Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	13/12/2016 10399
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	
Data di avvio procedura di validazione:	08/01/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10399

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)				
TITOLO:	The Very old Intensive care Patient			
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	VIP 1, versione NON APPLICABILE, data			
Numero EudraCT:	NA			
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o	GiViTi Gruppo Italiano per la Valutazione degli Interventi di			
no-profit):	Terapia Intensiva (No Profit)			
Contro COODDINATORE (cale non studi multicontrici).	Anestesia e Rianimazione 1 dell'Ospedale Niguarda Ca'			
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Granda di Milano			
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del				
parere (se applicabile):	-			

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)			
(Qualifica) Cognome e Nome: Lefons Ugo			
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda USL Toscana Sud Est, U.O. Anestesia e Rianimazione		

INTERESSATA (se applicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine EPICOT (Evidence, Population, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate research recommendations. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806. DISEGNO DELLO STUDIO: Bracci: 1 OBIETTIVO: PAzienti Età: POPOLAZIONE: POPOLAZIONE: POPOLAZIONE: INTERVENTO: CONFRONTO: OUTCOME: IIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Durata dello studio: Periodo di Follow-up (ove applicabile): Periodo di Follow-up (ove applicabile): Periodo di Follow-up (ove applicabile): Outcone: 3 Mesi Periodo di Follow-up (ove applicabile): O Giorni	Breve descrizione del DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELI	
research recommendations. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806. DISEGNO DELLO STUDIO: Bracci: 1 OBIETTIVO: Pazienti Età: POPOLAZIONE: Maggiore uguale di 8(Anni a Sesso: Femminile e Maschile ICD9: INTERVENTO: CONFRONTO: OUTCOME: TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Durata dello studio: Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi		
DISEGNO DELLO STUDIO: Bracci: 1 OBIETTIVO: Pazienti Età: • Maggiore uguale di 86 Anni a Sesso: Femminile e Maschile ICD9: INTERVENTO: CONFRONTO: OUTCOME: TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Durata dello studio: Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi		articolo: How to formulate
DISEGNO DELLO STODIO: Bracci: 1 OBIETTIVO: Pazienti Età: Maggiore uguale di 86 Anni a Sesso: Femminile e Maschile ICD9: INTERVENTO: CONFRONTO: OUTCOME: TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Durata dello studio: Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi	research recommendations. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.	1
OBIETTIVO: Pazienti POPOLAZIONE: Maggiore uguale di 86 Anni a Sesso: Femminile e Maschile ICD9: INTERVENTO: CONFRONTO: OUTCOME: TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Durata dello studio: 3 Mesi Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi	DISEGNO DELLO STUDIO:	• prospettico
POPOLAZIONE: • Maggiore uguale di 80 Anni a Sesso: Femminile e Maschile ICD9: INTERVENTO: CONFRONTO: OUTCOME: TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Durata dello studio: 3 Mesi Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi		Bracci: 1
POPOLAZIONE: • Maggiore uguale di 80 Anni a Sesso: Femminile e Maschile ICD9: INTERVENTO: CONFRONTO: OUTCOME: TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Durata dello studio: Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi	OBIETTIVO:	
POPOLAZIONE: • Maggiore uguale di 86 Anni a Sesso: Femminile e Maschile ICD9: INTERVENTO: CONFRONTO: OUTCOME: TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Durata dello studio: Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi		• Pazienti
Anni a Sesso: Femminile e Maschile ICD9: INTERVENTO: CONFRONTO: OUTCOME: TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Durata dello studio: Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi		Età:
ICD9: INTERVENTO: CONFRONTO: OUTCOME: TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Durata dello studio: Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi	POPOLAZIONE:	• Maggiore uguale di 80 Anni a
INTERVENTO: CONFRONTO: OUTCOME: TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Durata dello studio: Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi		Sesso: Femminile e Maschile
CONFRONTO: OUTCOME: TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Durata dello studio: Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi		ICD9:
OUTCOME: TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Durata dello studio: Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi	INTERVENTO:	
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Durata dello studio: Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi	CONFRONTO:	
Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Durata dello studio: Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi 3 Mesi	OUTCOME:	
Numero ed età dei soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Durata dello studio: Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi 3 Mesi	TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI:	
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Durata dello studio: Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi 3 Mesi	Altre informazioni:	
Durata dello studio:3 MesiPeriodo di arruolamento (ove applicabile):3 Mesi	Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	20 soggetti
Periodo di arruolamento (ove applicabile): 3 Mesi	Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):	
	Durata dello studio:	3 Mesi
Periodo di Follow-up (ove applicabile): 0 Giorni	Periodo di arruolamento (ove applicabile):	3 Mesi
	Periodo di Follow-up (ove applicabile):	0 Giorni

DOCUMENTAZIONE PRESENTATA

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:	13/12/2016		
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):			

ELEMENTI DA VALUTARE

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 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
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)	NA
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):	
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo noero):	

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	NA
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	Sì
Per studi no-profit: a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo	NA

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	
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 è stato concordato tra le parti (se applicabile)	NA
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)	NA
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)	NA
Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato dall'allegato 1)	Sì
<u> </u>	NA

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

R	Relatori			