

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:	5777

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico	
TITOLO:	Ruolo degli anticorpi anti-Ro/SSA nello sviluppo di aritmie ventricolari maligne Anti-Ro TdP
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	Anti-Ro TdP., versione , data
Numero EudraCT:	NA
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	Azienda ospedaliera Universitaria Senese (No 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)	

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE	
Numero emendamento e data:	0 - 26/06/2017
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera del Prof. Franco Laghi Pasini e del Dott. Pietro Enea Lazzerini del 26/06/2017 Referente: lazzerini7@unisi.it Ruolo degli anticorpi anti-Ro/SSA nello sviluppo dei disturbi del ritmo cardiaco – codice identificativo anti-Ro TdP. Studio approvato dal Comitato Etico nella riunione del 18/09/2013, di tipo non commerciale che interessa la UOC di Medicina Interna 2, Prof. Franco Laghi Pasini, Responsabile del progetto di ricerca: Dott. Pietro Enea Lazzerini. Presentazione, per approvazione, di emendamento sostanziale identificato con il codice: protocollo v. 5 del 26/06/2017. Descrizione: nei pazienti arruolati, oltre agli anticorpi anti-Ro/SSA, alle concentrazioni circolanti di citochine pro-infiammatorie, alla tipizzazione dei geni codificanti i canali ionici di calcio, potassio e sodio, ed alla espressione dei livelli di canali ionici e connessine nei leucociti circolanti, verranno tipizzati i geni del recettore TRPM. Tali indagini, che non richiederanno ulteriore prelievo di materiale biologico (i polimorfismi verranno valutati su una frazione del campione ematico in provetta da emocromo già prelevato per gli studi genetici), verranno eseguite presso i laboratori e con i fondi del Dipartimento Universitario di Scienze Mediche, Chirurgiche e Neuroscienze. Documentazione: lettera richiesta emendamento 26/06/2017, emendamento 5 del 26/06/2017, Protocollo v. del 26/06/2017+ consenso informato v. del 26/06/2017.
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):	

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	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	Sì
Disegno dello Studio	Sì
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	Sì
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