

Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	12/05/2016 usl9-2016-031-studio olmesartan
Inserito in osservatorio AIFA (OSSC):	
Data di avvio procedura di validazione:	20/09/2016
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10076

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)	
TITOLO:	Olmesartan e malassorbimento intestinale: uno studio di coorte osservazionale italiano
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	non applicabile, versione non applicabile, data 30/03/2016
Numero EudraCT:	non presente
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	A. MENARINI I.F.R. (Profit)
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	ATS Bergamo
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	-

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)	
(Qualifica) Cognome e Nome:	Lena Fabio
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Sanitaria 9 di Grosseto, u.o.c. Politiche del farmaco

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.	
DISEGNO DELLO STUDIO:	<ul style="list-style-type: none"> • di coorte • retrospettivo Bracci: 3
OBIETTIVO:	Confrontare il rischio di ospedalizzazione per malassorbimento intestinale associato all'utilizzo di olmesartan con quello degli altri Antagonisti del Recettore dell'Angiotensina II (ARB) e degli inibitori dell'Enzima di Conversione dell'Angiotensina (ACEi)
POPOLAZIONE:	<ul style="list-style-type: none"> • Pazienti Età: <ul style="list-style-type: none"> • Maggiore di 18 Anni a Sesso: Femminile e Maschile ICD9:
INTERVENTO:	
CONFRONTO:	
OUTCOME:	
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI:	
Altre informazioni:	
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	quelli possibili soggetti
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):	
Durata dello studio:	5 Anni

Periodo di arruolamento (ove applicabile):	5 Anni
Periodo di Follow-up (ove applicabile):	0 Giorni

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:	12/05/2016
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
Il promotore dichiara il rispetto delle Good Clinical Practice nonché delle disposizioni normative applicabili
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
La ricerca su persone che non sono in grado di dare il loro consenso informato è giustificata
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
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
Le informazioni sono conformi al protocollo
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
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)
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
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
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	
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	
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	
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	
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	
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)	
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)	
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)	
Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato dall'allegato 1)	
Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement	
Altro, specificare:	

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

Relatori