Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	01/02/2017 10651_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	
Data di avvio procedura di validazione:	01/02/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10651

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)			
TITOLO:	Utilizzo di liraglutide sul mercato europeo per la gestione del peso: studio di analisi retrospettiva delle cartelle cliniche (INSAX)		
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	NN8022-4241, versione 5.0, data 23/11/2015		
Numero EudraCT:			
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	NOVO NORDISK (Profit)		
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Azienda Ospedaliero 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:	CAPEZZONE MARCO		
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Endocrinologia		

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. • retrospettivo DISEGNO DELLO STUDIO: Valutare l'uso di Saxenda® secondo le indicazioni approvate. studio sulla sicurezza postautorizzazione (Post-Authorisation Safety Study, PASS) volto ad analizzare l'uso OBIETTIVO: di Saxenda® e Victoza® nella pratica clinica in pazienti che hanno iniziato il trattamento con l'uno o l'altro farmaco nel periodo post-marketing di Saxenda®. • 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 6 soggetti previsti per centro: Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):

Durata dello studio:	9 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:	01/02/2017
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	
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):	

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	Sì
specifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore	

Generale	
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	Sì
Generale	
Per studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le	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	INA
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	o si
è stato concordato tra le parti (se applicabile)	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	Sì
natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	31
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)	INA
Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement	Sì
Altro, specificare:	

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

Lo studio è stato notificato all'Autorità Competente (AIFA, Agenzia Italiana del Farmaco) in data 29 agosto 2016. Questo studio sull'utilizzo del farmaco (Drug Utilisation Study, DUS) è uno studio sulla sicurezza postautorizzazione (Post-Authorisation Safety Study, PASS) non interventistico, retrospettivo, multicentrico, internazionale, volto ad analizzare l'uso di Saxenda® e Victoza® nella pratica clinica in pazienti che hanno iniziato il trattamento con l'uno o l'altro farmaco nel periodo post-marketing di Saxenda®. Lo studio sottomesso in questa fase al CE è un studio pilota che prevede l'arruolamento iniziale di 6 pazineti In una fase successiva si prevede che saranno arruolati/e 100 pazienti: 50 in ogni Paese, con 25 pazienti che usano Saxenda®

Relatori			