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 Gi		10523				
IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDA	†					
TITOLO.	Studio di estensione multicentrico, in aperto, a braccio singolo volto a valutare la					
TITOLO:	sicurezza a lungo termine della terapia con evolocumab in pazienti con malattie cardiovascolari clinicamente evidenti in Paesi europei selezionati.					
Codice, versione e data del protocollo	Cardiovascolari Cillica	amente evidenti in i	acsi curopei sciezionati.			
del promotore:	20160250, versione, data					
Numero EudraCT:	2016-004066-26					
Indicazione del promotore (specificare						
anche se profit o no-profit):	AMGEN S.P.A. (Prof	it)				
Centro COORDINATORE (solo per	Tenere presente che, se il centro coord è fuori dalla regione, l'informazione non					
studi multicentrici):	raccolta nelle schede dello studio; occorre aggiungerla nella scheda di riassunto					
Denominazione del CE Coordinatore e	Tenere presente che «	se il centro coord è t	fuori dalla regione, l'informazione n	on è		
data di rilascio del parere (se			e aggiungerla nella scheda di riassur			
applicabile):						
IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIM	/FNTATORE DECDO	NSARII E DELLO	STUDIO (richiedente)			
(Qualifica) Cognome e Nome:	TENTATORE RESPO	NSABILE DELLO	STODIO (ficiliedente)			
Sede di svolgimento dello studio:						
Sede di svoigimento dello studio.		,				
ELENCO STORICO DEGLI EMEN	JDAMENTI (SOSTA	NZIALLE NON S	OSTANZIALI) con indicazione d	مالما		
tipologia, del numero e della data di a				ICII		
sperimentatore richiedente	appi ovazione/nounce	i da parte dei com	intato Etico a cui afferisce fo			
1.						
2.						
3.						
Eventuali note (testo libero)						
Eventual note (testo tibero)						
IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDA	MENTO "SOSTANZ	IALE" DA VALUT	ΓARE			
Numero emendamento e data:		0 - 08/05/2017				
Descrizione dell'emendamento e motiv	i per apportarlo:	notifica aumento pazienti presso il centro da 15 a 18				
Eventuali osservazioni (testo libero):						
DOCUMENTAZIONE PRESENTATA	4					
Lettera di trasmissione, contenente le n	notivazioni per conside	erare l'emendamento	o come sostanziale, firmata e datata	Sì		
Appendice 9 (se applicabile)				NA		
Elenco dei documenti emendati in vers	ione track-change e cle	ean				
Informazioni di supporto, se applicabili	<u>i</u>					
RICHIESTA DOCUMENTAZIONE II						
Specificare i documenti mancanti e la c						
Specificare i documenti ricevuti e la da						
Eventuali elementi critici riscontrati (te	esto libero):					
ELEMENTI DA VALUTARE	<del>-</del>			1		
L'emendamento è tale da "incidere sulla		-	-	-		
della documentazione scientifica a sost				NA		
allo svolgimento clinico dello studio" (	definizione emendame	ento sostanziale dal	DM 21 dicembre 2007)	_		
				NΑ		

ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO	<u>.</u>			
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				
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	·			
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				

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

Relatori		