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)	

IDENTIFICAZION	NE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE		
Numero			
emendamento e	1 - 19/05/2017		
data:			
	Lettera Boehringer Ingelheim del 14/07/2017 ricevuta il 24/07/2017 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.		
Descrizione	Studio approvato dal C.Etico il 16/11/15, promosso da Boehringer Ingelheim Italia S.p.A., che interessa la UOC		
dell'emendamento	Diabetologia, Prof. Francesco Dotta (Centro coordinatore nazionale: Diabetologia, A.O. "Città della Salute e della		
e motivi per	Scienza" - Ospedale Universitario "San Giovanni Battista Molinette" Torino). 1245.72 Versione:2.0 Data:21-10-2016		
apportarlo: Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice: 1245.72 – emendar			
	sostanziale per aggiornamento del IB Empagliflozin (BI 10773) versione n. 16 del 19/05/2017. Descrizione:		
	aggiornamenti effetti indesiderati di Empagliflozin: Reazioni allergiche alla cute (ad es. rash, aree della cute rigonfie e		
	pruriginose) (frequenza: comune). Aumento nei lipidi nel sangue (frequenza: common). Aumento nell'ematocrito		
	(frequenza non comune). 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)	51
Elenco dei	
documenti	
emendati in	
versione	
track-change e	
clean	
	Lettera Boehringer Ingelheim del 14/07/2017 ricevuta il 24/07/2017 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.
	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: 1245.72 – emendamento
	sostanziale per aggiornamento del IB Empagliflozin (BI 10773) versione n. 16 del 19/05/2017. Descrizione:
	aggiornamenti effetti indesiderati di Empagliflozin: Reazioni allergiche alla cute (ad es. rash, aree della cute rigonfie e
	pruriginose) (frequenza: comune). Aumento nei lipidi nel sangue (frequenza: common). Aumento nell'ematocrito
	(frequenza non comune). 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	Sì
Informazioni al medico curante	Sì
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	Sì

Durandam man la manità dei deti	NT A
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 A	ASPETTI PARTICOLARI	CHE SI RITIENE DI PO	RTARE ALL'ATTEN	ZIONE DEL	COMITATO
ETICO (testo libero):				

Relatori		