Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	30/12/2016 10611
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	08/02/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10611

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)		
TITOLO:	Studio in aperto, a braccio singolo, multicentrico, sulla riservateza di atezolizumab nel carcinoma uroteliale o non uroteliale dell vie urinarie localmente avanzato o metastatico"	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	MO29983, versione V3.0, data 22/11/2016	
Numero EudraCT:	2016-002625-11	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD. (Profit)	
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Ist. Scientifico Romagnolo per lo studio Studio e la Cura dei Tumori di Meldola	
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Comitato Etico IRST IRCCS E AVR -	

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	

	opulation, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate ions. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
research recommendati	Studio controllato: No
DISEGNO DELLO STUDIO:	• In aperto
	Bracci: 1
OBIETTIVO:	obbiettivo primario: Valutare la sicurezza di atezolizumab
	• Pazienti
	Età:
POPOLAZIONE:	Maggiore uguale di 18 Anni a
	Sesso: Femminile e Maschile
	ICD9:
INTERVENTO:	1. Categoria: Test Schema terapeutico: 1200 mg per via endovenosa ogni 3 settimane Natura principio attivo: Biologica ATC: L01XC Il farmaco è in commercio: No Indicazione: Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: Si' Se si, in quali Paesi: La statunitense Food and Drug Administration ha approvatatezolizumab (Tecentriq) per il trattamento del carcinoma uroteliale. E' inoltre in fase di valutazione da parte di EMA. Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: No Specialità medicinale:

	Codice AIC: Confezione: Principio attivo: Note: Via di somministrazione: Uso endovenoso Forma farmaceutica: soluzione per infusione endovenosa Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: la preparazione del/i farmaco/i sperimentale/i Opzioni: ◇ ricostituzione/diluizione, anche in dose personalizzata
CONFRONTO:	
OUTCOME:	Endpoint primario. Natura, gravità frequenza e tempistiche degli eventi avversi. Variazioni dei parametri vitali, dei risultati dell'esame obbiettivo e dei valori delle analisi di laboratorio durante e dopo la somministrazione di atezolizumab Tempo/i di rilevazione di questo endpoint 1-2 fino a 6 anni Endpoint seconadario sopravvivenza Globale, sopravvivenza libera da progressione, il tasso di risposta complessiva, il tasso di controllo della malattia, durata della risposta, Variazione rispetto al basale della qualità di vita correlata alla salute, valutata mediante il questionario Coree 30 dell'EORTC sulle qualità di vita
TIME STOP DELLE	
EVIDENZE	
DISPONIBILI:	
Altre informazioni:	
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	18 soggetti
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):	8.920
Durata dello studio:	5 Anni
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 generata dal nuovo OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria)	Sì

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:	30/12/2016
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)	
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):	

pio attivo):

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	No
del trial	NO
Nel background e razionale:	
a) E' descritto il quesito di ricerca e la giustificazione della conduzione del trial, incluso il riassunto degli studi	Sì
clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per 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, equivalenza, non inferiorità,	Sì
esplorativo)	
E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi dove saranno	C)
raccolti i dati. E' fornita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti.	Sì
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 eseguiranno	Sì
gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici).	
Gli interventi:	
a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da permettere la	Sì
riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno somministrati gli 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 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 l'aderenza (es. riconsegna del	
blister di farmaco, test di laboratorio).	

ono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di nisura se, pressione sanguiena sistolica, le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo ell'evento, i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' somita la spiegazione della seelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica: presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di re-arriolamento, l'arriolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i partecipanti camina di manda del numero dei pratecipanti cascasi per realizzarge gli obietivi dello studio e la modalità con ni è stato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi calcolo sulla Si immensione del campione. ono indicate le strategie per promuovere l'arriodamento di un adeguato numero di partecipanti negge previsto nella dimensione del campione. descritto il metodo tutilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computero, rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione raufficata per che, per centro in caso il trial sia multicentrico etc.). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione blocchi) che impediscono gali sperimentalori di prevedere la sequenza di allocazione (es. randomizzazione superabache, numerazione sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione, ellarmolamento di partecipanti ce della fora sossegnazione a ciascun gruppo di interventi. Passegnazione dello istudio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, ellarmolamento di partecipanti ce della fora sossegnazione aciascun gruppo di interventi. Passegnazione dello studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura		
es, pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento rispetto al basale, valore finale, tempo ell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. Finalità la spiegazione della scelta degli estiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. Finalità la spiegazione della scelta degli estiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. Finalità la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con ui e stato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualatsia calcolo sulla simensione del campione. Foescritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer), rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione ratificata per età, per centro in cuso il trial sia multicentrico etc.). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione descenti il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste pache, numerazione sequenziale, etc.) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione (il secondo della interventi). Foescificato il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste pache, numerazione sequenziale, etc.) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino l'assegnazione degli interventi. Foescificato il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i arrecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. Foescificato il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i arrecipanti al trial, i professionisti santarai, i valutatori degli estit, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento questo requisit	d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial.	
ell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esto. E' minita la spiegazione della scale adgri estiti di cificacia e sicurezza da un punto di vista di ribevaraz clinica. presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di rearroidamento, l'arroidamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i partecipanti. Si indicata la stima del numero dei partecipanti encessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con il estato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi calcolo sulla Si intensione del campione. ono indicate le strategie per promuovore l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il rigget previsto nella dimensione del campione. "descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer), rapporto di allocazione (el. 21, 21, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione radificata per ela, per centro in caso il trial sia multicentrico ect.). Sono pianficate restrizioni (es. randomizzazione blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di allocazione. d'asceritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste pache, numerazione sequenziale, etc.) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione, ell'arruolamento del partecipanti e della loro assegnazione a cliascun gruppo di interventi. specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, ell'arruolamento del partecipanti e della loro assegnazione a cliascun gruppo di interventi. specificato il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i artecipanta di allocazione si controle del di rali, i professionisti sanitari, i valutatori degli esti	Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura	a,
presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di re-armolamento. Jarmolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i partecipanti. indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con ni è stato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi calcolo sulla Si minestone del campione. omo indicata le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il reget previsto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer), rapporto di allocazione (e1.1, 2:1, e1.e) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione ratificata per eta), per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di allocazione. (es. controllo telefonico centrale, buste pache, numerazione sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino l'Ilassegnazione degli interventi. la seperatore degli interventi o responsabile della generazione della sequenza di allocazione, ellararuolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. lascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saramno in cicco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i artecipanti al tral, i professionisti santiari, i valutatori degli estit, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento i questo requisto. b) Se lo studio è in cicco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cicco e le recedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipanti edurante il trial fetodi di raccolta dati a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esto, del basale, o altri dati del trial, i	dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E'	Sì
i indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con ui è stato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi calcolo sulla Si imensione del campione. ono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il riget previsto nella dimensione del campione. descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer), rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione trafficata per eta, per centro in caso il trial sia multicentrico etc.). Sono piantificate restrizioni (es. randomizzazione blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione. descritto il metodo ustato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste pache, numerazione sequenziale, etc.) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino l'assespenzione degli interventi. specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, cell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. saccheramento (cecità); a) E' descritto il soggetto oi il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i artecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento i questo requisito. b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial tetodi di raccolta dati sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo ualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es validità, se	E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di	Sì
ui è stato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi calcolo sulla si miemasione del campione. inemasione del campione. discontinui del e strategio per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il riget previsto nella dimensione del campione. descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer), rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione ratulficata per eda, per centro in caso il rial si amulticentrico etc.) Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione. de descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste pache, numerazione sequenziale, etc.) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino l'assegnazione degli interventi. specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, ell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. fascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i artecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento i questo requisito. b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial fetodi di raccolta dati a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo unalisiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad		
imensione del campione. ono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il reget previsto inella dimensione del campione. descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer), rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione tratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione (es. randomizzazione blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione. descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste pache, numerazione sequenziale, etc.) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino l'assegnazione degli interventi. specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, ell'arruolamento dele partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. lascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto oil gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i aratecipanta il trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento i questo requisito. b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le cirostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial letodi di raccolta dati a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo utalistis processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, dapopio inserimento dei dati, incl		Sì
ono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il urget previsto nella dimensione del campione. I' descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer), rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione ratafifata per eta, per centro in caso il tria si su multicentrico etc.) Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione. 'descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste pache, numerazione sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino ll'assegnazione degli interventi. 'specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, ell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. lascheramento (cecifà): a) E' descritto il soggetto oi lgruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i artecipanti al trial. i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento i questo requisito. b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial (etclodi di raccolta dati) a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo utalsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro laltivo grado di affidabilità e valudità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri daboratorio) con il loro laltivo sono documentati i metodi di	dimensione del campione.	
riget previsto nella dimensione del campione. 'descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer), rapporto di allocazione (11, 21, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione tratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione. 'descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste pache, numerazione sequenziale, ett) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino l'assegnazione degli interventi. 'specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, ell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a cascun gruppo di intervento. l'assegnazione degli interventi. 'specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, ell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a cascun gruppo di intervento. l'assegnazione degli intervento a contra della sequenza di allocazione ell'intervento (esc. i artecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti del dati) e la modalità di ottenimento i questo requisito. b) So lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial letodi di raccolta dati a) sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo ualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni, i depri di alboratorio) con il loro lativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo in cui sono disponibili queste informa	Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il	
rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione ratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione. 'descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste pache, numerazione sequenziade, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino ll'assegnazione degli interventi. 'specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, ell'arroulamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. Rascheramento (eccità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i artecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento i questo requisito. b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial lettodi di raccolta dati so sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo ualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro elativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo in cui sono disponibili queste informazioni. Tettodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es. er prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati,	target previsto nella dimensione del campione.	
radificate per cià, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione bloochi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione. descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste pache, numerazione sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino l'Ilassegnazione degli interventi. "specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, ell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. flascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i artecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento i questo requisito. b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial fettodi di raccolta dati a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo utalsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro lativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo in cui sono disponibili queste informazioni. fetodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. restione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei	E' descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer),	
blocchi) che impediscono agli sperimentaroi di prevedere la sequenza di randomizzazione. d'escritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste pache, numerazione sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino l'assegnazione degli interventi. specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, ell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. fascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i artecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento i questo requisito. b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial fetodi di raccolta dati a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo ualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli surmenti di studio (ad esempio, questionari, testa di laboratorio) con il loro relativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo in cui sono disponibili queste informazioni. fettodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. sestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza escere prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazio	il rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione	
descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste pache, numerazione sequenziale, etc) è tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino l'assegnazione degli intervento. specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, ell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascum gruppo di intervento. fascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i artecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento i questo requisito. b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le roccedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial letodi di raccolta dati a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo uslasias processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro elativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo i cui sono disponibili queste informazioni. fetodi di raccolta dati b) cono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un benco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. et opica dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza escer prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per somouvore la qualità dei dati (ad esempio	stratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione	
pache, numerazione sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino l'assegnazione degli interventi. specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, ell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. lascheramento (cecità): a) E' descritot il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i artecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento i questo requisito. b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial fetodi di raccolta dati a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo ualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro laltivo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo in cui sono disponibili queste informazioni. lettodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. sestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza escerprevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per l'aromuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). a) Sono indicati esplicitamente i metod	a blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione.	
l'assegnazione degli interventi. 'specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, ell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. fascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i artecipanti at itral, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento i questo requisito. b) esto trequisito. 50 so tsudio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial fetodi di raccolta dati a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo ualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro leativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo in cui sono disponibili queste informazioni. fetodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. ser prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per Sommovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). de queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di gestione dei dati. detodi statistici: a) Sono indicati esplicitamente i metodi statistici utilizzati per l'analisi degli esiti primari e secondari. Se q	E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste	
specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di allocazione, ell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. Sacsheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i artecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento i questo requissito. b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial fettodi di raccolta dati a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo ualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli simmente di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro elativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo in cui sono disponibili queste informazioni. fettodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. iestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza escer prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per Si romuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). e queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento ai documenti in cui può essere ritrovato il iano di analisi statistici: b) Sono indicati esplicitamente		
ell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento. lascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i artecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento i questo requisito. b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial fetodi di raccolta dati a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo ualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro elativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo in cui sono disponibili queste informazioni. fetodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. seistione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza eser prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per formuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). e queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di gestione dei dati. fetodi statistici: a) Sono indicati esplicitamente i metodi statistici utilizzati per l'analisi statistico per trattare i dati tano di analisi statistico). c) E' defini		₩
a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i artecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento i questo requisisto. b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial fettodi di raccolta dati a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo ualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro elativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo in cui sono disponibili queste informazioni. fetodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. ser prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per somuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). fetodi 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 alle procedure di gestione dei dati. fetodi statistici: b) 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 iano di analisi stat	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.	
artecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento i questo requisito. b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial fetodi di raccolta dati a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo ualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro elativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo in cui sono disponibili queste informazioni. Interdoi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. Interdoi di raccolta dati dati del dati dati del dati dati del dati dati dati dati dati dati dati dati	Mascheramento (cecità):	
i questo requisito. b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial fetodi di raccolta dati a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo utalisasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro lativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo in cui sono disponibili queste informazioni. fetodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. diestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es, er prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per sormuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). de queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di gestione dei dati. detodi 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 iano di analisi statistico: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e eggiustate). c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio anal	a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i	
b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura del cieco e le rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial fetodi di raccolta dati a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo ualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizzione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro elativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo in cui sono disponibili queste informazioni. fetodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. l'estione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es. er prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per somuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). e queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di gestione dei dati. detodi 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 iano di analisi statistico. fetodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e giustate). c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi	partecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento	
rocedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial fetodi di raccolta dati a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo ualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro rotocollo in cui sono disponibili queste informazioni. fetodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un tenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. sestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es. re rervenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per romuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). e queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di gestione dei dati. a) Sono indicati esplicitamente i metodi statistici utilizzati per l'analisi degli esiti primari e secondari. Se queste riformazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento ai documenti in cui può essere ritrovato il tano di analisi statistico. fetodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e regiustate). c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi tentention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati tano di analisi statistico dei dati: a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipe	di questo requisito.	
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 ualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro elativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo in cui sono disponibili queste informazioni. fetodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. rotocollo di intervento. rotocollo di intervento. re prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per somuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). re queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di gestione dei dati. re queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento al documenti in cui può essere ritrovato il iano di analisi statistico. re promuova di statistico: re processi statistico: re protocollo dei statistici: re protocollo de sempio analisi tentodi statistici utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e ggiustate). re protocollo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di Monitoraggio ei dati (as Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di Monitoraggio ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti docum		
a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo ualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro elativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo in cui sono disponibili queste informazioni. fetodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. lestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es. er prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per somuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). detodi 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 iano di analisi statistico. Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e ggiustate). c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi et et fiorita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi nentonio-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati nancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività). Monitoraggio dei dati: a) Se il trial preve		
ualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro elativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo 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 lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. Metodi di intervento. Metodi di tati sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza ester prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per romuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori 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 iano di analisis statistico. Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e eggiustate). Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e eggiustate). Metodi statistici: Metodi		
perimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro elativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo 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 lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. Seistione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza essere prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per romuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). Re queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di gestione dei dati. Al 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 iano di analisi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e ggiustate). c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi ntention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati nancanti (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 ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dall		
Pelativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal rotocollo 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 lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. Metodi di intervento. Metodi di sestio che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. Metodi di intervento. Metodi di intervento. Metodi di adi: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es. er prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per Si romuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). Metodi statistici: Metodi s		Sì
rotocollo in cui sono disponibili queste informazioni. fetodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. destione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es. er prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per somuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). de queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di gestione dei dati. detodi 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 iano di analisi statistico. Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e ggiustate). c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi nancanti (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 ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo. n 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		
Metodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. Mestione 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 romuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). Me 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 iano di analisi statistico. Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e ggiustate). C) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi nancanti (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 ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsore edi conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo. n 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 accesso		
b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow-up, incluso un lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. lestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es. er prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per romuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). de 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 iano di analisi statistico. Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e ggiustate). c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi nancanti (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 ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo. n 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 accesso a questi sultati intermed		1
lenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal rotocollo di intervento. lestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es. er prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per romuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). e queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di gestione dei dati. detodi 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 iano di analisi statistico. fetodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e eggiustate). 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 nancanti (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 ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo. n 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 accesso a questi sultati intermed		
rotocollo di intervento. destione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es. ser prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per romuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). de queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di gestione dei dati. detodi 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 iano di analisi statistico. detodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e ggiustate). c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi ntention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati nancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività). donitoraggio dei dati: a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di Monitoraggio ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo. n 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 accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	elenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti che interrompono o deviano dal	
destione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es. ser prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per romuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). de 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 iano di analisi statistico. Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e ggiustate). c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi ntention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati nancanti (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 ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo. n 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 accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	protocollo di intervento.	
er prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per romuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). de 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 iano di analisi statistico. Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e eggiustate). 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 inancanti (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 ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo. n 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 accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	Gestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es.	
e queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di gestione dei dati. detodi statistici: a) Sono indicati esplicitamente i metodi statistici utilizzati per l'analisi degli esiti primari e secondari. Se queste aformazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento ai documenti in cui può essere ritrovato il iano di analisi statistico. detodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e ggiustate). c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi ntention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati nancanti (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 ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo. n 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 accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.		Sì
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 iano di analisi statistico. Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e ggiustate). c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi ntention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati nancanti (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 ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo. n 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 accesso a questi sultati intermedie e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	promuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati).	
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 iano di analisi statistico. Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e ggiustate). 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 inancanti (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 ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo. n 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 accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	Se queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di gestione dei dati.	
Informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento ai documenti in cui può essere ritrovato il iano di analisi statistico. Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e ggiustate). c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi metorion-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). Monitoraggio dei dati: a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di Monitoraggio ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo. nalternativa, 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 accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	Metodi statistici:	
iano di analisi statistico. Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e ggiustate). c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi ntention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati nancanti (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 ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo. n 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 accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	a) Sono indicati esplicitamente i metodi statistici utilizzati per l'analisi degli esiti primari e secondari. Se queste	
Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e ggiustate). c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi ntention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati nancanti (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 ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo. n 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 accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento ai documenti in cui può essere ritrovato il	
b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e ggiustate). c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi ntention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati nancanti (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 ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove cossono 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. In b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	piano di analisi statistico.	<u> </u>
ggiustate). 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 nancanti (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 ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono 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. In b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	Metodi statistici:	
c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi ntention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati nancanti (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 ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono 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. In b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.		
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). Monitoraggio dei dati: a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di Monitoraggio ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono 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. In b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	aggiustate).	<u> </u>
nancanti (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 ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono 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. In b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.		
Monitoraggio dei dati: a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di Monitoraggio ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono 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. In b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.		
a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di Monitoraggio ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono 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. In b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.		<u> </u>
ei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo. n 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 accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	Monitoraggio dei dati:	
ichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo. n 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 accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.		
ossono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo. n 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 accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.		
n 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 accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.		
b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.		_
sultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.		₩
icurezza: Sì		_
		Sì
ono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia	sono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi 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 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 Comitato	
Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la 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 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 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 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 manterrà riservate	
le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.	
Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio.	
E' chiaro il personale che avrà accesso ai dati finali dello studio ed è indicata la presenza di un 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 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.	
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.	
Campioni biologici:	
Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi	Sì
(genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del	01
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)	
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia	
Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	

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	NA
Sono presenti misure per minimizzare il dolore, il disagio e la paura	
La ricerca su persone che non sono in grado di dare il loro consenso informato è giustificata	

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 Le informazioni sono conformi al protocollo Le informazioni sono conformi al protocollo 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 Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti Si Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile) 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 E' presente altro materiale per i soggetti 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)		
pediatrica 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 Le informazioni sono conformi al protocollo Le informazioni sono conformi al protocollo Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta 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) 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 E' presente altro materiale per i soggetti 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)	Modulo di consenso informato, data e versione (approvate dal CE coordinatore, se applicabile):	
Se applicabile, la descrizione dello studio è adeguata alle diverse fasce di età considerate Se applicabile, l'informativa risponde alle principali domande previste dal CE Le informazioni sono conformi al protocollo Le informazioni sono conformi al protocollo Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici Si La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti Si Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile) 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 E' presente altro materiale per i soggetti E' presente altro materiale per i soggetti 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		NA
Se applicabile, l'informativa risponde alle principali domande previste dal CE Le informazioni sono conformi al protocollo Le informazioni sono conformi al protocollo Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta 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) 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 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 Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)		
Le informazioni sono conformi al protocollo Le informazioni sono conformi al protocollo Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta 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) 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 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 Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	Se applicabile, la descrizione dello studio è adeguata alle diverse fasce di età considerate	NA
Le informazioni sono conformi al protocollo Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta 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) 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 E' presente altro materiale per i soggetti E' presente altro materiale per i soggetti 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)	Se applicabile, l'informativa risponde alle principali domande previste dal CE	Sì
Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta 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) 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 E' presente altro materiale per i soggetti 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)	Le informazioni sono conformi al protocollo	Sì
La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta 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) 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 E' presente altro materiale per i soggetti 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)	Le informazioni sono conformi al protocollo	
Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile) 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 E' presente altro materiale per i soggetti 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)	Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici	Sì
Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile) 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 E' presente altro materiale per i soggetti 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)	La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta	
applicabile) 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 E' presente altro materiale per i soggetti 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)	Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti	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 E' presente altro materiale per i soggetti 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		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	La data e l'ora di consegna del modulo informativo ai pazienti da parte del medico sono presenti, così come la data e	
La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile) Sì	E' presente altro materiale per i soggetti	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):	
E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata	Sì
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	Sì
Eventual element entiel inscontact o une osservazion (teste necro).	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	a)
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	Sì
Generale	
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la	
	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	01
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	. 12.2
Per studi no-profit:	
a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo	
	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	
i c	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	Sì
e 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	
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	Sì
previste in materia di risarcimento dei danni ai pazienti o 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 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 applicabile)	
Indennità per gli sperimentatori (se applicabile)	1
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)	. 11 1
Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement	Ш
Altro, specificare:	

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