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:	5961

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico			
TITOLO:	Studio osservazionale su diuretici dell'ansa in infusione continua o intermittente nello scompenso cardiaco acuto: Valutazione di funzionalità renale, segni di congestione, BNP e prognosi – codice diur-HF. Studi		
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	diur-HF, versione, data		
Numero EudraCT:			
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	Azienda ospedaliera Universitaria Senese (No 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 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 (S	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)		

DENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE				
Numero				
emendamento e	0 - 01/06/2017			
data:				
motivi per apportarlo:	Presentazione, per approvazione, di emendamento sostanziale identificato con il codice: emendamento n. 4 del 01/06/2017. Descrizione emendamento: modifiche ai criteri di inclusione: è stato eliminato il criterio relativo alla frazione d'eiezione < del 50%, è stata modificata l'età dei pazienti da arruolare: età ≥ 18 anni e non compresa tra 18 e 80 anni. La prima modifica è stata effettuata in quanto alla luce delle ultime linee guida ESC sullo scompenso cardiaco (2016), la diagnosi si basa su parametri clinici, radiologici e laboratoristici peraltro già elencati nei criteri di inclusione; inoltre sono stati raramente indagati gli effetti della terapia intravenosa con i diuretici dell'ansa nei pazienti con frazione d'eiezione >50%. La seconda modifica è stata effettuata in quanto l'età media e l'aspettativa di vita negli ultimi anni sono notevolmente aumentati e quindi non avrebbe senso escludere pazienti ultraottantenni. Le modifiche presenti in questo emendamento non comportano alcuna estensione del campione da arruolare in quanto non sono stati modificati gli endpoints (uniche variabili coinvolte nel calcolo statistico della numerosità del campione). Le modifiche introdotte dall'emendamento al protocollo non influiscono sul modello di informazione consenso informato. Documentazione presentata: Lettera di presentazione dell'emendamento con descrizione delle principali modifiche del 01/06/2017, Protocollo e CRF v. 5.0 01/06/2017 versione tc e clean firmata; Copia delle linee guida ESC 2016 sullo scompenso cardiaco da aggiungere alle pubblicazioni scientifiche più significative a supporto del razionale dello studio già inviate precedentemente, draft della lettera di emendamento per i centri partecipanti.			
Eventuali				
osservazioni (testo				

		1		
Η.				
- 14	libero):			

DOCUMENTAZIONE PRESENTATA	
Lettera di trasmissione, contenente le motivazioni per considerare l'emendamento come sostanziale, firmata e datata	Sì
Appendice 9 (se applicabile)	NA
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 lella documentazione scientifica a sostegno dello svolgimento dello studio oppure siano significativi in relazione llo 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
lella documentazione scientifica a sostegno dello svolgimento dello studio oppure siano significativi in relazione llo 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
llo 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
L'emendamento è stato oggetto di misure urgenti ed adeguate per proteggere i soggetti dello studio contro ogni
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO
Protocollo Sì
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP NA
nformative al paziente/genitore/tutore legale NA
nformazioni 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
L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio
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
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
ntervallo di età dei partecipanti
Criteri di inclusione Sì
Criteri di esclusione NA
Monitoraggio della sicurezza NA
Variazione dei criteri di sicurezza per interrompere il trattamento sperimentale
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
Modificazione alla valutazione del rapporto beneficio/rischio
Eventuali note (testo libero):

ALTRI ASPETTI PARTICOLARI CHE SI RITIENE DI PORTARE ALL'ATTENZIONE DEL COMITETICO (testo libero):	ATO
Relatori	