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:	5860

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico			
TITOLO:	STUDIO DI FASE II, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO CON PLACEBO, PER VALUTARE EFFICACIA E SICUREZZA DI LEBRIKIZUMAB IN PAZIENTI CON FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA - Codice protocollo: GB28547 - Eudract Number: 2013-001163-24 - Fase II		
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	GB28547, versione , data		
Numero EudraCT:	2013-001163-24		
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	Roche S.p.A. (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?		
	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 EMENDAMENT	I (SOSTANZIALLE	NON SOSTANZIALI), con indicazione della
tipologia, del numero e della data di approvazio sperimentatore richiedente	•	**
1.		
2.		
3.		
Eventuali note (testo libero)		

IDENTIFIC A ZION	E DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero	DELLEMENDAMENTO SOSTANZIALE DA VALUTARE
	0 - 31/03/2017
data:	3 1 0 3 1 2 0 1 7
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera Quintiles del09/06/17 trasmessa tramite OsSC il 09/06/2017 Referenti: rottoli@unisi.it,rottoli.p@hotmail.it,lorella.zani@unisi.it STUDIO DI FASE II, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO CON PLACEBO, PER VALUTARE EFFICACIA E SICUREZZA DI LEBRIKIZUMAB IN PAZIENTI CON FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA - Codice protocollo: GB28547 - Eudract Number: 2013-001163-24 - Fase II. Studio, approvato dal C.Etico in data 19/11/13, promosso da Roche S.p.A Via G.B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB), CRO Monitoraggio: Quintiles Italia, che interessa la UOC Malattie Respiratorie e Trapianto Polmonare, Prof.ssa Paola Rottoli, co-sperimentatori: Maria Grazia Pieroni e Rosa Metella Refini, Data Manager Donatella Castria , Dottorando di ricerca (Centro coordinatore nazionale). Codice: GB28547 Versione del protocollo: 7 Data del protocollo:2016-10-23 Presentazione, per approvazione, emendamento sostanziale identificato con il codice: IB Lebrikizumab (Ro5490255) v. 12 di Marzo 2017. Descrizione: la richiesta di emendamento sostanziale riguarda l'Investigator's Brochure di lebrikizumab v. 12 di marzo 2017. I cambiamenti introdotti da questa nuova versione dell'Investigator's Brochure non alterano il profilo rischio-beneficio di lebrikizumab e non hanno alcun impatto sul protocollo o sul modulo di consenso informato. L'emendamento, di tipo sostanziale, giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).
Eventuali	
osservazioni (testo	

libero):			
lineroi:			
uveror.			

DOGLIN (ED) IE : 31	ONE DESCRIPTION
	ONE PRESENTATA
Lettera di	
trasmissione,	
contenente le	
motivazioni per	Sì
considerare	
l'emendamento	
come sostanziale,	
firmata e datata	
Appendice 9 (se	Sì
applicabile)	51
Elenco dei	
documenti	
emendati in	
versione	
track-change e	
clean	
Informazioni di supporto, se applicabili	Lettera Quintiles del09/06/17 trasmessa tramite OsSC il 09/06/2017 Referenti: rottoli@unisi.it,rottoli.p@hotmail.it,lorella.zani@unisi.it STUDIO DI FASE II, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO CON PLACEBO, PER VALUTARE EFFICACIA E SICUREZZA DI LEBRIKIZUMAB IN PAZIENTI CON FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA - Codice protocollo: GB28547 - Eudract Number: 2013-001163-24 - Fase II. Studio, approvato dal C.Etico in data 19/11/13, promosso da Roche S.p.A Via G.B. Stucchi, 110 - 20900 Monza (MB), CRO Monitoraggio: Quintiles Italia, che interessa la UOC Malattie Respiratorie e Trapianto Polmonare, Prof.ssa Paola Rottoli, co-sperimentatori: Maria Grazia Pieroni e Rosa Metella Refini, Data Manager Donatella Castria , Dottorando di ricerca (Centro coordinatore nazionale). Codice: GB28547 Versione del protocollo: 7 Data del protocollo:2016-10-23 Presentazione, per approvazione, emendamento sostanziale identificato con il codice: IB Lebrikizumab (Ro5490255) v. 12 di Marzo 2017. Descrizione: la richiesta di emendamento sostanziale riguarda l'Investigator's Brochure di lebrikizumab v. 12 di marzo 2017. I cambiamenti introdotti da questa nuova versione dell'Investigator's Brochure non alterano il profilo rischio-beneficio di lebrikizumab e non hanno alcun impatto sul protocollo o sul modulo di consenso informato. 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 svolgimento dello studio oppure siano significativi in relazione allo svolgimento clinico dello studio" (definizione emendamento sostanziale dal DM 21 dicembre 2007)	Sì
L'emendamento è stato oggetto di misure urgenti ed adeguate per proteggere i soggetti dello studio contro ogni possibile rischio	NA
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO	
Protocollo	NA
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	Sì
Informative al paziente/genitore/tutore legale	NA
Informazioni al medico curante	NA
Sperimentatore principale di un centro	NA
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):	1,112
ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	l
Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti	Sì
Procedure per la qualità dei dati	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 DEI	COMITATO
ETICO (testo libero):	

Relatori		