Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	18/11/2016 10665-2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	
Data di avvio procedura di validazione:	07/02/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10665

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZI	ONE CLINICA (interventistica)
TITOLO:	Epidemiologia, caratteristiche dei pazienti, percorso terapeutico e consumo di risorse nei pazienti in trattamento per Artrite Psoriasica
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	PSA-OR, versione non applicabile, data
Numero EudraCT:	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	CLICON SRL (Profit)
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	-

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)			
(Qualifica) Cognome e Nome: LENA FABIO			
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda USL Toscana Sud Est, U.O.C. POLITICHE DEL FARMACO GR		

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. • di coorte DISEGNO DELLO • retrospettivo STUDIO: Bracci: 0 Stimare il consumo di risorse sanitarie, ed i costi collegati, ad un anno dalla prima prescrizione di un farmaco per la PSA nei pazienti affetti durante il periodo tra il 2010 ed il 2015. Stimare prevalenza, incidenza e mortalità dei pazienti affetti e trattati per PSA; OBIETTIVO: Descrivere le caratteristiche demografiche e cliniche (co-morbidità, co- trattamenti e valori della proteina C-reattiva - PCR) nei pazienti trattati per PSA; Valutare i percorsi terapeutici dei soggetti arruolati, in base al tipo di trattamento alle caratteristiche all'arruolamento • 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 100 soggetti

previsti per centro:	
Contributo lordo previsto	
dal promotore (per	
soggetto completato, ove	
applicabile):	
Durata dello studio:	5 Anni
Durata dello studio: Periodo di arruolamento	5 Anni
	5 Anni
Periodo di arruolamento	5 Anni

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:	18/11/2016	
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	

INFORMAZIONE AI SOGGETTI E PROCEDURE PER IL CONSENSO INFORMATO	$\overline{}$
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	NA
Le informazioni sono conformi al protocollo	NA
Le informazioni sono conformi al protocollo	NA
Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici	NA
La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta	NA
Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti	NA
Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile)	NA
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	NA
E' presente altro materiale per i soggetti	NA
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	
La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata	NA
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	
E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	NA
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	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	Sì
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	51
Per studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà	N.T. A.
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	
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	0
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	1
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	NA
Altro, specificare:	11/1
mino, specificate.	

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

Relatori		