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:	10384

IDENTIFICATIONE DELL'IEN	The Authority of the Control of the			
IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico				
TITOLO:	STUDIO MULTICENTRICO DI FASE 3, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO VERSO PLACEBO SULL'EFFICACIA ANALGESICA E SULLA SICUREZZA DELLA SOMMINISTRAZIONE SOTTOCUTANEA DI TANEZUMAB IN SOGGETTI CON OSTEOARTROSI DELL'ANCA E DEL GINOCCHIO			
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	A4091057, versione, data			
Numero EudraCT:	2013-004508-21			
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	PFIZER (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?			
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)				

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE					
Numero					
emendamento e	0 - 25/04/2017				
data:					
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera inVentiv Health del 27/04/2017 pervenuta il 12/05/2017 INVIO AD AIFA Referenti: rita.deluca@inventivhealth.com,fioravanti7@virgilio.it,antonella.fioravanti@ao-siena.toscana.it STUDIO OSSERVAZIONALE DI FASE 3, MULTICENTRICO, A LUNGO TERMINE, DI SOGGETTI PARTECIPANTI A STUDI SU TANEZUMAB SOTTOPOSTI A INTERVENTO CHIRURGICO PER SOSTITUZIONE TOTALE DI GINOCCHIO, ANCA O SPALLA - Codice protocollo: A4091064 - Eudract Number: 2013-002549-12 - Fase III. Studio approvato dal Comitato Etico il 15/02/16, promosso da Pfizer tramite inVentiv Health Italy Srl – Via Maurizio Gonzaga, 7 - 20123 Milano, che interessa la UOC Reumatologia, Prof. Mauro Galeazzi, Responsabile dello studio Dott.ssa Antonella Fioravanti (Centro coordinatore nazionale). A4091057 Versione: Emendamento 1 Data: 13 Novembre 2015 Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice:- SA004_Materiale Reclutamento per il soggetto Aprile 2017_(Portale ClinLife® – Informazioni destinate al paziente v1.0 25Apr17). L'emendamento di tipo sostanziale giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).				
Eventuali					
osservazioni (testo					
libero):					

DOCUMENTAZ	ZIONE PRESENTATA
Lettera di	
trasmissione,	
contenente le	
motivazioni per	
considerare	Sì
l'emendamento	
come	
sostanziale,	
firmata e datata	
Appendice 9 (se	l Sì
applicabile)	JI
Elenco dei	
documenti	
emendati in	
versione	
track-change e	
clean	
	Lettera in Ventiv Health del 27/04/2017 pervenuta il 12/05/2017 INVIO AD AIFA Referenti:
	rita.deluca@inventivhealth.com,fioravanti7@virgilio.it,antonella.fioravanti@ao-siena.toscana.it
	STUDIO OSSERVAZIONALE DI FASE 3, MULTICENTRICO, A LUNGO TERMINE, DI
	SOGGETTI PARTECIPANTI A STUDI SU TANEZUMAB SOTTOPOSTI A INTERVENTO
	CHIRURGICO PER SOSTITUZIONE TOTALE DI GINOCCHIO, ANCA O SPALLA - Codice
I P	protocollo: A4091064 - Eudract Number: 2013-002549-12 - Fase III. Studio approvato dal Comitato
1 1	Etico il 15/02/16, promosso da Pfizer tramite in Ventiv Health Italy Srl – Via Maurizio Gonzaga, 7 -
	20123 Milano, che interessa la UOC Reumatologia, Prof. Mauro Galeazzi, Responsabile dello studio
	Dott.ssa Antonella Fioravanti (Centro coordinatore nazionale). A4091057 Versione: Emendamento 1
	Data: 13 Novembre 2015 Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con
	il codice:- SA004_Materiale Reclutamento per il soggetto Aprile 2017_(Portale ClinLife® –
	Informazioni destinate al paziente v1.0 25Apr17). 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	Sì
allo svolgimento clinico dello studio" (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	NA
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	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	NA
Procedure per la qualità dei dati	NA

NA
NA
NA
Sì
NA

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

Relatori			