Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	05/12/2016 Asteroid 2
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	
Data di avvio procedura di validazione:	05/12/2016
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10451

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)					
TITOLO:	Rischio aritmico associato a sindrome del QT lungo iatrogeno in pazienti anziani ospedalizzati (studio Asteroid).				
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	Asteroid, versione 1.0, data 01/10/2016				
Numero EudraCT:					
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	AZIENDA OSPEDALIERA SENESE (No Profit)				
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	UOC Medicina interna 2 Aziena Ospdaliera Universitaria Senese				
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Comitato Etico Regione Toscana - Area Vasta Sud Est -				

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)				
(Qualifica) Cognome e Nome: Capecchi Pier Leopoldo				
Sede di svolgimento dello studio: Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Medicina Interna 2				

Breve descrizione del Di	ISEGNO 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.						
DISEGNO DELLO STUDIO:	 di coorte prospettico altro Specificare: descrittivo Bracci: 1					
OBIETTIVO:	Obiettivo primario: Stima della prevalenza di LQTS in pazienti anziani ospedalizzati in trattamento con farmaci che possono prolungare l'intervallo QT. Obiettivi secondari: Stima della prevalenza d'uso di farmaci che possono prolungare l'intervallo QT in pazienti anziani ospedalizzati. Identificazione dei farmaci maggiormente associati a LQTS. Individuazione delle principali interazioni farmacologiche predisponenti l'insorgenza di LQTS. Identificazione di cofattori di rischio associati a LQTS iatrogeno in pazienti anziani ospedalizzati. Valutazione della frequenza e della tipologia di eventi aritmici insorti durante la degenza nei soggetti che presentino LQTS al momento del ricovero.					
POPOLAZIONE:	 Pazienti Età: Maggiore uguale di 65 Anni a Sesso: Femminile e Maschile ICD9: 					
INTERVENTO:						
CONFRONTO:						
OUTCOME:						
TIME STOP DELLE						
EVIDENZE						
DISPONIBILI:						

Altre informazioni:	
Numero ed età dei	200 sagasti
soggetti previsti per	300 soggetti
centro:	
Contributo lordo previsto	
dal promotore (per	
soggetto completato, ove	
applicabile):	
Durata dello studio:	2 Anni
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:	05/12/2016			
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	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	Sì
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
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	NA
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)	NA

T	:4: -: -: 4 4:	14	(44- 1:1).
Eventiiaii eiementi	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 questo è stato concordato tra le parti (se applicabile)) No
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)	Sì
Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement Altro, specificare:	No

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

1	Relatori			
L				