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:	1140

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico		
TITOLO:	Sperimentazione di estensione in aperto, multicentrica, di RPC1063 orale nella sclerosi multipla recidivante - Codice protocollo: RPC01-3001 - Eudract Number: 2015-002500-91 - Fase III	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	RPC01-3001, versione, data	
Numero EudraCT:	2015-002500-91	
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 SPERIMENTATORE RESPONSABILE DELLO STUDIO (richiedente)	
(Qualifica) Cognome e Nome:	
Sede di svolgimento dello studio:	,

ELENCO STORICO DEGLI EMENDAMENTI (SOSTANZIALI I	**
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	E DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero	
emendamento e	0 - 24/05/2017
data:	
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera PPD del 24/05/17 pervenuta il 25/05/17 Referenti: cristiana.pettinari@ppdi.com,nicola.destefano@unisi.it,efimenko@unisi.it Sperimentazione di estensione in aperto, multicentrica, di RPC1063 orale nella sclerosi multipla recidivante - Codice protocollo: RPC01-3001 - Eudract Number: 2015-002500-91 - Fase III – ID CINECA: 1140. Studio approvato dal C.Etico il 19/10/2015, promosso da Celgene International – Tramite PPD Italy S.r.l., con sede in Segreen Business Park, Via San Bovio 3, 20090 San Felice- Segrate (Milano), Italia, che interessa la UOSA Neurologia sperimentale, Prof. Nicola De Stefano (Centro coordinatore nazionale). RPC01-3001 5.1 21/02/2017 Presentazione, per approvazione, di emendamento sostanziale identificato con il codice: em_003_24,05,17_prot 5.1 21/02/2017. Descrizione: modifiche nell'esecuzione e gestione della sperimentazione ed ai criteri di inclusione/esclusione. 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	Sì

trasmissione, contenente le motivazioni per considerare l'emendamento come sostanziale,	
firmata e datata	
Appendice 9 (se applicabile)	Sì
Elenco dei documenti emendati in	
versione	
track-change e	
clean	
Informazioni di supporto, se applicabili	Lettera PPD del 24/05/17 pervenuta il 25/05/17 Referenti: cristiana.pettinari@ppdi.com,nicola.destefano@unisi.it,efimenko@unisi.it Sperimentazione di estensione in aperto, multicentrica, di RPC1063 orale nella sclerosi multipla recidivante - Codice protocollo: RPC01-3001 - Eudract Number: 2015-002500-91 - Fase III – ID CINECA: 1140. Studio approvato dal C.Etico il 19/10/2015, promosso da Celgene International – Tramite PPD Italy S.r.l., con sede in Segreen Business Park, Via San Bovio 3, 20090 San Felice- Segrate (Milano), Italia, che interessa la UOSA Neurologia sperimentale, Prof. Nicola De Stefano (Centro coordinatore nazionale). RPC01-3001 5.1 21/02/2017 Presentazione, per approvazione, di emendamento sostanziale identificato con il codice: em_003_24,05,17_prot 5.1 21/02/2017. Descrizione: modifiche nell'esecuzione e gestione della sperimentazione ed ai criteri di inclusione/esclusione. 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):

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" (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 possibile rischio ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO Protocollo Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP NA Informative al paziente/genitore/tutore legale Si Informazioni al medico curante Sperimentatore principale di un centro NA Polizza assicurativa Bozza di convenzione 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 Obiettivi dello studio NA Obiettivi dello studio NA Modalità di sottomissione del Consenso informato		
della documentazione scientifica a sostegno dello svolgimento 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 dello studio contro ogni possibile rischio ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO Protocollo Sì Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP NA Informative al paziente/genitore/tutore legale Si Informazioni al medico curante Sperimentatore principale di un centro NA Polizza assicurativa NA Bozza di convenzione Altro (specificare): L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio NA L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio NA L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio NA L'ementi (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti NA Obiettivi dello studio NA Obiettivi dello studio NA Modalità di sottomissione del Consenso informato NA Modalità di sottomissione del Consenso informato	ELEMENTI DA VALUTARE	
L'emendamento è stato oggetto di misure urgenti ed adeguate per proteggere i soggetti dello studio contro ogni possibile rischio ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO Protocollo Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP NA Informative al paziente/genitore/tutore legale Informazioni al medico curante NA Sperimentatore principale di un centro NA Polizza assicurativa NA Bozza di convenzione 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 Procedure per la qualità dei dati NA Obiettivi dello studio NA Modalità di sottomissione del Consenso informato	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
possibile rischio ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO Protocollo Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP NA Informative al paziente/genitore/tutore legale Si Informazioni al medico curante NA Sperimentatore principale di un centro NA Polizza assicurativa NA Bozza di convenzione Si 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 Procedure per la qualità dei dati NA Obiettivi dello studio NA Modalità di sottomissione del Consenso informato	-	
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO Protocollo Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP NA Informative al paziente/genitore/tutore legale Informazioni al medico curante NA Sperimentatore principale di un centro NA Polizza assicurativa NA Bozza di convenzione Altro (specificare): L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello 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 Procedure per la qualità dei dati NA Obiettivi dello studio NA Modalità di sottomissione del Consenso informato NA Modalità di sottomissione del Consenso informato		NA
Protocollo Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP NA Informative al paziente/genitore/tutore legale Si Informazioni al medico curante NA Sperimentatore principale di un centro NA Polizza assicurativa NA Polizza assicurativa NA Bozza di convenzione Si 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 Si Procedure per la qualità dei dati NA Obiettivi dello studio NA Modalità di sottomissione del Consenso informato NA Modalità di sottomissione del Consenso informato		
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP 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 Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti Procedure per la qualità dei dati NA Obiettivi dello studio NA Modalità di sottomissione del Consenso informato NA Modalità di sottomissione del Consenso informato		la.
Informative al paziente/genitore/tutore legale Informazioni al medico curante NA Sperimentatore principale di un centro NA Polizza assicurativa NA Bozza di convenzione 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 Procedure per la qualità dei dati NA Obiettivi dello studio NA Modalità di sottomissione del Consenso informato NA Modalità di sottomissione del Consenso informato		
Informazioni al medico curante Sperimentatore principale di un centro NA Polizza assicurativa Bozza di convenzione Altro (specificare): L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio NA L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio 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 Modalità di sottomissione del Consenso informato	·	_
Sperimentatore principale di un centro Polizza assicurativa Bozza di convenzione Si Altro (specificare): L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio NA L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti Procedure per la qualità dei dati NA Obiettivi dello studio NA Disegno dello Studio Modalità di sottomissione del Consenso informato	Informative al paziente/genitore/tutore legale	
Polizza assicurativa Bozza di convenzione Altro (specificare): L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio NA L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti Procedure per la qualità dei dati Obiettivi dello studio NA Obiesgno dello Studio Modalità di sottomissione del Consenso informato	Informazioni al medico curante	_
Bozza di convenzione Altro (specificare): L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio NA L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio 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	Sperimentatore principale di un centro	NA
Altro (specificare): L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio NA L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio 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	Polizza assicurativa	NA
L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio 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 Disegno dello Studio NA Modalità di sottomissione del Consenso informato NA	Bozza di convenzione	Sì
L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio 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	Altro (specificare):	
Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti Procedure per la qualità dei dati NA Obiettivi dello studio NA Disegno dello Studio NA Modalità di sottomissione del Consenso informato NA	L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio	NA
ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti Procedure per la qualità dei dati NA Obiettivi dello studio Na Disegno dello Studio Modalità di sottomissione del Consenso informato NA	L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio	NA
Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti Procedure per la qualità dei dati Obiettivi dello studio NA Disegno dello Studio Modalità di sottomissione del Consenso informato	Eventuali note (testo libero):	
Procedure per la qualità dei dati Obiettivi dello studio NA Disegno dello Studio NA Modalità di sottomissione del Consenso informato NA	ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	
Obiettivi dello studio NA Disegno dello Studio NA Modalità di sottomissione del Consenso informato NA	Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti	Sì
Obiettivi dello studio NA Disegno dello Studio NA Modalità di sottomissione del Consenso informato NA	Procedure per la qualità dei dati	NA
Modalità di sottomissione del Consenso informato NA	Obiettivi dello studio	NA
Modalità di sottomissione del Consenso informato NA	Disegno dello Studio	NA
	Modalità di sottomissione del Consenso informato	NA
roccdure di arruolamento	Procedure di arruolamento	NA

Misurazioni di esito	NA
Tempistica degli esami clinico-diagnostici	Sì
Aggiunta o eliminazione di test o di misurazioni	Sì
Numero dei partecipanti	NA
Intervallo di età dei partecipanti	NA
Criteri di inclusione	Sì
Criteri di esclusione	Sì
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 DEI	L COMITATO
ETICO (testo libero):	

Relatori	