Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Regione Toscana

Sezione: AREA VASTA NORD OVEST

Segreteria Tecnico Scientifica ubicata c/o: Stabilimento di Santa Chiara - Via Roma, 67 - 56126 Pisa

Telefono: 050/996247 - 050/992757 E-mail: staffamm.ce@postacert.toscana.it

Prot n 42946

Pisa, il 02/08/2017

Al promotore A.N.T.I.A.G.E. Onlus (Ass.Naz.per la Terapia Intra-articolare dell'Anca

Allo sperimentatore Principale locale Bazzichi Laura

e p.c. al Direttore Generale della struttura di afferenza dello Sperimentatore Principale locale

Oggetto: Comunicazione del parere relativo alla richiesta di approvazione alla conduzione dello studio clinico

"Studio per la Validazione Italiana delle scale (PD-Q e LANSS) per la distinzione tra dolore infiammatorio (nocicettivo) e non infiammatorio (neuropatico): studio VIP."

Codice Protocollo: VIP

Eudract (se applicabile): NA

In riferimento alla richiesta di cui all'oggetto, si trasmette il parere del Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Toscana - sezione AREA VASTA NORD OVEST riunitosi in data 06/07/2017.

Si ricorda che l'avvio della sperimentazione da parte del Promotore è subordinato a:

- stipula della convenzione economica (se applicabile)
- rilascio della disposizione autorizzativa della Direzione Generale dell'Azienda sanitaria.

IN CASO DI PARERE FAVOREVOLE

Il Comitato si riserva la facoltà di monitorare nel corso del suo svolgimento, in accordo alle disposizioni normative vigenti, lo studio clinico approvato.

Il Responsabile Segreteria Tecnico Scientifica

Il Comitato Etico

in osservanza alle legislazioni vigenti in materia di studi osservazionali / studi con interventi sanitari diversi da farmaci e dispositivi medici ha esaminato la richiesta di parere relativa allo studio

"Studio per la Validazione Italiana delle scale (PD-Q e LANSS) per la distinzione tra dolore infiammatorio (nocicettivo) e non infiammatorio (neuropatico): studio VIP."

Codice Protocollo: VIP

Eudract (se applicabile): NA

Avendo valutato la seguente documentazione nella seduta del 06/07/2017

DOCUMENTAZIONE GENERALE

- Protocollo di studio (versione 1 del 28/01/2016)
- Sintesi del protocollo in lingua italiana (versione 1 del 28/01/2016)
- Scheda di raccolta dati

- Dichiarazione sulla natura osservazionale dello studio (versione 1.0 del 28/01/2017)
- Elenco dei Centri partecipanti (se multicentrico) (versione 1 del 28/01/2016)
- Questionario medico infermiere
- Scala LANS
- Scala LANS 24-48

DOCUMENTAZIONE CENTRO-SPECIFICA

- Lettera di accettazione dello sperimentatore locale (versione del 05/06/2017)
- Modulo di consenso informato/assenso per la partecipazione allo studio (versione 1.0 del 28/01/2016)
- Lettera di intenti del promotore per il CE (versione del 22/06/2017)
- Modulo informativo per il paziente/genitore/tutore legale (versione 1.0 del 28/01/2016)

Data di arrivo della documentazione completa: 26/06/2017

Ha espresso il seguente parere: PARERE FAVOREVOLE

Il Comitato Etico di Area Vasta Nord Ovest (CEAVNO) per la Sperimentazione clinica, preso atto del Parere favorevole espresso dal Comitato etico del Centro coordinatore, approva lo studio in oggetto.

Numero registro pareri del Comitato Etico: 1474

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

Dr.Ssa Editta BALDINI, Clinico Oncologo - Altresì Vicepresidente;

Dr.ssa Elena BRUNORI, Clinico Pediatra

Dr.ssa Luana DAL CANTO, Farmacista SSR

Prof. Romano DANESI, Farmacologo

Prof. Angiolo GADDUCCI, Clinico Ostertrico-ginecologico

Dr. Antonello GIANNONI, Clinico Anestesista - Esperto In Nutrizione Clinica

Prof.ssa Francesca GIARDINA, Esperto In Materia Giuridica

Dr. Tommaso GRECO, Esperto in bioetica

Dr. Vincenzo PANICHI, Clinico Nefrologo

Dr. Umberto QUIRICONI, MMG Territoriale

Dr. Marcello ROSSI, Clinico Pneumologo

Dr. Filippo Maria SANTORELLI, Clinico Neurologo - Esperto In Genetica

Dr. Luigi SPAZIANTE, Farmacista SSR - esperto in dispositivi medici

Dr. Maurizio ULACCO, Rappresentante Del Volontariato O Associaz Di Tutela Dei Pazienti

Elenco componenti del CE presenti non votanti:

i sottoindicati componenti del Comitato dichiarano di astenersi dal pronunciarsi sullo studio, poiché sussiste un conflitto di interessi di tipo diretto e/o indiretto.

Sussistenza numero legale (n. 14 su 22)

Si ricorda che è obbligo notificare al Comitato Etico:

- data di arruolamento del primo paziente;
- stato di avanzamento dello studio, con cadenza semestrale e/o annuale, corredato da una relazione scritta;

- fine del periodo di arruolamento;
- data di conclusione dello studio studio a livello locale ed a livello globale;
- risultati dello studio, entro un anno dalla conclusione della stessa.

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

- deviazioni dal protocollo, anche quando queste si rendano necessarie per eliminare i rischi immediati per i partecipanti
- modifiche al protocollo, che non potranno essere messe in atto senza che il Comitato abbia rilasciato parere favorevole ad uno specifico emendamento, eccetto quando ciò sia necessario per eliminare i rischi immediati per i partecipanti o quando le modifiche riguardino esclusivamente aspetti logistici o amministrativi dello studio.

| | | Il Presidente |
|---------------------|--|---------------|
| Pisa, il 02/08/2017 | | |