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:	5812

IDENTIFICAZIONE DELL'EME	ENDAMENTO allo studio clinico
	Efficacia e sicurezza della trimetazidina in pazienti con angina pectoris trattati con intervento coronarico percutaneo. Studio internazionale, multicentrico, randomizzato, in doppio-cieco, controllato verso placebo in pazienti trattati da 2 a 4 anni (Studio ATPCI) - Codice protocollo: CL3-06790-010 - Codice EudraCT 2010-022134-89 - Fase III
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	CL3-06790-010, versione , data
Numero EudraCT:	2010-022134-89
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	Institut de Recherches Internationales Servier (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?
IL COMMINSTORE E MSTS MI MISSON	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 data:	0 - 10/05/2017
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera MTA del 16/08/17 pervenuta il 21/08/17 Referenti: vzanetti@mtagroup.net,hxhihani@mtagroup.net,g.sinicropi@ao-siena.toscana.it Efficacia e sicurezza della trimetazidina in pazienti con angina pectoris trattati con intervento coronarico percutaneo. Studio internazionale, multicentrico, randomizzato, in doppio-cieco, controllato verso placebo in pazienti trattati da 2 a 4 anni (Studio ATPCI) - Codice protocollo: CL3-06790-010 - Codice EudraCT 2010-022134-89 - Fase III. Studio, approvato il 19/11/13, proposto da nstitut de Recherches Internationales Servier (I.R.I.S.) tramite Medical Trials Analysis Italy srl - Quadronno, 16 – 20122 Milano, che interessa la UOC Emodinamica, Dott. Carlo Pierli, Responsabile della sperimentazione: Dott. Giuseppe Sinicropi (Centro coordinatore nazionale: Prof. L. TAVAZZI Cardiologist Villa Maria Cecilia Hospital GVM Care & Research Via Corriera, 1 48010 Cotignola – RA). CL3-06790-010 – final – 10.05.2017. Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice: n. 4 al protocollo di studio e sinossi dell'emendamento VF 10/05/2017, n. 2 al modello di informazione consenso informato e privacy VF 10/05/2017, notifica IB VF 9 del 11/04/2017. L'emendamento di tipo 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	
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	М
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	NA
Sperimentatore principale di un centro	NA
Polizza assicurativa	Sì
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	Sì
Obiettivi dello studio	NA
Disegno dello Studio	NA
Modalità di sottomissione del Consenso informato	NA
Procedure di arruolamento	NA
Misurazioni di esito	Sì
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	NA
Eventuali note (testo libero):	+

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