Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	07/07/2017 11238_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	07/07/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	11238

IDENTIFICAZIONE DELLA SPER	IMENTAZIONE CLINICA (interventistica)
TITOLO:	Studio randomizzato di fase 3, di confronto della combinazione nivolumab più ipilimumab vs placebo in partecipanti affetti da carcinoma a cellule renali localizzato, che sono stati sottoposti a nefrectomia radicale o parziale e sono ad alto rischio di recidiva
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	CA209-914, versione rev 01, data 22/03/2017
Numero EudraCT:	2016-004502-34
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	BRISTOL-M.SQUIBB (Profit)
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Oncologia Medica - Azienda Usl Toscana Sud Est - Articolazione Arezzo
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Comitato Etico Regione Toscana Area Vasta Sud Est -

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTAT	FORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)
(Qualifica) Cognome e Nome:	Bracarda Sergio
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda USL Toscana Sud Est, U.O.C. Oncologia Medica

	I 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	tions. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: Si'
	Studio controllato vs:
	• placebo
DISEGNO DELLO STUDIO:	• Randomizzato
	Rapporto di randomizzazione: 1:1
	Doppio Cieco
	Bracci: 2
OBIETTIVO:	Confrontare la sopravvivenza libera da malattia (DFS) come definita dal BICR (Blinded Independent Central Review) delle infusioni di nivolumab in combinazione con Ipilimumab vs placebo in partecipanti con carcinoma a cellule renali localizzato, con una istologia
	prevalentemente a cellule chiare, che hanno subito una nefrectomia
	• Pazienti
	Età:
POPOLAZIONE:	Maggiore uguale di 18 Anni a
	Sesso: Femminile e Maschile
	ICD9:

	1 Cotogorio: Tost
	1. Categoria: Test Schema terapeutico: Braccio A: nivolumab 240 mg ogni 2 settimane e ipilimumab 1
	mg/kg ogni 6 settimane (o ogni tre dosi di nivolumab se la somministrazione viene
	ritardata) Braccio B: infusioni di placebo con la stessa frequenza delle infusioni di
	nivolumab e ipilimumab
	Natura principio attivo: Biologica
	ATC: L01XC17
	Il farmaco è in commercio: Si'
	Indicazione: Melanoma OPDIVO in monoterapia o in associazione ad ipilimumab è
	indicato per il trattamento del melanoma avanzato (non resecabile o metastatico)
	negli adulti. Rispetto a nivolumab in monoterapia, un aumento della sopravvivenza
	libera da progressione (PFS) per l'associazione nivolumab ed ipilimumab è stato
	stabilito solo in pazienti con una bassa espressione tumorale del PD-L1 (vedere
	paragrafi 4.4 e 5.1). Carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) OPDIVO
	è indicato per il trattamento del carcinoma polmonare non a piccole cellule
	(NSCLC) localmente avanzato o metastatico dopo una precedente chemioterapia
	negli adulti. Carcinoma a cellule renali (RCC) OPDIVO è indicato in monoterapia
	per il trattamento del carcinoma a cellule renali avanzato dopo precedente terapia
	negli adulti. Linfoma di Hodgkin classico (cHL) OPDIVO è indicato per il
	trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma di Hodgkin classico (cHL) recidivante o refrattario dopo trapianto autologo di cellule staminali (ASCT) e
	trattamento con brentuximab vedotin.
	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:
INTERVENTO.	Principio attivo: Nivolumab
INTERVENTO:	Note:
	Via di somministrazione: Uso endovenoso
	Forma farmaceutica: Soluzione iniettabile
	Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: attività
	istituzionale
	2. Categoria: Test
	Schema terapeutico: Braccio A: nivolumab 240 mg ogni 2 settimane e ipilimumab 1
	mg/kg ogni 6 settimane (o ogni tre dosi di nivolumab se la somministrazione viene
	ritardata) Braccio B: infusioni di placebo con la stessa frequenza delle infusioni di
	nivolumab e ipilimumab
	Natura principio attivo: Biologica
	ATC: L01XC11
	Il farmaco è in commercio: Si'
	Indicazione: indicato per il trattamento del melanoma avanzato (non resecabile o
	metastatico) negli adulti.
	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: Ipilimumab
	Note:
	Via di somministrazione: Uso endovenoso
	Forma farmaceutica: Concentrato per soluzione per infusione endovenosa
	Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: attività istituzionale
	ISHUZIVIIGIC
CONFRONTO:	1 Catagoria Commonatore
	1. Categoria: Comparatore Tino di comparatore: Placaba
	Tipo di comparatore: Placebo Descrizione della motivazione dell'uso del placebo: Braccio A: nivalumab 240 mg agni
	Descrizione della motivazione dell'uso del placebo: Braccio A: nivolumab 240 mg ogni
ı	

	2 settimane e ipilimumab 1 mg/kg ogni 6 settimane (o ogni tre dosi di nivolumab se la somministrazione viene ritardata) Braccio B: infusioni di placebo con la stessa frequenza delle infusioni di nivolumab e ipilimumab Per quali farmaci viene utilizzato: IPILIMUMAB E NIVOLUMAB Add-On alla terapia standard: Braccio A: nivolumab 240 mg ogni 2 settimane e ipilimumab 1 mg/kg ogni 6 settimane (o ogni tre dosi di nivolumab se la somministrazione viene ritardata) Braccio B: infusioni di placebo con la stessa frequenza delle infusioni di nivolumab e ipilimumab Via di somministrazione: Uso endovenoso Forma farmaceutica: Soluzione iniettabile
OUTCOME:	Primario DFS (sopravvivenza libera da malattia) Secondario End point "secondario": sopravvivenza globale (OS)
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI:	
Altre informazioni:	
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	3 soggetti
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):	11548,16
Durata dello studio:	111 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:	07/07/2017
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):	

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	S
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.	S
b) E' spiegata la scelta dei confronti.	S
Sono specificati gli obiettivi o le ipotesi di ricerca	S
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, esplorativo)	S
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 se presente in altri documenti.	S
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 gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	S
Gli interventi: 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	S
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 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).	S
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 per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del plister di farmaco, test di laboratorio).	S
d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial.	S
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	S

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.			
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 limensione del campione.	Sì		
Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il arget previsto nella dimensione del campione.	Sì		
E' descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer), l rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione tratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione.	Sì		
E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste pache, numerazione sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino ill'assegnazione degli interventi.	Sì		
E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione,			
lell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento.	Sì		
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 dei dati) e la modalità di ottenimento li questo requisito.	Sì		
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 trial	Sì		
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 perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro elativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal	Sì		
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 che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal 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).	Sì		
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 documenti in cui può essere ritrovato il piano di analisi statistico.	Sì		
Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e aggiustate).	Sì		
c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi ntention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati nancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività).	Sì		
Monitoraggio dei dati: a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di Monitoraggio lei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una lichiarazione 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		
n alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è necessario.	Sì		
h) Sono descritte la applici intermedia a la regola di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi	Sì		
Sicurezza:	Sì		
	Sì		

partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.	
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.	31
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 trial, comitato etico, etc).	S1
Consenso/assenso:	
a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un	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	C)
l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari.	Sì
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 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	a,
sperimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi	Sì
rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione	
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione,	C)
all'interpretazione ed al reporting dello studio clinico.	Sì
c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti	a,
e i codici statistici utilizzati.	Sì
Campioni biologici:	
Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	a,
(genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del	Sì
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	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 punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	1

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	Sì
dichiarazione sul conflitto di interessi	31
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	Sì
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	Sì
Generale	
Per studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le	Sì
relative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto	51
Per studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà	NA
svolgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali	11/7
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 _{NA}
e stato concordato tra le parti (se applicabile)	1 1/1 1
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)	1 17 1
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	51
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)	-51
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)	
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	NA
dall'allegato 1)	
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			