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:	10037

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico		
TITOLO:	Studio osservazionale italiano multicentrico in pazienti positivi all' HIV-1, virosoppressi in trattamento con inibitori delle proteasi potenziati con ritonavir (PI/r) che iniziano il trattamento con darunavir potenziato con cobicistat (DRV/c – Rezolsta®). Studio sull'inizio del trattamento con Rezolsta®	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	TMC114FD1HTX4003, versione , data	
Numero EudraCT:		
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	JANSSEN-CILAG (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 (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	JE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero	E DEEL ENTERO MILITA SOSTALVENTEE DA VALOTARE
	0 - 05/05/2017
data:	
	Lettera Janssen Cilag del 05/05/17 pervenuta il 09/05/17
	Referenti:edilauro@jnj.com,a.deluca@ao-siena.toscana.it,brossetti1982@gmail.com Studio
	osservazionale italiano multicentrico in pazienti positivi all'HIV-1, virosoppressi, in trattamento con
	inibitori delle proteasi potenziati con ritonavir (PI/r) che iniziano il trattamento con darunavir
	potenziato con cobicistat (DRV/c —Rezolsta®). Studio sull'inizio del trattamento con Rezolsta.
Descrizione	Codice: TMC114FD1HTX4003. Studio osservazionale farmacologico, multicentrico, nazionale,
dell'emendamento	proposto da Janssen Cilag S.p.A., con sede in Via M. Buonarroti 23, 20093 Cologno Monzese (MI),
e motivi per	approvato sub condizione dal CEAVSE il 18/04/16, che interessa la UOC Malattie Infettive Univ.,
* *	Prof. Andrea De Luca (Centro coordinatore nazionale: Ospedale S. Gerardo Monza, Prof. A. Gori).
	Richiasta di autorizzazione al trattamento di dati personali relativi alla gravidanza della paziente in
	studio versione 7 del Maggio 2015" in quanto in data 30/01/2017 il centro del Prof. De Luca ci ha
	notificato una gravidanza di una paziente che ha dato il consenso alla raccolta dei dati per lo studio.
	L'emendamento di tipo sostanziale giustifica la fatturazione 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)	NA
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):

ELEMENTE DA VALUTADE	
ELEMENTI DA VALUTARE	1
L'emendamento è tale da "incidere sulla sicurezza dei soggetti della sperimentazione o modificare l'interpretazione	NT A
della documentazione scientifica a sostegno dello svolgimento dello studio oppure siano significativi in relazione	NA
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	
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO	D. T. A
Protocollo	NA
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	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	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):	11/1
Eremum note (testo tivero).	لــــــــــــــــــــــــــــــــــــــ

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

Relatori	_