Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	20/09/2017 11033_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	20/09/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	11033

IDENTIFICAZIONE DELLA SPI	ERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)
TITOLO:	Studio di fase 3b, randomizzato, con prodotto di confronto attivo, in aperto, multicentrico per confrontare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di ITCA 650 rispetto a empagliflozin e glimepiride come terapia aggiuntiva alla metformina in pazienti affetti da diabete di tipo 2. Studio FREEDOM-4-OAD
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	ITCA650-CLP-203, versione -, data 17/11/2016
Numero EudraCT:	2016-001165-88
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	INTARCIA THERAPEUTICS, INC. (Profit)
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Azienda Ospedaliero Universitaria Pisa
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Comitato Etico Regione Toscana Area Vasta Nord Ovest -

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome:	Dotta Francesco	
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Diabetologia	

	I DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE
,	applicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine
The state of the s	Population, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate
research recommenda	tions. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: Si'
	Studio controllato vs:
DISEGNO DELLO STUDIO:	• altro farmaco/combinazione di farmaci
	• Randomizzato
	Rapporto di randomizzazione: 1:1:1 Bracci: 3
	Determinare se ITCA 650 sia non inferiore a empagliflozin o glimepiride nel ridurre l'emoglobina
ODIETTIVO	glicosilata (HbA1c) o il peso in pazienti con diabete di tipo 2 (T2D) dopo 65 settimane di
OBIETTIVO:	trattamento. I margini di non inferiorità sono 0,3% e 1,5 kg, rispettivamente per HbA1c e peso. Se viene dimostrata la non inferiorità, allora ITCA 650 sarà testato per valutarne la superiorità
	corrispondente.
	• Pazienti
	Età:
POPOLAZIONE:	• Maggiore di 18 Anni a
	Sesso: Femminile e Maschile
	ICD9:
INTERVENTO:	Categoria: Test Schema terapeutico: pazienti saranno randomizzati in un rapporto 1:1:1 (circa 310

pazienti per braccio) a ricevere: -Dispositivo ITCA 650 20 mcg/giorno per 13 settimane, quindi dispositivo ITCA 650 60 mcg/giorno per 52 settimane. oppure -empagliflozin (25 mg/giorno). La dose iniziale sarà di 10 mg/giorno, che verrà aumentata a 25 mg/giorno dopo 6 settimane, salvo controindicazioni. La dose di 25 mg/giorno proseguirà fino alla Settimana 65. oppure -glimepiride (iniziando con la dose di 1 mg/giorno aumentata alla dose massima tollerata fino a 6 mg/giorno), aumentato ogni due settimane sulla base della glicemia auto-monitorata (SMBG) >110 mg/dl (6,1 mmol/l) nell'arco delle prime 13 settimane e continuato alla dose massima titolata per altre 52 settimane

Natura principio attivo: Chimica

ATC: A10X

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:

Note:

Via di somministrazione: Uso intradermico (uso intradermale)

Forma farmaceutica: impianto

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: attività

istituzionale

CONFRONTO:

1. Categoria: Comparatore

Tipo di comparatore: Attivo

Schema terapeutico: Randomizzazione. Dopo il Giorno 0 (Visita 2) fino alla Settimana 13 (Visita 4), il personale dello studio clinico contatterà tutti i pazienti ogni 2 settimane (Settimana 2, Settimana 4, Settimana 8, Settimana 10 e Settimana 12) telefonicamente per valutare i risultati dell'SMBG e aumentare opportunamente la dose di glimepiride (fino a 6 mg). 2 Aumentare la dose di empagliflozin fino a 25 mg, salvo controindicazioni. La dose di glimepiride verrà aumentata ogni 2 settimane fino a una dose massima di 6 mg/giorno in base ai risultati dell'SMBG a digiuno. 3 La mini-pompa osmotica ITCA 650 20 mcg/giorno posizionata il Giorno 0 viene sostituita con la mini-pompa osmotica ITCA 650 60 mcg/giorno. I pazienti trattati con glimepiride continueranno ad assumere la dose raggiunta entro la Settimana 13. I pazienti continueranno empagliflozin alla dose di 25 mg/giorno. 4 La mini-pompa osmotica ITCA 650 60 mcg/giorno posizionata alla Settimana 13 viene sostituita con una nuova mini-pompa osmotica ITCA 650 60 mcg/giorno. 5 La mini-pompa osmotica ITCA 650 viene rimossa; ultimo giorno di trattamento dello studio per tutti i pazienti.

Natura principio attivo: Chimica

ATC: A10BB12

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: indicato per il trattamento del diabete mellito di tipo 2, quando la dieta, l'esercizio fisico e la riduzione di peso corporeo da soli non sono sufficienti.

Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: ${\bf ND}$

Se si, in quali Paesi:

Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: No

Specialità medicinale: GLIMEPIRIDE HEX

Codice AIC: 036960

Confezione:

Principio attivo: GLIMEPIRIDE

Note:

Via di somministrazione: Uso orale

Forma farmaceutica: compresse rivestite con film

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: attività

istituzionale

2. Categoria: Comparatore Tipo di comparatore: Attivo Schema terapeutico: pazienti saranno randomizzati in un rapporto 1:1:1 (circa 310 pazienti per braccio) a ricevere: - Dispositivo ITCA 650 20 mcg/giorno per 13 settimane, quindi dispositivo ITCA 650 60 mcg/giorno per 52 settimane. oppure empagliflozin (25 mg/giorno). La dose iniziale sarà di 10 mg/giorno, che verrà aumentata a 25 mg/giorno dopo 6 settimane, salvo controindicazioni. La dose di 25 mg/giorno proseguirà fino alla Settimana 65. oppure -glimepiride (iniziando con la dose di 1 mg/giorno aumentata alla dose massima tollerata fino a 6 mg/giorno), aumentato ogni due settimane sulla base della glicemia auto-monitorata (SMBG) >110 mg/dl (6,1 mmol/l) nell'arco delle prime 13 settimane e continuato alla dose massima titolata per altre 52 settimane Natura principio attivo: Chimica ATC: A10BX12 Il farmaco è in commercio: Si' Indicazione: in aggiunta alla dieta e all'esercizio fisico, nel trattamento degli adulti con diabete mellito di tipo 2 non adeguatamente controllato: -in monoterapia quando l'uso della metformina è considerato non appropriato a causa di intolleranza -in aggiunta ad altri medicinali per il trattamento del diabete Per i risultati degli studi riguardanti le associazioni, gli effetti sul controllo della glicemia e gli eventi cardiovascolari, e le popolazioni studiate, 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: JARDIANCE Codice AIC: 043443 Confezione: Principio attivo: **EMPAGLIFLOZIN** Via di somministrazione: Uso orale Forma farmaceutica: compressa Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: attività istituzionale ENDPOINT PRIMARI DI EFFICACIA: Endpoint co-primari: - Variazione rispetto al basale dell'HbA1c alla Settimana 65. - Variazione rispetto al basale del peso alla Settimana 65. ALTRI ENDPOINT SECONDARI DI EFFICACIA: - Percentuale di pazienti che necessitano di una OUTCOME: terapia di soccorso durante il periodo di 65 settimane. - Percentuale di pazienti che raggiungono l'obiettivo del trattamento, definito come HbA1c <7% alla Settimana 65. - Percentuale di pazienti che raggiungono l'obiettivo del trattamento, definito come HbA1c ≤6,5% alla Settimana 65. -Variazione rispetto al basale dell'FPG alla Settimana 65. - PRO: Punteggi DTSQ. TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per 7123 soggetto completato, ove applicabile): Durata dello studio: 32 Mesi Periodo di arruolamento (ove applicabile): Periodo di Follow-up (ove applicabile):

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 CTA Form	Sì
generata dal nuovo OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria)	31

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:	20/09/2017
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.	
Nel titolo dello studio è descritto il disegno dello studio, la popolazione, gli interventi, e se applicabile, l'acronimo	C;
del trial	31

Nel background e razionale:	Sì
a) E' descritto il quesito di ricerca e la giustificazione della conduzione del trial, incluso il riassunto degli studi clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per ogni intervento.	31
	Sì
	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	Sì
raccolti i dati. El fornità la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti.	
Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se	~.
	Sì
gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	-
Gli interventi:	Sì
a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi	31
b) Sono ben definiti i criteri standard per sospendere o modificare l'allocazione degli interventi per un dato	+
partacipante al trial (as, per racioni di sicurezza come l'insorgenza di un danno in risposta ad un farmaco, a/o di	
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	
	Sì
blister di farmaco, test di laboratorio).	
	Sì
Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura	
(as pressione senguigne sistelice) le modelità di englisi (as cambiamento rispetto el besele 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	
	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.	-
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 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	-
	Sì
all'assegnazione degli interventi.	51
E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della seguenza di allocazione	İ
dell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento.	Sì
Mascheramento (cecità):	
a) El descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dono l'assegnazione all'intervento (es. i	N.T.A
partecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento	NA
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	NA
procedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial	INA
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	Sì
sperimentatori) e la descrizione degli strumenti di 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 del follow-up, incluso un	Sì
elenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal	
protocollo di intervento	
protocollo di intervento.	Sì

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 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	Sì
informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento ai documenti in cui può essere ritrovato il	
piano di analisi statistico.	
Metodi statistici:	a,
	Sì
aggiustate).	
c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi	a)
	Sì
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	
1 ,	NA
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 necessario.	
b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi	Sì
risultati intermedi e chi prendera la decisione definitiva di terminare lo studio.	
Sicurezza:	
	Sì
sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	-
Revisione (auditing):	
	Sì
partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.	1
E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato	Sì
Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione.	
E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei	Sì
criteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai triai, comitato etico, etc).	
Consenso/assenso:	
	Sì
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 la raccolta e	NA
i utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi anciliari.	- 11.2
E' descritta la modalità e lo strumento con cui il personale dello studio raccoglierà, condividerà e manterrà riservate	Sì
le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.	
	Sì
E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un eventuale accordo	Sì
contrattuale che limitera l'accesso ai dati per gli sperimentatori.	J1
E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza	Sì
assicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio.	J1
Politiche 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 dei trial, ai professionisti sanitari, ai pubblico, e ad altri gruppi	
rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione	1
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione,	Sì
all'interpretazione ed al reporting dello studio clinico.	J1
c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti	Sì
e i codici statistici utilizzati.	J1
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	J1
materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito	
	Sì
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	NA

Se si al pur	to 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	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 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 Generale	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 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	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	O NT A
è stato concordato tra le parti (se applicabile)	INA
L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o	NT A
altre normative applicabili, è congruo (se applicabile)	NA
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	C)
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	N.T.A
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):

Relatori			