| Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM): | 30/11/2016 10350_2016 |
|--|-----------------------|
| Inserito in osservatorio AIFA (OSsC): | Sì |
| Data di avvio procedura di validazione: | 30/11/2016 |
| Numero dello studio nell'Ordine del Giorno: | 10350 |

| IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica) | | |
|---|---|--|
| TITOLO: | Studio di fase IIIb/IV di sicurezza sulla somministrazione di nivolumab a dose costante in associazione a ipilimumab nei partecipanti affetti da neoplasie maligne in stadio avanzato | |
| Codice, versione e data del protocollo del promotore: | CA209-817, versione v. 15-sep-2016, data 15/09/2016 | |
| Numero EudraCT: | 2016-002621-10 | |
| Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit): | BRISTOL-M.SQUIBB (Profit) | |
| Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici): | Azienda Ospedaliera S.Maria- ONCOLOGIA-Terni-Dott.ssa Elisa Minenza | |
| Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile): | COMITATO ETICO DELLE AZIENDE SANITARIE DELL'UMBRIA - CEAS UMBRIA - | |

| IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente) | | |
|--|--|--|
| (Qualifica) Cognome e Nome: | Maio Michele | |
| Sede di svolgimento dello studio: | Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Immunoterapia Oncologica | |

| | O DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE e specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine |
|-------------------------------|--|
| EPICOT (Evidence, Population, | Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate . Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806. |
| | Studio controllato: No |
| DISEGNO DELLO STUDIO: | • In aperto |
| | Bracci: 1 |
| OBIETTIVO: | Primario: caratterizzare la sicurezza di nivolumab somministrato a dose costante in associazione a ipilimumab somministrato in base la peso corporeo. Secondario: stimare l'efficacia di nivolumab somministrato a dose costante in associazione a ipilimumab somministrato in base la peso corporeo. |
| | • Pazienti |
| POPOLAZIONE: | Età: • Maggiore uguale di 18 Anni a |
| | Sesso: Femminile e Maschile |
| | ICD9: |
| INTERVENTO: | 1. Categoria: Test Schema terapeutico: Studio in aperto, a braccio singolo, sull'uso di nivolumab e ipilimumab I partecipanti riceveranno il trattamento con nivolumab alla dose di 240 mg mediante infusione da 30 minuti ogni 2 settimane e ipilimumab 1 mg/kg mediante infusione da 30 minuti ogni 6 settimane, a partire dal Giorno 1, fino a progressione, tossicità inaccettabile, revoca del consenso o termine dello studio, a seconda di quale evento si verificherà per primo. |

| | Natura principio attivo: Biologica |
|--------------------------|--|
| | ATC: L01XC11 |
| | Il farmaco è in commercio: Si' |
| | Indicazione: Trattamento del melanoma avanzato (non resecabile o |
| | metastatico) negli adulti. 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: Ipilimumab |
| | Note: |
| | Via di somministrazione: Uso endovenoso |
| | Forma farmaceutica: Concentrato per soluzione iniettabile |
| | Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: la |
| | preparazione del/i farmaco/i sperimentale/i |
| | Opzioni: |
| | ♦ eventuale smaltimento farmaci residui o scaduti |
| | 2. Categoria: Test |
| | Schema terapeutico: Studio in aperto, a braccio singolo, sull'uso di |
| | nivolumab e ipilimumab I partecipanti riceveranno il trattamento con |
| | nivolumab alla dose di 240 mg mediante infusione da 30 minuti ogni 2 |
| | settimane e ipilimumab 1 mg/kg mediante infusione da 30 minuti ogni |
| | 6 settimane, a partire dal Giorno 1, fino a progressione, tossicità |
| | inaccettabile, revoca del consenso o termine dello studio, a seconda di |
| | quale evento si verificherà per primo. |
| | Natura principio attivo: Biologica |
| | ATC: L01XC |
| | Il farmaco è in commercio: Si' |
| | Indicazione: melanoma avanzato e del tumore del polmone non a |
| | piccole cellule squamoso avanzato in pazienti pretrattati. |
| | Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: |
| | ND Social constitution of the constitution of |
| | Se si, in quali Paesi: |
| | Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: Si' |
| | Specialità medicinale: Codice AIC: |
| | Confezione: |
| | |
| | Principio attivo: Nivolumab Note: |
| | Via di somministrazione: Uso endovenoso |
| | Forma farmaceutica: Soluzione iniettabile |
| | Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: la |
| | preparazione del/i farmaco/i sperimentale/i |
| | Opzioni: |
| | ♦ eventuale smaltimento farmaci residui o scaduti |
| CONFRONTO: | |
| | End point "primario": L'obiettivo primario dello studio sarà valutato sintetizzando il |
| | numero e la percentuale di partecipanti che manifestano eventi avversi selezionati e |
| | immuno-mediati correlati al trattamento di elevata gravità (Grado 3-4 e Grado 5). |
| | Gli eventi avversi di interesse selezionati sono i seguenti: polmonite, nefrite |
| | interstiziale, diarrea/colite, epatite, eruzione cutanea, endocrinopatie ed eventi di |
| OUTCOME: | ipersensibilità/reazione all'infusione. Tempo/i di rilevazione di questo end point: E' |
| | previsto che l'analisi venga effettuata una volta che tutti i partecipanti abbiano |
| | iniziato il trattamento in studio e siano stati seguiti per almeno 3 mesi. End point |
| | "secondario": Sopravvivenza Libera da Progressione (PFS). Tasso di Risposta |
| | Obiettiva (ORR). Sopravvivenza Complessiva (OS). Durata della Risposta (DOR). |
| | Risultati Riportati dal Partecipante (PROs) |
| TIME STOP DELLE EVIDENZE | |
| DISPONIBILI: | |
| | |

| Altre informazioni: | |
|---|--------------------|
| Numero ed età dei soggetti previsti | 5 soggetti |
| per centro: | |
| Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): | Euro 12.848,00+iva |
| Durata dello studio: | 33 Mesi |
| Periodo di arruolamento (ove applicabile): | |
| Periodo di Follow-up (ove applicabile): | 5 Anni |

| DOCUMENTAZIONE PRESENTATA | |
|--|------------|
| Modulo di domanda (CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato | Sì |
| Lista documentazione conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella C | TA Form Sì |
| generata dal nuovo OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) | 51 |

| 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: | 30/11/2016 |
| Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): | |

| ELEMENTI DA VALUTARE | |
|--|----|
| La sperimentazione è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)? | NA |
| Se si al punto precedente, il protocollo è conforme al PIP? | |
| Esistono revisioni sistematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili (es. COCHRANE COLLABORATION, NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUIDELINES INTERNATIONAL NETWORK) | NA |
| Il trial è registrato in un database pubblico che permette libero accesso ai risultati della ricerca (CLINICALTRIALSREGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione è obbligatoria dal 21 Luglio 2014 (2012/C 302/03) | Sì |
| Eventuali elementi critici riscontrati o altre note (testo libero): | |

| DATI SUL MEDICINALE SPERIMENTALE (Specificare Princip | io attivo): |
|---|-------------|
| Specificare proprietà farmacologiche, forma farmaceutica e via di somministrazione: | |
| Specificare dose massima per somministrazione e posologia massima/die: | |
| Specificare la durata del trattamento: | |
| Specificare le interazioni farmacologiche: | |
| Specificare i dati sulla sicurezza ed efficacia del farmaco sperimentale: | |
| Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): | |
| 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. | Т |
| Nel titolo dello studio è descritto il disegno dello studio, la popolazione, gli interventi, e se applicabile, l'acronimo del trial | Sì |
| Nel background e razionale: | |
| a) E' descritto il quesito di ricerca e la giustificazione della conduzione del trial, incluso il riassunto degli studi | Sì |
| clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per ogni intervento. | |
| b) E' spiegata la scelta dei confronti. | Sì |
| Sono specificati gli obiettivi o le ipotesi di ricerca | Sì |
| 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, | Sì |
| 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. | Sì |
| 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). | Sì |
| Gli interventi: | 1 |
| a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la | Sì |
| 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 | 1 |
| partecipante al trial (es. per ragioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, e/o di | a, |
| efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da | Sì |
| 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 | Sì |
| blister di farmaco, test di laboratorio). | |
| d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial. | Sì |
| 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 | Sì |
| dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' | 31 |
| 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 | Sì |
| pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i partecipanti. | 31 |
| 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 | Sì |
| dimensione del campione. | |
| Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il | Sì |
| target previsto nella dimensione del campione. | 31 |
| 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 | Sì |
| stratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione | OI |
| a blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione. | 1 |
| E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste | |
| | Sì |
| all'assegnazione degli interventi. | 1 |
| E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, | Sì |
| dell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. | |
| Mascheramento (cecità): | NA |
| | |

| - | a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i artecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento i questo requisito. | |
|-------------|--|----|
| | b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial | NA |
| N g s | 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 ualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro elativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo in cui sono disponibili queste informazioni. | Sì |
| e | Metodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. | Sì |
| F | destione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es. er prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per romuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). | Sì |
| N i | e 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 iano di analisi statistico. | Sì |
| | Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e ggiustate). | Sì |
| I | c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi ntention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati nancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività). | Sì |
| d | Monitoraggio dei dati: a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di Monitoraggio ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo. | Sì |
| | n alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è necessario. | Sì |
| | b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi | Sì |
| | sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio. | |
| s | ono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia ollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial. | Sì |
| è | devisione (auditing): descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri artecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. | Sì |
| | Presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato | NA |
| E | tico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione. dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei riteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc). | Sì |
| (| Consenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un attore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo). | NA |
| 1 | b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari. | |
| | descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate e informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. | Sì |
| | ono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. | Sì |
| E | l' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo ontrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori. | Sì |
| | l' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza ssicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio. | Sì |
| | colitiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli | Sì |

| 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, | Sì |
| 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 | C; |
| e i codici statistici utilizzati. | 31 |
| Campioni biologici: | |
| Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi | Sì |
| (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del | 31 |
| 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 | Sì |
| E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso | NA |
| L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) | Sì |
| Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia | NA |
| Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): | |

| INVESTIGATOR'S BROCHURE | |
|---|----|
| Il dossier dello sperimentatore risulta completo e adeguato | Sì |

| 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 rischi e gli inconvenienti prevedibili sono stati soppesati rispetto al vantaggio per il soggetto incluso nella sperimentazione e per altri pazienti attuali e futuri | Sì |
| I benefici previsti dalla sperimentazione, terapeutici e in materia di sanità pubblica, ne giustifichino i rischi | 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 | NA |
| Sono presenti misure per minimizzare il dolore, il disagio e la paura | NA |
| 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): | T |
| 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 | NA |
| 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 |
| Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile) | Sì |
| 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 | Sì |
| 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) | Sì |
| 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 | T |
|--|-----|
| dichiarazione sul conflitto di interessi | Sì |
| L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la | NA |
| 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 | NA |
| 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 | Sì |
| 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 | NA |
| strumentali e di laboratorio extraroutinari saranno sostenuti con fondi ad hoc o che il sostenimento di costi aggiuntivi sia autorizzato dalla Direzione Aziendale | NA |
| 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) | N.A |
| L'avantuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità praviste dal DM 21 dicembra 2007 o | N.A |
| 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 | 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 |
| Indennità per gli 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) | NA |
| 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):

| Relatori | | |
|----------|--|--|
| | | |