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:	10160

IDENTIFICAZIONE DELL'EMEN	NDAMENTO allo studio clinico	
TITOLO:	Studio randomizzato, in doppio-cieco, controllato con placebo, multicentrico di secukinumab sottocute per dimostrare l'efficacia ad 1 anno nel trattamento dell'entesite al tendine di Achille nei pazienti adulti affetti da artrite psoriasica attiva (PsA) e spondiloartrite assiale (axSpA) (ACHILLES)	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	CAIN457F3301, versione , data	
Numero EudraCT:	2016-000972-91	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	NOVARTIS CON.HE.VA (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 (SOSTANZIAL	**	
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)		

IDENTIFICAZIONE	E DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero emendamento e data:	0 - 01/03/2017
Descrizione dell'emendamento e motivi per	Lettera OPIS del 01/03/2017 Referenti: viviana.frigerio@opis.it,bruno.frediani@unisi.it Studio randomizzato, in doppio-cieco, controllato con placebo, multicentrico di secukinumab sottocute per dimostrare l'efficacia ad 1 anno nel trattamento dell'entesite al tendine di Achille nei pazienti adulti affetti da artrite psoriasica attiva (PsA) e spondiloartrite assiale (axSpA) (ACHILLES). Codice protocollo CAIN457F3301 - Codice Eudract 2016-000972-91 . UOC Reumatologia AOUS, Prof. Bruno Frediani (coordinatore nazionale Dr Limonta- A.S.S.TPapa Giovanni XXIII - Bergamo-REUMATOLOGIA). Presentazione, per notifica, di emendamento sostanziale identificato con il codice 001 del 01/03/2017, per cambio CRO: le attività, d'ora in avanti, sono assegnate in toto alla CRO OPIS. Documentazione: App. 5 ed App. 9 del 01/03/2017, delega 31/01/17, bozza di addendum alla convenzione economica. Il Comitato è chiamato a prendere atto della notifica.
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):

EVEN JEN JEN JEN JEN JEN JEN JEN JEN JEN J	
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	NA
21 dicembre 2007)	
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	
	NA
	NA
1	NA
	NA
	NA
	NA
	Sì
	Cambio
\Delta   tro (specificare)	CRO
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
	NA
Procedure di arruolamento	NA
Misurazioni di esito	NA
	NA
	NA
SC	NA
	NA
	NA
Criteri di esclusione	NA
	NA
1	NA
	NA
	NA

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

Relatori		