Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	25/10/2016 10323
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	
Data di avvio procedura di validazione:	07/11/2016
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10323

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)			
	Studio osservazionale prospettico in Medicina Generale sull'efficacia della terapia analgesica nel paziente con Osteoartrosi dell'anca e del ginocchio		
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	SIMG_OA_01, versione 2.00, data 01/09/2016		
Numero EudraCT:			
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	SIMG - Società Italiana di Medicina Generale e delle Cure Primarie (No Profit)		
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	ATS Brescia		
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Comitato Etico della Provincia di Brescia -		

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)			
(Qualifica) Cognome e Nome:	salvetti andrea		
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda USL Toscana Sud Est, ambulatori MMG Grosseto		

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. • di coorte DISEGNO DELLO STUDIO: • prospettico Bracci: 0 Valutare l'efficacia clinica del trattamento analgesico in base alla tipologia di dolore nel paziente che accede all'ambulatorio di medicina generale con diagnosi di osteoartrosi OBIETTIVO: (OA) dell'anca e del ginocchio. L'efficacia clinica sarà espressa come riduzione del punteggio della scala WOMAC (scala Likert) somministrata durante il periodo di osservazione • Pazienti Età: POPOLAZIONE: • Maggiore di 50 Anni a Sesso: Femminile e Maschile ICD9: INTERVENTO: CONFRONTO: OUTCOME: TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti 30 soggetti previsti per centro:

Contributo lordo previsto dal	
promotore (per soggetto	
completato, ove applicabile):	
Durata dello studio:	1 Anni
Periodo di arruolamento (ove	6 Mesi
applicabile):	
Periodo di Follow-up (ove	6 Mesi
applicabile):	0 1/1051

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:	25/10/2016	
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	No
La ricerca su persone che non sono in grado di dare il loro consenso informato è giustificata	

ΙA
ĪΑ
Sì
ΝA
Sì
Sì
Sì
No

STRUTTURE, PERSONALE ED ASPETTI ECONOMICO-AMMINISTRATIVI	
L'idoneità dello sperimentatore e dei suoi collaboratori è stata valutata dal Curriculum Vitae e dalla sua	Sì

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	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	Sì
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)	'Sì
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)	Sì
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)	Sì
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:	Sì

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

Relat	ori		