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:	10514

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAME	ENTO allo studio clinico
TITOLO:	Studio randomizzato, in doppio cieco, volto a dimostrare la simile efficacia e sicurezza di GP2017 e Humira® in pazienti affetti da artrite reumatoide in fase attiva da moderata a grave
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	GP17-302, versione, data
Numero EudraCT:	2015-003433-10
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	HEXAL AG (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	**
tipologia, del numero e della data di approvazione/notifica da parte sperimentatore richiedente	del Comitato Etico a cui afferisce lo
1.	
2.	
3.	
Eventuali note (testo libero)	

IDENTIFICAZION	NE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero	
emendamento e	1 - 12/05/2017
data:	
	Lettera Quintiles del 10/07/17 pervenuta il 13/07/17 Referenti:
	alessia.varnier@quintiles.com,fioravanti7@unisi.it,a.fioravanti@ao-siena.toscana.it Studio
	randomizzato, in doppio cieco, volto a dimostrare la simile efficacia e sicurezza di GP2017 e
	Humira® in pazienti affetti da artrite reumatoide in fase attiva da moderata a grave - Codice
	protocollo: GP17-302 - Eudract Number: 2015-003433-10 - Fase III. Studio approvato il 20/06/16,
Descrizione	promosso da HEXAL AG tramite QUINTILES SPA - persona di riferimento: Silvia Sacchi -
	Cassina De' Pecchi, alla Via Roma n. 108, Centro Direzionale Cassina Plaza, Edificio F Scala 2, che
e motivi per	interessa la UOC Reumatologia, Prof. Mauro Galeazzi, Responsabile della Sperimentazione Dott.ssa
apportarlo:	Antonella Fioravanti (Centro coordinatore nazionale: REUMATOLOGIA, Azienda
	Ospedaliera-Polo Universitario-Ospedale Luigi Sacco, Milano, Dott. Sarzi Puttini Pier Carlo).
	GP17-302 -4.0 – 01/02/2017. Presentazione, per approvazione, emendamento identificato con il
	codice: IB v. 6. del 12/05/2017. Descrizione: la sezione sulla sicurezza è stata aggiornata senza che
	ciò influisca sul rapporto rischio-beneficio. L'emendamento sostanziale giustifica il pagamento degli
	oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).
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)	Sì
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	Sì
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):	letter of authorization 14/02/2017
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	Sì
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	
viouneazione una variatazione del rapporto beneficioriisemo	No

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