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:	10537

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMEN	NTO allo studio clinico
1111()1():	Uno studio di estensione a lungo termine in aperto sulla sicurezza di Esketamine intranasale nella depressione resistente al trattamento
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	54135419TRD3008, versione, data
Numero EudraCT:	2015-003578-34
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL N.V. (Profit)
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?
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	E NON SOSTANZIALI), con indicazione della
tipologia, del numero e della data di approvazione/notifica da parte	e del Comitato Etico a cui afferisce lo
sperimentatore richiedente	
1.	
2.	
3.	
Eventuali note (testo libero)	

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDA	IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE		
Numero emendamento e data:	0 - 10/03/2017		
	Lettera Janssen del 10/03/17 trasmessa tramite OsSC il 10/03/17 Referenti:		
	clarissa.colciago@lbresearch.it,andreafagiolini@icloud.com Uno studio di		
	estensione a lungo termine in aperto sulla sicurezza di Esketamine intranasale		
	nella depressione resistente al trattamento - Codice protocollo:		
	54135419TRD3008 - Eudract Number: 2015-003578-34 - Fase III - Codice:		
	54135419TRD3008 - Versione del protocollo: INT-1 - Data del		
	protocollo:2016-12-14. UOC Psichiatria, Prof. Andrea Fagiolini (Centro		
	coordinatore nazionale). Presentazione, per approvazione, dell'emendamento		
	sostanziale identificato con il codice: PROT. INT 1-ADDENDUM 2 E 3		
	IB4-AGGIUNTA CENTRO. Descrizione: L'emendamento 1 al protocollo ha		
per apportarlo:	come scopo principale quello di aggiornare i punti di ingresso dei soggetti		
	partecipanti agli altri protocolli di Fase 3 con esketamine e di apportare altre		
	modifiche di tipo amministrativo Gli addendum 2 e 3 della IB 4 riportano		
	aggiornamenti sui dati di sicurezza di esketamine hydrochloride. Inoltre è		
	prevista l'aggiunta di un centro partecipante. Infine viene notificato l'IMPD		
	aggiornato che riporta modifiche non sostanziali rispetto a quello		
	precedentemente autorizzato. Viene presentato inoltre addendum alla		
	convenzione economica, l'addendum è corredato dalla schema di budget con le		
	modifiche evidenziate in formato revisione. 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	
trasmissione,	
contenente le	
motivazioni per	Sì
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 Janssen del 10/03/17 trasmessa tramite OsSC il 10/03/17 Referenti: clarissa.colciago@lbresearch.it,andreafagiolini@icloud.com Uno studio di estensione a lungo termine in aperto sulla sicurezza di Esketamine intranasale nella depressione resistente al trattamento - Codice protocollo: 54135419TRD3008 - Eudract Number: 2015-003578-34 - Fase III - Codice: 54135419TRD3008 - Versione del protocollo: INT-1 - Data del protocollo:2016-12-14. UOC Psichiatria, Prof. Andrea Fagiolini (Centro coordinatore nazionale). Presentazione, per approvazione, dell'emendamento sostanziale identificato con il codice: PROT. INT 1-ADDENDUM 2 E 3 IB4-AGGIUNTA CENTRO. Descrizione: L'emendamento 1 al protocollo ha come scopo principale quello di aggiornare i punti di ingresso dei soggetti partecipanti agli altri protocolli di Fase 3 con esketamine e di apportare altre modifiche di tipo amministrativo Gli addendum 2 e 3 della IB 4 riportano aggiornamenti sui dati di sicurezza di esketamine hydrochloride. Inoltre è prevista l'aggiunta di un centro partecipante. Infine viene notificato l'IMPD aggiornato che riporta modifiche non sostanziali rispetto a quello precedentemente autorizzato. Viene presentato inoltre addendum alla convenzione economica, l'addendum è corredato dalla schema di budget con le modifiche evidenziate in formato revisione. 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 allo svolgimento clinico dello studio" (definizione emendamento sostanziale dal DM 21 dicembre 2007)	NA
L'emendamento è stato oggetto di misure urgenti ed adeguate per proteggere i soggetti dello studio contro ogni possibile rischio	NA
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO	
Protocollo	Sì
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	NA
Informative al paziente/genitore/tutore legale	Sì
Informazioni al medico curante	Sì
Sperimentatore principale di un centro	NA
Polizza assicurativa	Sì
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	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 COMITATO ETICO (testo libero):

Relatori	