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:	10491

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO al	llo studio clinico
TITOLO:	Sicurezza ed efficacia di Brinzolamide 1%/Brimonidina 0,2% (SIMBRINZA) due volte al giorno come terapia adiuvante a Travoprost 0,004%/Timololo 0,5% (DUOTRAV) -
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	GLJ576-P001, versione, data
Numero EudraCT:	2016-000176-20
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	ALCON RESEARCH, LTD. (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:	,	

upologia, dei numero è dena data di approvazione/i sperimentatore richiedente	notifica da parte del Comitato Etico a cui afferisce lo
1	
1. 2.	
3.	

IDENTIFICAZION	E DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero emendamento e data:	1 - 08/06/2017
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera Opis del 08/06/17 ricevuta il 14/06/17 invio ad AIFA Referenti: valentina.marra@opis.it,paolo.frezzotti@unisi.it Sicurezza ed efficacia di Brinzolamide 1%/Brimonidina 0,2% (SIMBRINZA) due volte al giorno come terapia adiuvante a Travoprost 0,004%/Timololo 0,5% (DUOTRAV) - Codice protocollo: GLJ576-P001 - Eudract Number: 2016-000176-20 - Fase IV. Studio approvato dal C.Etico il 16/05/16, proposto da Alcon Italia S.p.A - Viale Giulio Richard I/b - 20143 Milano - Tel.: +39 02 81803 289 - Fax:+39 02 89 10 845, che interessa la UOC Oftalmologia, Dott. Paolo Frezzotti (Centro coordinatore nazionale). CQVJ499A2402 ( GLJ576-P001) V.1.0 DEL 11/02/2016. Presentazione, per approvazione, emendamento identificato con il codice: 003 del 08/06/2017 (protocollo/consenso informato). Descrizione: Abbassare il livello di IOP da > 21 e < 28 mmHg alle ore 09:00 a > 19 and < 28 mmHg alle ore 09:00 ad entrambe le visite di eleggibilità 1 e 2. Rimozione della misurazione della IOP alle ore 15 in tutte le visite dello studio. Consentire ai soggetti in corso di trattamento con Travoprost 0,004% / Timolol 0,5% per almeno 28 giorni prima dello screening al mattino o alla sera di essere eleggibili nello studio. Inserire una analisi ad interim per la valutazione di efficacia quando il 50% dei pazienti previsti avranno completato o interrotto lo studio. L'emendamento sostanziale giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).
Eventuali osservazioni (testo libero):	

DOCUMENTAZIO	ONE PRESENTATA
Lettera di	INDITALA
trasmissione,	
contenente le	
motivazioni per	Sì
considerare	
l'emendamento	
come sostanziale,	
firmata e datata	
Appendice 9 (se	Sì
applicabile)	51
Elenco dei	
documenti	
emendati in	
versione	
track-change e	
clean	
Informazioni di supporto, se applicabili	Lettera Opis del 08/06/17 ricevuta il 14/06/17 invio ad AIFA Referenti: valentina.marra@opis.it,paolo.frezzotti@unisi.it Sicurezza ed efficacia di Brinzolamide 1%/Brimonidina 0,2% (SIMBRINZA) due volte al giorno come terapia adiuvante a Travoprost 0,004%/Timololo 0,5% (DUOTRAV) - Codice protocollo: GLJ576-P001 - Eudract Number: 2016-000176-20 - Fase IV. Studio approvato dal C.Etico il 16/05/16, proposto da Alcon Italia S.p.A - Viale Giulio Richard l/b - 20143 Milano - Tel.: +39 02 81803 289 - Fax:+39 02 89 10 845, che interessa la UOC Oftalmologia, Dott. Paolo Frezzotti (Centro coordinatore nazionale). CQVJ499A2402 (GLJ576-P001) V.1.0 DEL 11/02/2016. Presentazione, per approvazione, emendamento identificato con il codice: 003 del 08/06/2017 (protocollo/consenso informato). Descrizione: Abbassare il livello di IOP da > 21 e < 28 mmHg alle ore 09:00 a > 19 and < 28 mmHg alle ore 09:00 ad entrambe le visite di eleggibilità 1 e 2. Rimozione della misurazione della IOP alle ore 15 in tutte le visite dello studio. Consentire ai soggetti in corso di trattamento con Travoprost 0,004% / Timolol 0,5% per almeno 28 giorni prima dello screening al mattino o alla sera di essere eleggibili nello studio. Inserire una analisi ad interim per la valutazione di efficacia quando il 50% dei pazienti previsti avranno completato o interrotto lo studio. 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):

ELEMENTI DA VALUTARE	
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
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	INA
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO	
Protocollo	Sì
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	Sì
Informative al paziente/genitore/tutore legale	Sì
Informazioni al medico curante	Sì
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	Sì
Obiettivi dello studio	NA
Disegno dello Studio	NA
Modalità di sottomissione del Consenso informato	NA
Procedure di arruolamento	NA
Misurazioni di esito	Sì
Tempistica degli esami clinico-diagnostici	NA
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	Sì
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 C	COMITATO
ETICO (testo libero):	

Relatori		