| Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM): | 12/08/2016 AGB001 |
|--|-------------------|
| Inserito in osservatorio AIFA (OSsC): | Sì |
| Data di avvio procedura di validazione: | 22/08/2016 |
| Numero dello studio nell'Ordine del Giorno: | 10003 |

| IDENTIFICAZIONE DELLA SPERIMENTA | ZIONE CLINICA (interventistica) |
|---|---|
| TITOLO: | Studio multicentrico randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli per confrontare la farmacocinetica, la farmacodinamica, la sicurezza e lâ efficacia di SAIT101 rispetto a MabThera® rispetto a Rituxan® in pazienti affetti da artrite reumatoide (AR) |
| Codice, versione e data del protocollo del promotore: | AGB001, versione 03, data 30/06/2016 |
| Numero EudraCT: | 2014-005368-13 |
| Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit): | ARCHIGEN BIOTECH LIMITED (Profit) |
| Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici): | UOC Reumatologia AOUS |
| Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile): | Comitato Etico Regione Toscana Area Vasta Sud ESt - |

| IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente) | | |
|--|--|--|
| (Qualifica) Cognome e Nome: | Fioravanti Antonella | |
| Sede di svolgimento dello studio: | Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Reumatologia | |

| | el DISEGNO DELLO STUDIO, DELL'OBIETTIVO E DELLA POPOLAZIONE |
|--------------------------|---|
| | applicabile specificarne i sottogruppi) Gli elementi essenziali sono riassunti con il termine Population, Intervention, Comparison, Outcome, and Time). Vedi articolo: How to formulate |
| | ations. BMJ. Oct 14, 2006; 333(7572): 804-806. |
| research recommend | Studio controllato: Si' |
| | Studio controllato vs: |
| | Studio Controllato vs. |
| | • altro farmaco/combinazione di farmaci |
| DISEGNO DELLO STUDIO: | • Randomizzato |
| | Rapporto di randomizzazione: randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli. • Doppio Cieco |
| | Bracci: 3 |
| OBIETTIVO: | Obiettivo primario: confrontare la farmacocinetica (pharmacokinetics, PK) di SAIT101 rispetto a MabThera® rispetto a Rituxan® in pazienti affetti da artrite reumatoide (AR). Obiettivi secondari: confrontare sicurezza, dati aggiuntivi di PK, farmacodinamica (pharmacodynamics, |
| | PD), efficacia, tollerabilità e immunogenicità di SAIT101 rispetto a MabThera® rispetto a Rituxan® in pazienti affetti da artrite reumatoide (AR). |
| | • Pazienti |
| | Day. |
| | Età: • Maggiore di 18 Anni a Minore uguale di 64 Anni |
| POPOLAZIONE: | Maggiore uguale di 65 Anni a |
| I OI OLAZIONE. | Viviaggiore uguaie di 65 Ainn a |
| | Sesso: Femminile e Maschile |
| | ICD9: |
| INTERVENTO: | |
| | 1. Categoria: Test |
| | Schema terapeutico: studio multicentrico randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, volto a confrontare PK, PD, sicurezza, efficacia, tollerabilità e immunogenicità di SAIT101 rispetto a MabThera® rispetto a Rituxan® in |
| | pazienti affetti da AR. Il presente studio comprende una Parte A che dura fino a 24 |

settimane, seguita da una Parte B fino alla Settimana 52 in cui vengono raccolti anche dati di transizione nei pazienti idonei a un secondo ciclo di trattamento. Si prevede di randomizzare circa 282 pazienti. La durata normale dello studio per singolo paziente sar \tilde{A} di 52 settimane dalla data di inizio del primo ciclo. Parte A-Primo ciclo: i pazienti verranno randomizzati in rapporto 1:1:1 per ricevere un ciclo di SAIT101 (n=94) rispetto a Rituxan \hat{A} ® (n=94) rispetto a MabThera \hat{A} ® (n=94). Parte B - Secondo ciclo: i pazienti idonei nel braccio SAIT101 riceveranno il secondo ciclo di trattamento con SAIT101 alla Settimana 24 e alla Settimana 26. I pazienti idonei nel braccio MabThera \hat{A} ® alla Settimana 24 e alla Settimana 26. I pazienti idonei nel braccio Rituxan \hat{A} ® verranno randomizzati in rapporto 1:1 per ricevere un trattamento con SAIT101 o con Rituxan \hat{A} ® alla Settimana 24 e alla Settimana 26.

Natura principio attivo: Biologica

ATC: L01XC

Il farmaco è in commercio: No

Indicazione:

Il farmaco è in commercio per l'indicazione in oggetto di studio all'estero: No

Se si, in quali Paesi:

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

Specialità medicinale:

Codice AIC: Confezione:

Principio attivo: rituximab biosimilar

Note:

Via di somministrazione: Uso endovenoso

Forma farmaceutica: Concentrato per soluzione iniettabile

Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previsto per: la preparazione

del/i farmaco/i sperimentale/i

Opzioni:

♦ ricostituzione/diluizione, anche in dose personalizzata

♦ eventuale smaltimento farmaci residui o scaduti

CONFRONTO:

1. Categoria: Comparatore

Tipo di comparatore: Attivo

Schema terapeutico: studio multicentrico randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, volto a confrontare PK, PD, sicurezza, efficacia, tollerabilità e immunogenicità di SAIT101 rispetto a MabThera® rispetto a Rituxan® in pazienti affetti da AR. Il presente studio comprende una Parte A che dura fino a 24 settimane, seguita da una Parte B fino alla Settimana 52 in cui vengono raccolti anche dati di transizione nei pazienti idonei a un secondo ciclo di trattamento. Si prevede di randomizzare circa 282 pazienti. La durata normale dello studio per singolo paziente sarà di 52 settimane dalla data di inizio del primo ciclo. Parte A -Primo ciclo: i pazienti verranno randomizzati in rapporto 1:1:1 per ricevere un ciclo di SAIT101 (n=94) rispetto a Rituxan® (n=94) rispetto a MabThera® (n=94). Parte B - Secondo ciclo: i pazienti idonei nel braccio SAIT101 riceveranno il secondo ciclo di trattamento con SAIT101 alla Settimana 24 e alla Settimana 26. I pazienti idonei nel braccio MabThera® riceveranno il secondo ciclo di trattamento con MabThera® alla Settimana 24 e alla Settimana 26. I pazienti idonei nel braccio Rituxan® verranno randomizzati in rapporto 1:1 per ricevere un trattamento con SAIT101 o con Rituxan® alla Settimana 24 e alla Settimana

Natura principio attivo: Biologica

ATC: **L01X**

Il farmaco è in commercio: Si'

Indicazione: IMP2/IMP3 medicinale di confronto Rituximab L'IMP da utilizzare nella sperimentazione ha un' AIC L' IMP NON e' stato modificato rispetto alla sua AIC

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: Rituximab Note: Via di somministrazione: Uso endovenoso Forma farmaceutica: Concentrato per soluzione iniettabile Il coinvolgimento della farmacia ospedaliera/territoriale è previ del/i farmaco/i sperimentale/i Opzioni: | | ne |
|--|--|---|-----------|
| OUTCOME: | End point primario: Farmacocinetica: Area sotto la curva (area under the concentrazione-tempo dal tempo 0 (subito prima della somministrazione fino allà ultima concentrazione quantificabile (AUC0-t) - AUC dal ter - AUC dal tempo 0 al Giorno 15 prima dellà infusione (AUC0-g15) - (Cmax) dopo là infusione del Giorno 15 - Concentrazione minima (Cinfusione del Giorno 15. | e della dose al Giorno 1) mpo 0 a infinito (AUCO- Concentrazione massim |)-) na |
| TIME STOP DELLE | | | |
| EVIDENZE | | | |
| DISPONIBILI: | | | |
| Altre informazioni: | | | |
| Numero ed età dei soggetti previsti per centro: | 4 soggetti | | |
| Contributo lordo | | | |
| previsto dal | | | |
| promotore (per soggetto completato, ove applicabile): | Euro 7759,00 per parti A_B | | |
| Durata dello studio: | 21 Mesi | | |
| Periodo di arruolamento (ove applicabile): | 21 Mesi | | |
| Periodo di Follow-up (ove applicabile): | 21 Mesi | | |
| DOCUMENTAZION | NE PRESENTATA | | |
| | CTA Form Amendias 5) consusts de OcCC | | _ |
| (se applicabile), firma | | | |
| | conforme (con riferimento a date e versioni) | | |
| | oresente nella CTA Form generata dal nuovo Sì (b (in caso di modalità transitoria) | | |
| RICHIESTA DOCU | MENTAZIONE INTEGRATIVA | | |
| | richiesta dei documenti mancanti e il tipo di documenti: | | |
| | documenti ricevuti e il tipo di documenti: | 12/08/2016 | |
| - | tici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): | | |
| ELEMENTI DA VA | LUTARE | | |
| La sperimentazione è | parte di un Piano di Indagine Pediatrica (PIP)? | N | 0 |
| Se si al punto precede | nte, il protocollo è conforme al PIP? | | |
| | ematiche e/o linee guida che sintetizzano le migliori evidenze disponibili NICE, PUBMED, NATIONAL GUIDELINE CLEARINGHOUSE, GU IETWORK) | | ſΑ |
| Il trial è registrato in u (CLINICALTRIALSF 2014 (2012/C 302/03) | 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 N 2014 (2012/C 302/03) | | |
| Eventuali elementi cri | tici riscontrati o altre note (testo libero): | | |

DATI SUL MEDICINALE SPERIMENTALE (Specificare Principio attivo): Specificare proprietà farmacologiche, forma farmaceutica e via di somministrazione: Specificare dose massima per somministrazione e posologia massima/die: Specificare la durata del trattamento: Specificare le interazioni farmacologiche: Specificare i dati sulla sicurezza ed efficacia del farmaco sperimentale: Eventuali elementi critici riscontrati o altre osservazioni (testo libero): Si tratta di medicinale orfano per malattie rare (secondo il Regolamento (CE) n. 141/2000 del Parlamento europeo e del Consiglio) Il medicinale è destinato all'uso di malattie ultra-rare (ossia destinati a soggetti affetti da malattie gravi, debilitanti e spesso potenzialmente letali che colpiscono non più di una persona su 50 000 nell'Unione) Le informazioni e i dati necessari a supportare la qualità dell'IMP sono adeguati (vedi presenza IMPD o IMPD 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. | T |
| Nel titolo dello studio è descritto il disegno dello studio, la popolazione, gli interventi, e se | Sì |
| applicabile, l'acronimo del trial | JA ' |
| Nel background e razionale: | |
| a) E' descritto il quesito di ricerca e la giustificazione della conduzione del trial, incluso il | Sì |
| riassunto degli studi clinici rilevanti (pubblicati e non pubblicati) e la valutazione dei benefici e | DA 1 |
| dei rischi per ogni intervento. | |
| | 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. | Sì |
| superiorità, equivalenza, non inferiorità, esplorativo) | |
| E' descritto il contesto nel quale sarà condotto lo studio (es. territorio, ospedale) e la lista dei paesi | |
| dove saranno raccolti i dati. E' fornita la lista dei siti in cui viene condotto lo studio, anche se | Sì |
| presente in altri documenti. | |
| Sono definiti chiaramente i criteri di inclusione ed esclusione della popolazione partecipante allo | |
| studio. Se applicabile, sono indicati i criteri di eleggibilità per i centri partecipanti allo studio e gli | Sì |
| individui che eseguiranno gli interventi (es. chirurghi, psicoterapeutici). | |
| Gli interventi: | |
| a) Sono sufficientemente dettagliati gli interventi per ogni gruppo di partecipanti, in modo da | Sì |
| permettere la riproducibilità dello studio, includendo modalità e tempi in cui saranno | SA 1 |
| 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 | Sì |
| risposta ad un farmaco, e/o di efficacia del farmaco e/o dello stato di malattia come un | 571 . |
| miglioramento/peggioramento, e ritiro del consenso da parte del partecipante). | |
| c) Sono definite le strategie per migliorare l'aderenza (ossia se il comportamento del | _ |
| | Sì |
| 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 | Sì |
| durante il trial. | 571 |
| Sono ben definiti gli esiti primari, secondari e gli altri esiti dello studio, comprese le specifiche | |
| variabili di misura (es. pressione sanguigna sistolica), le modalità di analisi (es. cambiamento | ~ ~ |
| | Sì |
| 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. | ~ ~ |
| | Sì |
| 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 | |
| a modalità con cui è stato determinato questo numero, includendo riferimenti clinici e statistici a | Sì |
| supporto di qualsiasi calcolo sulla dimensione del campione. | 1 |
| Sono indicate le strategie per promuovere l'arruolamento di un adeguato numero di partecipanti | Sì |
| 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 | |
| stratificazione (es. randomizzazione stratificata per eta, per centro in caso il trial sia multicentrico etc). Sono pianificate restrizioni (es. randomizzazione a blocchi) che impediscono agli | SA¬ |
| sperimentatori di prevedere la sequenza di randomizzazione. | |
| E' descritto il metodo usato per implementare la sequenza di allocazione (es. controllo telefonico | + |
| | Sì |
| nascosta la sequenza di allocazione sino all'assegnazione degli interventi. | SA- |
| E' specificato il personale dello studio responsabile della generazione della sequenza di | + |
| | Sì |
| intervento. | |
| 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 | NA |
| dei dati) e la modalità di ottenimento di questo requisito. | |
| b) Se lo studio è in cieco, sono descritte chiaramente le circostanze in cui è permessa l'apertura | |
| del cieco e le procedure per rivelare l'intervento a cui è stato sottoposto il partecipante durante il | NA |
| 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 | _ |
| | Sì |
| 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. | |
| queste informazioni. Metodi di raccolta dati | + |
| b) Sono indicati i metodi per promuovere la partecipazione dei soggetti e la completezza del | 1 |
| follow-up, incluso un elenco di tutti i dati di esito che dovrebbero essere raccolti per i partecipanti | Sì |
| che interrompono o deviano dal protocollo di intervento. | |
| 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 | Sì |
| inserimento dei dati, range di controllo dei valori dei dati). | |
| Se queste informazioni non sono incluse nel protocollo, è riportato il riferimento alle procedure di | 1 |
| gestione dei dati. | |
| Metodi statistici: | |
| a) Sono indicati esplicitamente i metodi statistici utilizzati per l'analisi degli esiti primari e | Sì |
| secondari. Se queste informazioni non sono incluse nel protocollo, e riportato il riferimento ai | SA · |
| documenti in cui può essere ritrovato il piano di analisi statistico. | 1 |
| Metodi statistici: | _ ~ |
| b) Sono indicati esplicitamente i metodi utilizzati per le analisi statistiche aggiuntive (es. analisi | SA¬ |
| per sottogruppi e aggiustate). | + |
| c) E' definita l'analisi della popolazione relativamente ai soggetti non aderenti al protocollo (scampio analisi Intention To Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) a qualsiasi | |
| (esempio analisi Intention-To-Treat, modified Intention To Treat, o per protocol) e qualsiasi metodo statistico per trattare i dati mancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi | sì |
| metodo statistico per trattare i dati mancanti (es. valutazioni multiple oggetto di successive analisi di sensitività). | 1 |
| di sensitivita). Monitoraggio dei dati: | + |
| a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato | 1 |
| a) Se il trial prevede il controllo degli esiti durante lo studio da parte di un Comitato Indipendente di Monitoraggio dei Dati (IDMC), ne è indicata la composizione, una sintesi del suo | |
| ruolo e dei suoi rapporti con la struttura, una dichiarazione di indipendenza dallo sponsor e di | Sì |
| conflitto di interesse, ed eventuali riferimenti documentali dove possono essere trovati altri | |
| dettagli, se non presente nel protocollo. | 1 |
| In alternative, so il tuich non mayode un IDMC à montete une eniocezione non il quele non à | 1_ |
| necessario. | Sì |
| | Sì |
| | |
| | |

| b) Sono descritte le analisi intermedie e le regole di interruzione dello studio, incluso chi avrà accesso a questi risultati intermedi e chi prenderà la decisione definitiva di terminare lo studio. | |
|---|---|
| Sicurezza: | |
| sono descritte le procedure per la raccolta, la valutazione, la segnalazione e la gestione degli eventi avversi sia sollecitati che spontanei e di altri effetti indesiderati correlati alla partecipazione | Sì |
| al trial. | |
| Revisione (auditing): | |
| è descritta la frequenza e le procedure periodiche di revisione dei processi e dei documenti presso i centri partecipanti al trial e se il processo è indipendente dagli sperimentatori e dallo sponsor. | Sì |
| 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 | NA |
| valutazione. | |
| E' dichiarata e descritta la modalità di comunicazione di modifiche sostanziali al protocollo (es. cambiamento dei criteri di eleggibilità, analisi, outcome) alle parti coinvolte (promotore, | Sì |
| 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). | Sì |
| 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. | Sì |
| Sono indicati gli interessi finanziari o di altra natura degli sperimentatori per ciascun sito di studio. | Sì |
| 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. | Sì |
| 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. | Sì |
| 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 | Sì |
| 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. | Sì |
| 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 | Sì |
| Sono descritti gli usi futuri del materiale conservato per altri studi | Sì |
| E' usato il placebo quale gruppo di controllo e ne è giustificato l'uso | NA |
| L'analisi dei benefici è favorevole rispetto ai rischi prevedibili (chiaramente indicati) | Sì |
| Il protocollo è conforme alle linee guida EMA in materia | Sì |
| Se si al punto precedente, citare i riferimenti (testo libero): | L'IMP e' stato oggetto di scientific advice relativo a questa sperimentazione (CHMP dell'EMA) |
| | |
| INVESTIGATOR'S BROCHURE | |

| INVESTIGATOR'S BROCHURE | |
|---|----|
| Il dossier dello sperimentatore risulta completo e adeguato | Sì |

| ASPETTI ETICI | |
|--|----|
| Il promotore e/o lo sperimentatore locale ha documentato con | Sì |
| formale accettazione dello studio che lo stesso verrà condotto nel | |
| rispetto dei diritti fondamentali della dignità e dei diritti umani in | |
| | |

| conformità ai principi etici, che traggono la loro origine dalla Dichiarazione di Helsinki e dalla Convenzione di Oviedo nonché da tutte le normative internazionali applicabili | |
|--|----|
| Il promotore dichiara il rispetto delle Good Clinical Practice nonché delle disposizione normative applicabili | Sì |
| I rischi e gli inconvenienti prevedibili sono stati soppesati rispetto al vantaggio per il soggetto incluso nella sperimentazione e per altri pazienti attuali e futuri | Sì |
| I benefici previsti dalla sperimentazione, terapeutici e in materia di sanità pubblica, ne giustifichino i rischi | Sì |
| I diritti, la sicurezza e il benessere dei soggetti dello studio hanno costituito le considerazioni più importanti e sono prevalsi sugli interessi della scienza e della società | Sì |
| La ricerca su persone che non sono in grado di dare il loro consenso informato è giustificata | NA |
| Sono presenti misure per minimizzare il dolore, il disagio e la paura | Sì |
| La ricerca su persone che non sono in grado di dare il loro consenso informato è giustificata | |

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

| 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 Generale | 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 Generale | 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 | Sì | | |
| 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 | NA | | |
| | NA | | |

| 1 | 1 |
|--|-----|
| 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 | |
| b) lo sperimentatore locale ha rilasciato dichiarazione attestante che | |
| per lo studio è previsto un contributo economico e sono state | NA |
| dettagliatamente descritte le modalità di impiego dello stesso, al netto | IVA |
| del sostenimento di 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 è stato concordato tra le | NA |
| parti (se applicabile) | |
| L'eventuale rimborso spese per i partecipanti allo studio, secondo le | |
| modalità previste dal DM 21 dicembre 2007 o altre normative | NA |
| applicabili, è congruo (se applicabile) | |
| Sono presenti una Polizza ed un Certificato Assicurativo specifici per | |
| lo studio, in cui siano chiare le disposizioni previste in materia di | Sì |
| risarcimento dei danni ai pazienti o di decesso imputabili alla | SA¬ |
| sperimentazione clinica | |
| Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o | |
| di compenso o di emolumenti di qualsiasi natura da corrispondersi agli | Sì |
| sperimentatori (se applicabile) | |
| Sono stati valutati gli importi e le eventuali modalità di retribuzione o | |
| di compenso o di emolumenti di qualsiasi natura da corrispondersi agli | Sì |
| sperimentatori (se applicabile) | |
| Indennità per gli sperimentatori (se applicabile) | Sì |
| Nel caso di enti no-profit è stato accertato il rispetto dei requisiti | NA |
| previsti dal DM 17/12/2004 (come indicato dall'allegato 1) | INA |
| Lo studio presenta una partnership profit/no-profit, i cui interessi sono | NA |
| chiaramente definiti in un agreement | LVA |
| Altro, specificare: | |
| | |

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

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