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:	1170

IDENTIFICAZIONE DELL'EME	NDAMENTO allo studio clinico
TITOLO:	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, della durata di 52 settimane per valutare lefficacia e la sicurezza di QAW039 in aggiunta alla terapia in atto per lasma in pazienti con asma severo non controllato - Codice protocollo: CQAW039A2314 - Eudract Number: 2015-003172-67 - Fase III
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	CQAW039A2314, versione, data
Numero EudraCT:	
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?
	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 CEODICO DECLI EMENDAMENT	EL (COCTANGLALLE NON COCTANGLALE)
	ΓΙ (SOSTANZIALI E NON SOSTANZIALI), con indicazione della one/notifica da parte del Comitato Etico a cui afferisce lo
1.	
2.	
3.	
Eventuali note (testo libero)	

IDENTIFICAZIONE	E DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero	
emendamento e	1 - 10/04/2017
data:	
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera Opis del 22/05/17 pervenuta il 25/05/17 Referenti: cettina.strazzeri@opis.it,paola.rottoli@unisi.it Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, della durata di 52 settimane per valutare l'efficacia e la sicurezza di QAW039 in aggiunta alla terapia in atto per l'asma in pazienti con asma severo non controllato - Codice protocollo: CQAW039A2314 - Eudract Number: 2015-003172-67 - Fase III ID CINECA 1170. Studio approvato il 16/12/15, promosso da Novartis tramite Opis – Palazzo Aliprandi – Via Matteotti 10 – Desio (MI) che interessa la UOC Malattie Respiratorie e Trapianto Polmonare, Prof.ssa Paola Rottoli (Centro coordinatore nazionale: Azienda Ospedaliera Universitaria Pisana, Fisiopatologia respiratoria, Prof. Pierluigi Paggiaro). CQAW039A2314 – v. 03 – 10/02/2017. Presentazione, per approvazione, dell'emendamento sostanziale identificato con il codice: 005 (aggiornamento IB), finale del 10/04/2017. L'emendamento, di tipo sostanziale, giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).
Eventuali	
osservazioni (testo	
libero):	

DOCUMENTAZIONE PRESENTATA

Lettera di trasmissione, contenente le motivazioni per considerare l'emendamento come sostanziale, firmata e datata	Sì
Appendice 9 (se applicabile)	Sì
Elenco dei documenti emendati in versione track-change e clean	
Informazioni di supporto, se applicabili	

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	1
della documentazione scientifica a sostegno dello svolgimento dello studio oppure siano significativi in relazione	Sì
allo svolgimento clinico dello studio" (definizione emendamento sostanziale dal DM 21 dicembre 2007)	01
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	.1
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):	
ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	-
Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti	NA
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 DEL COMITATO ETICO (testo libero):

Relatori			