Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	19/05/2017 10974_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	No
Data di avvio procedura di validazione:	19/05/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10974

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)		
HTTOLO:	Studio di fase 1b volto a valutare TAK-659 in associazione a nivolumab nel trattamento di pazienti affetti da tumori solidi in stadio avanzato	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	C34003, versione am.1, data 03/05/2016	
Numero EudraCT:	2016-000853-10	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	MILLENNIUM PHARMACEUTICALS, INC. (Profit)	
multicentrici):	Dott.ssa Michela Maur Oncologia ed Ematologia Ospedale di Modena	
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Comitato Etico Provinciale di Modena -	

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome:	Maio Michele	
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Immunoterapia Oncologica	

	el DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE applicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine
	Population, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate
research recommenda	tions. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: No
DISEGNO DELLO STUDIO:	• In aperto
	Bracci: 1
OBIETTIVO:	Obiettivi principali: Determinare la MTD/RP2D di TAK-659 somministrato in associazione a nivolumab (incremento della dose); - Determinare l'efficacia di TAK-659 somministrato in associazione a nivolumab misurata in base alla ORR (espansione della dose). Obiettivi secondari: - Determinare la sicurezza e la tollerabilita di TAK-659 somministrato in associazione a nivolumab; Valutare altre misure di efficacia quali il tasso di controllo della malattia (risposta piu malattia stabile), la durata della risposta (DOR), il tasso di PD a 6 mesi, la sopravvivenza libera da progressione (PFS) e la sopravvivenza globale (OS); Caratterizzare il profilo farmacocinetico plasmatico di TAK-659 somministrato in associazione a nivolumab
POPOLAZIONE:	Pazienti Età: Maggiore uguale di 18 Anni a Sesso: Femminile e Maschile ICD9:
INTERVENTO:	1. Categoria: Test Schema terapeutico: TAK-659: somministrazione orale giornaliera con incremento della dose pari a 3+3 previsto a 60 e 100 mg. La RP2D determinata in associazione a nivolumab durante la fase di incremento della dose verrà usata per le coorti di espansione della dose. Nivolumab: dose pari a 3 mg/kg somministrata mediante infusione e.v. della durata di 60 minuti ogni 2 settimane (Giorni 1 e 15 di ciascun

ciclo di 28 giorni). I pazienti che partecipano alla fase di run-in con TAK-659 somministrato in monoterapia per 2 settimane riceveranno la prima dose il Giorno 15 del Ciclo 1.

Natura principio attivo: Biologica

ATC: L01XC17

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Melanoma OPDIVO in monoterapia o in associazione ad ipilimumab è indicato per il trattamento del melanoma avanzato (non resecabile o metastatico) negli adulti. Rispetto a nivolumab in monoterapia, un aumento della sopravvivenza libera da progressione (PFS) per l'associazione nivolumab ed ipilimumab è stato stabilito solo in pazienti con una bassa espressione tumorale del PD-L1 (vedere paragrafi 4.4 e 5.1). Carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) OPDIVO è indicato per il trattamento del carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) localmente avanzato o metastatico dopo una precedente chemioterapia negli adulti. Carcinoma a cellule renali (RCC) OPDIVO è indicato in monoterapia per il trattamento del carcinoma a cellule renali avanzato dopo precedente terapia negli adulti. Linfoma di Hodgkin classico (cHL) OPDIVO è indicato per il trattamento di pazienti adulti affetti da linfoma di Hodgkin classico (cHL) recidivante o refrattario dopo trapianto autologo di cellule staminali (ASCT) e trattamento con brentuximab vedotin.

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:

Codice AIC: Confezione:

Principio attivo: Nivolumab

Note:

Via di somministrazione: Uso endovenoso

Forma farmaceutica: **Polvere per soluzione per infusione endovenosa** Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: **altro**

Altro: Attività istituzionale

2. Categoria: Test

Schema terapeutico: TAK-659: somministrazione orale giornaliera con incremento della dose pari a 3+3 previsto a 60 e 100 mg. La RP2D determinata in associazione a nivolumab durante la fase di incremento della dose verrà usata per le coorti di espansione della dose. Nivolumab: dose pari a 3 mg/kg somministrata mediante infusione e.v. della durata di 60 minuti ogni 2 settimane (Giorni 1 e 15 di ciascun ciclo di 28 giorni). I pazienti che partecipano alla fase di run-in con TAK-659 somministrato in monoterapia per 2 settimane riceveranno la prima dose il Giorno 15 del Ciclo 1.

Natura principio attivo: Chimica

ATC: L01X

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:

Codice AIC: Confezione:

Principio attivo: Spleen tyrosine kinase (SYK)

Note:

Via di somministrazione: Uso orale

Forma farmaceutica: Compressa rivestita con film

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro

Altro: Attività istituzionale

CONFRONTO:

OUTCOME:

End point primario: Massima dose tollerata (dose escalation). Fase 2 dose raccomandata (dose escalation). Overall Response Rate come valutato dallo sperimentatore secondo i Criteri di

	valutazione della risposta nei tumori solidi (RECIST) versione rilevazione di questo end point: Il periodo di valutazione DLT giorni durante il primo ciclo di TAK-659 più il trattamento nivo possono verificare in qualsiasi momento durante il trattamento, ciclo 1 del trattamento influenzeranno le decisioni aumento di oper lo schema di escalation 3+ 3. Mentre lo schema escalation determinare MTD sulla base di DLT al ciclo 1, la tossicità cum considerata nella valutazione della tollerabilità globale di una dinfluenzerà la decisione di un aumento della dose e selezione do ORR: Un responder è definitocome un paziente che ha o CR o utilizzando la popolazione che ha risposta valutabile. End point necessario): Percentuale di pazienti con eventi avversi.	(Dose Lin olumab. A , solo DLT dose e dete primaria è julativa oli lata dose, ella Recoi PR. ORR	niting Toxicity) è di 2 anche se eventi DLT s cosservate nel corso derminazione della MT stato progettato per tre il ciclo 1 verrà e conseguentemente mmended Phase 2 dos sarà sintetizzata	8 si del CD
TIME STOP DELLE	necessario). I electituate di pazienti con eventi avversi.			
EVIDENZE				
DISPONIBILI:				
Altre informazioni:				
Numero ed età dei	soggetti			
soggetti previsti per centro:				
Contributo lordo				
previsto dal				
promotore (per	16.461 €			
soggetto completato,	10.401 €			
ove applicabile):				
Durata dello studio:	30 Mesi			
Periodo di	0 1,1001			
arruolamento (ove				
applicabile):				
Periodo di Follow-up				
(ove applicabile):				
DOCUMENTAZIO	NE PRESENTATA			
Modulo di domanda (CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), f.	irmato e d	atato	Sì
Lista documentazione	conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di contro	ollo presen	te nella CTA Form	Sì
generata dal nuovo Os	sSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria)			51
	MENTAZIONE INTEGRATIVA			
	richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti:			
	documenti ricevuti e il tipo di documenti:		19/05/2017	
Eventuali elementi cri	tici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):			
ELEMENTI DA VA				
-	parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)?			NA
	nte, il protocollo è conforme al PIP?			
	ematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze d	•		
-	NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHO	USE, GU	IDELINES	NA
INTERNATIONAL N	·			
_	an database pubblico che permette libero accesso ai risultati della REGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione		toria dal 21 Luglio	Sì
	tici riscontrati o altre note (testo libero):			
_ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				1
DATI SUL MEDICI	NALE SPERIMENTALE (Specificare Principio attivo):			
	farmacologiche, forma farmaceutica e via di			
somministrazione:				
Specificare dose mass	sima 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):	

PROTOCOLLO CLINICO	
Il protocollo viene valutato con lo SPIRIT Statement.	
Nel titolo dello studio è descritto il disegno dello studio, la popolazione, gli interventi, e se applicabile, l'acronimo	Sì
del trial	-51
Nel background e razionale:	
a) E' descritto il quesito di ricerca e la giustificazione della conduzione del trial, incluso il riassunto degli studi	Sì
clinici 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,	
crossover, 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	Sì
raccolti i dati. E' fornita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti.	31
Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo studio. Se	
applicabile, 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
riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi	
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	Sì
efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da	31
parte del partecipante).	
c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del partecipante corrisponde a	
quello previsto dallo studio) ai protocolli di intervento e le procedura per monitorare l'aderenza (es. riconsegna del	Sì
blister 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	Sì
(es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo	
dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E'	
	l

fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica.	
E' presente un chiero e conciso diggramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di	C)
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	
cui è stato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi calcolo sulla	Sì
dimensione del campione.	
Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il	Sì
target previsto nella dimensione del campione.	51
E' descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer),	
il rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione	N T A
stratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione	NA
a 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	
	NA
all'assegnazione degli interventi.	
E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della seguenza di allocazione	
dell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento.	NA
Mascheramento (cecità):	
a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i	
partecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento	NA
di questo requisito.	-
b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le	NA
procedure per rivelare l'intervento à cui e 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	Sì
sperimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro	-
relativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal	
protocollo in cui sono disponibili queste informazioni.	ــــــ
Metodi di raccolta dati	
b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un	Sì
elenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal	51
protocollo di intervento.	
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	Sì
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:	
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	Sì
piano di analisi statistico.	
Metodi statistici:	1
	Sì
aggiustate).	51
c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi	
	Sì
	31
mancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività).	
Monitoraggio dei dati:	
a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di Monitoraggio	NT A
	NA
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.	-
In alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è necessario.	<u> </u>
b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi	Sì
risultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	71
Sicurezza:	
sono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia	NA
sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	
Revisione (auditing):	
, e	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	NA
Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione.	
E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc).	Sì
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	Sì
l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari.	31
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.	Sì
E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza 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	Sì
sperimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, al pubblico, e ad altri gruppi	31
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
Sa applicabila, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici. le modalità di applici	Sì
	C)
Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi	Sì
E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso	Sì
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	NΙΛ
pediatrica	11/1
Se applicabile, la descrizione dello studio è adeguata alle diverse fasce di età considerate	NA

Sì
Sì
Sì
Sì

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 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
L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o 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 previste in materia di risarcimento dei danni ai pazienti o di decesso imputabili alla sperimentazione clinica	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
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
Indennità per gli 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 Altro, specificare:	Sì

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

Relatori			