
Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Regione Toscana

Sezione: AREA VASTA SUD EST

ubicato c/o: Farmacia Ospedaliera AOUS - Viale Bracci, 16 - 53100 Siena

Telefono: 0577-586358

E-mail: c.etico@ao-siena.toscana.it

Prot n 10644_2017

Siena, il 20/02/2017

Al promotore AZIENDA OSPEDALIERA SENESE

Allo sperimentatore locale Annunziata Pasquale

al Direttore Generale della struttura di afferenza del P.I.

Oggetto: Comunicazione del **PARERE** relativo allo studio clinico

Titolo: EFFETTI DELLO SPRAY OROMUCOSALE DELTA-9-TETRAIDROCANNABINOLO E CANNABIDILOLO SULLA SPASTICITA' E SULLA MOTILITA' DEGLI ARTI SUPERIORI IN UNA COORTE DI PAZIENTI CON SCLEROSI MULTIPLA: STUDIO OSSERVAZIONALE, RETROSPETTIVO

Codice Protocollo: DELTA-9_2017

In riferimento alla richiesta di cui all'oggetto, si trasmette la decisione del Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Toscana - sezione riunitosi in data **20/02/2017**.

Si ricorda che l'inizio della sperimentazione è subordinato alla ricezione dei seguenti documenti, da parte del promotore:

- notifica Autorità Competente (RSO AIFA)
- rilascio della disposizione autorizzativa da parte dell'amministrazione aziendale

Il Comitato si riserva la facoltà di verificare il corso della sperimentazione autorizzata.

Firma del Responsabile della STS

**Il Comitato Etico
in osservanza alle legislazioni vigenti in materia di
studi osservazionali**

ha esaminato la richiesta in oggetto relativa allo studio

Titolo: EFFETTI DELLO SPRAY OROMUCOSALE DELTA-9-TETRAIDROCANNABINOLO E CANNABIDILOLO SULLA SPASTICITA' E SULLA MOTILITA' DEGLI ARTI SUPERIORI IN UNA COORTE DI PAZIENTI CON SCLEROSI MULTIPLA: STUDIO OSSERVAZIONALE, RETROSPETTIVO

Codice Protocollo: DELTA-9_2017

Valutando ed approvando la seguente documentazione:

- **Dichiarazione sulla natura osservazionale dello studio** (versione 1.0 del 19/01/2017)
- **Protocollo di studio** (versione 1.0 del 19/01/2017)
- **Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto (RCP)** (versione 1.0 del 19/01/2017)
- **Dichiarazione per l'accertamento della natura indipendente dello studio** (versione 1.0 del 19/01/2017)

- **Notifica all'autorità competente (RSO AIFA)** (versione 1.0 del 19/01/2017)
- **Dichiarazione pubblica sul conflitto di interessi (Appendice 15 al DM 21/12/2007)** (versione 1.0 del 19/01/2017)
- **Modulo di consenso al trattamento dei dati personali** (versione 1.0 del 19/01/2017)

La data di **arrivo della documentazione completa** è risultata il 19/01/2017

HA ESPRESSO IL SEGUENTE PARERE:

PARERE FAVOREVOLE

nella seduta del 20/02/2017

Note: documentazione conforme agli standard Regione Toscana.

Numero registro pareri del Comitato Etico: 10644_2017

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

1. Stefania, Rossi, Biostatistico;
2. SILVANO, GIORGI, Farmacista del servizio sanitario regionale;
3. Marina, Ziche, Farmacologo;
4. MARIO, GABBRIELLI, Medico legale;
5. ANDREA, PAOLINI, Esperto in materia giuridica e assicurativa;
6. PATRIZIA, FUNGHI, Esperto in bioetica;
7. RANUCCIO, NUTI, Clinico;
8. STEFANO, GONNELLI, Clinico (Presidente);
9. Maria, De Marco, Direttore sanitario o suo sostituto permanente;
10. ALESSANDRA, RENIERI, Esperto in genetica;
11. MAURA, LODOVICI, Farmacologo;
12. GIANDOMENICO, PETRUCCI, Esperto in dispositivi medici;
13. Mario, Arnetoli, Medico di medicina generale territoriale

Sussistenza numero legale (n. 13 su 25)

I sopraindicati componenti del Comitato dichiarano di astenersi dal pronunciarsi su quelle sperimentazioni per le quali possa sussistere un conflitto di interessi di tipo diretto o indiretto.

Si ricorda con l'occasione che è obbligo del Promotore notificare al Comitato Etico:

- data di inizio 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 (SUSAR) ed i rapporti periodici di sicurezza (DSUR);
- fine del periodo di arruolamento dei soggetti per la sperimentazione clinica e la conclusione di quest'ultima;
- data di conclusione dello studio presso il centro e in toto;
- risultati della sperimentazione clinica 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, o modifiche allo stesso, che pertanto non potranno essere avviate senza che il Comitato abbia espresso, per iscritto, parere favorevole ad uno specifico emendamento, eccetto quando ciò sia necessario per eliminare i rischi immediati per i soggetti o quando le modifica riguardino esclusivamente aspetti logistici o amministrativi dello studio.

Firma Presidente
