Data e numero di protocollo (assegnato dagli uff	Soi AOUM):		
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):	ICI AOUM):		
Data di avvio procedura di validazione:			
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:	1083		
rvamero deno stadio nen orame dei Giorno.	11003		
IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO	allo studio clinico		
	Efficacia e sicurezza di bimatoprost SR in pazienti con glaucom	na ad	
TITOLO:	angolo aperto o ipertensione oculare - codice protocollo: 192024-092 - Numero EudraCT: 2014-003186-24 - Fase III		
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	192024-092, versione , data		
Numero EudraCT:	2014-003186-24		
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	(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 SPERIMENTAT	ORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome:	Z		
Sede di svolgimento dello studio:			
sperimentatore richiedente  1. 2. 3. Eventuali note (testo libero)	zione/notifica da parte del Comitato Etico a cui afferisce lo		
IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO	"SOSTANZIALE" DA VALUTARE		
1	0 - 21/07/2017		
	Notifica cambio di comitato etico coordinatore (Comitato Etico per		
-	Parma, PI Gandolfi).		
Eventuali osservazioni (testo libero):			
D O OV D OT D O O O O O O O O O O O O O O O O			
DOCUMENTAZIONE PRESENTATA		N.T.	
	ni per considerare l'emendamento come sostanziale, firmata e datata		
Appendice 9 (se applicabile)		NA	
Elenco dei documenti emendati in versione track	t-cnange e clean	+	
Informazioni di supporto, se applicabili			
RICHIESTA DOCUMENTAZIONE INTEGRA	TIVA		
Specificare i documenti mancanti e la data di ric			
Specificare i documenti ricevuti e la data di ricez			
Eventuali elementi critici riscontrati (testo libero	9):		
ELEMENTI DA VALUTARE			
L'emendamento è tale da "incidere sulla sicurezz	za dei soggetti della sperimentazione o NA		
modificare l'interpretazione della documentazion			

entifica	a so	stegno	dello	SVO.	Igimen	tc

dello studio oppure siano significativi in relazione 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	N. A.	
dello studio contro ogni 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):	avvenuto cambio di comitato etico coordinatore (Comitato Etico per Parma, PI Gandolfi).	
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 RIV	ALUTATI	
Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti	NA	
Procedure per la qualità dei dati	NA	
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	