| 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: 10351          |  |

| IDENTIFICAZIONE DELL'EN   | MENDAMENTO allo studio clinico   |
|---|--|
| TITOLO:   | Studio Multicentrico di Estensione a Lungo Termine di 104 Settimane, Comprendente un Periodo Randomizzato in Doppio Cieco e Controllato verso Placebo di Interruzione/Ri-Trattamento, della durata di 40 Settimane, volto a valutare il Mantenimento dell'Effetto del Trattamento con Ixekizumab (LY2439821) in Pazienti affetti da Spondiloartrite Assiale. |
| Codice, versione e data del protocollo del promotore:                                   | I1F-MC-RHBY, versione, data  |
| Numero EudraCT:   | 2016-002634-69   |
| 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?   |
| Denominazione del CE<br>Coordinatore e data di rilascio<br>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 tipologia, del numero e della data di approvazione/notifica da parte | ** |
|--|----|
| sperimentatore richiedente   |    |
| 1.   |    |
| 2.   |    |
| 3.   |    |
| Eventuali note (testo libero)  |    |

| IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE |   |
|--|---|
| Numero emendamento e data:                                 | 0 - 27/06/2017  |
| Descrizione dell'emendamento e<br>motivi per apportarlo:   | Notifica relativa all'emendamento al protocollo RHBY versione (a) del 27 giugno 2017. In accordo alle linee guida della Commissione Europea, quest'emendamento è stato giudicato non avere un impatto significativo sulla sicurezza o sull'integrità mentale o fisica dei soggetti e sul valore scientifico dello studio ed è quindi considerato un "emendamento non sostanziale" in relazione alla Direttiva Europea sugli Studi Clinici (Directive 2001/20/EC). |
| Eventuali osservazioni (testo libero):                     |   |

| DOCUMENTAZIONE PRESEN   | NTATA |
|---|-------|
| Lettera di trasmissione,<br>contenente le motivazioni per<br>considerare l'emendamento<br>come sostanziale, firmata e<br>datata | Sì    |
| Appendice 9 (se applicabile)  | NA    |
| Elenco dei documenti emendati<br>in versione track-change e   |       |

| clean                        |   |
|------------------------------|---|
|                              | Notifica relativa all'emendamento al protocollo RHBY versione (a) del 27 giugno 2017.   |
|                              | In accordo alle linee guida della Commissione Europea, quest'emendamento è stato        |
| Informazioni di supporto, se | giudicato non avere un impatto significativo sulla sicurezza o sull'integrità mentale o |
| applicabili                  | fisica dei soggetti e sul valore scientifico dello studio ed è quindi considerato un    |
|                              | "emendamento non sostanziale" in relazione alla Direttiva Europea sugli Studi Clinici   |
|                              | (Directive 2001/20/EC).   |

| 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)                |    |
| 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  | Sì |
| Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP   | NA |
| 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  | NA |
| 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):  | 1  |

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