Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	25/10/2016 10248
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	25/10/2016
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10248

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)		
TITOLO:	Studio randomizzato, in doppio cieco e controllato con placebo volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di nintedanib nell'arco di 52 settimane in pazienti affetti da pneumopatia interstiziale fibrosante progressiva (PF-ILD)	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	1199.247, versione 1.0, data 13/09/2016	
	2015-003360-37	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	BOEHRINGER ING. (Profit)	
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese - U.O.C. Malattie Respiratorie e Trapianto Polmonare	
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Comitato Etico Regione Toscana - Area Vasta Sud Est -	

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome: Rottoli Paola		
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Malattie Respiratoriee Trapianto Polmonare	

	EI 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
research recommenda	ations. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: Si'
	Studio controllato vs:
	• placebo
DISEGNO DELLO	Randomizzato
STUDIO:	• Kandonnizzato
STODIO.	Rapporto di randomizzazione: 1:1
	rapporto di randonnezzazione. 111
	• Doppio Cieco
	Bracci: 2
	L'obiettivo primario è dimostrare una riduzione del declino della funzione polmonare, misurata in
OBIETTIVO:	base al tasso annuo del declino della capacità vitale forzata (Forced Vital Capacity, FVC)
	osservato con nintedanib rispetto al placebo nell'arco di 52 settimane.
	• Pazienti
	Età:
	Eu.
POPOLAZIONE:	Maggiore uguale di 18 Anni a
	Sesso: Femminile e Maschile
	ICDO.
INTERVENTO:	ICD9:
INTERVENTO:	

	1. Categoria: Test
	Schema terapeutico: Prodotto sperimentale: Nintedanib (150mg, 100mg bid - capsule di gelatina molle) Prodotto di confronto: Placebo (150mg, 100mg bid - capsule di gelatina molle) Durata del trattamento: La Parte A dello studio comprenderà le Visite dalla 2 alla 9, le quali verranno espletate entro un anno dalla randomizzazione. A seguito del completamento della Visita della Settimana 52 (Visita 9), i pazienti continueranno ad essere sottoposti a visite dello studio ogni 16 settimane (Parte B) fino alla conclusione della ricerca, infatti la Parte B, proseguirà finché tutti i pazienti non avranno iniziato il trattamento in aperto a base di nintedanib o non avranno completato la Visita di follow-up. Una volta che sarà stata confermata la positività della valutazione del rischio-beneficio di nintedanib nell'arco di 52 settimane, a tutti i pazienti trattati con il farmaco in studio nella Parte B verrà offerto di ricevere il trattamento in aperto a base di nintedanib in uno studio separato. Trattamento d'emergenza: Non è disponibile un farmaco di soccorso per invertire l'azione di nintedanib. Natura principio attivo: Chimica
	ATC: L01XE
	Il farmaco è in commercio: Si' Indicazione: Trattamento di seconda linea, in aggiunta al Docetaxel, dei malati con adenocarcinoma del polmone.
	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: Si'
	Specialità medicinale:
	Codice AIC: Confezione:
	Principio attivo: Nintedanib
	Note:
	Via di somministrazione: Uso orale Forma farmaceutica: Capsula molle
	Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: la preparazione
	del/i farmaco/i sperimentale/i Opzioni:
	© eventuale smaltimento farmaci residui o scaduti
CONFRONTO:	1. Categoria: Comparatore Tipo di comparatore: Placebo Descrizione della motivazione dell'uso del placebo: The use of placebo comparator is justified by the following: there is no approved treatment for ILD escept for IPF. Per quali farmaci viene utilizzato: nintedanib (IMP1 e IMP2) Add-On alla terapia standard: The use of placebo comparator is justified by the following: there is no approved treatment for ILD escept for IPF. Via di somministrazione: Uso orale Forma farmaceutica: Capsula molle
OUTCOME:	L'endpoint primario di efficacia è il tasso annuo di declino della FVC; E.5.1.EN Primary end point(s) (up to 4000 characters). Tempo di rilevazione di questo end point: 1: 52 settimane.
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI:	
Altre informazioni:	Note Prof. Gonnelli: valutare la giustificazione del placebo fornita dal promotore.
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	7 soggetti
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato,	Euro 8.000,00 + I.V.A. (A)
ove applicabile): Durata dello studio:	33 Mesi
Periodo di	DJ MCSI
arruolamento (ove	

applicabile):	
Periodo di Follow-up	
(ove applicabile):	

DOCUMENTAZIONE PRESENTATA	
Modulo di domanda (CTA Form - Appendice 5) generata da OsSC (se applicabile), firmato e datato	Sì
Lista documentazione conforme (con riferimento a date e versioni) alla lista di controllo presente nella CTA Form	Sì
generata dal nuovo OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria)	31

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:	25/10/2016	
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):		

ELEMENTI DA VALUTARE	
La sperimentazione è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)?	No
Se si al punto precedente, il protocollo è conforme al PIP?	
Esistono revisioni sistematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili (es. COCHRANE COLLABORATION, NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUIDELINES INTERNATIONAL NETWORK)	Sì
Il trial è registrato in un database pubblico che permette libero accesso ai risultati della ricerca (CLINICALTRIALSREGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione è obbligatoria dal 21 Luglio 2014 (2012/C 302/03)	Sì
Eventuali elementi critici riscontrati o altre note (testo libero):	

DATICII MEDICINALE CDEDIMENTALE (Caraciciana Dainaia	is attival.
DATI SUL MEDICINALE SPERIMENTALE (Specificare Princip	10 attivo):
Specificare proprietà farmacologiche, forma farmaceutica e via di	
somministrazione:	
Specificare dose massima per somministrazione e posologia	
massima/die:	
Specificare la durata del trattamento:	
Specificare le interazioni farmacologiche:	
Specificare i dati sulla sicurezza ed efficacia del farmaco	
sperimentale:	
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo	
libero):	
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,	a)
l'acronimo del trial	S 1
Nel background e razionale:	
a) E' descritto il quesito di ricerca e la giustificazione della conduzione del trial, incluso il riassunto	C';
degli studi clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per	Sì
ogni intervento.	
b) E' spiegata la scelta dei confronti.	Sì
Sono specificati gli obiettivi o le ipotesi di ricerca	Sì
E' descritto il disegno del trial includendo la tipologia (es. in doppio cieco, vs. placebo, a gruppi	
	Sì
equivalenza, non inferiorità, esplorativo)	
E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi	
	Sì
in altri documenti.	
Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo	
	Sì
individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	
Gli interventi:	
a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da	C)
permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli	Sì
interventi	
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	Sì
farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un	31
miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante).	
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	Sì
l'aderenza (es. riconsegna del blister di farmaco, test di laboratorio).	
d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il	Sì
trial.	51
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	
	Sì
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.	
E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di	
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	Sì
partecipanti.	
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	Sì
supporto di qualsiasi calcolo sulla dimensione del campione.	
Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per	Sì
raggiungere il target previsto nella dimensione del campione.	-
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).	Sì
Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione a blocchi) che impediscono agli sperimentatori di	
prevedere la sequenza di randomizzazione.	
E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico	
	Sì
sequenza di allocazione sino all'assegnazione degli interventi.	
E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione,	Sì
dell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento.	
Mascheramento (cecità):	
a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione	Sì
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.	

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,	G)
formazione degli sperimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari,	Sì
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.	
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	Sì
interrompono o deviano dal protocollo di intervento.	
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	
	Sì
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.	
Metodi statistici:	
a) Sono indicati esplicitamente i metodi statistici utilizzati per l'analisi degli esiti primari e secondari.	Sì
Se queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento ai documenti in cui	Si .
può essere ritrovato il piano di analisi statistico.	
Metodi statistici:	
b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per	Sì
sottogruppi e aggiustate).	
c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio	
	Sì
per trattare i dati mancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività).	
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	NA
eventuali riferimenti documentali dove possono essere trovati altri dettagli, se non presente nel	
protocollo.	
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	Sì
accesso a questi risultati intermedi e chi prendera la decisione definitiva di terminare lo studio.	
Sicurezza:	
	Sì
avversi sia sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	
Revisione (auditing):	
è descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i	NA
centri partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor.	
E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un	
	NA
valutazione.	
E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es.	
	Sì
ai trial, comitato etico, etc).	
Consenso/assenso:	
	Sì
	O1
trial o di un tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo).	
b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la	NA
raccolta e 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	
	Sì
trial.	
Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio.	Sì
E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un	Sì
eventuale accordo contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori.	O1

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.		
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 rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione		
b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione, all'interpretazione ed al reporting dello studio clinico.	Sì	
c) E' indicata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati dello studio al pubblico ed alle autorità competenti e i codici statistici utilizzati.	Sì	
Campioni biologici:		
Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito	Sì	
Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi	Sì	
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)	Sì	
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	Sì	
Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	Scientific advice EMA ALLEGATO	

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	Sì
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	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 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	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
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	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
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
Indennità per gli 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	Sì
Altro, specificare:	

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

Relatori		