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 (S	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)		

IDENTIFICAZION	IE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero emendamento e data:	0 - 01/02/2017
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera Quintiles del 09/05/17 pervenuta il 11/05/2017 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, 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 interessa la UOC Reumatologia, Prof. Mauro Galeazzi, Responsabile della Sperimentazione Dott.ssa Antonella Fioravanti (Centro coordinatore nazionale: REUMATOLOGIA, Azienda Ospedaliera-Polo Universitario-Ospedale Luigi Sacco, Milano, Dott. Sarzi Puttini Pier Carlo). GP17-302 -3.0 – 15/02/2016. Presentazione, per approvazione, emendamento identificato con il codice: protocollo v. 4.0 del 01/02/2017. Scopo principale: inserire le modifiche apportate alla strategia di segnalazione dei risultati e rimuovere il rapporto sullo studio clinic (CSR) e la relativa chiusura della banca dati. L'emendamento 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	Sì
applicabile)	51
Elenco dei	
documenti	
emendati in	
versione	
track-change e	
clean	
	Lettera Quintiles del 09/05/17 pervenuta il 11/05/2017 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, promosso da
	HEXAL AG tramite QUINTILES SPA - persona di riferimento: Silvia Sacchi - Cassina De' Pecchi,
Informazioni di	alla Via Roma n. 108, Centro Direzionale Cassina Plaza, Edificio F Scala 2, che interessa la UOC
supporto, se	Reumatologia, Prof. Mauro Galeazzi, Responsabile della Sperimentazione Dott.ssa Antonella
applicabili	Fioravanti (Centro coordinatore nazionale: REUMATOLOGIA, Azienda Ospedaliera-Polo
	Universitario-Ospedale Luigi Sacco, Milano, Dott. Sarzi Puttini Pier Carlo). GP17-302 -3.0 –
	15/02/2016. Presentazione, per approvazione, emendamento identificato con il codice: protocollo v.
	4.0 del 01/02/2017. Scopo principale: inserire le modifiche apportate alla strategia di segnalazione dei
	risultati e rimuovere il rapporto sullo studio clinic (CSR) e la relativa chiusura della banca dati.
	L'emendamento 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	INA
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO	
Protocollo	Sì
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	NA
Informative al paziente/genitore/tutore legale	Sì
Informazioni al medico curante	NA
Sperimentatore principale di un centro	NA
Polizza assicurativa	NA
Bozza di convenzione	Sì
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	

A count of the collection of the collection of the form of the collection of the col	B.T.A.
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
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 ASPETTI PARTICOLARI CHE SI RITIENE DI PORTARE ALL'ATTENZIONE DEL COMITATO ETICO (testo libero):

Relatori			