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

Prot n 67565

Pisa, il 11/12/2017

Al promotore SOCIETA' ITALIANA DI NEFROLOGIA

Allo sperimentatore Principale locale Tinti Francesca

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

"Integrated COnservative-PEritoneal dialysis in CKD-stage 5"

Codice Protocollo: I COPE CKD

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 26/10/2017.

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

- 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, lo studio clinico approvato.

Il Responsabile Segreteria Tecnico Scientifica

Il Comitato Etico

in osservanza alle legislazioni vigenti in materia di studi osservazionali / studi con interventi sanitari diversi da farmaci e dispositivi medici ha esaminato la richiesta di parere relativa allo studio

"Integrated COnservative-PEritoneal dialysis in CKD-stage 5"

Codice Protocollo: I COPE CKD

Avendo valutato la seguente documentazione nella seduta del 26/10/2017

DOCUMENTAZIONE GENERALE

- Scheda di raccolta dati
- Elenco dei Centri partecipanti (se multicentrico)
- Allegato D al protocollo VALUTAZIONE NUTRIZIONALE E FUNZIONALE
- Allegato E al protocollo VALUTAZIONE FUNZIONE MEMBRANA PERITONEALE
- Protocollo di studio (del 01/11/2016)
- Parere Unico del Centro Coordinatore (se applicabile)

DOCUMENTAZIONE CENTRO-SPECIFICA

- Autorizzazione Direttore Sanitario (del 28/07/2017)
- Lettera di intenti del promotore per il CE (del 10/08/2017)
- Dichiarazione pubblica sul conflitto di interessi (Appendice 15 al DM 21/12/2007) (del 10/08/2017)
- Lettera di accettazione dello sperimentatore locale (del 10/08/2017)
- Curriculum vitae in formato UE aggiornato dello sperimentatore locale (del 21/10/2017)
- Foglio informativo e consenso (versione 1.0 del 02/11/2016)

Data di arrivo della documentazione completa: 21/08/2017

Ha espresso il seguente parere: PARERE FAVOREVOLE

Numero registro pareri del Comitato Etico: 1538

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

Dr.Ssa Editta BALDINI, Clinico Oncologo

Dr.ssa Elena BRUNORI, Clinico Pediatra

Dr. Francesco CARACCIOLO, Clinico Ematologo

Dr.ssa Luana DAL CANTO, Farmacista SSR

Dr. Giuseppe DE VITO, Clinico Psichiatra

Ing. Vincenzo FERRARI, Ingegnere Clinico

Prof. Angiolo GADDUCCI, Clinico Ostertrico-ginecologico

Dr. Renato GALLI, Clinico Neurologo

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

Prof.ssa Francesca GIARDINA, Esperto In Materia Giuridica

Dr. Tommaso GRECO, Esperto in bioetica

Dr. Vincenzo PANICHI, Clinico Nefrologo

Dr. Umberto QUIRICONI, MMG Territoriale

Dr. Marcello ROSSI, Clinico Pneumologo

Prof. Ferruccio SANTINI, Clinico Endocrinologo

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

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

Sussistenza numero legale (n. 17 su 22)

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;
- 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.

	Il Presidente
Pisa, il 11/12/2017	