| Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM): | 14/10/2016 10315 |
|--|------------------|
| Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):                      | Sì               |
| Data di avvio procedura di validazione:                    | 06/12/2016       |
| Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:                | 10315            |

| IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTAZIONE CLINICA (interventistica)                   |   |  |
|---|---|--|
| 1111()1():  | Apixaban for the treatment of venous thromboembolism in patients with cancer: a prospective randomized open blinded end-point (PROBE) study |  |
| Codice, versione e data del protocollo del promotore:                             | FADOI 03.2016, versione NON APPLICABILE, data 23/09/2016  |  |
| Numero EudraCT:   | 2016-003093-40  |  |
| Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):              | Fondazione FADOI (No Profit)  |  |
| Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):                               | Ospedale Santa Maria della Misericordia Perugia_Medicina d'Urgenza  |  |
| Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile): | COMITATO ETICO DELLE AZIENDE SANITARIE DELL'UMBRIA<br>- CEAS UMBRIA -   |  |

| IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente) |   |
|--|---|
| (Qualifica) Cognome e Nome:  | Lenti Salvatore                           |
| Sede di svolgimento dello studio:  | Azienda USL Toscana Sud Est, UO GERIATRIA |

| Breve descrizione del I  | DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE  |
|--------------------------|---|
|                          | plicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine                             |
|                          | oulation, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate                                 |
| research recommendatio   | ons. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806.   |
|                          | Studio controllato: Si'   |
|                          | Studio controllato vs:  |
|                          | • altro farmaco/combinazione di farmaci   |
| DISEGNO DELLO<br>STUDIO: | • Randomizzato  |
|                          | Rapporto di randomizzazione: 1:1  |
|                          | • In aperto   |
|                          | Bracci: 2   |
|                          | Lo scopo di questo studio è quello di dimostrare la non inferiorità di apixaban orale                                   |
| OBIETTIVO:               | rispetto alla epraina a basso peso molecolare (EBPM), dalteparina, per via sottocutanea per                             |
|                          | il trattamento della trombosi venosa profonda (TVP) prossimale e/o embolia polmonare (EP) in pazienti affetti da cancro |
|                          |   |
|                          | • Pazienti  |
|                          | Età:  |
| DODOL AZIONE             | Marian and distance of the standard of the standard   |
| POPOLAZIONE:             | <ul> <li>Maggiore uguale di 18 Anni a Uguale a 64 Anni</li> <li>Maggiore uguale di 65 Anni a</li> </ul>                 |
|                          | • Maggiore uguale di 03 Anni a  |
|                          | Sesso: Femminile e Maschile   |
|                          | ICD9:   |
| INTERVENTO:              |   |
|                          | 1. Categoria: <b>Test</b>   |
|                          | Schema terapeutico: somministrato per via orale con una dose di 10 mg due   |
| 1                        | l   |

|   | volte al giorno per 7 giorni, seguiti da 5 mg due volte al giorno (durata totale del trattamento: sei mesi).  Natura principio attivo: Chimica ATC: B01AF02  Il farmaco è in commercio: Si' Indicazione: Prevenzione degli eventi tromboembolici venosi (TEV) nei pazienti adulti sottoposti a intervento chirurgico di sostituzione elettiva dell'anca o del ginocchio.  Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: Si' Se si, in quali Paesi: Unione Europea Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: No Specialità medicinale: ELIQUIS Codice AIC: 041225 Confezione: Principio attivo: APIXABAN Note: Via di somministrazione: Uso orale Forma farmaceutica: Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro Altro: stoccaggio e distribuzione farmaco fornito dal promotore  |
|---|---|
| CONFRONTO:                                | 1. Categoria: Comparatore Tipo di comparatore: Attivo Schema terapeutico: somministrata per via sottocutanea con una dose di 200 Ul/kg o.i.d per un mese. Successivamente, sarà somministrata dalteparina con una dose di 150 Ul/kg o.i.d per cinque mesi (periodo totale del trattamento:sei mesi). La dose massima giornaliera consentita per dalteparina è 18.000 Ul. Natura principio attivo: Chimica ATC: B01AB04 Il farmaco è in commercio: Si' Indicazione: Profilassi delle trombosi venose profonde in chirurgia generale ed in chirurgia ortopedica. Profilassi della coagulazione extracorporea nell'emodialisi e nell'emofilitrazione fino alle 4 ore di durata. Trattamento della trombosi venosa profonda acuta. Malattia coronarica instabile quale l'angina instabile e l'infarto miocardico non Q in associazione ad acido acetilsalicilico.  Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: ND Se si, in quali Paesi: Il farmaco è in commercio per altre indicazioni in Italia: Si' Specialità medicinale: FRAGMIN Codice AIC: 027276 Confezione: Principio attivo: DALTEPARINA SODICA Note: Via di somministrazione: Uso sottocutaneo Forma farmaceutica: Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: altro Altro: stoccaggio e distribuzione farmaco fornito dal promotore |
| OUTCOME:                                  | Esiti di efficacia primari: conferma obiettiva di TEV ricorrente che si verifica durante il periodo di studio, inteso come evento composito: • TVP prossimale degli arti inferiori (sintomatica o insospettata) • TVP dell'arto superiore (sintomatica) • EP (sintomatica o insospettata) L'esito di sicurezza primario è l'emorragia maggiore, definita (come da linee guida ISTH) come emorragia acuta clinicamente evidente  |
| TIME STOP DELLE                           |   |
| EVIDENZE DISPONIBILI: Altre informazioni: |   |
| Numero ed età dei soggetti                | 10 soggetti   |
| previsti per centro:                      |   |
|   | € 2.500,00  |

| Contributo lordo previsto dal |        |
|-------------------------------|--------|
| promotore (per soggetto       |        |
| completato, ove applicabile): |        |
| Durata dello studio:          | 3 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:              | 14/10/2016 |
| Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):     |            |

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

| 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<br>Regolamento (CE) n. 141/2000 del Parlamento europeo e del<br>Consiglio)   |             |
| Il medicinale è destinato all'uso di malattie ultra-rare (ossia destinati<br>a soggetti affetti da malattie gravi, debilitanti e spesso potenzialmente<br>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<br>saranno preparati, gestiti e conservati nel rispetto delle Norme di<br>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<br>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):  |  |

| PROTOCOL LO CLINICO  |          |
|--|----------|
| 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:  |          |
| , ,  | Sì       |
| clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e dei rischi per ogni intervento.  | <u> </u> |
|  | NA       |
| 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  |          |
| 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).  |          |
| d) E' riportata la lista delle cure concomitanti rilevanti e degli interventi permessi o proibiti durante il trial.  | Sì       |
| Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche variabili di misura  |          |
| (as pressione senguigne sistolice) le modelità di englisi (as cambiamento rispetto el besele valore finale tempo   | C)       |
| dell'evento), i metodi di aggregazione (es. mediana, proporzione) e il tempo in cui viene misurato ciascun esito. E'   | Sì       |
| 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 diggramma schematico del processo di studio che dettagli la fase di  | a)       |
| pre-arruolamento, l'arruolamento, gli interventi (eventuali cross-over), le valutazioni e le visite per i partecipanti.  | Sì       |
| E' indicata la stima del numero dei partecipanti necessari per realizzare gli obiettivi dello studio e la modalità con   |          |
| cui è stato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a supporto di qualsiasi calcolo sulla   | Sì       |
| 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.   | No       |
| 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  | No       |
| 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   |          |
|  | No       |
| all'assegnazione degli interventi.   |          |
| E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della seguenza di allocazione  |          |
| dell'arruolamento dei partecipanti e della loro assegnazione a ciascun gruppo di intervento.   | No       |
| Mascheramento (cecità):  |          |
|  |          |
| a) E' descritto il soggetto o il gruppo di soggetti che saranno in cieco dono l'assegnazione all'intervento (es. i   |          |
| 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 | NA       |
| partecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento  | NA       |
| partecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento di questo requisito.   |          |
| partecipanti al trial, i professionisti sanitari, i valutatori degli esiti, gli analisti dei dati) e la modalità di ottenimento<br>di questo requisito.  | NA<br>NA |

| procedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il trial  |    |
|--|----|
| 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 | Sì |
| protocollo in cui sono disponibili queste informazioni.  |    |
| Metodi di raccolta dati  | 1  |
| b) Sono indicati i metadi per promuovera la pertacipazione dei soggetti a la completezza del follow un incluso un  | No |
| protocollo di intervento.  |    |
| Gestione dei dati: sono documentati i metodi di immissione dei dati, i processi di codifica, le misure di sicurezza es.  | Sì |
| Se queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di gestione dei dati.  |    |
| Metodi statistici:   | 1  |
| a) Sono indicati asplicitamenta i matodi statistici utilizzati per l'anglisi dagli esiti primari a secondari. Se questa  | Sì |
| Metodi statistici:   | 1  |
| b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi per sottogruppi e aggiustate).  | NA |
| 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:   |    |
| a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di Monitoraggio   |    |
|  | No |
| dichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove   |    |
| possono essere trovati altri dettagli, se non presente nel protocollo.   |    |
|  | No |
| 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.   | No |
| Sicurezza:   |    |
|  | Sì |
| 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   | No |
| 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   | 1  |
| Etico/Institutional Review Board (REC/IRB) e le modalità con cui viene richiesta la valutazione.   | No |
| El dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei   | 1  |
| criteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, partecipanti ai trial, comitato etico, etc).  Consenso/assenso:  | No |
|  | No |
| 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.  |    |
| El descritta la modalità a la strumenta con qui il personale della studia raccoglierà condividerà e manterrà ricervate   | a) |
| le informazioni sui dati personali dei soggetti eleggibili, prima, durante e dopo il trial.  | Sì |
|  | NA |
| E' chiero il personale che gyrà accesso si deti fineli dello studio ed à indicete la presenza di un eventuale accordo  |    |
| contrattuale che limiterà l'accesso ai dati per gli sperimentatori.  | Sì |
| E' indicata la fornitura di cure ancillari e post studio ai partecipanti allo studio e la presenza di una polizza  | +  |
|  | No |
| 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  | No |
| sperimentatori e dello sponsor ai partecipanti dei trial, ai professionisti sanitari, ai pubblico, e ad altri gruppi   |    |
| rilevanti, includendo qualsiasi restrizione alla pubblicazione   | ┼  |
| b) Sono indicati esplicitamente i contributi di ciascun autore (authorship) al disegno, alla conduzione,   | No |
| 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.   | No |
|---|----|
| 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 | NA |
| Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi  | NA |
| E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso   | NA |
| L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati)   | Sì |
| Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia  |    |
| 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   |    |

| INFORMAZIONE AI SOGGETTI E PROCEDURE PER IL CONSENSO INFORMATO   |    |
|--|----|
| Modulo di consenso informato, data e versione (approvate dal CE coordinatore, se applicabile):   | T  |
| Se applicabile, i fogli informativi ed i moduli di assenso/consenso informato sono distinti per le diverse fasce di età pediatrica                             | NA |
| Se applicabile, la descrizione dello studio è adeguata alle diverse fasce di età considerate   | NA |
| Se applicabile, l'informativa risponde alle principali domande previste dal CE   | Sì |
| Le informazioni sono conformi al protocollo  | Sì |
| Le informazioni sono conformi al protocollo  | Sì |
| Il linguaggio utilizzato è chiaro, privo di termini tecnici e specialistici  | Sì |
| La procedura da seguire per sottoporre al/i soggetto/i il consenso informato è ben descritta   | Sì |
| Rischi e benefici sono ben descritti e congruenti  | Sì |
| Il responsabile della conservazione, l'utilizzo e la durata di uso dei campioni biologici sono aspetti ben descritti (se applicabile)                          | NA |
| La data e l'ora di consegna del modulo informativo ai pazienti da parte del medico sono presenti, così come la data e<br>l'ora di firma del consenso informato | No |
| E' presente altro materiale per i soggetti   | Sì |
| Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):  |    |
| La protezione dei dati personali e la confidenzialità è assicurata   | Sì |
| Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):  |    |
| E' presente la lettera al medico curante/pediatra di libera scelta (se applicabile)  | Sì |
| Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero):  |    |

| STRUTTURE, PERSONALE ED ASPETTI ECONOMICO-AMMINISTRATIVI   |    |
|--|----|
| L'idoneità dello sperimentatore e dei suoi collaboratori è stata valutata dal Curriculum Vitae e dalla sua | Sì |
| dichiarazione sul conflitto di interessi   | 31 |

| L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la specifica tipologia) è stata valutata dall'analisi di impatto aziendale fornita e riportante la firma del Direttore Generale  | Sì |
|---|----|
| L'adeguatezza della struttura sanitaria (in termini di personale, strutture e costi coinvolti nello studio secondo la   | Sì |
| Per studi profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto svolgerà le relative attività oltre il normale orario di lavoro per tutto il personale coinvolto   | NA |
| Per studi no-profit, lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che il personale coinvolto potrà svolgere le relative attività nell'orario di lavoro, senza pregiudicare le normali attività assistenziali   | Sì |
| Per studi no-profit:  a) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che per lo studio non è previsto alcun contributo economico e che lo studio non comporterà aggravio di costi a carico del SSN in quanto i costi relativi agli esami strumentali e di laboratorio extraroutinari saranno sostenuti con fondi ad hoc o che il sostenimento di costi aggiuntivi sia autorizzato dalla Direzione Aziendale | No |
| eventuali costi, per le finalità proprie della ricerca  | Sì |
| Esiste un finanziamento per lo studio clinico definito in un contratto tra promotore/supplier e centro clinico, e questo è stato concordato tra le parti (se applicabile)   | Sì |
| L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o altre normative applicabili, è congruo (se applicabile)   | NA |
| Sono presenti una Polizza ed un Certificato Assicurativo specifici per lo studio, in cui siano chiare le disposizioni previste in materia di risarcimento dei danni ai pazienti o di decesso imputabili alla sperimentazione clinica  | Sì |
| Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)  | Sì |
| Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o di compenso o di emolumenti di qualsiasi natura da corrispondersi agli sperimentatori (se applicabile)  | Sì |
|   | NA |
| Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato dall'allegato 1)   | Sì |
|   | Sì |

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

| Relatori |  |  |
|----------|--|--|
|          |  |  |