Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	27/03/2017 10868_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	28/08/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10868

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)		
TITOLO:	STUDIO DI FASE III MULTICENTRICO, RANDOMIZZATO, PER VALUTARE L'EFFETTO DI ATEZOLIZUMAB (ANTICORPO ANTI-PD-L1) IN ASSOCIAZIONE A ENZALUTAMIDE RISPETTO A ENZALUTAMIDE IN MONOTERAPIA IN PAZIENTI CON TUMORE DELLA PROSTATA METASTATICO RESISTENTE ALLA CASTRAZIONE DOPO FALLIMENTO DI UN INIBITORE DELLA SINTESI DEGLI ANDROGENI E DOPO FALLIMENTO, INELEGGIBILITÀ O RIFIUTO DI UN REGIME A BASE DI TAXANI	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	CO39385, versione 2, data 07/03/2017	
Numero EudraCT:	2016-003092-22	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	ROCHE (Profit)	
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Oncologia Medica Ospedale di Arezzo, Dott. Sergio Bracarda	
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:	Bracarda Sergio	
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda USL Toscana Sud Est, UOC ONCOLOGIA MEDICA	

D I II II DIGEONO	DELLO GENERAL DELLO DELL		
	DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE		
	ecificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine		
	ervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate		
research recommendations. BMJ. O	ct 14, 2006; 333(7572): 804-806.		
	Studio controllato: Si'		
	Studio controllato vs:		
	• altro farmaco/combinazione di farmaci		
DISEGNO DELLO STUDIO:	• Randomizzato		
	Demonts di sandomiione 1.1		
	Rapporto di randomizzazione: 1:1		
	• In aperto		
	o in aperto		
	Bracci: 2		
ODIETTIVO	Valutare l'efficacia di atezolizumab/enzalutamide rispetto a enzalutamide in		
OBIETTIVO:	monoterapia		
POPOLAZIONE:			
	• Pazienti		
	Età:		
	 Maggiore uguale di 18 Anni a 		
	Community		
	Sesso: Maschile		
	·		

INTERVENTO:	1. Categoria: Test Schema terapeutico: Atezolizumab sarà somministrato a una dos fissa di 1200 mg mediante infusione endovenosa (EV) il Giorno di ciascun ciclo di 21 giorni, fino a conferma radiologica di progressione della malattia, stabilita dallo sperimentatore secondo i criteri del Prostate Cancer Working Group 3 (PCWG3), o fino a tossicità inaccettabile. Natura principio attivo: Biologica 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 endovenoso Forma farmaceutica: Soluzione per infusione endovenosa Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro Altro: Attività Istituzionale 2. Meccanismo d'azione IMP (test): MPDL3280A targets human PD-and inhibits its interaction with its receptors, programmed cell deati (PD-1) and B7.1 (CD80, B7-1). Both of these interactions are reported to provide inhibitory signal to T cells. Therapeutic blockac
CONFRONTO:	of PDL1/ PD-1 and PD-L1/B7.1 interactions in individuals with cancer is expected to enhance the magnitude and quality of the cancer-specific T-cell response, resulting in improved anti-tumor activity. 1. Categoria: Comparatore Tipo di comparatore: Attivo
	Schema terapeutico: Enzalutamide sarà somministrato per via orale alla dose di 160 mg (quattro capsule da 40 mg) ogni giorno fino a conferma radiologica di progressione della malattia, stabilita dallo sperimentatore secondi ci criteri PCWG3, o fino tossicità inaccettabile. Natura principio attivo: Chimica ATC: L02BB04 Il farmaco è in commercio: Si' Indicazione: Il trattamento di soggetti adulti maschi con cancro
	della prostata metastatico resistente alla castrazione, asintomat o lievemente sintomatici dopo il fallimento della terapia di deprivazione androgenica, nei quali la chemioterapia non è ancora clinicamente indicata. Il trattamento di soggetti adulti maschi con cancro della prostata metastatico resistente alla castrazione nei quali la patologia è progredita durante o al termine della terapia con docetaxel. 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: XTANDI Codice AIC: 042868 Confezione:

	Principio attivo: ENZALUTAMIDE Note: Via di somministrazione: Uso orale Forma farmaceutica: Capsule molli Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro Altro: attività istituzionale
	2. Meccanismo d'aziene IMP2 (medicinale di confronto): Enzalutamide is a synthetic non-steroidal antiandrogen (NSAA) use for the treatment of metastatic castration-resistant prostate cancer. Enzalutamide also has recognized immune modulator properties.
OUTCOME:	Sopravvivenza complessiva (OS). Tempo di rilevazione di questo end point: fino a circa 42 mesi. End point "secondario": Tempo alla progressione del dolore correlato
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI:	
Altre informazioni:	
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	5 soggetti
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):	€ 5.950,00 + IVA
Durata dello studio:	42 Mesi
Periodo di 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:	27/03/2017
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	

ELEMENTI DA VALUTARE	
La sperimentazione è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)?	NA
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)	NA
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):	

DATI SUL MEDICINALE SPERIMENTALE (Specificare Principio 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,	
l'acronimo del trial	
Nel background e razionale:	
a) E' descritto il quesito di ricerca e la giustificazione della conduzione del trial, incluso il riassunto	Sì
degli studi clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per	31
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	
paralleli, fattoriale, crossover, singolo gruppo), il rapporto di allocazione e il contesto (es. superiorità,	Sì
equivalenza, non inferiorità, esplorativo)	
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	Sì
documenti.	
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	Sì
eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	
Gli interventi:	
a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da	Sì
permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli	SI .
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 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.	
Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili	Sì
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.	
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 target previsto nella dimensione del campione.	Sì
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.	Sì
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.	Sì
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.	NA
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	NA
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).	Sì
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. 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.	Sì
În alternativa, se il trial non prevede un IDMC è riportata una spiegazione per il quale non è necessario.	Sì Sì
	1

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.	
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	Sì
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.	
cambiamento dei criteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai	Sì
trial, comitato etico, etc).	
Consenso/assenso:	
a) E' indicato chi otterrà il consenso informato o l'assenso da parte di un potenziale partecipante al trial	NA
o di un tutore legale e come questo sarà ottenuto (dettagli del processo).	- 1.1
b) Se applicabile, è indicato il processo di ottenimento di un consenso informato aggiuntivo per la	
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.	51
	Sì
	31
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.	
E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una	Sì
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	Sì
degli sperimentatori e dello sponsor ai partecipanti del trial, ai professionisti sanitari, ai 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,	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	Sì
competenti e i codici statistici utilizzati.	51
Campioni biologici:	
Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità	Sì
di analisi (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di	51
conservazione del 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	Sì
E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso	NA
L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)	Sì
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	Sì
	СНМР
	dell'EMA:
	05a_2016 10 27
	CHMP SA
	Feedback on
	pre-Phase 3
	Prostate

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	
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):	

OPDITURE DEDOONALE ED ACDECCE ECONOS	ALCO AMMINICED ATIVI
STRUTTURE, PERSONALE ED ASPETTI ECONOM	IICO-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	Sì
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	Sì
impatto aziendale fornita e riportante la firma del	
Direttore Generale	
Per studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato	
dichiarazione attestante che il personale coinvolto	G)
svolgerà le relative attività oltre il normale orario di	Sì
lavoro per tutto il personale coinvolto	
Per studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato	
dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà	D.T.A.
svolgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza	NA
pregiudicare le normali attività assistenziali	
Per studi no-profit:	NA
a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione	
attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo	
	l

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	
b) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione	
attestante che per lo studio è previsto un contributo	
-	NT A
economico e sono state dettagliatamente descritte le	NA
modalità di impiego dello stesso, al netto del sostenimento	
di eventuali costi, per le finalità proprie della ricerca	
Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un	
1 11 , 1	NA
è stato concordato tra le parti (se applicabile)	
L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio,	
secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o	NA
altre normative applicabili, è congruo (se applicabile)	
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	Sì
di decesso imputabili alla sperimentazione clinica	
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	Sì
applicabile)	
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	Sì
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)	177
Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui	
interessi sono chiaramente definiti in un agreement	Sì
interessi sono emaramente deriniti in un agreement	IMD1 (tast), MDDI 2200A tangete human DD I 1 and inhibite
	IMP1 (test): MPDL3280A targets human PD-L1 and inhibits
	its interaction with its receptors, programmed cell death-1
	(PD-1) and B7.1 (CD80, B7-1). Both of these interactions are
Altro, specificare:	reported to provide inhibitory signal to T cells. Therapeutic
	blockade of PDL1/ PD-1 and PD-L1/B7.1 interactions in
	individuals with cancer is expected to enhance the magnitude
	and quality of the cancer-specific T-cell response, resulting in
	improved anti-tumor activity.

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

IMP2 (medicinale di confronto): Enzalutamide is a synthetic non-steroidal antiandrogen (NSAA) use for the treatment of metastatic castration-resistant prostate cancer. Enzalutamide also has recognized immune modulator properties.

Relatori		