Data e numero di protocollo (asse	gnato dagli uffici AOUN	M):				
Inserito in osservatorio AIFA (OS						
Data di avvio procedura di validaz						
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:				10639		
IDENTIFICAZIONE DELL'EME	NDAMENTO allo etud	io clinico				
IDENTIFICAZIONE DELL'EME	İ		ne multi	centrico in aperto in pazienti		
TITOLO:	Studio roll-over di sicurezza a lungo termine, multicentrico, in aperto, in pazienti affetti da sclerosi tuberosa (TSC) con crisi epilettiche refrattarie che, a giudizio dello Sperimentatore, traggono beneficio dalla continuazione del trattamento con everolimus dopo il completamento dello studio CRAD001M2304 (EXIST-3)					
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	CRAD001M2X02B, versione, data					
Numero EudraCT:	2016-002977-37					
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	NOVARTIS CON.HE.VA (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 SP	ERIMENTATORE RES	SPONSABILE DEI	LLO STU	JDIO (richiedente)		
(Qualifica) Cognome e Nome:						
Sede di svolgimento dello studio:						
tipologia, del numero e della dat sperimentatore richiedente 1.				ANZIALI), con indicazione della Etico a cui afferisce lo		
3.						
Eventuali note (testo libero)						
IDENTIFICAZIONE DELL'EME	ENDAMENTO "SOSTA	NZIALE" DA VA	LUTARE	3		
Numero emendamento e data:	A CONTROL OF SOCIAL	0 - 10/04/2017	2011111			
Descrizione dell'emendamento e r	notivi per apportarlo:		sostanzi	ale per aggiunta centri 10.04.17		
Eventuali osservazioni (testo liber	·o):					
DOCUMENTAZIONE PRESENT						
Lettera di trasmissione, contenento come sostanziale, firmata e datata		siderare l'emendan		Sì		
Appendice 9 (se applicabile)				Sì		
Elenco dei documenti emendati in versione track-change e clean						
Informazioni di supporto, se applicabili				Emendamento non sostanziale per aggiunta centri 10.04.17		
RICHIESTA DOCUMENTAZIO	NE INTECDATIVA					
Specificare i documenti mancanti						
Specificare i documenti ricevuti e						
Eventuali elementi critici riscontr						
	(					

ELEMENTI DA VALUTARE

TI 1 ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) (		
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 allo svolgimento clinico dello studio"	NA	
(definizione emendamento sostanziale dal DM 21 dicembre 2007)		
L'emendamento è stato oggetto di misure urgenti ed adeguate per proteggere i soggetti dello	NA	
studio contro ogni possibile rischio		
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	
	NA NA	
Bozza di convenzione		
Altra (anaifianna)	Emendamento non	
Altro (specificare):	sostanziale per aggiunta centri 10.04.17	
L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio	NA	
L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio	NA NA	
Eventuali note (testo libero):	INA	
	TTATI	
ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALI	NA NA	
Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti		
Procedure per la qualità dei dati	NA NA	
Obiettivi dello studio	NA 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		