Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	03/08/2016 20120124
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	03/08/2016
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10021

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)		
TITOLO:	Studio multicentrico, in aperto, a braccio singolo, volto a valutare la sicurezza, la tollerabilità e l'efficacia di evolocumab per la riduzione del colesterolo legato alle lipoproteine a bassa densità (C-LDL) in aggiunta alla dieta e alla terapia ipolipemizzante in soggetti pediatrici dai 10 ai 17 anni di età affetti da ipercolesterolemia familiare eterozigote (HeFH) o ipercolesterolemia familiare omozigote (HoFH).	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	20120124, versione Amend 1, data 10/09/2015	
Numero EudraCT:	2015-002276-25	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	AMGEN INC. (Profit)	
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	AOU Ospedale Infantile Regina Margherita di Torino	
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Comitato Etico della Città della Salute e della Scienza di Torino	

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome: Sampietro Tiziana		
Sede di svolgimento dello studio:	Fondazione Toscana G. Monasterio, Cardiologia e Medicina Cardiovascolare	

	ELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE	
	cificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine	
	vention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate	
research recommendations. BMJ. Oct	14, 2006; 333(7572): 804-806.	
	Studio controllato: No	
DISEGNO DELLO STUDIO:	In aperto	
	Bracci: 1	
	Descrivere la sicurezza e la tollerabilità di 80 settimane di trattamento con	
OBIETTIVO:	evolucumab in aggiunta alla terapia standard, in soggetti pediatrici dai 10	
	ai 17 anni di età con HeFH o HoFH.	
	Pazienti	
	Età:	
POPOLAZIONE:	Maggiore uguale di 2 Anni a Minore uguale di 17 Anni	
	Sesso: Femminile e Maschile	
	ICD9:	
INTERVENTO:		
	1. Categoria: Test	
	Schema terapeutico: Evolocumab 420 mg sc una volta al mese (3	
	iniezioni con siringa/penna da 140 mg di evolocumab in 1,0 mL	
ciascuna)		
	Natura principio attivo: Biologica	
	ATC: C10AX13	
	Il farmaco è in commercio: Si'	
	Indicazione: Ipercolesterolemia e dislipidemia mista e	
	Ipercolesterolemia familiare omozigote	
	Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio	
	all'estero: ND	

CONFRONTO: OUTCOME:	Se si, in quali Paesi: Il farmaco è in commercio per altre i Specialità medicinale: Codice AIC: Confezione: Principio attivo: Note: Via di somministrazione: Uso sottoc Forma farmaceutica: Soluzione iniet Il coinvolgimento della farmacia osp altro Altro: Ricezione del farmaco e cons	utaneo tabile in edaliera/ segna all	penna preriempitaù territoriale è previsto per: o sperimentatore.
TIME STOP DELLE EVIDENZE			
DISPONIBILI: Altre informazioni:			
	4 soggetti		
centro:	1 2098		
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):	3207,00		
Durata dello studio:	80 Settimane		
Periodo di arruolamento (ove applicabile):			
Periodo di Follow-up (ove applicabile):			
	endice 5) generata da OsSC (se applicabile), fi ferimento a date e versioni) alla lista di contro e Ib (in caso di modalità transitoria)		
Specificare la data di richiesta dei docu	menti mancanti e il tipo di documenti:		
Specificare la data dei documenti ricevi	•		03/08/2016
Eventuali elementi critici riscontrati o a	ltre osservazioni (testo libero):		
ELEMENTI DA VALUTARE			
La sperimentazione è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)?			
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)			
Il trial è registrato in un database pubblico che permette libero accesso ai risultati della ricerca (CLINICALTRIALSREGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La Sì			
registrazione è obbligatoria dal 21 Lu	igno 2014 (2012/C 302/03)	C4.,.11.	autorizzato in accordo
Eventuali elementi critici riscontrati o a	ltre note (testo libero):	alla VI	HP in data 22/03/2016. on Number del PIP:
DATI SUL MEDICINALE SPERIM	ENTALE (Specificare Principio attivo):		
Specificare proprietà farmacologiche, for 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.	
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	α,
riassunto degli studi clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei	Sì
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	a)
gruppi paralleli, fattoriale, crossover, singolo gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità, equivalenza, non inferiorità, esplorativo)	S1
E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei	
	Sì
anche 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	Sì
studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	
Gli interventi:	
a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo	Sì
da 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	Sì
un danno in risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia	
come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante).	
c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del	Sì
partecipante corrisponde a quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le	
procedura 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	G)
durante il trial.	Si
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 dell'evento), i metodi di aggregazione	
(es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la	Sì
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 pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni	Sì
e le visite per i partecipanti.	
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	Sì
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	
	C)
	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	G)
	Sì
mantenere 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	Sì
all'intervento (es. 1 partecipanti al trial, 1 professionisti sanitari, 1 valutatori degli esiti, gli	
analisti 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	Sì
partecipante durante il 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	Sì
studio (ad esempio, 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	C?
del 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,	Sì
doppio 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	Sì
SCALINDO E SECULIDADE DE CONTROL DE DESENTA DE LA COLOCULIDA DE LA COLOCULIDA DE CONTROL DECENTROL DE CONTROL	
ai documenti in cui può essere ritrovato il piano di analisi statistico.	
ai documenti in cui può essere ritrovato il piano di analisi statistico. Metodi statistici:	N. A.
ai 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.	NA
ai 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 per sottogruppi e aggiustate).	
ai 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.	

metodo statistico per trattare i dati mancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive 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 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.	Sì
In alternative, so il trial non pravado un IDMC à riportate una enjagazione per il quale non à	Sì
b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	Sì
eventi avversi sia sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	Sì
Revisione (auditing): è descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.	Sì
E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione.	Sì
E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri 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 tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo).	Sì
b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per 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,	Sì
condividerà e manterrà riservate le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.	Sì
Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio.	Sì
E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un 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 una polizza assicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio.	Sì
Politiche di pubblicazione: a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli sperimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione	Sì
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al reporting dello studio clinico.	No
c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti e i codici statistici utilizzati.	No
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 modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito	Sì
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)	No
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	Sì
Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	EMA/CHMP/748108/2013

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	Sì
Sono presenti misure per minimizzare il dolore, il disagio e la paura	Sì
La ricerca su persone che non sono in grado di dare il loro consenso informato è giustificata	

INFORMAZIONE AI SOGGETTI E PROCEDURE PER IL C	ONSENSO 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	Sì
Se applicabile, la descrizione dello studio è adeguata alle diverse fasce di età considerate	Sì
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	No
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	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	Sì
specifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore	

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 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	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		
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	NA		
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	NA		
Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un contratto tra promotore/supplier e centro clinico, e questo	\Box		
è stato concordato tra le parti (se applicabile)	Sì		
L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o altre normative applicabili, è congruo (se applicabile)	Sì		
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)			
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)			
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	NA		
Altro, specificare:			

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

Relatori		