Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AOUM):	
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	
Data di avvio procedura di validazione:	
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	1156

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico			
TITOLO:	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, a gruppi paralleli, su efficacia, sicurezza e tollerabilit di Empagliflozin per via orale a singole dosi quotidiane come terapia aggiuntiva allinsulina per 26 settimane in pazienti con diabete mellito di tipo 1 - Codice protocollo: 1245.72 - Eudract Number: 2014-005256-26 - Fase III		
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	1245.72, versione, data		
Numero EudraCT:	2014-005256-26		
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	(Profit)		
· ·	Tenere presente che, se il centro coord è fuori dalla regione, l'informazione non è raccolta nelle schede dello studio; occorre aggiungerla nella scheda di riassunto?		
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio del parere (se applicabile):	Tenere presente che, se il centro coord è fuori dalla regione, l'informazione non è raccolta nelle schede dello studio; occorre aggiungerla nella scheda di riassunto?		

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome:		
Sede di svolgimento dello studio:	,	

ELENCO STORICO DEGLI EMENDAMENTI (SOSTANZIALI E	NON SOSTANZIALI), con indicazione della	
tipologia, del numero e della data di approvazione/notifica da parte del Comitato Etico a cui afferisce lo		
sperimentatore richiedente		
1.		
2.		
3.		
Eventuali note (testo libero)		

	NE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero emendamento e data:	0 - 10/04/2017
	Lettera Boehringer Ingelheim del 23/06/2017 ricevuta il 27/06/2017 Referenti:
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	ambra_maria_lucrezia.santini@boehringer-ingelheim.com,francesco.dotta@alice.it,segreteria@fondazionedimario.org Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, a gruppi paralleli, su efficacia, sicurezza e tollerabilità di Empagliflozin per via orale a singole dosi quotidiane come terapia aggiuntiva all'insulina per 26 settimane in pazienti con diabete mellito di tipo 1 - Codice protocollo: 1245.72 - Eudract Number: 2014-005256-26. Studio approvato dal C.Etico il 16/11/15, promosso da Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., che interessa la UOC Diabetologia, Prof. Francesco Dotta (Centro coordinatore nazionale: Diabetologia, A.O. "Città della Salute e della Scienza" - Ospedale Universitario "San Giovanni Battista Molinette" Torino). 1245.72 Versione:2.0 Data:21-10-2016 Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice: aggiornamento del Investigator's Brochure Empagliflozin (BI 10773) versione n. 15 del 10/04/2017. In attesa della correzione dell'Appendice 9 al punto D.2.1 Emendamento ai documenti allegati al CTA form iniziale (appendice 5) (è stato indicato sì anziché no). L'emendamento di tipo sostanziale giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).
Eventuali	
osservazioni (testo	
libero):	

DOCUMENTA	ZIONE PRESENTATA
Lettera di	
trasmissione,	
contenente le	
motivazioni per	
considerare	Sì
l'emendamento	
come	
sostanziale,	
firmata e datata	
Appendice 9	Sì
(se applicabile)	31
Elenco dei	
documenti	
emendati in	
versione	
track-change e	
clean	
	Lettera Boehringer Ingelheim del 23/06/2017 ricevuta il 27/06/2017 Referenti:
	ambra_maria_lucrezia.santini@boehringer-ingelheim.com,francesco.dotta@alice.it,segreteria@fondazionedimario.org
	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, a gruppi paralleli, su efficacia, sicurezza e
	tollerabilità di Empagliflozin per via orale a singole dosi quotidiane come terapia aggiuntiva all'insulina per 26
	settimane in pazienti con diabete mellito di tipo 1 - Codice protocollo: 1245.72 - Eudract Number: 2014-005256-26.
Informazioni di	Studio approvato dal C.Etico il 16/11/15, promosso da Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., che interessa la UOC
supporto, se	Diabetologia, Prof. Francesco Dotta (Centro coordinatore nazionale: Diabetologia, A.O. "Città della Salute e della
applicabili	Scienza" - Ospedale Universitario "San Giovanni Battista Molinette" Torino). 1245.72 Versione:2.0 Data:21-10-2016
	Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice: aggiornamento del
	Investigator's Brochure Empagliflozin (BI 10773) versione n. 15 del 10/04/2017. In attesa della correzione
	dell'Appendice 9 al punto D.2.1 Emendamento ai documenti allegati al CTA form iniziale (appendice 5) (è stato
	indicato sì anziché no). L'emendamento di tipo sostanziale giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 +
	imposta di bollo).

RICHIESTA DOCUMENTAZIONE INTEGRATIVA
Specificare i documenti mancanti e la data di richiesta:
Specificare i documenti ricevuti e la data di ricezione:
Eventuali elementi critici riscontrati (testo libero):

Sì
NA
NA
Sì
NA
NA
NA
NA
NA

Obiettivi dello studio	NA
Disegno dello Studio	NA
Modalità di sottomissione del Consenso informato	NA
Procedure di arruolamento	NA
Misurazioni di esito	NA
Tempistica degli esami clinico-diagnostici	NA
Aggiunta o eliminazione di test o di misurazioni	NA
Numero dei partecipanti	NA
Intervallo di età dei partecipanti	NA
Criteri di inclusione	NA
Criteri di esclusione	NA
Monitoraggio della sicurezza	Sì
Variazione dei criteri di sicurezza per interrompere il trattamento sperimentale	NA
Durata dell'esposizione al prodotto sperimentale	NA
Variazione di posologia del medicinale sperimentale	NA
Variazione del prodotto di confronto	NA
Analisi statistica	NA
Variazione della definizione di conclusione dello studio	NA
Modificazione alla valutazione del rapporto beneficio/rischio	NA
Eventuali note (testo libero):	

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

Relatori		