Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	02/05/2017 10299_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	
Data di avvio procedura di validazione:	02/05/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10299

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA: STUDIO OSSERVAZIONALE FARMACOLOGICO GIA' APPROVATO DAL C.ETICO COORDINATORE (CAES UMBRIA) E DAL COMITATO ETICO AREA VASTA CENTRO "Non-interventional study on Edoxaban Treatment in routiNeclinicalprActice in patients with VenousThromboEmbolism TITOLO: in Europe (ETNA-VTE-Europe)" Prot. N° DSE-EDO-05-14-EU Versione 4.0 del 12 Agosto 2016 Codice, versione e data del protocollo del DSE-EDO-05-14-EU V, versione 4.0, data 12/08/2016 promotore: Numero EudraCT: Indicazione del promotore (specificare anche se DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH (Profit) profit o no-profit): Centro COORDINATORE (solo per studi Medicina Interna - Ospedale S. Maria della Miseriscordia - Perugia multicentrici): Denominazione del CE Coordinatore e data di COMITATO ETICO DELLE AZIENDE SANITARIE DELL'UMBRIA - CEAS UMBRIA rilascio del parere (se applicabile):

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)			
(Qualifica) Cognome e Nome:	Cappelli Roberto		
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Medicina Interna 2		

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. • prospettico DISEGNO DELLO STUDIO: L'obiettivo primario è rappresentato dall'analisi del tasso di recidiva globale di OBIETTIVO: TEV sintomatico durante un periodo totale di osservazione della durata di 18 mesi in una popolazione di pazienti non selezionati affetti da TEV acuto. • Pazienti Età: POPOLAZIONE: • Maggiore di 18 Anni a Sesso: Femminile e Maschile ICD9: INTERVENTO: CONFRONTO: OUTCOME: TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: Numero ed età dei soggetti previsti 10 soggetti per centro:

Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):	520
Durata dello studio:	42 Mesi
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 ricevuti e il tipo di documenti:	02/05/2017
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	

## 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	Sì
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	Sì
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	

NA
NA
Sì
NA
Sì
NA
Sì
Sì

STRUTTURE, PERSONAL	E ED ASPETTI ECONOMICO-AMMINISTRATIVI	
L'idoneità dello sperimentator	e e dei suoi collaboratori è stata valutata dal Curriculum Vitae e dalla sua	Sì

dichiarazione sul conflitto di interessi	
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
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 Altro, specificare:	Sì

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

Relat	ori		