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:	10248

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico			
TITOLO:	Studio randomizzato, in doppio cieco e controllato con placebo volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di nintedanib nell'arco di 52 settimane in pazienti affetti da pneumopatia interstiziale fibrosante progressiva (PF-ILD)		
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	1199.247, versione, data		
Numero EudraCT:	2015-003360-37		
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	BOEHRINGER ING. (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 EMENDA	IENTI (SOSTANZIALI E NON SOSTANZIALI), con indica	azione della
tipologia, del numero e della data di appr	vazione/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 data:	1 - 29/03/2017
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera BOEHRINGER ING. 14/06/2017 ricevuta il 14/06/2017 invio ad AIFA Referenti: manuela.bosisio@boehringer-ingelheim.com,paola.rottoli@unisi.it Studio randomizzato, in doppio cieco e controllato con placebo volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di nintedanib nell'arco di 52 settimane in pazienti affetti da pneumopatia interstiziale fibrosante progressiva (PF-ILD), codice protocollo 1199.247, codice eudract 2015-003360-37. Studio approvato dal C.Etico il 21/11/16, promosso da BOEHRINGER ING., che interessa la UOC di Malattie respiratorie e trapiantato polmonare, Prof.ssa Paola Rottoli (coordinatore nazionale). Codice: 1199.247 - Versione del protocollo: 2.0 - Data del protocollo:2016-12-21. Presentazione, per approvazione, di emendamento sostanziale identificato con il codice:1199.247 Emendamento sostanziale addendum all'Investigator's Brochure Nintedanib - Indication: Idiopathic Pulmonary Fibrosis (1199.P3) and Progressive Fibrotic Interstital Lung Disease (1199.P16) - versione 1 del 29 marzo 2017. Descrizione: "The IB addendum is a substantial change as section 7.7 Side Effects and section 7.8 Reference Safety Information have been updated. The risk-benefit assessment for nintedanib for the treatment of IPF & PF-ILD remains favorable". L'emendamento, di tipo sostanziale, giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).
Eventuali	
osservazioni (testo	
libero):	

DOGLIA (ED) (E) Z	ONE DEPOSITATION
	ONE PRESENTATA
Lettera di	
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 BOEHRINGER ING. 14/06/2017 ricevuta il 14/06/2017 invio ad AIFA Referenti: manuela.bosisio@boehringer-ingelheim.com,paola.rottoli@unisi.it Studio randomizzato, in doppio cieco e controllato con placebo volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di nintedanib nell'arco di 52 settimane in pazienti affetti da pneumopatia interstiziale fibrosante progressiva (PF-ILD), codice protocollo 1199.247, codice eudract 2015-003360-37. Studio approvato dal C.Etico il 21/11/16, promosso da BOEHRINGER ING., che interessa la UOC di Malattie respiratorie e trapiantato polmonare, Prof.ssa Paola Rottoli (coordinatore nazionale). Codice: 1199.247 - Versione del protocollo: 2.0 - Data del protocollo:2016-12-21. Presentazione, per approvazione, di emendamento sostanziale identificato con il codice:1199.247 Emendamento sostanziale addendum all'Investigator's Brochure Nintedanib - Indication: Idiopathic Pulmonary Fibrosis (1199.P3) and Progressive Fibrotic Interstital Lung Disease (1199.P16) - versione 1 del 29 marzo 2017. Descrizione: "The IB addendum is a substantial change as section 7.7 Side Effects and section 7.8 Reference Safety Information have been updated. The risk-benefit assessment for nintedanib for the treatment of IPF & PF-ILD remains favorable". L'emendamento, di tipo 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 NA Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP Sì Informative al paziente/genitore/tutore legale NA 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		
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 Informative al paziente/genitore/tutore legale NA 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	ELEMENTI DA VALUTARE	
possibile rischio ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO Protocollo Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP Sì 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	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)	Sì
Protocollo Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP Sì Informative al paziente/genitore/tutore legale Informazioni al medico curante 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	L'emendamento è stato oggetto di misure urgenti ed adeguate per proteggere i soggetti dello studio contro ogni possibile rischio	NA
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP Informative al paziente/genitore/tutore legale 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 L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio NA Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO	
Informative al paziente/genitore/tutore legale 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	Protocollo	NA
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 Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	Sì
Sperimentatore principale di un centro 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	Informative al paziente/genitore/tutore legale	NA
Polizza assicurativa 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	Informazioni al medico curante	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 Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	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 NA Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	Polizza assicurativa	NA
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	Bozza di convenzione	NA
L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	Altro (specificare):	
Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio	NA
ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio	NA
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	Eventuali note (testo libero):	
Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti NA	ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	
	Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti	NA

Durandam man la manità dei deti	NT A
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 A	ASPETTI PARTICOLARI	CHE SI RITIENE DI PO	RTARE ALL'ATTEN	ZIONE DEL	COMITATO
ETICO (testo libero):				

Relatori		