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:	1188

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMEN'	TO allo studio clinico
TITOLO:	Studio di Coorte Icona codice ICONA
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	ICONA, versione, data
Numero EudraCT:	NA
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	(No Profit)
militicentrici).	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 rilaccio del narere (se anniicabile):	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 EMENDAMEN'	TI (COCTANZIALIE	NON SOSTANZIALI), con indicazione della
tipologia, del numero e della data di approvazi	•	
sperimentatore richiedente	ione/notifica da parte	uci Conntato Etico a cui anci isce io
1.		
2.		
3.		
Eventuali note (testo libero)		

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE

Numero emendamento e data: 0 - 07/12/2016

accordo con le linee guida nazionali per il trattamento delle persone con infezione da HIV e indipendentemente da questo studio, iniziano una terapia contenente FTC/TAF (nel momento in cui sarà disponibile in commercio tale combinazione). Lo studio Icona, ha carattere strettamente osservazionale: né il paziente né il clinico sono guidati nelle scelte

Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:

della terapia, che verrà registrata in maniera del tutto indipendente nel database ed elaborata in maniera aggregata e anonima. Ad un sottogruppo di pazienti in trattamento con regimi contenenti FTC/TAF che partecipano a TAF-Icona, potrebbe essere proposta anche l'adesione a uno o più specifici sottostudi. Tali sottostudi prevedono la somministrazione in 3 tempistiche (baseline, 6 mesi e 12 mesi) un questionario su aderenza e soddisfazione della terapia, qualità della vita e sintomi autoriportati, oppure in occasione dei controlli di routine, potrebbero essere raccolti un campione di sangue e/o urine al baseline e 12 mesi dall'inizio della terapia. La combinazione contenente FTC/TAF, che a seguito dell'approvazione di AIFA verrà introdotta in commercio in 3 medicinal products (Genvoya®, Odefsay® e Descovy®), verrà valutata in TAF-Icona, in termini di efficacia e sicurezza, nei pazienti dello Studio Icona o dei Centri Icona, che iniziano tale terapia da naive o per semplificazione da precedenti regimi. I costi per la raccolta ed analisi dei dati saranno sostenuti dalla Fondazione Icona. Fondazione Icona ha ricevuto finanziamenti da BMS, Gilead, Jannsen, MSD e ViiV, sotto forma di Unrestricted Educational Grants. Documentazione integrativa: accordi economici stipulati fra promotore non commerciale ed erogatori esterni (BMS, Gilead, Jannsen, MSD e ViiV).

Emendamento TAF-Icona del 07/12/2016. Descrizione: rispetto al progetto originario di ICONA, in cui vengono arruolati esclusivamente pazienti naïve, è previsto l'arruolamento anche pazienti experienced alla terapia antiretrovirale che, su indicazione clinica, in

Eventuali osservazioni (testo	
libero):	

DOCUMENTAZIONE PRES	ENTATA
Lettera di trasmissione,	
contenente le motivazioni per	
considerare l'emendamento	Sì
come sostanziale, firmata e	
datata	
Appendice 9 (se applicabile)	NA
Elenco dei documenti	
emendati in versione	
track-change e clean	
Informazioni di supporto, se applicabili	Emendamento TAF-Icona del 07/12/2016. Descrizione: rispetto al progetto originario di ICONA, in cui vengono arruolati esclusivamente pazienti naïve, è previsto l'arruolamento anche pazienti experienced alla terapia antiretrovirale che, su indicazione clinica, in accordo con le linee guida nazionali per il trattamento delle persone con infezione da HIV e indipendentemente da questo studio, iniziano una terapia contenente FTC/TAF (nel momento in cui sarà disponibile in commercio tale combinazione). Lo studio Icona, ha carattere strettamente osservazionale: né il paziente né il clinico sono guidati nelle scelte della terapia, che verrà registrata in maniera del tutto indipendente nel database ed elaborata in maniera aggregata e anonima. Ad un sottogruppo di pazienti in trattamento con regimi contenenti FTC/TAF che partecipano a TAF-Icona, potrebbe essere proposta anche l'adesione a uno o più specifici sottostudi. Tali sottostudi prevedono la somministrazione in 3 tempistiche (baseline, 6 mesi e 12 mesi) un questionario su aderenza e soddisfazione della terapia, qualità della vita e sintomi autoriportati, oppure in occasione dei controlli di routine, potrebbero essere raccolti un campione di sangue e/o urine al baseline e 12 mesi dall'inizio della terapia. La combinazione contenente FTC/TAF, che a seguito dell'approvazione di AIFA verrà introdotta in commercio in 3 medicinal products (Genvoya®, Odefsay® e Descovy®), verrà valutata in TAF-Icona, in termini di efficacia e sicurezza, nei pazienti dello Studio Icona o dei Centri Icona, che iniziano tale terapia da naive o per semplificazione da precedenti regimi. I costi per la raccolta ed analisi dei dati saranno sostenuti dalla Fondazione Icona. Fondazione Icona ha ricevuto finanziamenti da BMS, Gilead, Jannsen, MSD e ViiV, sotto forma di Unrestricted Educational Grants. Documentazione integrativa: accordi economici stipulati fra promotore non commerciale ed erogatori esterni (BMS, Gilead, Jannsen, MSD e ViiV).

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	Sì

Altro (specificare):	questionario su aderenza e soddisfazione della terapia, qualità della vita e sintomi autoriportati,
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 RI	i
Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti	Sì
Procedure per la qualità dei dati	Sì
Obiettivi dello studio	Sì
Disegno dello Studio	Sì
Modalità di sottomissione del Consenso informato	NA
Procedure di arruolamento	Sì
Misurazioni di esito	Sì
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 DEL COMITATO ETICO (testo libero):

Relatori		