



Consenso Informato alla partecipazione allo studio [Italia]

Titolo dello Studio:	RETRACE Study - Studio osservazionale retrospettivo che valuta le caratteristiche della malattia e il panorama terapeutico del carcinoma cervicale ad alto rischio localmente avanzato (LA) o ricorrente/metastatico (R/M) in Italia
N. di Protocollo:	NIS-102062
Promotore dello Studio:	MSD Italia S.r.l. Via Vitorchiano, 151 – 00189 Roma
Richiedente:	Exom Group S.r.l. Viale Francesco Restelli, 3/1 -20124 Milano
Medico dello Studio:	Dott./Prof [Nome dello Sperimentatore Principale]
Centro di Sperimentazione (Nome/Indirizzo):	

1) Introduzione

Gentile paziente,

Le è stato proposto di prendere parte ad uno Studio osservazionale retrospettivo. Le ricordiamo che la Sua partecipazione è del tutto volontaria, e Lei riceverà in ogni caso le migliori cure possibili indipendentemente dalla Sua scelta di partecipare o meno. Questa informativa e modulo di consenso contiene informazioni che possono aiutarLa a decidere. Prenda tutto il tempo necessario per leggerli con attenzione e chieda chiarimenti su qualsiasi punto al Medico dello Studio o al suo staff. Non dovrà firmare il modulo di consenso prima di avere compreso le informazioni riportate nelle pagine seguenti, e prima di aver avuto risposte soddisfacenti alle Sue eventuali domande.

RETRACE REVOPS ID# NIS102062				
Centro 108/A.O.U. di Modena – Policlinico Versione 1.1 del 14/03/202	3 effettiva dal	/	/	(data di approvazione etica)
Consenso Informato Studi Osservazionali				
				Pagina 1 di 7





La Struttura presso cui si svolge lo studio, ha stipulato un accordo economico con, Exom Group Srl in, nome e per conto di MSD Italia S.r.l. per la sua conduzione.

Questo Studio è stato approvato dal Comitato Etico competente e sarà condotto in accordo alla Dichiarazione di Helsinki, e alle pertinenti normative.

2) Scopo dello Studio

Questo è uno studio non interventistico, osservazionale retrospettivo. Questo significa che verranno analizzati dei dati già ottenuti nel corso delle visite che Lei ha effettuato presso il centro durante il periodo compreso tra Gennaio 2018 e Dicembre 2021.

Lo scopo del presente Studio è descrivere le caratteristiche dei pazienti e della malattia, nonché il modello di trattamento del carcinoma cervicale localmente avanzato e ricorrente/metastatico (R/M e LACC) in Italia, attraverso un'acquisizione retrospettiva dei dati, da gennaio 2018 a dicembre 2021.

In determinati casi potrebbe non essere ammessa a partecipare a questo Studio. Alcune delle possibili ragioni sono:

- Se ha partecipato a studi clinici farmacologici per il trattamento di tumori in stadio avanzato
- Se ha partecipato a uno studio clinico
- Se ha mai assunto pembrolizumab, Olaparib, o Lenvatinib o un farmaco che fa parte della classe di questi farmaci.

Il Medico dello Studio o il suo staff discuteranno con Lei di questi ed eventualmente di altri motivi che non dovessero permetterLe di partecipare allo Studio.

È previsto che circa 200 pazienti parteciperanno a questo Studio. La sua partecipazione allo Studio durerà circa 12 mesi, e non sono previste procedure e/o interventi a cui dovrà sottoporsi nell'ambito di questo studio.

3) Cosa dovrò fare?

Se decide di partecipare a questo Studio, dopo aver firmato il presente documento di consenso informato e il consenso al trattamento dei dati personali, Lei non dovrà fare nulla di diverso da quello che Le viene richiesto dalla normale pratica clinica per la Sua condizione. Il Suo medico ha già deciso la strategia terapeutica migliore per Lei, quindi Lei sarà trattato in accordo alla normale pratica clinica per la patologia da cui è affetta, e saranno raccolte informazioni già presenti nella Sua documentazione medica. Come indicato precedentemente, lo Studio è infatti uno studio retrospettivo, ovvero consiste nella raccolta di dati già presenti nella Sua documentazione medica, pertanto non saranno effettuati test o

RETRACE REVOPS ID# NIS102062				
Centro 108/A.O.U. di Modena – Policlinico Versione 1.1 del 14/03/2023	effettiva dal _	_/_	/	(data di approvazione etica)
Consenso Informato Studi Osservazionali				





valutazioni specifiche per lo Studio. Se accetta di partecipare allo studio, il medico dello studio raccoglierà le seguenti informazioni:

- Profilo demografico dei pazienti (età, razza, stato civile e livello di istruzione)
- Stadio della malattia alla diagnosi
- Stratificazione di pazienti a basso e alto rischio
- Procedure di trattamento e tipo di chemioterapia in LA CC
- Procedura di trattamento e tipo di chemioterapia nella CC ricorrente
- Procedura di trattamento e tipo di chemioterapia nella CC metastatica
- Differenze tra trattamenti per pazienti a basso rischio e ad alto rischio
- Adesione ad un programma di screening: SI/NO
- Tipizzazione del sottotipo HPV, se disponibile
- Storia delle lesioni correlate all'HPV (lesione CIN 2+)
- Tempo dall'ultimo programma di screening alla diagnosi
- Utilizzo dei costi e delle risorse sanitarie

4) Quali effetti avrà su di me la partecipazione a questo studio?

Data la natura osservazionale e retrospettiva di questo Studio, la Sua partecipazione non le comporterà alcun beneficio o rischio diretto. Come descritto precedentemente, lo Studio consiste infatti in una raccolta di dati e informazioni già presenti nella Sua documentazione medica e pertanto non ci sono rischi legati alla somministrazione di alcun trattamento, né verranno effettuati test o procedure specifiche per lo Studio. La Sua partecipazione contribuirà invece a fornire indicazioni che potrebbero aiutare i medici, in futuro, a identificare il percorso diagnostico e terapeutico migliore per i pazienti che sono affetti dalla Sua stessa patologia.

Informazioni addizionali

5) Quali benefici potrebbero derivare dalla partecipazione allo Studio?

Poiché questo Studio non contempla la somministrazione di farmaci, non vi è alcun beneficio diretto legato alla partecipazione allo Studio. Tuttavia, La Sua partecipazione contribuirà a fornire indicazioni che potrebbero aiutare i medici, in futuro, a identificare il percorso diagnostico e terapeutico migliore per i pazienti che sono affetti dalla Sua stessa patologia.

6) Riceverò un compenso o rimborso per la partecipazione allo studio?

Per la Sua partecipazione a questo Studio non riceverà alcun compenso.

RETRACE REVOPS ID# NIS102062				
Centro 108/A.O.U. di Modena – Policlinico Versione 1.1 del 14/03/2023	_ effettiva dal	/_	/	(data di approvazione etica)
Consenso Informato Studi Osservazionali				





7) Dovrò sostenere spese per la partecipazione a questo Studio?

Non ci saranno spese da sostenere e aggiuntive rispetto alla normale pratica clinica per la partecipazione a questo studio.

8) Che cosa avverrà se scelgo di non partecipare allo Studio?

Lei può rifiutarsi di partecipare allo Studio senza essere penalizzata in alcun modo. È libera di ritirarsi dallo Studio in qualunque momento senza fornire giustificazioni. Inoltre, Lei ha diritto di informare terzi, ad esempio il Suo medico di famiglia, della Sua partecipazione allo studio. Qualora fossero state effettuate eventuali modifiche al protocollo di Studio che La dovessero riguardare Lei ne verrà informata e Le sarà richiesto di firmare un nuovo consenso informato.

Lo Studio potrebbe essere interrotto per diverse ragioni; ad esempio, per richiesta da parte delle Autorità Regolatorie. In caso di interruzione della Sua partecipazione allo Studio, i dati raccolti sino a quel momento saranno comunque utilizzati e rimarranno disponibili per il centro di sperimentazione e per lo Sponsor.

Al termine dello studio Lei ha il diritto di richiedere quali siano stati i risultati dello studio.

9) Come verrà tutelata la mia privacy e la riservatezza dei miei dati?

Se Lei accetta di partecipare a questo Studio, il Medico dello Studio ed i Suoi collaboratori potranno utilizzare i dati relativi al Suo stato di salute esclusivamente in funzione della realizzazione dello Studio. Tali dati comprendono il Suo nome, indirizzo, numero di telefono, storia clinica ed informazioni ottenute nel corso delle visite che ha effettuato durante la Sua malattia.

Il medico dello studio la identificherà con un codice, e tutti i Suoi dati raccolti ai fini dello studio saranno identificati attraverso questo codice. Questa procedura è chiamata "pseudonimizzazione".

Tutti i dati raccolti potranno essere archiviati anche in forma elettronica e, in ogni caso, il trattamento dei Suoi dati personali e/o sensibili sarà improntato ai principi di correttezza, liceità e trasparenza, con modalità idonee a garantirne la sicurezza e la riservatezza, nel rispetto della disciplina vigente e con particolare riferimento al Regolamento UE 2016/679 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati.

Per questo Studio osservazionale, i Medici dello Studio potranno fornire informazioni relative alla Sua salute ai Comitati Etici ed alle Agenzie Governative nel mondo che supervisionano lo Studio, se richieste. Le informazioni che La riguardano potranno essere condivise con lo Sponsor e/o persone che lavorano per/con esso. L'accesso ai Suoi dati presso il centro di Studio avverrà esclusivamente per verificare e sorvegliare la corretta conduzione dello Studio stesso.

RETRACE REVOPS ID# NIS102062	
Centro 108/A.O.U. di Modena – Policlinico Versione 1.1 del 14/03/2023 effet	ettiva dal// (data di approvazione etica)
Consenso Informato Studi Osservazionali	





Se decide di partecipare a questo studio La invitiamo a prendere visione e a firmare per accettazione il modulo specifico di "Informativa e Consenso al Trattamento dei Dati Personali e Sensibili". La mancata sottoscrizione di tale modulo non potrà consentirLe di partecipare allo Studio.

er qualsiasi domanda relativa allo Studio potrà contattare:	[nome dello nero di telefono
noltre, per ricevere informazioni e/o esercitare i Suoi diritti di "paziente c linico" potrà contattare il Comitato Etico di riferimento del centro:	

Centro 108/A.O.U. di Modena – Policlinico Versione 1.1 del 14/03/2023 effettiva dal ___/___ (data di approvazione etica)

Consenso Informato Studi Osservazionali





MODULO DI CONSENSO INFORMATO

Titolo: RETRACE Study - Studio osservazionale retrospettivo che valuta le caratteristiche della malattia e il panorama terapeutico del carcinoma cervicale ad alto rischio localmente avanzato (LA) o ricorrente/metastatico (R/M) in Italia

Firmando	questo	moaulo	aicn	iaro	cn	ie:	
				_		_	

- Ho letto e compreso questo Foglio Informativo ed ho ricevuto informazioni chiare ed esaustive.
- Ho avuto la possibilità di fare domande alle quali sono state date risposte chiare ed esaustive.
- Ho compreso e sono consapevole che la partecipazione allo studio osservazionale è assolutamente volontaria.
- Fornisco il mio consenso all'utilizzo e alla condivisione dei dati relativi alla mia salute come descritto nel Foglio Informativo.
- Sono stata informata che posso rifiutarmi di partecipare allo studio o sospendere la mia partecipazione in qualsiasi momento
- comunicando tale decisione al medico dello studio; non perderò alcun beneficio, trattamento medico o diritto legale che mi è altrimenti dovuto. Sono stata informata che potrei dover lasciare lo studio senza il mio consenso per varie ragioni. □ acconsento / □ non acconsento a partecipare allo studio Riceverò una copia firmata di questo modulo di consenso. Data(GG/MM/AAAA Nome in stampatello del paziente Firma Firma Data(GG/MM/AAAA Nome in stampatello del rappresentante legalmente autorizzato dal paziente + Nome in stampatello del testimone imparziale del Data(GG/MM/AAAA Firma paziente*

+ Da utilizzare solo in caso di necessità previste dalla normativa

TUTTI I CAMPI NEL RIQUADRO DEVONO ESSERE COMPILATI DA PARTE DEL PAZIENTE O DEL RAPPRESENTANTE LEGALE/TESTIMONE IMPARZIALE

RETRACE REVOPS ID# NIS102062			
Centro 108/A.O.U. di Modena – Policlinico Versione 1.1 del 14/03/20	23 effettiva dal	/ /	(data di approvazione etica)
Consenso Informato Studi Osservazionali			
			Pagina 6 di 7

^{*} Applicabile per soggetti non in grado di leggere e/o scrivere. La firma del testimone imparziale indica che il consenso è stato letto dal personale medico dello studio e discusso e che il paziente ha avuto modo di porre domande e ricevere risposte soddisfacenti, chiare ed esaustive. Il testimone imparziale è una persona indipendente dallo studio che non possa essere influenzata dalle persone coinvolte nello studio e che assiste il paziente nelle procedure di ottenimento del consenso informato.





N° Identificativo del paziente (baseline):						
Nome in stampatello del Medico	Firma	Data(GG/MM/AAAA)				
TUTTI I CAMPI NEL RIQUADRO DEVONO ESSERE COMPILATI DA PARTE DEL MEDICO CHE HA CONDOTTO LA DISCUSSIONE DEL CONSENSO						

RETRACE_REVOPS ID# NIS102062
Centro 108/ A.O.U. di Modena – Policlinico Versione 1.1 del 14/03/2023_ effettiva dal ___/__/ (data di approvazione etica)
Consenso Informato Studi Osservazionali