Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	13/09/2017 11200_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	No
Data di avvio procedura di validazione:	13/09/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	11200

DENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)			
TITOLO:	Studio randomizzato in doppio cieco per valutare l'efficacia e la sicurezza di cabozantinib (XL184) alla dose dì 60 mg/giorno rispetto alla dose di 140 mg/gìorno in pazienti con carcinoma midollare della tiroide progressivo metastatico		
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	XL184-401, versione 3.0, data 01/09/2015		
Numero EudraCT:	2013-003402-40		
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	EXELIXIS, INC. (Profit)		
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Azienda Ospedaliere Universitaria Pisana		
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Comitato Etico Regione Toscana Area Vasta Nord Ovest -		

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome:	Pacini Furio	
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Endocrinologia	

Breve descrizione del DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE		
	e specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine	
	Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate	
research recommendations. BMJ.	Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.	
	Studio controllato: Si'	
	Studio controllato vs:	
DIGEONO DEL LO GELIDIO	• placebo	
DISEGNO DELLO STUDIO:	• diversa posologia/diverso schema terapeutico dello stesso farmaco	
	• Randomizzato	
	Rapporto di randomizzazione: 1:1 Bracci: 2	
	L'obiettivo del presente studio è valutare l'efficacia di cabozantinib orale a una dose	
OBIETTIVO:	giornaliera di 60 mg rispetto a una dose giornaliera di 140 mg in soggetti con MTC	
	progressivo metastatico.	
	• Pazienti	
	Età:	
POPOLAZIONE:	Maggiore di 18 Anni a	
	Sesso: Femminile e Maschile	
	ICD9:	
INTERVENTO:		
	1. Categoria: Test	
	Schema terapeutico: I soggetti che soddisfano tutti i criteri di eleggibilità	
	dello studio saranno assegnati casualmente in rapporto 1:1 ai seguenti bracci di trattamento: - Cabozantinib orale (60 mg) qd -Cabozantinib	
	orace of tractamento Cabozantinio orace (oo mg/ qu -Cabozantinio	

orale (140 mg) qd

Natura principio attivo: Chimica

ATC: NA

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: - trattamento del Carcinoma midollare della tiroide non resecabile localmente avanzato o metastatico in pazienti adulti.

Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: ND

Se si, in quali Paesi:

Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: No

Specialità medicinale: NA

Codice AIC: NA
Confezione: NA
Principio attivo: NA

Note:

Via di somministrazione: **Uso orale** Forma farmaceutica: **capsule**

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per:

attività istituzionale

2. Categoria: Test

Schema terapeutico: I soggetti che soddisfano tutti i criteri di eleggibilità dello studio saranno assegnati casualmente in rapporto 1:1 ai seguenti bracci di trattamento: - Cabozantinib orale (60 mg) qd -Cabozantinib orale (140 mg) qd

Natura principio attivo: Chimica

ATC: NA

Il farmaco è in commercio: No

Indicazione:

Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: ND

Se si, in quali Paesi:

Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: **No**

Specialità medicinale: NA

Codice AIC: **NA**Confezione: **NA**Principio attivo: **NA**

Note:

Via di somministrazione: **Uso orale** Forma farmaceutica: **capsule**

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per:

attività istituzionale

CONFRONTO:

1. Categoria: Comparatore

Tipo di comparatore: Attivo

Schema terapeutico: I soggetti che soddisfano tutti i criteri di eleggibilità dello studio saranno assegnati casualmente in rapporto 1:1 ai seguenti bracci di trattamento: - Cabozantinib orale (60 mg) qd -Cabozantinib orale (140 mg) qd

Natura principio attivo: Chimica

ATC: L01XE26

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: trattamento di pazienti adulti con carcinoma midollare della tiroide in progressione, non asportabile chirurgicamente, localmente avanzato o metastatico.

Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: Si'

Se si, in quali Paesi: Unione Europea

Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: No

Specialità medicinale: COMETRIQ

Codice AIC: 043339

Confezione:

Principio attivo: cabozantinib

Note:

	Via di somministrazione: Uso orale Forma farmaccutica: capsule Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: attività istituzionale 2. Categoria: Comparatore Tipo di comparatore: Placebo Descrizione della motivazione dell'uso del placebo: In Study XL] 84-401, ali randomized subjects will receive cabozantinib, but subjects will be randomized to one of two dose levels (treatment arms). One arm will receive the 140 mg cabozantinib dose, given as capsu.Jes, and thè other arm with receive thè 60 mg dose, given as tablets. Matched placebos to both cabozantinib capsules and cabozantinib tablets are used in thè study in order to biind identity of thè assigned dose: Subjects randomized to thè 60 mg cabozantinib arm will receive active cabozantinib tablets plus placebo-match ed cabozantinib capsules. Subjects randomized to the 140 mg cabozantinib arm will receive active cabozantinib capsules plus placebo-matched cabozantinib tablets. Dose reductions will similarly be blinded, with subjects receiving active capsules or tablets, and placebo tablets or capsules, respectively. While ali subjects will be receiving cabozantinib, thè primary endpoint of thè study is progression-free survival, and thè frequency of specific safety events will be compared between treatment arms. Therefore, thè use of a doublé biind design may minimixe investigator bias which could affect thè determination of progression, study therapy disconiinuation, and adverse event reporting. Per quali farmaci viene utilizzato: CABOZANTINIB Add-On alla terapia standard: I soggetti che soddisfano tutti i criteri di eleggibilità dello studio saranno assegnati casualmente in rapporto 1:1 ai seguenti bracci di trattamento: - Cabozantinib orale (60 mg) qd -Cabozantinib orale (140 mg) qd Via di somministrazione: Uso orale Forma farmaceutica: CAPSULE O COMPRESSE
OUTCOME:	Endpoint di efficacia primario: - Sopravvivenza libera da progressione (PFS) in base ai criteri RECIST 1.1 (Eisenhauer, 2009) con revisione da parte di un radiologo indipendente Endpoint di efficacia secondario: - Tasso di risposta obiettiva (ORR) in base ai criteri RECIST 1.1 con revisione da parte di un radiologo indipendente Endpoint aggiuntivi: - Sicurezza e tollerabilità di cabozantinib valutate in base agli AE, incluse emorragia, fistole gastrointestinali e non gastrointestinali, perforazioni gastrointestinali, ipertensione, diarrea, mucosite orale/stomatite, sindrome dell'eritrodistesia palmo-plantare (PPE), variazioni dei parametri di laboratorio e frequenza di modifica della dose - Farmacocinetica (PK) di cabozantinib - Risposta biochimica a cabozantinib valutata in base ai marcatori tumorali nel plasma, incluso calcitonina (CTN) e antigene carcinoembrionario (CEA) - Effetti farmacodinamici di cabozantinib sui biomarcatori di cabozantinib nel plasma, inibizione del percorso target e ricambio osseo - Correlazione delle alterazioni genetiche della linea germinale e somatiche alla risposta o resistenza del tumore, all'esposizione a cabozantinib e/o alla tossicità.
TIME STOP DELLE	
EVIDENZE DISPONIBILI:	
Altre informazioni:	5 soggetti
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	5 soggetti
Contributo lordo previsto dal	
promotore (per soggetto	11169,41
completato, ove applicabile):	
Durata dello studio:	2 Anni
Periodo di arruolamento (ove	
applicabile):	
Periodo di Follow-up (ove	
applicabile):	

DOCUMENTAZIONE PRESENTATA	
Modulo di domanda (CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato	Sì
Lista documentazione conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form	Sì
generata dal nuovo OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria)	31

RICHIESTA DOCUMENTAZIONE INTEGRATIVA		
Specificare la data di richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti:		
Specificare la data dei documenti ricevuti e il tipo di documenti:	13/09/2017	
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):		

ELEMENTI DA VALUTARE	
La sperimentazione è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)?	NA
Se si al punto precedente, il protocollo è conforme al PIP?	
Esistono revisioni sistematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili (es. COCHRANE COLLABORATION, NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUIDELINES INTERNATIONAL NETWORK)	NA
Il trial è registrato in un database pubblico che permette libero accesso ai risultati della ricerca (CLINICALTRIALSREGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione è obbligatoria dal 21 Luglio 2014 (2012/C 302/03)	Sì
Eventuali elementi critici riscontrati o altre note (testo libero):	

DATI SUL MEDICINALE SPERIMENTALE (Specificare Princip	io attivo):
Specificare proprietà farmacologiche, forma farmaceutica e via di	
somministrazione:	
Specificare dose massima per somministrazione e posologia	
massima/die:	
Specificare la durata del trattamento:	
Specificare le interazioni farmacologiche:	
Specificare i dati sulla sicurezza ed efficacia del farmaco sperimentale:	
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):	

Į.	PROTOCOLLO	CLINICO	

Nel titolo dello studio è descritto il disegno dello studio, la popolazione, gli interventi, e se applicabile, l'acronimo lel trial	Sì
Nel background e razionale:	
a) E' descritto il quesito di ricerca e la giustificazione della conduzione del trial, incluso il riassunto degli studi	Sì
linici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per ogni 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, fattoriale,	
rossover, singolo gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità, equivalenza, non inferiorità,	Sì
esplorativo)	
E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno accolti i dati. E' fornita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti.	Sì
Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se	a,
pplicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno	Sì
gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). Gli interventi:	
a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la	Sì
iproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi	31
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	a,
fficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da	Sì
parte del partecipante).	
c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a	
uello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del	Sì
lister di farmaco, test di laboratorio).	
d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial.	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 finale, tempo	Sì
dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene 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	
pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i partecipanti.	Sì
E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con	
	Sì
limensione del campione.	
Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il	Sì
arget previsto nella dimensione del campione.	31
E' descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer),	
l rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione	Sì
tratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione	
blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione.	
E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste	a,
pache, numerazione sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino ll'assegnazione degli interventi.	S1
E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione,	
lell'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. i	C2
partecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento	Sì
li questo requisito.	Ш
b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le	Sì
procedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial	
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 perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro	Sì
elativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal	
protocollo in cui sono disponibili queste informazioni.	
Metodi di raccolta dati	Sì
	r I

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).	
Se queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di gestione dei dati.	+-
Metodi statistici:	T
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:	\top
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.	N.A
In alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è necessario.	-
b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi	~
risultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio. Sicurezza:	Sì
sono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia	Sì
sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	
Revisione (auditing):	T
è descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri	Sì
partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.	
E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione.	Sì
E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei	Sì
criteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc).	51
Consenso/assenso: a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial o di un tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo).	Sì
b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la raccolta e l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari.	Sì
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. E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza	Sì
assicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipazione allo studio.	Sì
Politiche di pubblicazione:	
a) E' delineato un processo e un calendario riguardante la diffusione dei risultati dello studio da parte degli	C)
sperimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi	Sì
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:	1
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	Sì
materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito	
<u> </u>	Sì
Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi	51

L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	Sì
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	NA
Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	•

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	
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
applicabile)	Sì
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	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-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 Generale	Sì
Per studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le relative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto	Sì

Per studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà	NA
svolgere le relative attività 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 relativi agli esami	NA
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 del sostenimento di	NA
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	NT A
è stato concordato tra le parti (se applicabile)	INA
L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o	NA
altre normative applicabili, è congruo (se applicabile)	NA
Sono presenti una Polizza ed un Certificato Assicurativo specifici per lo studio, in cui siano chiare le disposizioni	Sì
previste in materia di risarcimento dei danni ai pazienti o di decesso imputabili alla sperimentazione clinica	31
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi	Sì
natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	31
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi	a,
natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	Sì
	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
	Sì
Altro, specificare:	

ALTRI ASPETTI PARTICOLARI CHE SI RITIENE DI PORTARE ALL'ATTENZIONE DEL COMITATO ETICO (testo libero):

Relatori		