Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	30/08/2016 GEN/0077863/E
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	30/08/2016
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10064

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIME	NTAZIONE CLINICA (interventistica)
	"Studio di Fase II con Pembrolizumab (MK-3475) in soggetti con Carcinoma Prostatico Metastatico Resistente alla Castrazione (mCRPC) precedentemente trattati con chemioterapia (Keynote-199)"
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	MK-3475-199, versione FINALE, data 30/03/2016
Numero EudraCT:	2015-003644-40
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc. (Profit)
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	-

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATO	ORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)
(Qualifica) Cognome e Nome:	Bracarda Sergio
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Sanitaria 8 di Arezzo, UOC Oncologia Medica

,	e specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate
	J. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: No
DISEGNO DELLO STUDIO:	• In aperto
	Bracci: 1
OBIETTIVO:	L'obiettivo primario dello studio Ú stimare il tasso di risposta obiettiva (ORR) sulla base dei criteri RECIST 1.1 e la durata della risposta (DOR) in base ai criteri RECIS 1.1 modificati secondo il PCWG3, valutati dal centro radiologico centralizzato incaricato.
	Pazienti
POPOLAZIONE:	Età: • Maggiore uguale di 18 Anni a
	Sesso: Maschile
	ICD9:
INTERVENTO:	
	1. Categoria: Test Schema terapeutico: Dose: 200 mg Q3W (ogni 3 settimane) per infusione endovenosa. Natura principio attivo: Biologica ATC: L01XC18 Il farmaco è in commercio: Si' Indicazione: Pembrolizumab Ú stato autorizzato dalla FDA per il trattamento del melanoma avanzato non resecabile o che non risponde più ad altri farmaci. Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: No Se si, in quali Paesi: Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: No

	Codice AIC: Confezione: Principio attivo: Note: Via di somministrazione: Uso endovenoso Forma farmaceutica: Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territo preparazione del/i farmaco/i sperimentale/i Opzioni: ricostituzione/diluizione, anche in dose		la
CONFRONTO:			
OUTCOME:	- Tasso di risposta obiettiva (ORR) sulla base dei criteri RE centro radiologico centralizzato incaricato Durata della ris ai criteri RECIST 1.1 modificati secondo il PCWG3 valutat centralizzato incaricato.	sposta (DOR) â in	n base
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI:			
Altre informazioni:			
Numero ed età dei soggetti	4 soggetti		
previsti per centro:			
Contributo lordo previsto dal	24 002 00 WV		
promotore (per soggetto	â ¬21.983,00 + IVA		
completato, ove applicabile): Durata dello studio:	26 Mar.:		
Periodo di arruolamento (ove	36 Mesi		
applicabile):			
Periodo di Follow-up (ove	-		
applicabile):			
	_		
DOCUMENTAZIONE PRESEN	NTATA		
Modulo di domanda (CTA Form -	Appendice 5) generata da OsSC Sì		
(se applicabile), firmato e datato	SA		
Lista documentazione conforme (d			
-	a CTA Form generata dal nuovo Sì		
OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso d	i modalità transitoria)		
RICHIESTA DOCUMENTAZI	ONE INTECDATIVA		
	documenti mancanti e il tipo di documenti:		
Specificare la data di ricinesta dei Specificare la data dei documenti		30/08/2016	
•	ati o altre osservazioni (testo libero):	50/06/2010	
Eventuan elementi erritei riscontra	att o attie osservazioni (testo nocio).	_	
ELEMENTI DA VALUTARE			
	Piano di Indagine Pediatrica (PIP)?		No
Se si al punto precedente, il protoc			
•	o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibil	i (es. COCHRANE	
COLLABORATION, NICE, PUB	BMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GU		Sì
INTERNATIONAL NETWORK)			
	pubblico che permette libero accesso ai risultati della ricerca EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione è obbliga		Sì
2014 (2012/C 302/03)	De , elivier il i i i i i i i i i i i i i i i i i i	atoria dar 21 Eugiro	011
Eventuali elementi critici riscontra	ati o altre note (testo libero):		
DATICIII MEDICINALE CDE	RIMENTALE (Specificare Principio attivo):		
	che, forma farmaceutica e via di somministrazione:		
	nministrazione e posologia massima/die:		
Specificare la durata del trattamen	<u> </u>		
Specificare le interazioni farmaco			
	d efficacia del farmaco sperimentale:		
	ati 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.	
Nal titale delle studio è descritto il discome delle studio le monologique	
Nel titolo dello studio è descritto il disegno dello studio, la popolazione,	Sì
gli interventi, e se applicabile, l'acronimo del trial	
Nel background e razionale:	
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.	h
b) E' spiegata la scelta dei confronti.	NA ~
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	Sì
gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità,	071
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	$S\tilde{\Lambda}$ –
dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri	SA
documenti.	
Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della	
popolazione partecipante allo studio. Se applicabile, sono indicati i criteri	C Ã _
di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che	SA¬
eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	
Gli interventi:	
a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di	Sì
partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio,	SA¬
includendo modalità e tempi in cui saranno 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 risposta ad un	g ĩ
farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un	Sì
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	g ĩ
studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare	Sì
l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio).	
d) E' riportata la lista della gura concemitanti rilavanti a degli interventi	~ ~
permessi o proibiti durante il trial.	Sì
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,	
	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.	
	Sì
studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli	
1	ı

nterventi (eventuali cross-over), le valutazioni 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 e statistici a supporto di qualsiasi	Sì
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	No
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.	
andomizzazione 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	
(as controlle telefonice controls busts oneshe numerozione	
sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la	Sì
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	No
oro assegnazione a ciascun gruppo di 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	NA
professionisti sanitari, i 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	NA
a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial	
Metodi di raccolta dati	
a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del	
pasale, 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	
liversi 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 elenco di tutti i dati di esito	No
che dovrebbero essere raccolti per i 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	a ~
	Sì
processi correlati per promuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio nserimento 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	
	Sì
nel protocollo, è riportato il riferimento 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).	
c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non	
aderenti al protocollo (esempio analisi Intention-To-Treat, modified	

Total Control To Total Control	I
Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi 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.	
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 risultati intermedi e chi prenderà	
la decisione definitiva di terminare lo studio.	
Sicurezza:	
sono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione	~
e la gestione degli eventi avversi sia sollecitati che spontanei e di altri	SA¬
effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	
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	Sì
processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.	
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.	
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,	Sì
comitato etico, etc).	
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	SA¬
ottenuto (dettagli del processo).	
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	Sì
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	Sì
personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.	
Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori	_
per ciascun sito di studio.	No
E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è	
indicata la presenza di un eventuale accordo contrattuale che limiterà	Sì
l'accesso ai dati per gli sperimentatori.	
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	Sì
ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio.	
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	No
partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri	
gruppi rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione	
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore	
(authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al	No
reporting dello studio clinico.	
c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello	No
studio al pubblico ed alle autorità competenti e i codici statistici utilizzati.	No
	Sì
Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i	DA '
be appricable, sono desertti dettagnatamente i metodi per raccognere 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	
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)	Sì
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	NA
Se si al punto 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	SÃ−
Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici	SÃ-
La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta	SÃ-
Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti	SÃ-
Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile)	SÃ-
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	SÃ-
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	
La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata	SÃ-
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	
E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	SÃ-
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	Sì		
dal Curriculum Vitae e dalla sua dichiarazione sul conflitto di interessi	SA¬		
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	Sì		
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	Sì		
Direttore Generale			
Per studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione	G Ã		
	Sì		
normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto			
Per studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione			
attestante che il personale coinvolto potrà svolgere le relative attività	NA		
nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali			
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	NA		
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			
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	NA		
del sostenimento di 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 è stato concordato tra le	Sì		
parti (se applicabile)			
L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le			
modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o altre normative	Sì		
*			
applicabili, è congruo (se applicabile)			
Sono presenti una Polizza ed un Certificato Assicurativo specifici per			
lo studio, in cui siano chiare le disposizioni previste in materia di	Sì		
risarcimento dei danni ai pazienti o di decesso imputabili alla			
sperimentazione clinica			
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o	a 7		
di compenso o di emolumenti di qualsiasi natura da corrispondersi agli	SA¬		
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	Sì		
sperimentatori (se applicabile)			
Indennità per gli sperimentatori (se applicabile)	Sì		
Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti	NT A		
previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato dall'allegato 1)	NA		
Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono	NT A		
chiaramente definiti in un agreement	NA		
Altro, specificare:			
	•		

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

Relatori		