Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	10/08/2016 AC220-A-U302
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	29/08/2016
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10001

IDENTIFICAZIONE DELLA SE	PERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)
	Studio di fase 3, in doppio cieco, controllato verso placebo volto a valutare quizartinib (AC220) somministrato in associazione con chemioterapia di induzione e consolidamento e somministrato come terapia di mantenimento in soggetti di età compresa tra 18 e 75 anni con recente diagnosi di leucemia mieloide acuta FLT3-ITD(+) (QuANTUM First)
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	AC220-A-U302, versione 1.0, data 17/12/2015
Numero EudraCT:	2015-004856-24
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	DAIICHI SANKYO PHARMA DEVELOPMENT (Profit)
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Fondazione PTV Policlinico Tor Vergata, EMATOLOGIA, Prof. Adriano Venditti
Coordinatore e data di rilascio	COMITATO ETICO INDIPENDENTE PRESSO LA FONDAZIONE PTV POLICLINICO TOR VERGATA -

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIME	NTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)
(Qualifica) Cognome e Nome:	Bocchia Monica
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Ematologia

Breve descrizione del	DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE
	pplicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine
	pulation, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate
research recommendati	ons. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: Si'
	Studio controllato vs:
	• placebo
DISEGNO DELLO STUDIO:	• Randomizzato
	Rapporto di randomizzazione: La randomizzazione sarà stratificata in base a: regione (Nord
	America, Europa e Asia/Altre regioni);
	Doppio Cieco
	Bracci: 2
	confrontare l'effetto di quizartinib rispetto al placebo (somministrato con chemioterapia di
OBIETTIVO:	induzione e di consolidamento standard e successivamente come terapia di mantenimento
OBIETITY O.	per un massimo di 12 cicli) sulla sopravvivenza libera da eventi (EFS) in soggetti con
	recente diagnosi di AML FLT3-ITD(+)
	• Pazienti
	Tab.
	Età:
POPOLAZIONE:	Maggiore di 18 Anni a Uguale a 75 Anni
	Sesso: Femminile e Maschile
	ICD9:
INTERVENTO:	
	1. Categoria: <b>Test</b>
	Schema terapeutico: studio globale di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo volto a confrontare l'effetto di quizartinib rispetto al

placebo (somministrato con chemioterapia di induzione e di consolidamento standard e successivamente come terapia di mantenimento per un massimo di 12 cicli) sulla EFS in soggetti con recente diagnosi di AML FLT3-ITD(+). La randomizzazione sarà stratificata in base a: regione (Nord America, Europa e

Asia/Altre regioni); età ( Natura principio attivo: Chimica

ATC: L01X

Il farmaco è in commercio: No

**Indicazione:** 

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

Specialità medicinale:

**Codice AIC:** Confezione:

Principio attivo: Quizartinib 20 mg

Note:

Via di somministrazione: Uso orale

Forma farmaceutica: Compressa rivestita con film

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: la preparazione del/i farmaco/i sperimentale/i

**Opzioni:** 

♦ eventuale smaltimento farmaci residui o scaduti

## 2. Categoria: Test

Schema terapeutico: studio globale di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo volto a confrontare l'effetto di quizartinib rispetto al placebo (somministrato con chemioterapia di induzione e di consolidamento standard e successivamente come terapia di mantenimento per un massimo di 12 cicli) sulla EFS in soggetti con recente diagnosi di AML FLT3-ITD(+). La randomizzazione sarà stratificata in base a: regione (Nord America, Europa e Asia/Altre regioni); età (

Natura principio attivo: Chimica

ATC: L01X

Il farmaco è in commercio: No

**Indicazione:** 

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

Specialità medicinale:

**Codice AIC: Confezione:** 

Principio attivo: Quizartinib 30 mg

Note:

Via di somministrazione: Uso orale

Forma farmaceutica: Compressa rivestita con film

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

preparazione del/i farmaco/i sperimentale/i

**Opzioni:** 

♦ eventuale smaltimento farmaci residui o scaduti

## CONFRONTO:

## 1. Categoria: Comparatore

Tipo di comparatore: Placebo

Descrizione della motivazione dell'uso del placebo: studio globale di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo volto a confrontare l'effetto di quizartinib rispetto al placebo (somministrato con chemioterapia di induzione e di consolidamento standard e successivamente come terapia di mantenimento per un massimo di 12 cicli) sulla EFS in soggetti con recente diagnosi di AML FLT3-ITD(+). La randomizzazione sarà stratificata in base a: regione (Nord America, Europa e Asia/Altre regioni); età (Per quali farmaci viene utilizzato: IMP1, IMP2

	Add-On alla terapia standar doppio cieco, controllato ver quizartinib rispetto al placele e di consolidamento standare per un massimo di 12 cicli) si FLT3-ITD(+). La randomizz America, Europa e Asia/Altr Via di somministrazione: Usi Forma farmaceutica: Compi	so placebo volto a confront to (somministrato con cher d e successivamente come t ulla EFS in soggetti con rec azione sarà stratificata in te regioni); età ( o orale	tare l'effetto di nioterapia di induzi erapia di mantenim cente diagnosi di AN	ento AL
OUTCOME:	EFS nel gruppo di analisi Intent-to-trea come il periodo che intercorre dalla ran prima volta una qualsiasi delle seguenti trattamento) che viene determinata alla Cri; decesso per qualunque causa, in qu	domizzazione fino alla data condizioni: malattia refratta fine della fase di induzione;	in cui si verifica per laria (o insuccesso del recidiva dopo CR, C	la
TIME STOP DELLE				
EVIDENZE				
DISPONIBILI:				
Altre informazioni:				
Numero ed età dei soggetti	5 soggetti			
previsti per centro:				
Contributo lordo previsto				
dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):	33.912,27			
Durata dello studio:	4 Anni			
Periodo di arruolamento (ove applicabile):	4 Anni			
Periodo di Follow-up (ove applicabile):	4 Anni			
Lista documentazione contalla lista di controllo prese	Form - Appendice 5) generata da OsSC			
				1
	NTAZIONE INTEGRATIVA		Τ	
	esta dei documenti mancanti e il tipo di c	locumenti:		
-	umenti ricevuti e il tipo di documenti:		10/08/2016	
	iscontrati o altre osservazioni (testo libe	ro):		
ELEMENTI DA VALUT		.0		NT A
	e di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)	)?		NA
Esistono revisioni sistemat	il protocollo è conforme al PIP? iche e/o linee guida che sintetizzano le r E, PUBMED, NATIONAL GUIDELIN WORK)	-		NA
Il trial è registrato in un da	tabase pubblico che permette libero acce ISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV)*		toria dal 21 Luglio	NA
Eventuali elementi critici r	iscontrati o altre note (testo libero):			
DATI SUL MEDICINAL	LE SPERIMENTALE (Specificare Prin	cipio attivo):		
Specificare proprietà farma	acologiche, forma farmaceutica e via di	somministrazione:		
Specificare dose massima	per somministrazione e posologia massir	ma/die:		
Specificare la durata del tra	attamento:			
Specificare le interazioni fa	armacologiche:			
1				

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,	Sì
l'acronimo del trial	SA <sup>¬</sup>
Nel background e razionale:	
a) E' descritto il quesito di ricerca e la giustificazione della conduzione del trial, incluso il riassunto degli	Sì
studi clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per ogni	SA¬
intervento.	
b) E' spiegata la scelta dei confronti.	Sì
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,	
	Sì
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 dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri	Sì
documenti.	
Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se	
	Sì
eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	571
Gli interventi:	
	Sì
riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi	571
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	Sì
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 studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza	Sì
(es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio).	571
	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, valore	
	Sì
misurato ciascun esito. E' 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
partecipanti.	
E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità	
	Sì
calcolo sulla dimensione del campione.	<i>71</i>
Cono indicata la stratagia por promuovara l'armialamento di un adaguata numero di partagiaenti per	
raggiungere il target previsto nella dimensione del campione.	Sì
	Sì
computer), il rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es.	י אס
comparer), ir rapporto di anocazione (1.1, 2.1, etc.) e la fista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es.	

randomizzazione.	
E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, puste opache, numerazione sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino all'assegnazione degli interventi.	Sì
E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, dell'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. a partecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento di 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 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.	Sì
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 Intention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati mancanti (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 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.	Sì
In alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è necessario.	Sì
questi risultati intermedi e chi prendera la decisione definitiva di terminare lo studio.	Sì
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 effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	Sì
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 processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.	Sì
El presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato	NA
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).	İ

un 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 d'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari.	Ŝì
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.	NA
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 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 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 e i codici statistici utilizzati.	Sì
Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere 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	Sì
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	Sì
Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	CHMP dell'EMA

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)	
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	NA
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-AMM	INISTRATIVI
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	G Ã
valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del	Sì
Direttore Generale	
Per studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione	
attestante che il personale coinvolto svolgerà le relative attività oltre il	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	NA
parti (se applicabile)	
L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le	
modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o altre normative	NA
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	- T
risarcimento dei danni ai pazienti o di decesso imputabili alla	Sì
sperimentazione clinica	
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o	
	Sì
sperimentatori (se applicabile)	
	Sì
7	
l	

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)	
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 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 CO	OMITATO
ETICO (testo libero):	

Relatori		