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:	10451

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico	
TITOLO:	Rischio aritmico associato a sindrome del QT lungo iatrogeno in pazienti anziani ospedalizzati (studio Asteroid).
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	Asteroid, versione, data
Numero EudraCT:	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	AZIENDA OSPEDALIERA SENESE (No 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 (SOS	TANZIALI E NON SOSTANZIALI), con indicazione dell
tipologia, del numero e della data di approvazione/no	**
sperimentatore richiedente	•
1.	
2.	
3.	
Eventuali note (testo libero)	

IDENTIFICAZIONE DELL'EME	ENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero emendamento e data:	0 - 31/05/2017
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Il protocollo di studio è stato integrato al punto 6.3 relativo alle procedure. Viene inoltre presentata la bozza di convenzione fra Università degli Studi di Siena ed Azienda Usl Toscana Sud Est per regolare il comodato d'uso d'uso gratuito dell' Elettrocardiografo Philips TC 20 Modello 860332 Numero serie CN21711526, numero inventario 586 del Dipartimento di Scienze Mediche, Chirurgiche e Neuroscienze completo di carrello numero inventario 587 del Dipartimento di Scienze Mediche, Chirurgiche e Neuroscienze.
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)	NA
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 CENTER DA MANAGEMA	
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	NI A
significativi in relazione allo svolgimento clinico dello studio"	NA
(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 possibile rischio	NA
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO	
Protocollo	Sì
	NA
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	NA NA
Informative al paziente/genitore/tutore legale	
Informazioni al medico curante	NA
Sperimentatore principale di un centro	NA L.
Polizza assicurativa	NA L
Bozza di convenzione	NA
	Procedure delllo studio e presentazione
	addendum comodato d'uso Elettrocardiografo
	Philips TC 20 Modello 860332 Numero serie
Altro (specificare):	CN21711526 numero inventario 586 del
	Dipartimento di Scienze Mediche, Chirurgiche e Neuroscienze completo di carrello numero
	inventario 587 del Dipartimento di Scienze
	Mediche, Chirurgiche e Neuroscienze.
L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio	NA
L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio	NA NA
Eventuali note (testo libero):	IVA
ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APP	I ICARII E) E RIVAI UTATI
Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti	NA
Procedure per la qualità dei dati	Sì
Obiettivi dello studio	NA
Disegno dello Studio	NA NA
Modalità di sottomissione del Consenso informato	NA NA
	NA NA
Procedure di arruolamento	
Misurazioni di esito	NA NA
Tempistica degli esami clinico-diagnostici	NA NA
Aggiunta o eliminazione di test o di misurazioni	NA 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	NA
sperimentale	h
Durata dell'esposizione al prodotto sperimentale	NA
Variazione di posologia del medicinale sperimentale	NA
Variazione del prodotto di confronto	NA L
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 COMITATO ETICO (testo libero):

Rel	040	 :
Nei	aw	11