Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	30/11/2016 10198_2016
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	30/11/2016
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10198

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIM	ENTAZIONE CLINICA (interventistica)
TITOLO:	Studio di fase 2b, randomizzato, in doppio cieco, a dose singola, con controllo attivo, a dose variabile volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di MEDI8852
Codice, versione e data del protocollo	in adulti ricoverati con influenza causata da ceppi di Tipo A D6000C00003, versione am 1, data 07/07/2016
Numero EudraCT:	2015-004276-29
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	MEDIMMUNE, LLC (Profit)
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese UOC Malattie Infettive Universitarie A. De Luca
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Comitato Etico Regione Toscana - Area Vasta Sud Est -

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIM	MENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)
(Qualifica) Cognome e Nome:	De Luca Andrea
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Malattie Infettive Universitarie

Breve descrizione de	el DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE
	applicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine
`	Population, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate
research recommenda	ations. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: Si'
	Studio controllato vs:
	• placebo
DISEGNO DELLO STUDIO:	• Randomizzato
	Rapporto di randomizzazione: rapporto 1:1:1
	Doppio Cieco
	Bracci: 3
	OBIETTIVI Primari: 1. Valutare l'effetto di MEDI8852 somministrato in combinazione con
	oseltamivir e l'effetto di oseltamivir in monoterapia nel ridurre il tempo alla normalizzazione della
OBIETTIVO:	funzione respiratoria 2. Confrontare la sicurezza e la tollerabilità di una dose singola endovenosa
	(EV) di MEDI8852 somministrato in combinazione con oseltamivir con la sicurezza e la
	tollerabilità di oseltamivir in monoterapia
	• Pazienti
	Età:
POPOLAZIONE:	• Maggiore uguale di 18 Anni a
	Sesso: Femminile e Maschile
	ICD9:
INTERVENTO:	

1. Categoria: Test

Schema terapeutico: studio di fase 2b, randomizzato, in doppio cieco, con controllo attivo, a dose variabile volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di una singola dose EV di MEDI8852 (750 o 3.000 mg) o placebo in combinazione con oseltamivir in soggetti adulti di almeno 18 anni di età che vengono ricoverati con influenza causata da ceppi di Tipo A. Saranno arruolati circa 450 soggetti nei centri dello studio distribuiti nel Nord America, in Europa e in altre regioni (comprese quelle dell'emisfero meridionale), i quali saranno randomizzati in rapporto 1:1:1 a ricevere i farmaci dello studio il Giorno 1 in 3 coorti a dose fissa, secondo lo schema seguente: • Braccio di trattamento 1: 75 mg di oseltamivir per via orale (PO) due volte al giorno (BID) per 5 giorni e 750 mg di MEDI8852 tramite un'unica infusione EV (n = 150) • Braccio di trattamento 2: 75 mg di oseltamivir PO BID per 5 giorni e 3.000 mg di MEDI8852 tramite un'unica infusione EV (n = 150) • Braccio di trattamento 3: 75 mg di oseltamivir PO BID per 5 giorni e placebo tramite un'unica infusione EV (n = 150) NOTA: il dosaggio e la somministrazione di oseltamivir devono seguire le informazioni di prescrizione locali e tutte le dosi devono essere modificate in base alla funzionalità renale. I soggetti possono anche ricevere zanamivir per via EV o altri antivirali (modificati in base alla funzionalità renale) se garantiti in base al giudizio dello sperimentatore.

Natura principio attivo: Biologica

ATC: L01XC

Il farmaco è in commercio: No

Indicazione:

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: No

Specialità medicinale:

Codice AIC: Confezione:

Principio attivo: MEDI8852 è un anticorpo monoclonale (mAb) umano della classe di

immuno globuline

Note:

Via di somministrazione: Uso endovenoso

Forma farmaceutica: Concentrato per soluzione endovenosa

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: la preparazione

del/i farmaco/i sperimentale/i

Opzioni:

♦ eventuale smaltimento farmaci residui o scaduti

1. Categoria: Comparatore

Tipo di comparatore: Placebo

Descrizione della motivazione dell'uso del placebo: I pazienti saranno randomizzati in rapporto 1:1:1 a ricevere i farmaci dello studio il Giorno 1 in 3 coorti a dose fissa, secondo lo schema seguente: • Braccio di trattamento 1: 75 mg di oseltamivir per via orale (PO) due volte al giorno (BID) per 5 giorni e 750 mg di MEDI8852 tramite un'unica infusione EV (n = 150) • Braccio di trattamento 2: 75 mg di oseltamivir PO BID per 5 giorni e 3.000 mg di MEDI8852 tramite un'unica infusione EV (n = 150) • Braccio di trattamento 3: 75 mg di oseltamivir PO BID per 5 giorni e placebo tramite un'unica infusione EV (n = 150)

Per quali farmaci viene utilizzato: **IMP 1**

Add-On alla terapia standard: Braccio di trattamento 3: 75 mg di oseltamivir PO BID per 5 giorni e placebo tramite un'unica infusione EV (n = 150)

Via di somministrazione: Uso endovenoso

Forma farmaceutica: Concentrato per soluzione endovenosa

OUTCOME:

CONFRONTO:

Primary end point: a)Time to normalization of respiratory function, defined as: i. For subjects without underlying chronic lung disease and not on supplemental oxygen prior to hospitalization, an oxygen saturation of $\geq 95\%$ for 24 hours on room air, ii. For subjects with underlying chronic lung disease or on supplemental oxygen prior to hospitalization, a return to their baseline oxygen saturation and/or supplemental oxygen requirements as recorded during the 2 months prior to admission and not associated with a concurrent respiratory illness or the onset of influenza symptoms for 24 hours. b) Safety of MEDI8852 Treatment-emergent serious adverse events

	(TESAEs) treatment-emergent adverse events (TEAEs) and treatmentements (TEAESIs)	ergent adverse events	of
TIME STOP DELLE	operat interest (12/12/01/)		
EVIDENZE			
DISPONIBILI:			
Altre informazioni:			
Numero ed età dei			
soggetti previsti per	almeno 1 soggetti		
centro:			
Contributo lordo			
previsto dal			
<u> </u>	€ 5.387+ iva		
soggetto completato,	C 3.307 + 1va		
ove applicabile):			
	18 Mesi		
Periodo di	10 11201		
arruolamento (ove			
applicabile):			
Periodo di Follow-up			
(ove applicabile):			
Lista documentazione generata dal nuovo O RICHIESTA DOCU Specificare la data di	CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e de conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presensSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria) MENTAZIONE INTEGRATIVA richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti: i documenti ricevuti e il tipo di documenti:		Sì Sì
Eventuali elementi cr	itici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):		
ELEMENTI DA VA			D.T.A.
	parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)?		NA
	ente, il protocollo è conforme al PIP?		-
	tematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili , NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUINETWORK)		NA
	un database pubblico che permette libero accesso ai risultati della ricerca REGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione è obbliga)	toria dal 21 Luglio	Sì
Eventuali elementi cr	itici riscontrati o altre note (testo libero):		
DAME OUR MEDICA	NAME OPENIA OPENIA DE CONTRA DE CONT		
	INALE SPERIMENTALE (Specificare Principio attivo):		
Specificare proprietà	farmacologiche, forma farmaceutica e via di		

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):	

	1
PROTOCOLLO CLINICO	
Il protocollo viene valutato con lo SPIRIT Statement.	ı
Nel titolo dello studio è descritto il disegno dello studio, la popolazione, gli interventi, e se	Sì
applicabile, l'acronimo del trial	51
Nel background e razionale:	
a) E' descritto il quesito di ricerca e la giustificazione della conduzione del trial, incluso il	Sì
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.	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.	Sì
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	Sì
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	Sì
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	Sì
permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno	51
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	Sì
risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un	51
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	Sì
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	Sì
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	
	Sì
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	g.,
di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite	Sì
per i partecipanti.	a.
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.	Sì
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	Sì
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	Sì
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	Sì
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	Sì
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	Sì
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,	Sì
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	a)
follow-up, incluso un elenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i	Sì
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	Sì
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	Sì
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	Sì
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	Sì
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	Sì
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	a)
necessario.	Sì
b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà	Sì
accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	
Sicurezza:	Sì
sono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli	
	•
5	

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	NA
presso i centri partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo	INA
sponsor.	
E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un	
<u> </u>	NA
valutazione.	
E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es.	
	Sì
partecipanti ai trial, comitato etico, etc).	51
Consenso/assenso:	
	C)
a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante	31
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	NA
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	Sì
il trial.	
Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di	Sì
studio.	51
E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un	a
eventuale accordo contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori.	Sì
E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di	
	NA
studio.	
Politiche di pubblicazione:	
a) E' delineate un processo e un calendario riguardente la diffusione dei rigultati della studio de	
parte degli sperimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al	Sì
pubblico, e ad altri gruppi rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione	
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla	
	Sì
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	Sì
autorita 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	Sì
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	NA
E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso	Sì
L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	Sì
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	Sì
	MEDI8852 EMA
Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	scientific Advice dated
participation procedure, crime i intermient (testo norto).	24 Sep2015
L	2 · 50p2015

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	Sì

sperimentazione e per altri pazienti attuali e futuri	
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):	
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 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	NA
Generale	4
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	NA
Generale	
Per studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le	C)
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	7.7.4
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	1 1/1
Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un contratto tra promotore/supplier e centro clinico, e questo	_
	NA
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	NA
altre normative applicabili, è congruo (se applicabile)	4
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	

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	Sì
Altro, specificare:	

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

Il consenso relativo alle ricerche future non verrà implementato presso il centro afferente all'Azienda Ospedaliera Universitaria Senese in quanto lo Sponsor non è in grado di soddisfare alla richiesta del CE relativa al fatto di definire adesso le patologie per le quali le ricerche future verranno effettuate.

Relatori			