# Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Regione Toscana

Sezione: AREA VASTA NORD OVEST

Segreteria Tecnico Scientifica ubicata c/o: Stabilimento di Santa Chiara - Via Roma, 67 - 56126 Pisa

Telefono: 050/996247-2757 E-mail: staffamm.ce@ao-pisa.toscana.it

Prot n 46668

Pisa, il 31/08/2017

Al promotore AZIENDA PROVINCIALE PER I SERVIZI SANITARI DELLA PROVINCIA AUTONOMA DI TRENTO

Allo sperimentatore Principale locale ALLEGRINI GIACOMO

e p.c. al Direttore Generale della struttura di afferenza dello Sperimentatore Principale locale

Oggetto: Comunicazione del parere relativo alla richiesta di approvazione alla conduzione dello studio clinico

"Evaluation of clinical outcomes of Chemotherapy combined to androgen deprivation therapy in HOrmone-Sensitive metastatic prostate cancer patients."

Codice Protocollo: ECHOS - A349

Eudract (se applicabile):

In riferimento alla richiesta di cui all'oggetto, si trasmette il parere del Comitato Etico Regionale per la Sperimentazione Clinica della Toscana - sezione AREA VASTA NORD OVEST riunitosi in data 06/07/2017.

Si ricorda che l'avvio della sperimentazione da parte del Promotore è subordinato a:

- stipula della convenzione economica (se applicabile)
- rilascio della disposizione autorizzativa della Direzione Generale dell'Azienda sanitaria.

## IN CASO DI PARERE FAVOREVOLE

Il Comitato si riserva la facoltà di monitorare nel corso del suo svolgimento, in accordo alle disposizioni normative vigenti, lo studio clinico approvato.

Il Responsabile Segreteria Tecnico Scientifica

#### Il Comitato Etico

in osservanza alle legislazioni vigenti in materia di studi osservazionali / studi con interventi sanitari diversi da farmaci e dispositivi medici ha esaminato la richiesta di parere relativa allo studio

"Evaluation of clinical outcomes of Chemotherapy combined to androgen deprivation therapy in HOrmone-Sensitive Mmetastatic prostate cancer patients."

Codice Protocollo: ECHOS - A349

Eudract (se applicabile):

Avendo valutato la seguente documentazione nella seduta del 06/07/2017

### DOCUMENTAZIONE GENERALE

- Scheda di raccolta dati (Gennaio 2016)
- Dichiarazione pubblica sul conflitto di interessi del Promotore (del 11/01/2016)
- Sottomissione\notifica all'autorità competente (AIFA) (del 19/12/2016)

Dichiarazione sulla natura osservazionale dello studio (del 20/02/2016)
Parere sospensivo
Parere Unico del Centro Coordinatore (se applicabile) (del 10/03/2016)
CV del Dr. Caffo(del 18/11/2016)
Protocollo di studio (versione 1.1 del 01/02/2016)
Sintesi del protocollo in lingua italiana (versione 1.1 del 01/02/2016)

## DOCUMENTAZIONE CENTRO-SPECIFICA

Elenco dei Centri partecipanti (se multicentrico) (versione Gennaio 2016)

- Lettera di accettazione dello sperimentatore locale (del 02/05/2017)
- Dichiarazione pubblica sul conflitto di interessi (Appendice 15 al DM 21/12/2007) (del 02/05/2017)
- Curriculum vitae in formato UE aggiornato dello sperimentatore locale (del 22/02/2017)
- informativa paziente e CI (versione 1.0 del 01/2016)
- Lettera di intenti del promotore per il CE (del 24/04/2017)
- Modulo di consenso al trattamento dei dati personali
- Analisi d'impatto aziendale

Data di arrivo della documentazione completa: 04/07/2017

Ha espresso il seguente parere: PARERE FAVOREVOLE

Numero registro pareri del Comitato Etico: 1494

Elenco componenti del CE presenti alla discussione e votanti che hanno dichiarato assenza di conflitti di interessi di tipo diretto o indiretto:

Dr. Ssa Editta BALDINI, Clinico Oncologo - Altresì Vicepresidente;

Dr.ssa Elena BRUNORI, Clinico Pediatra

Dr.ssa Luana DAL CANTO, Farmacista SSR

Prof. Romano DANESI, Farmacologo

Prof. Angiolo GADDUCCI, Clinico Ostertrico-ginecologico

Dr. Antonello GIANNONI, Clinico Anestesista - Esperto In Nutrizione Clinica

Prof.ssa Francesca GIARDINA, Esperto In Materia Giuridica

Dr. Tommaso GRECO, Esperto in bioetica

Dr. Vincenzo PANICHI, Clinico Nefrologo

Dr. Umberto QUIRICONI, MMG Territoriale

Dr. Marcello ROSSI, Clinico Pneumologo

Dr. Filippo Maria SANTORELLI, Clinico Neurologo - Esperto In Genetica

Dr. Luigi SPAZIANTE, Farmacista SSR - esperto in dispositivi medici

Dr. Maurizio ULACCO, Rappresentante Del Volontariato O Associaz Di Tutela Dei Pazienti

Sussistenza numero legale (n. 14 su 22)

Si ricorda che è obbligo notificare al Comitato Etico:

- data di arruolamento del primo paziente;
- stato di avanzamento dello studio, con cadenza semestrale e/o annuale, corredato da una relazione scritta;
- fine del periodo di arruolamento;
- data di conclusione dello studio studio a livello locale ed a livello globale;
- risultati dello studio, entro un anno dalla conclusione della stessa.

Il Proponente deve ottemperare alle disposizioni legislative vigenti e riferire immediatamente al Comitato relativamente a:

- deviazioni dal protocollo, anche quando queste si rendano necessarie per eliminare i rischi immediati per i partecipanti
- modifiche al protocollo, che non potranno essere messe in atto senza che il Comitato abbia rilasciato parere favorevole ad uno specifico emendamento, eccetto quando ciò sia necessario per eliminare i rischi immediati per i partecipanti o quando le modifiche riguardino esclusivamente aspetti logistici o amministrativi dello studio.

	Il Presidente
Pisa, il 31/08/2017	