## Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Regione Toscana

Sezione: AREA VASTA SUD EST ubicato c/o: Farmacia Ospedaliera AOUS - Viale Bracci, 16 - 53100 Siena

Telefono: 0577-586358 E-mail: c.etico@ao-siena.toscana.it

Prot n 10041\_2016

Siena, il 17/10/2016

Al promotore FONDAZIONE DEL GRUPPO ITALIANO MALATTIE EMATOLOGICHE DELL'ADULTO – FONDAZIONE GIMEMA ONLUS

Allo sperimentatore locale Bocchia Monica

al Direttore Generale della struttura di afferenza del P.I. Monica Bocchia

Oggetto: Comunicazione del PARERE relativo allo studio clinico

Titolo: STUDIO DI EFFICACIA, SICUREZZA E TOLLERABILITÀ DI BOSUTINIB (BEST) IN PAZIENTI ANZIANI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA RESISTENTI AL TRATTAMENTO DI PRIMA LINEA CON ALTRI FARMACI INIBITORI DELLA TIROSIN-CHINASI

Codice Protocollo: CML1516

Eudract (se applicabile): 2016-002216-40

In riferimento alla richiesta di cui all'oggetto, si trasmette la decisione del Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Toscana - sezione riunitosi in data 17/10/2016.

Si ricorda che l'inizio della sperimentazione è subordinato alla ricezione dei seguenti documenti, da parte del promotore:

- autorizzazione Autorità Competente (AIFA e/o Ministero della Salute)
- stipula della convenzione (se applicabile)
- rilascio della disposizione autorizzativa da parte dell'amministrazione aziendale

Il Comitato si riserva la facoltà di verificare il corso della sperimentazione autorizzata.

Firma del Responsabile della STS

Il Comitato Etico

in osservanza alle legislazioni vigenti in materia di sperimentazioni cliniche/studi osservazionali/uso compassionevole, ha esaminato la richiesta in oggetto relativa allo studio

Titolo: STUDIO DI EFFICACIA, SICUREZZA E TOLLERABILITÀ DI BOSUTINIB (BEST) IN PAZIENTI ANZIANI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA RESISTENTI AL TRATTAMENTO DI PRIMA LINEA CON ALTRI FARMACI INIBITORI DELLA TIROSIN-CHINASI

Codice Protocollo: CML1516

Eudract (se applicabile): 2016-002216-40

Valutando ed approvando la seguente documentazione:

Documentazione generale

- Data avvio procedura AIFA (versione 1.7 del 03/08/2016)
- Dichiarazione per l'accertamento della natura indipendente dello studio (se no-profit) (versione NON APPLICABILE del )

- Elenco dei Centri partecipanti (se multicentrico) (versione NON APPLICABILE del )
- Investigator's Brochure (IB) (versione 1 del 31/05/2016)
- Lista di controllo compilata (1a oppure 1b, se applicabile) (versione 1.7 del 03/08/2016)
- Modulo di domanda (CTA form Appendice 5 al DM 21/12/2007) (versione 2 del 21/09/2016)
- Protocollo di studio (versione 1.0 del 15/06/2016)
- Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (RCP) (versione NON APPLICABILE del )
- Sintesi del protocollo in lingua italiana (versione 1.0 del 15/06/2016)
- Documenti economici studio no profit GIMEMA accordo economico e dichiarazioni (versione NON APPLICABILE del )
- Copia della polizza e del certificato assicurativo (redatto a norma del DM 14 luglio 2009) (versione NON APPLICABILE del )
- Parere Unico del Centro Coordinatore (se applicabile) Riunione del 13.09.16, n.169/16 (versione 169/16 del 13/09/2016)
- Sottomissione\notifica all'autorità competente (AIFA) Schermata OsSC\_valutata AC\_documento ancora non disponibile (versione na del 07/10/2016)

## Documentazione centro-specifica

- Copia dell'accordo economico tra il promotore e il supplier (se applicabile) Documenti economici comprese integrazioni del 21.09.16 (versione NON APPLICABILE del )
- Modulo informativo per il paziente/genitore/tutore legale ICI\_centro specifico (versione 1.1 del 23/08/2016)
- Curriculum vitae in formato UE aggiornato dello sperimentatore locale (versione NON APPLICABILE del )
- Lettera al medico di medicina generale/pediatra di libera scelta LMC centro specifica (versione 1.1 del 23/08/2016)
- - Richiesta integrazioni (versione 1 del 23/08/2016)
- Modulo di consenso al trattamento dei dati personali Centro specifico (versione 1.1 del 23/08/2016)
- - Acquisizione agli atti del parere favorevole dell'esperto in materia contrattuale e brevettuale (versione NON APPLICABILE del 14/10/2016)
- Check list per l'istruttoria aziendale relativa al dispositivo in studio Documenti approvativi centro 07.10.16 (versione NON APPLICABILE del 07/10/2016)

La data di **arrivo della documentazione completa** è risultata il 21/09/2016

HA ESPRESSO IL SEGUENTE PARERE:

PARERE FAVOREVOLE nella seduta del 17/10/2016

Note/richieste/motivazioni (del parere non favorevole):

Numero registro pareri del Comitato Etico: CML1516

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

Dott. Mario ARNETOLI, Medico medicina generale

Dott. Carmelo BENGALA, Clinico

Dott. Alessandro CASINI, Ingegnere Clinico o Esperto Area medico chirurgica

Dr.ssa Maria Francesca DE MARCO, Delegata DD.SS.

Dr.ssa Vittoria DORETTI, DD.SS.

Dott.ssa Patrizia FUNGHI, Bioetica
Prof. Mario GABBRIELLI, Medico Legale
Prof. Stefano GONNELLI, Clinico
Dott. Fabio LENA, Farmacista
Prof.ssa Maura LODOVICI, Farmacologo
Dott. Rino MIGLIACCI, Clinico
Dott. Roberto MONACO, Clinico
Prof. Ranuccio NUTI, Clinico
Dott.ssa Barbara PAOLINI, Esperto in Nutrizione
Dott. Andrea PAOLINI, Materie giuridiche
Dott. Giandomenico PETRUCCI, Esperto Dispositivi Medici
Dott.ssa Mirella ROSSI, Rappresentante professioni sanitarie
Dott.ssa Marina ZICHE, Farmacologo

Elenco componenti del CE presenti ma astenuti:

Sussistenza numero legale (n. 18 su 18)

I sopraindicati componenti del Comitato dichiarano di astenersi dal pronunciarsi su quelle sperimentazioni per le quali possa sussistere un conflitto di interessi di tipo diretto o indiretto.

Il presente parere viene rilasciato secondo le modalità comunicate da AIFA con Disposizioni in vigore dal 1 ottobre 2014.

Si ricorda con l'occasione che è obbligo del Promotore notificare al Comitato Etico:

- data di inizio arruolamento del primo paziente (se applicabile);
- stato di avanzamento dello studio, con cadenza semestrale e/o annuale, corredato da una relazione scritta;
- eventuali sospette reazioni avverse gravi ed inattese (SUSAR) ed i rapporti periodici di sicurezza (DSUR);
- fine del periodo di arruolamento dei soggetti per la sperimentazione clinica e la conclusione di quest'ultima;
- data di conclusione dello studio presso il centro e in toto;
- risultati della sperimentazione clinica 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, o modifiche allo stesso, che pertanto non potranno essere avviate senza che il Comitato abbia espresso, per iscritto, parere favorevole ad uno specifico emendamento, eccetto quando ciò sia necessario per eliminare i rischi immediati per i soggetti o quando le modifica riguardino esclusivamente aspetti logistici o amministrativi dello studio.
- modifiche che aumentino il rischio per i soggetti e/o che incidano significativamente sulla conduzione dello studio (tutte le reazioni avverse serie; nuove informazioni che possano incidere negativamente sulla sicurezza dei soggetti o sulla conduzione dello studi).

Firma Presidente