| Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM): | 29/09/2017 11844 |
|--|------------------|
| Inserito in osservatorio AIFA (OSsC): | |
| Data di avvio procedura di validazione: | 29/09/2017 |
| Numero dello studio nell'Ordine del Giorno: | 11844 |

| IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica) | | | |
|---|---|--|--|
| TITOLO: | USO TERAPEUTICO CON ALECTINIB PER TUMORE POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE METASTATICO PER PAZIENTE MASCHIO D.S. 1954 | | |
| Codice, versione e data del protocollo del promotore: | , versione 5, data 15/05/2017 | | |
| Numero EudraCT: | NA | | |
| Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-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: | Bengala Carmelo | |
| Sede di svolgimento dello studio: | Azienda USL Toscana Sud Est, U.O.C. Oncologia Medica | |

| Breve descrizione del DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA PO | POLAZIONE |
|--|------------------------|
| INTERESSATA (se applicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono ria | assunti con il termine |
| EPICOT (Evidence, Population, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articol | o: How to formulate |
| research recommendations. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806. | |
| DISEGNO DELLO STUDIO: | Bracci: |
| OBIETTIVO: | |
| POPOLAZIONE: | Età: |
| | Sesso: ICD9: |
| INTERVENTO: | |
| CONFRONTO: | |
| OUTCOME: | |
| TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI: | |
| Altre informazioni: | |
| Numero ed età dei soggetti previsti per centro: | soggetti |
| Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile): | |
| Durata dello studio: | |
| 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: | 29/09/2017 |
| 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 | NA |
| Il promotore dichiara il rispetto delle Good Clinical Practice nonché delle disposizione normative applicabili | NA |
| 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 | NA |
| I benefici previsti dalla sperimentazione, terapeutici e in materia di sanità pubblica, ne giustifichino i rischi | NA |
| 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 | NA |
| 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 | 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 | |
|---|----|
| 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 | 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 | Sì |
| 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 dichiarazione sul conflitto di interessi | NA |
| 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 | NA |
| 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 | NA |
| 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 | NA |
| 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 | 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) | 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) | NA |
| Indennità per gli sperimentatori (se applicabile) | NA |
| 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: | NA |

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

| Relat | tori | | |
|-------|------|--|--|
| | | | |