Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Regione Toscana

Sezione: AREA VASTA NORD OVEST

Segreteria Tecnico Scientifica ubicata c/o: Stabilimento di Santa Chiara - Via Roma, 67 - 56126 Pisa

Telefono: 050/996247 - 050/992757 E-mail: staffamm.ce@ao-pisa.toscana.it

Prot n 45556

Pisa, il 24/08/2017

Al promotore DAIICHI SANKYO PHARMA DEVELOPMENT

Alla CRO CHILTERN INTERNATIONAL SRL

Allo sperimentatore Principale locale Berti Sergio

e p.c. al Direttore Generale della struttura di afferenza dello Sperimentatore Principale locale

Oggetto: Comunicazione del parere relativo alla richiesta di approvazione alla conduzione dello studio clinico

"Edoxaban rispetto a standard di cura e rispettivi effetti sugli esiti clinici in pazienti sottoposti a impianto transcatetere di valvola aortica nella fibrillazione atriale"

Codice Protocollo: DU176B-C-U4001

Eudract (se applicabile): 2016-003930-26

In riferimento alla richiesta di cui all'oggetto, si trasmette il parere del Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Toscana - sezione AREA VASTA NORD OVEST riunitosi in data 22/06/2017.

Si ricorda che l'avvio della sperimentazione da parte del Promotore è subordinato a:

- rilascio dell'autorizzazione da parte dell'Autorità Competente (AIFA)
- stipula della convenzione economica (se applicabile)
- rilascio della disposizione autorizzativa della Direzione Generale dell'Azienda sanitaria.

IN CASO DI PARERE FAVOREVOLE

Il Comitato si riserva la facoltà di monitorare nel corso del suo svolgimento, in accordo alle disposizioni normative vigenti, la sperimentazione clinica approvata.

Il Responsabile Segreteria Tecnico Scientifica

Il Comitato Etico in osservanza alle legislazioni vigenti in materia di sperimentazione clinica con farmaco ha esaminato la richiesta di parere relativa allo studio

"Edoxaban rispetto a standard di cura e rispettivi effetti sugli esiti clinici in pazienti sottoposti a impianto transcatetere di valvola aortica nella fibrillazione atriale"

Codice Protocollo: DU176B-C-U4001

Eudract (se applicabile): 2016-003930-26

Avendo valutato la seguente documentazione nella seduta del 22/06/2017

DOCUMENTAZIONE GENERALE

- Modulo di domanda (CTA form Appendice 5 al DM 21/12/2007) (versione -- del 31/03/2017)
- Delega del Promotore al Richiedente (versione -- del 22/11/2016)

- Protocollo di studio (versione -- del 30/09/2016)
- Protocollo di studio (versione -- del 17/02/2017)
- Sintesi del protocollo in lingua italiana (versione -- del 30/09/2016)
- Scheda di raccolta dati (versione -- del 17/03/2017)
- Lista di controllo compilata (1a oppure 1b, se applicabile) (versione -- del 31/03/2017)
- Investigator's Brochure (IB) (versione 16.0 del 20/06/2016)
- Copia della polizza e del certificato assicurativo (redatto a norma del DM 14 luglio 2009) (versione valid 22:05.17-30.03.20 del 22/05/2017)
- Modulo di domanda (CTA form Appendice 5 al DM 21/12/2007) (versione del 07/06/2017)
- Parere Unico del Centro Coordinatore (se applicabile) (versione del 15/05/2017)

DOCUMENTAZIONE CENTRO-SPECIFICA

- Modulo informativo per il paziente/genitore/tutore legale completo di modulo per il consenso informato (versione 1 del 25/05/2017)
- Modulo di consenso al trattamento dei dati personali (versione 1 del 15/11/2016)
- Ricevuta del versamento stabilito da Del. GR Toscana per l'istruzione della pratica valutativa (versione na del 23/03/2017)
- Lettera di intenti del promotore per il CE (versione na del 31/03/2017)
- Materiale per i soggetti Patient ID Card (versione 1.0 del 08/11/2016)
- Lettera al medico di medicina generale/pediatra di libera scelta (versione 1 del 25/05/2017)
- Materiale per i soggetti Patient Memory Aid (versione 1.0 del 08/11/2016)
- Dichiarazione pubblica sul conflitto di interessi (Appendice 15 al DM 21/12/2007) (versione na del 18/05/2017)
- Lettera di accettazione dello sperimentatore locale (versione na del 18/05/2017)
- Bozza di convenzione economica tra il promotore e il centro clinico dove si svolgerà lo studio (versione 2 del 27/03/2017)
- Bozza di convenzione economica tra il promotore e il centro clinico dove si svolgerà lo studio (versione 1 del 27/03/2017)
- Autorizzazione della struttura (versione del 18/05/2017)

Data di arrivo della documentazione completa: 18/05/2017

Ha espresso il seguente parere: PARERE FAVOREVOLE

Numero registro pareri del Comitato Etico: 1467

Elenco componenti del CE presenti alla discussione e votanti che hanno dichiarato assenza di conflitti di interessi di tipo diretto o indiretto:

Dr.ssa Elena BRUNORI, Clinico Pediatra

Dr. Francesco CARACCIOLO, Clinico Ematologo

Dr.ssa Luana DAL CANTO, Farmacista SSR

Prof. Romano DANESI, Farmacologo

Ing. Vincenzo FERRARI, Ingegnere Clinico

Dr. Renato GALLI, Clinico Neurologo

Dr. Antonello GIANNONI, Clinico Anestesista - Esperto In Nutrizione Clinica

Prof.ssa Francesca GIARDINA, Esperto In Materia Giuridica

Dr.ssa Mariella IMMACOLATO, Medico Legale - altresì Delegato della Direzione Di Area Vasta Nord Ovest

Dr. Vincenzo PANICHI, Clinico Nefrologo

Prof. Claudio PASSINO, Clinico Cardiologo - Altresì Delegato Della Fondazione Monasterio

Dr. Umberto QUIRICONI, MMG Territoriale

Dr. Marcello ROSSI, Clinico Pneumologo

Dr. Filippo Maria SANTORELLI, Clinico Neurologo - Esperto In Genetica

Dr. Luigi SPAZIANTE, Farmacista SSR - esperto in dispositivi medici

Dr. Maurizio ULACCO, Rappresentante Del Volontariato O Associaz Di Tutela Dei Pazienti

Sussistenza numero legale (n. 16 su 22)

Il presente parere viene rilasciato secondo le Disposizioni di AIFA in vigore dal 1 ottobre 2014, (specificare se tramite Osservatorio Nazionale sulla Sperimentazione clinica dei Medicinali o in modalità cartacea).

Si ricorda che è obbligo notificare al Comitato Etico:

- data di arruolamento del primo paziente;
- stato di avanzamento dello studio, con cadenza semestrale e/o annuale, corredato da una relazione scritta;
- eventuali sospette reazioni avverse gravi ed inattese (Suspected Unexpected Serious Adverse Reaction, SUSAR) ed i rapporti periodici di sicurezza (Drug Safety Update Report, DSUR);
- fine del periodo di arruolamento;
- data di conclusione dello studio studio a livello locale ed a livello globale;
- risultati dello studio, entro un anno dalla conclusione della stessa.

Il Proponente deve ottemperare alle disposizioni legislative vigenti e riferire immediatamente al Comitato relativamente a:

- deviazioni dal protocollo, anche quando queste si rendano necessarie per eliminare i rischi immediati per i partecipanti
- modifiche al protocollo, che non potranno essere messe in atto senza che il Comitato abbia rilasciato parere
 favorevole ad uno specifico emendamento, eccetto quando ciò sia necessario per eliminare i rischi immediati
 per i partecipanti o quando le modifiche riguardino esclusivamente aspetti logistici o amministrativi dello
 studio.
- informazioni relative ad eventi e condizioni potenzialmente in grado di incidere negativamente sul rapporto tra rischi e benefici attesi per i partecipanti (ad es. reazioni avverse serie) e/o che incidano significativamente sulla conduzione dello studio (tutte le reazioni avverse serie).

	Il Presidente
Pisa, il 24/08/2017	