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:	10157

IDENTIFICAZIONE DELL'E	MENDAMENTO allo studio clinico
TITOLO:	MAXIMISE (Managing AXIal Manifestations in PsorIatic Arthritis with SEcukinumab), studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, multicentrico, della durata di 52 settimane per verificare l'efficacia e la sicurezza di Secukinumab 150 mg o 300 mg s.c. in pazienti affetti da artrite psoriasica attiva e con coinvolgimento dello scheletro assiale aventi inadeguata risposta a farmaci antinfiammatori non steroidei (FANS)
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	CAIN457F3302, versione , data
Numero EudraCT:	2016-000814-31
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 (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)	

IDENTIFICAZIONI	E DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero emendamento e data:	0 - 01/03/2017
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera OPIS del 01/03/2017 Referenti: viviana.frigerio@opis.it,bruno.frediani@unisi.it MAXIMISE (Managing AXIal Manifestations in PsorIatic Arthritis with SEcukinumab), studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, multicentrico, della durata di 52 settimane per verificare l'efficacia e la sicurezza di Secukinumab 150 mg o 300 mg s.c. in pazienti affetti da artrite psoriasica attiva e con coinvolgimento dello scheletro assiale aventi inadeguata risposta a farmaci antinfiammatori non steroidei (FANS) UOC Reumatologia AOUS, Prof. Bruno Frediani (coordinatore nazionale Dr Limonta- A.S.S.TPapa Giovanni XXIII - Bergamo-REUMATOLOGIA). Codice protocollo CAIN457F3302 – codice Eudract 2016-000814-31. 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):

ELEMENTI DA VALUTARE	1
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)	NA
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	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	Sì
Altro (specificare):	Cambio 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
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):	

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