Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	29/05/2017 11132_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	
Data di avvio procedura di validazione:	29/05/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	11132

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)			
TITOLO:	I Fenotipi della BPCO nella reale pratica clinica		
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	CLIMA COPD, versione 1, data 09/05/2017		
Numero EudraCT:	NA		
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	A. MENARINI I.F.R. (Profit)		
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	DAI Emergenza Urgenza e Area Medica Generale AOU Parma		
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	COMITATO ETICO PER PARMA -		

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)			
(Qualifica) Cognome e Nome: Melani Andrea			
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Fisiopatologia e Riabilitaz.respiratoria		

Breve descrizione del DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE

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. • trasversale DISEGNO DELLO STUDIO: Bracci: 1 OBIETTIVO: • Pazienti Età: POPOLAZIONE: • Minore uguale di 40 Anni a Sesso: Femminile e Maschile ICD9: INTERVENTO: CONFRONTO: OUTCOME: TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: 40 soggetti Numero ed età dei soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): Euro 100,00+ IVA Durata dello studio: 1 Anni Periodo di arruolamento (ove applicabile): Periodo di Follow-up (ove applicabile):

DOCUMENTAZIONE PRESENTATA

RICHIESTA DOCUMENTAZIONE INTEGRATIVA			
Specificare la data di richiesta			
dei documenti mancanti e il tipo			
di documenti:			
Specificare la data dei documenti	29/05/2017		
ricevuti e il tipo di documenti:			
	Sollecitato il perfezionamento della documentazione nei seguenti punti: Ritiro della		
Eventuali elementi critici	notifica dello studio sul registro RSO AIFA, in quanto non applicabile per la tipologia		
riscontrati o altre osservazioni	di indagine. Analisi di impatto aziendale ai fini della fattibilità locale (recapiti e		
(testo libero):	riferimenti nel modello B6bis allegato). Lettera di formale accettazione e dichiarazione		
(testo libero).	pubblica sul conflitto di interesse dello sperimentatore locale, da redigere in		
	conformità alla nuova modulistica Regione Toscana.		

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		
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		
La ricerca su persone che non sono in grado di dare il loro consenso informato è giustificata	NA	
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	NA
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	NA
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)	NA
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 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	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		
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	NA	
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 strumentali e di laboratorio extraroutinari saranno sostenuti con fondi ad hoc o che il sostenimento di costi aggiuntivi sia autorizzato dalla Direzione Aziendale	NA	
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)	Sì	
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)	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 COMITATO ETICO (testo libero):

Relatori			