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:	10397

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico		
TITOLO:	Studio Multicentrico, Randomizzato, in Doppio Cieco, Controllato verso Placebo di 16 Settimane Seguito da una Fase di Valutazione a Lungo Termine per l'Efficacia e la Sicurezza di Ixekizumab (LY2439821) in Pazienti con Spondiloartrite Assiale Radiografica che siano stati precedentemente trattati con anti-TNF	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	I1F-MC-RHBW, versione, data	
Numero EudraCT:	2015-003937-84	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	ELI LILLY (Profit)	
Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):	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?	
	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 EMENDAMEN	TI (SOSTANZIALI E NON SOSTANZIALI), con indicazione della
tipologia, del numero e della data di approvaz	ione/notifica da parte del Comitato Etico a cui afferisce lo
sperimentatore richiedente	
1.	
2.	
3.	
Eventuali note (testo libero)	

IDENTIFICATION	NE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero	NE DELL'EMBINDAMENTO SOSTANZIALE DA VALUTARE
	0 - 01/05/2017
data:	0 01/03/2017
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera ELI LILLY del 29/05/17 trasmessa tramite OsSC il 29/05/2017 Referenti: gai_caterina@lilly.com,mazzocca_arianna@network.lilly.com,mauro.galeazzi@unisi.it Studio Multicentrico, Randomizzato, in Doppio Cieco, Controllato verso Placebo di 16 Settimane Seguito da una Fase di Valutazione a Lungo Termine per l'Efficacia e la Sicurezza di Ixekizumab (LY2439821) in Pazienti con Spondiloartrite Assiale Radiografica che siano stati precedentemente trattati con anti-TNF - Codice protocollo: I1F-MC-RHBW - Eudract Number: 2015-003937-84 - Fase III. Studio approvato dal C.Etico il 15/02/16, promosso da ELI LILLY ITALIA, che interessa la UOC Reumatologia, Prof. Mauro Galeazzi (Centro coordinatore nazionale). Codice: I1F-MC-RHBW - Versione del protocollo: c - Data del protocollo:2017-05-01. Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice: 201500393784-002 IB Dec16, IMPD 01. Descrizione: IMPD: sono stati inseriti i riferimenti alla EU marketing authorization per Taltz (ixekizumab). IB: L'aggiornamento dell'Investigator's Brochure (e conseguentemente del Profilo di Rischio: potential risk of allergic/hypersensitivity reactions) è stata effettuata al fine di aggiungere l'anafilassi alla lista delle reazioni di ipersensibilità. Il Foglio Informativo/modulo di consenso informato per il paziente è stato principalmente modificato nella sezione rischi/benefici del trattamento con ixekizumab (in accordo ai cambiamenti del profilo di rischio contenuti nella IB versione del 6 dicembre 2016). La lettera al medico curante è stata modificata nella sezione eventi avversi (in accordo ai cambiamenti del suddetto profilo di rischio). L'emendamento, di tipo sostanziale, giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).

Eventuali	
osservazioni (testo	
libero):	

DOCUMENTAZ	ZIONE PRESENTATA
Lettera di	
trasmissione,	
contenente le	
motivazioni per	
considerare	Sì
l'emendamento	
come	
sostanziale,	
firmata e datata	
Appendice 9 (se	C/2
applicabile)	51
Elenco dei	
documenti	
emendati in	
versione	
track-change e	
clean	
	Lettera ELI LILLY del 29/05/17 trasmessa tramite OsSC il 29/05/2017 Referenti: gai_caterina@lilly.com,mazzocca_arianna@network.lilly.com,mauro.galeazzi@unisi.it Studio Multicentrico, Randomizzato, in Doppio Cieco, Controllato verso Placebo di 16 Settimane Seguito da una Fase di Valutazione a Lungo Termine per l'Efficacia e la Sicurezza di Ixekizumab (LY2439821) in Pazienti con Spondiloartrite Assiale Radiografica che siano stati precedentemente trattati con anti-TNF - Codice protocollo: I1F-MC-RHBW - Eudract Number: 2015-003937-84 - Fase III. Studio approvato dal C.Etico il 15/02/16, promosso da ELI LILLY ITALIA, che interessa la UOC Reumatologia, Prof. Mauro Galeazzi (Centro coordinatore nazionale). Codice: I1F-MC-RHBW - Versione del protocollo: c - Data del protocollo:2017-05-01. Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice: 201500393784-002 IB Dec 16, IMPD 01. Descrizione: IMPD: sono stati inseriti i riferimenti alla EU marketing authorization per Taltz (ixekizumab). IB: L'aggiornamento dell'Investigator's Brochure (e conseguentemente del Profilo di Rischio: potential risk of allergic/hypersensitivity reactions) è stata effettuata al fine di aggiungere l'anafilassi alla lista delle reazioni di ipersensibilità. Il Foglio Informativo/modulo di consenso informato per il paziente è stato principalmente modificato nella sezione rischi/benefici del trattamento con ixekizumab (in accordo ai cambiamenti del profilo di rischio contenuti nella IB versione del 6 dicembre 2016). La lettera al medico curante è stata modificata nella sezione eventi avversi (in accordo ai cambiamenti del suddetto profilo di rischio). 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):

ELEMENTI DA VALUTARE			
L'emendamento è tale da "incidere sulla sicurezza dei soggetti della sperimentazione o			
modificare l'interpretazione della documentazione scientifica a sostegno dello	Sì		
svolgimento dello studio oppure siano significativi in relazione allo svolgimento clinico			
dello studio" (definizione emendamento sostanziale dal DM 21 dicembre 2007)			
L'emendamento è stato oggetto di misure urgenti ed adeguate per proteggere i soggetti			
dello studio contro ogni possibile rischio	IVA		
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO			
Protocollo	Sì		
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	Sì		
Informative al paziente/genitore/tutore legale	Sì		

Informazioni al medico curante	Sì
Sperimentatore principale di un centro	Sì
Polizza assicurativa	NA
Bozza di convenzione	NA
Altro (specificare):	
L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio	NA
L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio	NA
Eventuali note (testo libero):	
ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIV	ALUTATI
Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti	Sì
Procedure per la qualità dei dati	Sì
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	Sì
Criteri di esclusione	Sì
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	Sì
Eventuali note (testo libero):	potential risk of allergic/hypersensitivity reactions

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

Relatori		