Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	15/05/2017 10919_2017
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	Sì
Data di avvio procedura di validazione:	15/05/2017
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	10919

IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZI	ONE CLINICA (interventistica)
TITOLO:	Studio clinico randomizzato controllato in aperto di confronto tra tocilizumab verso anti-TNF e identificazione di possibili biomarcatori di risposta specifica in pazienti con artrite reumatoide e risposta inadeguata a primo anti-TNF
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	IRFMN-RA-6453, versione 1.0, data 01/02/2017
Numero EudraCT:	2016-001987-12
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	SIR - SOCIETA' ITALIANA DI REUMATOLOGIA (No Profit)
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese UOC Reumatologia - Prof. M. Galeazzi
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Comitato Etico Regione Toscana - Area Vasta Sud Est -

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTAT	ORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)
(Qualifica) Cognome e Nome:	Galeazzi Mauro
Sede di svolgimento dello studio:	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Reumatologia

Breve descrizione del	DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE
	pplicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine
*	opulation, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate
research recommendati	ions. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.
	Studio controllato: Si'
	Studio controllato vs:
	• altro farmaco/combinazione di farmaci
DISEGNO DELLO STUDIO:	• Randomizzato
	Rapporto di randomizzazione: 1:1
	• In aperto
	Bracci: 2
OBIETTIVO:	Obiettivo primario dello studio: Confrontare l'efficacia del passaggio da un anti-TNF ad un farmaco con lo stesso target molecolare (approccio cycling, da un anti-TNF ad un altro) rispetto al passaggio ad un farmaco dal target molecolare differente (approccio switching, da un anti-TNF al TCZ). Obiettivi secondari dello studio: - Confrontare gli effetti dell'approccio cycling rispetto all'approccio switching in termini di remissione clinica, aspetti radiologici, disabilità funzionale, percezione del dolore e qualità della vita; - Svolgere una valutazione costo-efficacia dei due approcci terapeutici precedentemente descritti; - Valutare il profilo di sicurezza dei trattamenti in studio tramite il National Cancer Institute Common Terminology Criteria for Adverse Events (NCI CTCAE) versione 4.03, e tramite l'incidenza di fattori avversi, sia attesi che inattesi
POPOLAZIONE:	
	• Pazienti
	Età:
	• Maggiore uguale di 18 Anni a

	Sesso: Femminile e Maschile
	ICD9:
NTERVENTO:	1. Categoria: Test Schema terapeutico: Strategia "Switching" (TNF i* Tolicizumab) Tocilizumab [RoActemra®] [ATC: L04AC07] 8 mg/kg e.v. ogni 4 settimane oppure 162 mg s.c ogni 7 giorni oppure Strategia "Cycling" (TNF i* TNF), nella quale per ciascun paziente la scelta del trattamento anti TNF è lasciata alla decisione dello sperimentatore e sarà tra questi inibitori del TNF alfa: a. Etanercept in caso di risposta inadeguata alla terapia precedente con un anticorpo monoclonale (infliximab, adalimumab, golimumab or certolizumab in caso di risposta inadeguata alla terapia precedente con una proteina di fusione del recettore umano del fattore di necrosi tumorale (Etanercept). Natura principio attivo: Biologica ATC: L04AC07 Il farmaco è in commercio: Si' Indicazione: RoActemra in associazione con metotressato (MTX) è indicato per: • il trattamento dell'artrite reumatoide (AR) grave, attiva e progressiva negli adult non precedentemente trattati con MTX • il trattamento dell'AR attiva da moderata a grave in pazienti adulti che non abbiano risposto adeguatamente o siano intolleranti a precedente terapia con uno o più farmaci antireumatici modificanti la malattia (DMARD) o antagonisti del fattore di necrosi tumorale (TNF). Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: ND Se si, in quali Paesi: Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: No Specialità medicinale: Codice AIC: Confezione: Principio attivo: Tocilizumab Note: meccanismo d'azione: Tocilizumab si lega in modo specifico e inibisce i recettori di II6 solubili di di membrana (sIL-6R e mIL-6R). IL-6 è una citochina proinfiammatoria prodotta dalle cellule T e B, monociti e fibroblasti ed è coinvoli in diversi processi fisiologici, nell'attivazione delle cellule T, induzione della secrezione delle immunoglobuline, induzione della sintesi epatica delle proteine d fase acuta, stimolazione dell'emopoiesi e nella patogenesi delle malattie infiammatorie, osteoporosi e neoplasie Via di somministrazione: Uso endovenoso Forma f
CONFRONTO:	
	1. Categoria: Comparatore Tipo di comparatore: Attivo Schema terapeutico: Strategia "Switching" (TNF ï• Tolicizumab) Tocilizumab [RoActemra®] [ATC: L04AC07] 8 mg/kg e.v. ogni 4 settimane oppure 162 mg s.c ogni 7 giorni oppure Strategia "Cycling" (TNF ï• TNF), nella quale per ciascum paziente la scelta del trattamento anti TNF è lasciata alla decisione dello sperimentatore e sarà tra questi inibitori del TNF alfa: a. Etanercept in caso di risposta inadeguata alla terapia precedente con un anticorpo monoclonale (infliximab, adalimumab, golimumab or certolizumab), oppure b. Infliximab, Adalimumab, Golimumab or Certolizumab in caso di risposta inadeguata alla terapia precedente con una proteina di fusione del recettore umano del fattore di necrosi tumorale (Etanercept). Natura principio attivo: Biologica ATC: L04AB05 Il farmaco è in commercio: Si' Indicazione: Artrite reumatoide Spondiloartrite assiale Spondilite anchilosante

(SA) Spondiloartrite assiale senza evidenza radiografica di spondilite anchilosante (SA) Artrite psoriasica

Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: ND

Se si, in quali Paesi:

Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: No

Specialità medicinale:

Codice AIC: Confezione:

Principio attivo: Certolizumab pegol

Note:

Via di somministrazione: **Uso sottocutaneo** Forma farmaceutica: **Soluzione iniettabile**

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro

Altro: Attività istituzionale

2. Categoria: Comparatore

Tipo di comparatore: Attivo

Schema terapeutico: Strategia "Switching" (TNF ï• Tolicizumab) Tocilizumab [RoActemra®] [ATC: L04AC07] 8 mg/kg e.v. ogni 4 settimane oppure 162 mg s.c ogni 7 giorni oppure Strategia "Cycling" (TNF ï• TNF), nella quale per ciascun paziente la scelta del trattamento anti TNF è lasciata alla decisione dello sperimentatore e sarà tra questi inibitori del TNF alfa: a. Etanercept in caso di risposta inadeguata alla terapia precedente con un anticorpo monoclonale (infliximab, adalimumab, golimumab or certolizumab), oppure b. Infliximab, Adalimumab, Golimumab or Certolizumab in caso di risposta inadeguata alla terapia precedente con una proteina di fusione del recettore umano del fattore di necrosi tumorale (Etanercept).

Natura principio attivo: Biologica

ATC: L04AB02

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Artrite reumatoide Malattia di Crohn Colite ulcerosa Spondilite anchilosante Artrite psoriasica Psoriasi

Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: ND Se si, in quali Paesi:

Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: No

Specialità medicinale:

Codice AIC: Confezione:

Principio attivo: Infliximab

Notes

Via di somministrazione: Uso endovenoso

Forma farmaceutica: Polvere per soluzione per infusione endovenosa

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro

Altro: Attività istituzionale

3. Categoria: Comparatore

Tipo di comparatore: Attivo

Schema terapeutico: Strategia "Switching" (TNF ï• Tolicizumab) Tocilizumab [RoActemra®] [ATC: L04AC07] 8 mg/kg e.v. ogni 4 settimane oppure 162 mg s.c ogni 7 giorni oppure Strategia "Cycling" (TNF ï• TNF), nella quale per ciascun paziente la scelta del trattamento anti TNF è lasciata alla decisione dello sperimentatore e sarà tra questi inibitori del TNF alfa: a. Etanercept in caso di risposta inadeguata alla terapia precedente con un anticorpo monoclonale (infliximab, adalimumab, golimumab or certolizumab), oppure b. Infliximab, Adalimumab, Golimumab or Certolizumab in caso di risposta inadeguata alla terapia precedente con una proteina di fusione del recettore umano del fattore di necrosi tumorale (Etanercept).

Natura principio attivo: Biologica

ATC: L04AB04

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Artrite idiopatica giovanile Artrite idiopatica giovanile poliarticolare Artrite associata ad entesite

Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: ND Se si, in quali Paesi:

Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: No

Specialità medicinale:

Codice AIC: Confezione:

Principio attivo: ADALIMUMAB

Note:

Via di somministrazione: Uso sottocutaneo Forma farmaceutica: Soluzione iniettabile

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro

Altro: Attività istituzionale

4. Categoria: Comparatore

Tipo di comparatore: Attivo

Schema terapeutico: Strategia "Switching" (TNF ï• Tolicizumab) Tocilizumab [RoActemra®] [ATC: L04AC07] 8 mg/kg e.v. ogni 4 settimane oppure 162 mg s.c ogni 7 giorni oppure Strategia "Cycling" (TNF ï• TNF), nella quale per ciascun paziente la scelta del trattamento anti TNF è lasciata alla decisione dello sperimentatore e sarà tra questi inibitori del TNF alfa: a. Etanercept in caso di risposta inadeguata alla terapia precedente con un anticorpo monoclonale (infliximab, adalimumab, golimumab or certolizumab), oppure b. Infliximab, Adalimumab, Golimumab or Certolizumab in caso di risposta inadeguata alla terapia precedente con una proteina di fusione del recettore umano del fattore di necrosi tumorale (Etanercept).

Natura principio attivo: Biologica

ATC: L04AB01

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Artrite reumatoide Artrite idiopatica giovanile Artrite psoriasica Spondiloartrite assiale Spondilite anchilosante (SA) Psoriasi a placche Psoriasi pediatrica a placche

Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: ND Se si, in quali Paesi:

Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: No

Specialità medicinale:

Codice AIC: Confezione:

Principio attivo: Etanercept

Note:

Via di somministrazione: Uso sottocutaneo

Forma farmaceutica: Polvere e solvente per soluzione iniettabile

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro

Altro: Attività istituzionale

5. Categoria: Comparatore

Tipo di comparatore: Attivo

Schema terapeutico: Strategia "Switching" (TNF ï• Tolicizumab) Tocilizumab [RoActemra®] [ATC: L04AC07] 8 mg/kg e.v. ogni 4 settimane oppure 162 mg s.c ogni 7 giorni oppure Strategia "Cycling" (TNF ï• TNF), nella quale per ciascun paziente la scelta del trattamento anti TNF è lasciata alla decisione dello sperimentatore e sarà tra questi inibitori del TNF alfa: a. Etanercept in caso di risposta inadeguata alla terapia precedente con un anticorpo monoclonale (infliximab, adalimumab, golimumab or certolizumab), oppure b. Infliximab, Adalimumab, Golimumab or Certolizumab in caso di risposta inadeguata alla terapia precedente con una proteina di fusione del recettore umano del fattore di necrosi tumorale (Etanercept).

Natura principio attivo: Biologica

ATC: L04AB06

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: Artrite reumatoide (AR) Artrite idiopatica giovanile Artrite idiopatica giovanile poliarticolare (AIGp) Spondilite anchilosante (SA) Spondiloartrite assiale non radiografica (SpA assiale nr) Colite ulcerosa (CU)

	Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: ND Se si, in quali Paesi: Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: No Specialità medicinale: Codice AIC: Confezione: Principio attivo: GOLIMUMAB Note: Via di somministrazione: Uso sottocutaneo Forma farmaceutica: Soluzione iniettabile Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro Altro: ATTIVITA' ISTITUZIONALE
OUTCOME:	End point "primario": Proporzione di pazienti con risposta classificata come "buona" secondo i criteri di risposta EULAR a 24 settimane. End point "secondario": Proporzione di pazienti con riposta classificata come "buona" o "moderata" secondo i criteri di risposta EULAR a 12 e 24 settimane
TIME STOP DELLE EVIDENZE DISPONIBILI:	
Altre informazioni:	
Numero ed età dei soggetti previsti per centro:	16 soggetti
Contributo lordo previsto dal promotore (per soggetto completato, ove applicabile):	200,00 EURO
Durata dello studio:	4 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	Sì
generata dal nuovo OsSC o alla lista Ia e Ib (in caso di modalità transitoria)	31

RICHIESTA DOCUMENTAZIONE INTEGRATIVA	
Specificare la data di richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti:	
Specificare la data dei documenti ricevuti e il tipo di documenti:	15/05/2017
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	

ELEMENTI DA VALUTARE	
La sperimentazione è parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)?	NA
Se si al punto precedente, il protocollo è conforme al PIP?	
Esistono revisioni sistematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili (es. COCHRANE COLLABORATION, NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GUIDELINES INTERNATIONAL NETWORK)	NA
Il trial è registrato in un database pubblico che permette libero accesso ai risultati della ricerca (CLINICALTRIALSREGISTER.EU*; CLINICALTRIAL.GOV) *La registrazione è obbligatoria dal 21 Luglio 2014 (2012/C 302/03)	Sì
Eventuali elementi critici riscontrati o altre note (testo libero):	

DATI SUL MEDICINALE SPERIMENTALE (Specificare Princip	io attivo):
Specificare proprietà farmacologiche, forma farmaceutica e via di somministrazione:	
Specificare dose massima per somministrazione e posologia massima/die:	
Specificare la durata del trattamento:	
Specificare le interazioni farmacologiche:	
Specificare i dati sulla sicurezza ed efficacia del farmaco sperimentale:	
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	
Si tratta di medicinale orfano per malattie rare (secondo il Regolamento (CE) n. 141/2000 del Parlamento europeo e del Consiglio)	
Il medicinale è destinato all'uso di malattie ultra-rare (ossia destinati a soggetti affetti da malattie gravi, debilitanti e spesso potenzialmente letali che colpiscono non più di una persona su 50 000 nell'Unione)	
Le informazioni e i dati necessari a supportare la qualità dell'IMP sono adeguati (vedi presenza IMPD o IMPD semplificato o RCP)	
Il promotore ha documentato che i prodotti in sperimentazione saranno preparati, gestiti e conservati nel rispetto delle Norme di Buona Fabbricazione (GMP) applicabili	
Esistono presupposti solidi e rilevanti che giustificano l'avvio dello studio (non applicabile per studi di fase I e II)	
Lo studio consentirà di acquisire maggiori informazioni sull'IMP, di migliorare le procedure profilattiche, diagnostiche e terapeutiche o la comprensione dell'eziologia e della patogenesi delle malattie	
L'etichettatura è conforme alle normative vigenti (valutabile se il richiedente è centro coordinatore)	
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	

PROTOCOLLO CLINICO	
Il protocollo viene valutato con lo SPIRIT Statement.	
Nel titolo dello studio è descritto il disegno dello studio, la popolazione, gli interventi, e se applicabile, l'acronimo	Sì
del trial	<u> </u>
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	Sì
raccolti i dati. E' fornita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se presente in altri documenti.	31
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	Sì
efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da	31
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	Sì
blister di farmaco, test di laboratorio).	

dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i partecipanti. E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con cui è stato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi calcolo sulla dimensione del campione. Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il target previsto nella dimensione del campione. E' descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer), il rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione stratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione la blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione. E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste	Sì Sì Sì
dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E' fornita la spiegazione della scelta degli esiti di efficacia e sicurezza da un punto di vista di rilevanza clinica. E' presente un chiaro e conciso diagramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i partecipanti. E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con cui è stato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi calcolo sulla dimensione del campione. Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il target previsto nella dimensione del campione. E' descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer), il rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione stratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione a blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione. E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste	Sì Sì
pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i partecipanti. E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con cui è stato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi calcolo sulla dimensione del campione. Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il target previsto nella dimensione del campione. E' descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer), il rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione stratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione a blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione. E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste	Sì Sì
cui è stato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi calcolo sulla dimensione del campione. Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il target previsto nella dimensione del campione. E' descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer), il rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione stratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione a blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione. E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste	Sì
Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti per raggiungere il target previsto nella dimensione del campione. E' descritto il metodo utilizzato per generare la sequenza di allocazione (es. numeri random generati dal computer), il rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione stratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione a blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione. E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste	
il rapporto di allocazione (1:1, 2:1, etc.) e la lista di qualsiasi fattore per la stratificazione (es. randomizzazione stratificata per età, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione a blocchi) che impediscono agli sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione. E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico centrale, buste	Sì
opache, numerazione sequenziale, etc) e tutti gli step seguiti per mantenere nascosta la sequenza di allocazione sino all'assegnazione degli interventi.	Sì
dell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento.	Sì
Mascheramento (cecità): a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dopo l'assegnazione all'intervento (es. i partecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento di questo requisito.	NA
procedure per rivelare l'intervento a cui e stato sottoposto il partecipante durante il trial	NA
Metodi di raccolta dati a) Sono indicati i metodi per la valutazione e la raccolta dell'esito, del basale, o altri dati del trial, includendo qualsiasi processo correlato a promuovere la qualità dei dati (es. misurazioni doppie, formazione degli sperimentatori) e la descrizione degli strumenti di studio (ad esempio, questionari, test di laboratorio) con il loro relativo grado di affidabilità e validità, se noto. E' possibile trovare il riferimento ad altri documenti diversi dal protocollo in cui sono disponibili queste informazioni.	Sì
Metodi di raccolta dati b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del follow un incluso un	Sì
Gestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es. per prevenire accessi non autorizzati, e le modalità di conservazione dei dati, inclusi eventuali processi correlati per promuovere la qualità dei dati (ad esempio, doppio inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati).	Sì
Se queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di gestione dei dati.	
Metodi statistici: a) Sono indicati esplicitamente i metodi statistici utilizzati per l'analisi degli esiti primari e secondari. Se queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento ai documenti in cui può essere ritrovato il piano di analisi statistico.	Sì
Metodi statistici: b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e aggiustate).	Sì
c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (esempio analisi Intention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati	Sì
mancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività). Monitoraggio dei dati:	\dashv
a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di Monitoraggio	Sì
	NA
b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio.	Sì
Sicurezza: sono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia	Sì

Revisione (auditing): è descritta la frequenza e le processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato Eico/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 una polizza assicurativa per la copertura dei danni ai soggetti derivanti dalla partecipanti allo studio. 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	sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione al trial.	
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 Eticio/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'attilizzo 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: a) E' dichiarata la modalità con cui vengono resi disponibili i dati d	Revisione (auditing):	
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. NA 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' indi	è descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri	Sì
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. P' 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 studio 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 ciodici statistici utilizzati. Campioni biologici: Sa applicabile, sono descritti dettagliata		
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 songetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial. Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. NA 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 autor	E' presente la dichiarazione di ottenimento dell'approvazione dello studio clinico da parte di un Comitato	C)
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. NA 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: Sa applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare),	Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione.	51
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. NA 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: Sa applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare),	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Sì
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 (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Eti		
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: Sa applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo		
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: Sa applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso NA L'analisi		Sì
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: Sa applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi 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) NA		
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: Sa applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi 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) NA		NA
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: Sa applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Si 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		- 11 1
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 se i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: Sa applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Si Ci 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		NA
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. Sì Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Si E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		
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 (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Si C' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		NA
Contrattuale che limitera 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 (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi 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		Sì
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 (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		
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 (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		Sì
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 (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		J1
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 (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi 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	1	
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 (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi 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		Sì
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 (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi 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		
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 (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		\perp
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 (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		Sì
e i codici statistici utilizzati. Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		
Campioni biologici: Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		Sì
Se applicabile, sono descritti dettagliatamente i metodi per raccogliere i campioni biologici, le modalità di analisi (genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		51
(genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		
(genetica, molecolare), di anonimizzazione dei dati confidenziali, il luogo e le modalità di conservazione del materiale (es. biobanche) e la presenza di un Comitato Etico del luogo di deposito Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA		Sì
Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA		
E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia		
L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA	-	+
Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia NA		
-		+
Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero):	·	NA
	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	Sì
La ricerca su persone che non sono in grado di dare il loro consenso informato è giustificata	

Modulo di consenso informato, data e versione (approvate dal CE coordinatore, se applicabile):	
Se applicabile, i fogli informativi ed i moduli di assenso/consenso informato sono distinti per le diverse fasce di età	NA
pediatrica	INA
Se applicabile, la descrizione dello studio è adeguata alle diverse fasce di età considerate	NA
Se applicabile, l'informativa risponde alle principali domande previste dal CE	Sì
Le informazioni sono conformi al protocollo	Sì
Le informazioni sono conformi al protocollo	Sì
Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici	Sì
La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta	Sì
Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti	Sì
Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se	Sì
applicabile)	
La data e l'ora di consegna del modulo informativo ai pazienti da parte del medico sono presenti, così come la data e	c;
l'ora di firma del consenso informato	31
E' presente altro materiale per i soggetti	Sì
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	
La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata	Sì
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	
E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)	Sì
Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):	

CTRUTTUDE DEDCOMALE ED ACRETTI ECONOMICO AMMINISTRATIVI	
STRUTTURE, PERSONALE ED ASPETTI ECONOMICO-AMMINISTRATIVI	
L'idoneità dello sperimentatore e dei suoi collaboratori è stata valutata dal Curriculum Vitae e dalla sua dichiarazione sul conflitto di interessi	Sì
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la	
specifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore	Sì
Generale	
L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la	
specifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore	Sì
Generale	
Per studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le	NT A
relative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto	NA
Per studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà	Sì
svolgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali	31
Per studi no-profit:	
a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo	
economico e che lo studio non comporterà aggravio di costi a carico del SSN in quanto i costi relativi agli esami	Sì
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	
economico e sono state dettagliatamente descritte le modalità di impiego dello stesso, al netto del sostenimento di	Sì
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	o Sì
è stato concordato tra le parti (se applicabile)	31
L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o	NA
altre normative applicabili, è congruo (se applicabile)	IVA
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	31
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi	NA
natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	IVA
Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi	NA
natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)	
Indennità per gli sperimentatori (se applicabile)	NA
Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato	Sì
dall'allegato 1)	31
Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono chiaramente definiti in un agreement	Sì
Altro, specificare:	
	_

ETICO	(testo libero):		
Relator	i		

ALTRI ASPETTI PARTICOLARI CHE SI RITIENE DI PORTARE ALL'ATTENZIONE DEL COMITATO