Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	08/08/2016 GEN/0117933/E
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	
Data di avvio procedura di validazione:	08/08/2016
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10059

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)			
ITTOLO:	"Studio randomizzato sul catetere a palloncino per angioplastica transluminale percutanea rivestito di paclitaxel IN.PACT 014 rispetto ad angioplastica transluminale percutanea standard per il trattamento delle occlusioni totali croniche nelle arterie infrapoplitee"		
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	IN.PACT BTK, versione NON APPLICABILE, data		
Numero EudraCT:	NA		
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	MEDTRONIC ITALIA (Profit)		
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):			
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	_		

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)			
(Qualifica) Cognome e Nome: Liistro Francesco			
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda USL Toscana Sud Est, UO Cardiologia/ Emodinamica		

Breve descrizione del DISEGNO DE	LLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE
	ificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine
	ention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate
research recommendations. BMJ. Oct	14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: Si'
	Studio controllato vs:
DISEGNO DELLO STUDIO:	• altro dispositivo
	• Randomizzato
	Rapporto di randomizzazione: 1:1 Bracci: 2
	L'obiettivo primario è valutare la perdita di lume tardiva o Late Lumen Loss
OBIETTIVO:	(LLL) 9 mesi dopo la procedura di valutazione del dispositivo sperimentale
	rispetto alla PTA standard (convenzionale).
	• Pazienti
	Età:
POPOLAZIONE:	Maggiore uguale di 18 Anni a Minore uguale di 85 Anni
	Sesso: Femminile e Maschile
	ICD9:
INTERVENTO:	
CONFRONTO:	
OUTCOME:	Perdita di lume tardiva o Late Lumen Loss (LLL) a 9 mesi.
TIME STOP DELLE EVIDENZE	
DISPONIBILI:	

Altre informazioni:	
Numero ed età dei soggetti previsti per	18 soggetti
centro:	
Contributo lordo previsto dal promotore	
(per soggetto completato, ove	
applicabile):	
Durata dello studio:	45 Mesi
Periodo di arruolamento (ove	
applicabile):	
Periodo di Follow-up (ove applicabile):	

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:	08/08/2016
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	

ELEMENTI DA VALUTARE

ASPETTI ETICI	
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	No
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	NA
Se applicabile, la descrizione dello studio è adeguata alle diverse fasce di età considerate	NA
L'informativa è conforme al template del Comitato Etico Regionale	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
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	No
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 dichiarazione sul conflitto di interessi	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	Sì
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	Sì
Generale	
Per le indagini cliniche post marketing, lo Sperimentatore responsabile localmente dello studio ha fornito anche la	
checklist per l'istruttoria aziendale, finalizzata alla valutazione delle modalità di acquisto del DM richiesti per	NA
indagini cliniche post marketing e a firma del Direttore della Farmacia Ospedaliera	
Per studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le	<u> </u>
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	N.T.A
svolgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali	NA
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	NA
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	NA
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) Ci
e stato concordato tra le parti (se applicabile)	51
Sono presenti una Polizza ed un Certificato Assicurativo specifici per lo studio, in cui siano chiare le disposizioni	Sì
previste in materia di risarcimento dei danni ai pazienti o di decesso imputabili alla sperimentazione clinica	31
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi	Sì
natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	31
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi	Sì
natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	31
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	NA
dall'allegato 1)	INA
Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement	No
Altro, specificare:	

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

Relatori		