Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	29/03/2017 10865_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	04/04/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10865

IDENTIFICAZIONE DELLA SPE	RIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)
TITOLO:	Uno studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di 2 regimi di dosaggio di SENS-111 a somministrazione orale (100 mg e 200 mg) somministrati per 4 giorni a pazienti che soffrono di Vestibolopatia Acuta Unilaterale
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	SENS-111-201, versione -, data 10/02/2017
Numero EudraCT:	2016-003927-45
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	SENSORION (Profit)
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Comitato Etico Regione Toscana Area Vasta Sud Est -

IDENTIFICAZIONE DELLO SPI	ERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)
(Qualifica) Cognome e Nome:	MARCO MANDALA
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, UOC Chirurgia Otologica e Base Cranica

Brava descrizione de	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
	ations. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: Si'
	Studio controllato vs:
	• placebo
DISEGNO DELLO	• Randomizzato
STUDIO:	Donnouto di condomizzazione 1.1.1
	Rapporto di randomizzazione: 1:1:1
	Doppio Cieco
	2 oppio estec
	Bracci: 3
	- Dimostrare l'efficacia di SENS-111 per la Vestibolopatia Acuta Unilaterale (AUV) - Esplorare
	l'effetto di SENS-111 sulla qualità della vita - Determinare il regime di dosaggio ottimale di
OBIETTIVO:	SENS-111 - Valutare la sicurezza e la tollerabilità di SENS-111 nei pazienti con Vestibolopatia
	Acuta Unilaterale (AUV) - Valutare l'effetto di SENS-111 nel recupero della funzione vestibolare
	a lungo termine - Caratterizzare l'esposizione plasmatica a SENS-111 nei pazienti con AUV - Valutare a livello preliminare la farmacoeconomia di SENS-111
POPOLAZIONE:	valutare a riverio premininare la farmacoeconomia di SENS-111
I OI OLAZIONE.	• Pazienti
	Età:
	Maggiore di 18 Anni a
	Sesso: Femminile e Maschile
	Sesso. Telliminic e iviascinie

	ICD9:
INTERVENTO:	1. Categoria: Test 2. caratteristiche del farmaco: SENS-111:E' UN ANTAGONISTA SPECIFICO E ALTAMENTE SELETTIVO DEL RECETTORE H4 DELL'ISTAMINA(H4R).E' STATO SVILUPPATO COME TERAPIA POTENZIALE PER MIGLIORARE I SINTOMI SENZA PROLUNGARE I TEMPI DI RECUPERO PER I PZ AFFETTI DA AUV IN VITRO,SENS-111 LEGA I RECETTORI H4 CON ALTA AFFINITA' (KI: 15 NM) E ALTA SELETTIVITA'; AGENDO COME UN POTENTE ANTAGONISTA PER QUESTO RECETTORE IN CELLULE NATIVE (IC50: 10 NM). SENS-111 HA MOSTRATO SIMILE AFFINITÀ DI LEGAME PER IL RECETTORE H4 IN VARI MODELLI FARMACOLOGICI, CIOÈ RATTO, E SCIMMIA, MA BASSA AFFINITÀ PER IL RECETTORE H4 DEL CANE. RECENTI SCOPERTE HANNO MOSTRATO CHE I RECETTORI H4 SONO PRESENTI NELL'ORECCHIO INTERNO,SONO ESPRESSI NEI NEURONI PERIFERICI VESTIBOLARI Schema terapeutico: SENS-111 100 mg: 2 compresse orosolubili (ODT) (1 ODT SENS-111 e 1 ODT placebo) SENS-111 200 mg: 2 compresse orosolubili (ODT) SENS-111 Placebo: 2 compresse placebo orosolubili (ODT)
	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: COMPRESSA OROSOLUBILE Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro Altro: ATTIVITà ISTITUZIONALE
CONFRONTO:	1. Categoria: Comparatore Tipo di comparatore: Placebo Descrizione della motivazione dell'uso del placebo: SENS-111 100 mg: 2 compresse orosolubili (ODT) (1 ODT SENS-111 e 1 ODT placebo) SENS-111 200 mg: 2 compresse orosolubili (ODT) SENS-111 Placebo: 2 compresse placebo orosolubili (ODT) Per quali farmaci viene utilizzato: SENS-111 100 mg: 2 compresse orosolubili (ODT) (1 ODT SENS-111 e 1 ODT placebo) SENS-111 200 mg: 2 compresse orosolubili (ODT) SENS-111 Add-On alla terapia standard: no Via di somministrazione: Uso orale Forma farmaceutica: COMPRESSA OROSOLUBILE
OUTCOME:	L'endpoint primario è l'intensità delle vertigini, misurata con l'area sottesa alla curva (AUC) della Scala visuale analogica per l'intensità delle vertigini (VI-VAS) in posizione eretta nel corso dei 4 giorni di trattamento (8 valutazioni dopo la baseline)End point "secondario": - Maggiore intensità di vertigini spontanee misurata dall'AUC della VI-VAS nel corso dei 4 giorni di trattamento (8 valutazioni dopo la baseline) -Variazione dalla baseline del punteggio totale dei Test di Romberg alla fine del trattamento (giorno 5) e alla fine dello studio (giorno 28)Picco della velocità nella fase lenta del nistagmo vestibolare periferico spontaneo, misurato dall'oculografia in ambiente oscuro alla fine del trattamento (giorno 5) e alla fine dello studio

	(giorno 28)Gravità della nausea misurata con analogica per l'intensità della nausea per i 4 gio -La disabilità funzionale alla fine dello studio (g funzionale del Dizziness Handicap Inventory (I Vestibolari nella Vita Quotidiana (VADL)	rni di trattamento (8 valu giorno 28) valutata dal pu	tazioni dopo la baseli Integgio di valutazion	
TIME STOP DELLE EVIDENZE	(+1122)			
DISPONIBILI:				
Altre informazioni:				
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	207 soggetti			
Contributo lordo				
previsto dal	4 100 00			
promotore (per soggetto completato, ove applicabile):	4.189,00			
Durata dello studio:	13 Mesi			
Periodo di				
arruolamento (ove	12 Mesi			
applicabile):				
Periodo di Follow-up (ove applicabile):				
Lista documentazione	NE PRESENTATA CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se conforme (con riferimento a date e versioni) all sSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transi	a lista di controllo preser		Sì Sì
RICHIESTA DOCU	MENTAZIONE INTEGRATIVA			
Specificare la data di	richiesta dei documenti mancanti e il tipo di doc	umenti:		
	i documenti ricevuti e il tipo di documenti:		29/03/2017	
Eventuali elementi cri	itici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	:		
ELEMENTI DA VA	LUTARE			
	parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)?			NA
	ente, il protocollo è conforme al PIP?			
	tematiche e/o linee guida che sintetizzano le mig NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE (NETWORK)			Sì
	an database pubblico che permette libero accesso REGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La		toria dal 21 Luglio	NA
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	itici riscontrati o altre note (testo libero):			
	NALE SPERIMENTALE (Specificare Princip	io attivo):		
Specificare proprietà somministrazione:	farmacologiche, forma farmaceutica e via di			
Specificare dose mass massima/die:	sima per somministrazione e posologia			
Specificare la durata d				
Specificare le interazi				
Specificare i dati sulla sperimentale:	a sicurezza ed efficacia del farmaco			
Eventuali elementi cri	itici riscontrati o altre osservazioni (testo			

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 del 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 clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per ogni intervento.	Sì
b) E' spiegata la scelta dei confronti.	N/
Sono specificati gli obiettivi o le ipotesi di ricerca	
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, esplorativo)	Sì
E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno raccolti 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 applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	Sì
Gli interventi: a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli interventi	Sì
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 efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante).	Sì
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 blister di farmaco, test di laboratorio).	Sì
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 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.	Sì
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 cui è stato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi calcolo sulla dimensione del campione.	Sì
Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il	Sì

target previsto nella dimensione del campione.	1 1
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 stratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione a blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione.	NA
E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste opache, numerazione sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino all'assegnazione degli interventi.	NA
E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza 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 di questo requisito.	Sì
b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le procedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial	Sì
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 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.	Sì
Metodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un elenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal protocollo di intervento.	Sì
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.	\perp
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 piano di analisi statistico.	Sì
Metodi statistici: 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.	NA
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.	Sì
Sicurezza: sono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	Sì
Revisione (auditing): è descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.	Sì
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.	NA
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	NA
l'utilizzo dei dati dei partecipanti e dei campioni biologici in studi ancillari.	
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
	31
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	~,
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,	
	Sì
all'interpretazione ed al reporting dello studio clinico.	+
c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti	Sì
e i codici statistici utilizzati.	~1
Campioni biologici:	
Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	N.T.A
(genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del	NA
materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito	
Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi	NA
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)	NA
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	NA
Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	111
per or an passive procedure, crame i interimenta (teste necto).	

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	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	Sì

Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se 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	\vdash
	Sì
Generale	51
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la	
	Sì
Generale	
Descriptions of the consistent to the control of th	Sì
relative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto	31
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	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	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	
	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	'Sì
e stato concordato tra le parti (se applicabile)	51
L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o	Sì
altre normative applicabili, e congruo (se applicabile)	51
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	51
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)	51
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)	
	Sì
Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato	NA
dall'allegato 1)	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Sì
Altro, specificare:	

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

Relatori			