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:	10511

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico			
TITOLO:	Valutazione clinica del cambio di terapia da Carbolithium (capsule di Litio Carbonato a rilascio immediato) a Lithiofor, (compresse di Litio solfato a rilascio lento), nei pazienti affetti da disturbo bipolare, poco tolleranti al trattamento con il litio a rilascio immediato		
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	136PO15274, versione, data		
Numero EudraCT:	2016-001714-14		
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.P.A. (Profit)		
` *	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?		
I cordinatore e data di rilaccio del	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 EMENDAMEN	TI (SOSTANZIALI E NON SOSTANZIALI), con indicazione della
tipologia, del numero e della data di approvaz	ione/notifica da parte del Comitato Etico a cui afferisce lo
sperimentatore richiedente	
1.	
2.	
3.	
Eventuali note (testo libero)	

IDENTIFICAZION	E DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero	
emendamento e	0 - 15/05/2017
data:	
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettere ACRAF del 01/06/2017 e del 03/07/2017 ricevute il 04/07/2017 Referenti: g.orticelli@angelini.it,andreafagiolini@icloud.com Valutazione clinica del cambio di terapia da Carbolithium (capsule di Litio Carbonato a rilascio immediato) a Lithiofor, (compresse di Litio solfato a rilascio lento), nei pazienti affetti da disturbo bipolare, poco tolleranti al trattamento con il litio a rilascio immediato - Codice protocollo: 136PO15274 - Eudract Number: 2016-001714-14 - Fase IV. Studio approvato dal C.Etico il 20/06/16, promosso da AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.P.A. , che interessa la UOC Psichiatria, Prof. Andrea Fagiolini (Centro coordinatore nazionale: Psichiatria, Dipartimento di Neuroscienze, Salute mentale e Organi di senso- NESMOS, UNIVERSITA' "SAPIENZA", Roma, Dott. Maurizio Pompili). 136PO15274 V.1.0 del 29/04/2016. Presentazione, per approvazione, di emendamnto sostanziale identificato con il codice: 01 del 15/05/2017. Descrizione: la richiesta di emendamento sostanziale riguarda: la notifica dell'introduzione sul mercato del prodotto test utilizzato nello studio con il nome commerciale (Resilient in commercio in Italia dall'inizio del 2017), alcune modifiche nel personale del Promotore ACRAF dovute a riorganizzazione interna). L'emendamento di tipo sostanziale giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).
Eventuali	
osservazioni (testo	
libero):	

D 0 CI II (II) III : 37 C	
	ONE PRESENTATA
Lettera di	
trasmissione,	
contenente le	
motivazioni per	Sì
considerare	
l'emendamento	
come sostanziale,	
firmata e datata	
Appendice 9 (se	Sì
applicabile)	O1
Elenco dei	
documenti	
emendati in	
versione	
track-change e	
clean	
Informazioni di supporto, se applicabili	Lettere ACRAF del 01/06/2017 e del 03/07/2017 ricevute il 04/07/2017 Referenti: g.orticelli@angelini.it,andreafagiolini@icloud.com Valutazione clinica del cambio di terapia da Carbolithium (capsule di Litio Carbonato a rilascio immediato) a Lithiofor, (compresse di Litio solfato a rilascio lento), nei pazienti affetti da disturbo bipolare, poco tolleranti al trattamento con il litio a rilascio immediato - Codice protocollo: 136PO15274 - Eudract Number: 2016-001714-14 - Fase IV. Studio approvato dal C.Etico il 20/06/16, promosso da AZIENDE CHIMICHE RIUNITE ANGELINI FRANCESCO A.C.R.A.F. S.P.A. , che interessa la UOC Psichiatria, Prof. Andrea Fagiolini (Centro coordinatore nazionale: Psichiatria, Dipartimento di Neuroscienze, Salute mentale e Organi di senso- NESMOS, UNIVERSITA' "SAPIENZA", Roma, Dott. Maurizio Pompili). 136PO15274 V.1.0 del 29/04/2016. Presentazione, per approvazione, di emendamnto sostanziale identificato con il codice: 01 del 15/05/2017. Descrizione: la richiesta di emendamento sostanziale riguarda: la notifica dell'introduzione sul mercato del prodotto test utilizzato nello studio con il nome commerciale (Resilient in commercio in Italia dall'inizio del 2017), alcune modifiche nel personale del Promotore ACRAF dovute a riorganizzazione interna). L'emendamento di tipo sostanziale giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).

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 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	Sì
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	Sì
Informative al paziente/genitore/tutore legale	Sì
Informazioni al medico curante	Sì
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	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	Sì

Procedure per la qualità dei dati	NA
Obiettivi dello studio	NA
Disegno dello Studio	NA 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 A	ASPETTI PARTICOLARI	CHE SI RITIENE DI	PORTARE ALL'A	ATTENZIONE DEL	COMITATO
ETICO (	testo libero):				

Relatori		