disposizioni previste in materia	Sì
di risarcimento dei danni ai pazienti o di decesso imputabili alla	
sperimentazione clinica Sono stati valutati gli importi a la aventuali modelità di	
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi natura da	C)
corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	D1
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi natura da	C)
corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	D1
Indennità per gli sperimentatori (se applicabile)	Sì
)1
Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti	NA
previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato dall'allegato 1)	
Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi	Sì
sono chiaramente definiti in un agreement	
Altro, specificare:	

Vadadustat agisce inibendo HIF-PH, portando alla stabilizzazione e aumento dei livelli di HIF, e migliorata produzione di emoglobina e globuli rossi, mantenendo livelli normali di eritropoietina nei pazienti. Inoltre, il meccanismo d'azione del Vadadustat permette di indurre una riposta HIF2 più prominente, e ripristina la variazione diurna normale di EPO, che è l'aumento normale e la caduta di EPO durante ogni giorno. E' attivo per via orale.

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