Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	01/03/2017 1370
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	
Data di avvio procedura di validazione:	01/03/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10779

IDENTIFICAZIONE DELLA	SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)
	THE ROLE OF ANTI TNF ALPHA AGENTS IN BEHÇET'S DISEASE REFRACTORY TO STANDARD OF CARE THERAPIES: MULTICENTER
TITOLO:	RANDOMIZED CONTROLLED PROSPECTIVE PARALLEL GROUP
	SINGLE-BLIND TRIAL TO EVALUATE THE 6 MONTH EFFECTIVENESS OF EITHER INFLIXIMAB OR ADALIMUMAB
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	FARM12LTAT, versione 1, data 01/12/2016
Numero EudraCT:	2017-000845-39
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA PISANA (No Profit)
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA PISANA
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: Mosca Marta			
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Pisana, Reumatologia		

Breve descrizione del	DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE
INTERESSATA (se a	pplicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine
*	opulation, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate
research recommendati	ions. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: Si'
	Studio controllato vs:
DISEGNO DELLO STUDIO:	• altro farmaco/combinazione di farmaci
	• Randomizzato
	Rapporto di randomizzazione: 1:1
	• In aperto
	• Altro
	Specificare: Gruppi paralleli e valutatore in cieco Bracci: 2
	Obiettivo primario di efficacia: L'obiettivo primario dello studio è quello di valutare l'efficacia
	del trattamento di 6 mesi con infliximab-IFX o adalimumab-ADA a seguito di una induzione
	con corticosteroidi sistemici e definito dal tempo di risposta di oculare e / o manifestazioni
OBIETTIVO:	neurologiche e / o muco-cutanee della malattia di Behcet che si sono verificati nonostante
	almeno 3 mesi di terapia immunosoppressiva standard con azatioprina o ciclosporina. Obiettivo
	primario di sicurezza : I profili di sicurezza e tollerabilità degli agenti anti-TNF alfa saranno valutate come la frequenza di eventi avversi (EA) e gli eventi avversi gravi (SAE) durante il
	corso dello studio.
POPOLAZIONE:	corso dello stadio.
010212101121	• Pazienti
	Età:

	• Maggiore uguale di 18 Anni a Minore uguale di 64 Anni
	Sesso: Femminile e Maschile
	ICD9:
INTERVENTO:	
	1. Categoria: Test Schema terapeutico: Dose Giornaliera: Dose (valore e unita'): 40 mg milligram(s) Durata massima del trattamento di un soggetto secondo il protocollo: 24 settimane Natura principio attivo: Biologica
	ATC: L04A
	Il farmaco è in commercio: Si'
	Indicazione: Artrite reumatoide, Artrite idiopatica giovanile, Spondiloartrite assiale, Artrite psoriasica, Idrosadenite Suppurativa (HS), Malattia di Crohn, Malattia di Crohn in pazienti pediatrici, Colite Ulcerosa, Uveite. 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: Si' Specialità medicinale:
	Codice AIC:
	Confezione:
	Principio attivo: ADALIMUMAB
	Note: Via di somministrazione: Uso sottocutaneo
	Forma farmaceutica: Soluzione iniettabile
	Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro
	Altro: Gestione e distribuzione del farmaco
	2. Categoria: Test Schema terapeutico: Dose Giornaliera: Dose (valore e unita'): 5 mg/kg milligram(s)/kilogram Durata massima del trattamento di un soggetto secondo il
	protocollo: 24 SETTIMANE Natura principio attivo: Biologica ATC: L04A
	Il farmaco è in commercio: Si'
	Indicazione: Artrite reumatoide, Malattia di Crohn negli adulti, Malattia di Crohn nei bambini, Colite ulcerosa, Colite ulcerosa pediatrica, Spondilite anchilosante, Artrite psoriasica, Psoriasi.
	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: Si' Specialità medicinale:
	Codice AIC:
	Confezione:
	Principio attivo: INFLIXIMAB Note:
	Via di somministrazione: Uso endovenoso
	Forma farmaceutica: Polvere per soluzione iniettabile
	Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro Altro: Gestione e distribuzione del farmaco
	3. Categoria: Test
	Schema terapeutico: Dose Giornaliera : Dose (valore e unita'): 20 mg milligram(s) Durata massima del trattamento di un soggetto secondo il protocollo: 6 SETTIMANE
	Natura principio attivo: Chimica ATC: H02AB
	Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Disordini endocrini, Insufficienza adrenocorticale acuta, Malattie

del collagene, Alterazioni dermatologiche, Stati allergici, Malattie

gastrointestinali, Stati edematosi, Sistema nervoso centrale, Affezioni neoplastiche trattamento palliativo.

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: Si'

Specialità medicinale:

Codice AIC: Confezione:

Principio attivo: METILPREDNISOLONE

Note:

Via di somministrazione: Uso orale Forma farmaceutica: Compressa

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro

Altro: Gestione e distribuzione del farmaco

4. Categoria: Test

Schema terapeutico: Dose Totale: Dose (valore e unita'): 40 mg milligram(s)
Durata massima del trattamento di un soggetto secondo il protocollo: 3 GIORNI

Natura principio attivo: Chimica

ATC: H02AB04

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Neurodermite generalizzata, Febbre reumatica acuta, Shock grave, Ustioni esofagee, Prevenzione della nausea e del vomito associati a chemioterapia antitumorale, Terapia adiuvante nelle gravi pneumopatie da Pneumocystis jiroveci.

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: Si'

Specialità medicinale:

Codice AIC: Confezione:

Principio attivo: METILPREDNISOLONE SODIO SUCCINATO

Note

Via di somministrazione: Uso intramuscolare

Forma farmaceutica: Polvere e solvente per soluzione iniettabile

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro

Altro: Gestione e distribuzione del farmaco

5. Categoria: Test

Schema terapeutico: Dose Totale : Dose (valore e unita'): 1 g gram(s) Durata massima del trattamento di un soggetto secondo il protocollo: 3 GIORNI

Natura principio attivo: Chimica

ATC: H02AB04

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Neurodermite generalizzata, Febbre reumatica acuta, Shock grave, Ustioni esofagee, Prevenzione della nausea e del vomito associati a chemioterapia antitumorale, Terapia adiuvante nelle gravi pneumopatie da Pneumocystis jiroveci.

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: Si'

Specialità medicinale:

Codice AIC: Confezione:

Principio attivo: METILPREDNISOLONE SODIO SUCCINATO

Note:

Via di somministrazione: Uso endovenoso

Forma farmaceutica: Polvere e solvente per soluzione iniettabile

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro

Altro: Gestione e distribuzione del farmaco

CONFRONTO:

OUTCOME:	Endpoint primario dello studio sarà il tempo manifestazioni muco-cutanee rispetto al trat			
TIME STOP DELLE	indinestazioni maco edanee rispetto di trat	tumento di o mesi agenti	anti II vi dipila .	
EVIDENZE				
DISPONIBILI:				
Altre informazioni:				
Numero ed età dei	10			
soggetti previsti per	10 soggetti			
centro:				
Contributo lordo				
previsto dal promotore				
(per soggetto				
completato, ove				
applicabile):				
Durata dello studio:	36 Mesi			
Periodo di arruolamento				
(ove applicabile):				
Periodo di Follow-up				
(ove applicabile):				
DOCUMENTAZIONE	DDESENTATA			
	'A Form - Appendice 5) generata da OsSC (s	a applicabila) firmata a c	latato	
	onforme (con riferimento a date e versioni) al			
	C o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità trans		ite ilelia CTA Polili	
generata dai ndovo Osbe	. O and fista to C to (in case of modulity trains	itoria)		
RICHIESTA DOCUM	ENTAZIONE INTEGRATIVA			
	niesta dei documenti mancanti e il tipo di doc	cumenti:		
		cumenti.	01/03/2017	
Specificare la data dei documenti ricevuti e il tipo di documenti: O1/03/2017 Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):				
Eventuali elementi eritie	Tiscontiati o artic osservazioni (testo nocio))•		
ELEMENTI DA VALU	TARE			
	rte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)?			
	e, il protocollo è conforme al PIP?			
	atiche e/o linee guida che sintetizzano le mig	gliori evidenze disponibili	(es. COCHRANE	
	ICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE			
INTERNATIONAL NET		, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		
	database pubblico che permette libero access	o ai risultati della ricerca		
(CLINICALTRIALSRE	GISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *L	a registrazione è obbliga	ntoria dal 21 Luglio	
2014 (2012/C 302/03)				
Eventuali elementi critic	i riscontrati o altre note (testo libero):			
	ALE SPERIMENTALE (Specificare Princip	pio attivo):		
	macologiche, forma farmaceutica e via di			
somministrazione:				
	a per somministrazione e posologia			
massima/die:				
Specificare la durata del				
Specificare le interazioni				
-	curezza ed efficacia del farmaco			
sperimentale:				
Eventuali elementi critici	i riscontrati o altre osservazioni (testo			

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

Nel background e razionale:

- a) E' descritto il quesito di ricerca e la giustificazione della conduzione del trial, incluso il riassunto degli studi clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per ogni intervento.
- b) E' spiegata la scelta dei confronti.

Sono specificati gli obiettivi o le ipotesi di ricerca

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, 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 documenti.

Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).

Gli interventi:

- a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la 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 di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante).
- c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare 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.

 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 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 partecipanti.

E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con cui è stato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi calcolo sulla dimensione del campione.

Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per 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. randomizzazione

stratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione a blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione.

E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste opache, numerazione sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino all'assegnazione degli interventi.

E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, dell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento.

Mascheramento (cecità):

- a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. 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 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 degli sperimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) 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, incluso un elenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal protocollo di intervento.

Gestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es. per prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per promuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di 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 ritrovato il piano di analisi statistico.

Metodi statistici:

- b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e aggiustate).
- c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi Intention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati mancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività).

Monitoraggio dei dati:

a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di Monitoraggio dei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una dichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove possono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo.

In alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è necessario.

b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.

Sicurezza:

sono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.

Revisione (auditing):

è descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri 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 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, 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 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 e l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari.

E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.

Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio.

E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori.

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.

Politiche di pubblicazione:

- a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli 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.
- 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.

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

Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi

E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso

L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)

Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia

Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):

INVESTIGATOR'S BROCHURE

Il dossier dello sperimentatore risulta completo e adeguato

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 disposizione normative applicabili

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

I benefici previsti dalla sperimentazione, terapeutici e in materia di sanità pubblica, ne giustifichino i rischi

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

Sono presenti misure per minimizzare il dolore, il disagio e la paura

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)

L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o altre normative 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 di risarcimento dei danni ai pazienti o di decesso imputabili alla sperimentazione clinica

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)

Indennità per gli 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:

ALTR	I ASPETTI PARTICOLARI	CHE SI RITIENE DI 1	PORTARE ALL'AT	TENZIONE DEL	COMITATO
ETIC	O (testo libero):				

Relatori			