## 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 10174\_2016

Siena, il 17/10/2016

Al promotore ISTITUTO ONCOLOGICO VENETO

Allo sperimentatore locale Di Cristofaro Loretta

al Direttore Generale della struttura di afferenza del P.I. Aurelio Costa

Oggetto: Comunicazione del PARERE relativo allo studio clinico

Titolo: Meccanismi di immunosorveglianza nell'adenocarcinoma del retto

Codice Protocollo: IMMUNOREACT

Eudract (se applicabile): NA

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: Meccanismi di immunosorveglianza nell'adenocarcinoma del retto

Codice Protocollo: IMMUNOREACT

Eudract (se applicabile): NA

Valutando ed approvando la seguente documentazione:

Documentazione generale

- Protocollo di studio
- Scheda di raccolta dati
- Dichiarazione per l'accertamento della natura indipendente dello studio (del 06/09/2016)
- Elenco dei Centri partecipanti

- pubblicazioni scientifiche
- Sintesi del protocollo in lingua italiana (versione del 10/10/2016)
- Parere del Comitato Etico di riferimento del centro coordinatore (Regione Veneto 18/07/2016)

## Documentazione centro-specifica

- Lettera di accettazione dello sperimentatore locale (versione del 31/08/2016)
- Curriculum vitae in formato UE aggiornato dello sperimentatore locale (versione del 08/09/2016)
- Modulo di consenso informato/assenso per la partecipazione allo studio (versione del 27/08/2016)

La data di arrivo della documentazione completa è risultata il 08/09/2016

HA ESPRESSO IL SEGUENTE PARERE:

## PARERE FAVOREVOLE nella seduta del 17/10/2016

N.B.: Il Comitato raccomanda l'acquisizione agli atti del nulla osta della Direzione Aziendale della Struttura Sanitaria di riferimento dello sperimentatore principale.

Numero registro pareri del Comitato Etico: 10174\_2016

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.

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 Pr	esidente