Data e numero di protocollo (assegnato dagli uffici AC	OUM):		
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):			
Data di avvio procedura di validazione:			
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:		10095	
IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo s	studio clinico		
	•	vi anticoagulanti orali diretti nel	
TITOLO:	trattamento del tromboembo	•	
	FADOI-START		
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	FADOI.04.2016, versione, o	lata	
Numero EudraCT:	NA		
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	Fondazione FADOI (No Pro	fit)	
Centro COORDINATORE (solo per studi		ntro coord è fuori dalla regione,	
multicentrici):		n nelle schede dello studio; occorre	
<u> </u>	aggiungerla nella scheda di 1		
Denominazione del CE Coordinatore e data di rilascio		ntro coord è fuori dalla regione, a nelle schede dello studio; occorre	
del parere (se applicabile):	aggiungerla nella scheda di 1		
TREATHER A TIONE BELL O OBERTA (ENT. A TORE)			
IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE	RESPONSABILE DELLO S	TUDIO (richiedente)	
(Qualifica) Cognome e Nome:			
Sede di svolgimento dello studio:	,		
sperimentatore richiedente 1. 2.			
3.			
Eventuali note (testo libero)			
IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO "SOS	STANZIALE" DA VALUTA	RE	
Numero emendamento e data: 0 - 09/11/2016			
	_	tt. F. Rossi per il centro di Grosseto	
	nani porterà avanti lo studio i		
motivi per apportarlo: Ospedale "Petru Grosseto	iccion che la parte den aziel	nda USL Toscana Sud Est zona	
Eventuali osservazioni (testo libero):			
, , ,			
DOCUMENTA ZIONE DESENTATA			
DOCUMENTAZIONE PRESENTATA Lettera di trasmissione, contenente le motivazioni per	considerare l'amandamente e	ome sostanziale firmate a detata (C)	
Appendice 9 (se applicabile)	Considerate i entendamento e	ome sostanziale, firmata e datata Si NA	
Elenco dei documenti emendati in versione track-change e clean		INA	
Informazioni di supporto, se applicabili	ige e cican		
RICHIESTA DOCUMENTAZIONE INTEGRATIVA			
Specificare i documenti mancanti e la data di richiesta			
•	•		
Specificare i documenti ricevuti e la data di ricezione:	:		
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)	
L'emendamento è stato oggetto di misure urgenti ed adeguate per proteggere i soggetti dello studio contro ogni	No
possibile rischio	
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO	
Protocollo	No
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	No
Informative al paziente/genitore/tutore legale	No
Informazioni al medico curante	No
Sperimentatore principale di un centro	Sì
Polizza assicurativa	No
Bozza di convenzione	No
Altro (specificare):	
L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio	No
L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio	No
Eventuali note (testo libero):	
ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	
Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti	No
Procedure per la qualità dei dati	No
Obiettivi dello studio	No
Disegno dello Studio	No
Modalità di sottomissione del Consenso informato	No
Procedure di arruolamento	No
Misurazioni di esito	No
Tempistica degli esami clinico-diagnostici	No
Aggiunta o eliminazione di test o di misurazioni	No
Numero dei partecipanti	Sì
Intervallo di età dei partecipanti	No
Criteri di inclusione	No
Criteri di esclusione	No
Monitoraggio della sicurezza	No
Variazione dei criteri di sicurezza per interrompere il trattamento sperimentale	No
Durata dell'esposizione al prodotto sperimentale	No
Variazione di posologia del medicinale sperimentale	No
Variazione del prodotto di confronto	No
Analisi statistica	No
Variazione della definizione di conclusione dello studio	No
Modificazione alla valutazione del rapporto beneficio/rischio	No
Eventuali note (testo libero):	

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

Relatori		