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:	10941

IDENTIFICAZIONE DELL'EN	MENDAMENTO allo studio clinico
TITOLO:	Studio osservazionale prospettico in pazienti di nuova diagnosi di Spondiloartrite (SpA) confermata secondo i criteri ASAS, naïve ai DMARDs (farmaci anti-reumatici modificanti la malattia) convenzionali (cDMARDs), sintetici diretti al target (tsDMARDs) e biologici (bDMARDs). – STUDIO SIRENA - (registro italiano sulle spondiloartriti: evidenze da un percorso nazionale)
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	CNTO1275PSA4006, versione, data
Numero EudraCT:	NA
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	JANSSEN-CILAG (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 tipologia, del numero e della data di approvazione/notifica da parte	**
sperimentatore richiedente	dei Comitato Euco a cui afferisce io
1.	
2.	
3.	
Eventuali note (testo libero)	

IDENTIFICAZIONE DELL'EMI	ENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero emendamento e data:	0 - 05/06/2017
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Notifica con implementazione immediata il documento: "Protocol Memo dated 05 Jun 17" che riporta la correzione di alcuni refusi presenti all'interno del protocollo (versione 1 del 17 Novembre 2016) dello studio SIRENA, codice CNTO1275PSA4006. Tali errori di battitura non incidono in alcun modo sul contenuto del protocollo e pertanto sono da ritenersi di immediata implementazione. Con l'occasione viene trasmessa per notifica la nuova versione del "Protocol Contact Information" - versione 3.0 del 28 Aprile 2017 - aggiornata con il nominativo del nuovo Trial Manager dello sponsor, dott.ssa Luciana Bonafini, e con i nominativi ed i contatti dei Site Manager dello studio presso Phidea Group Srl. Tale documento sostituisce la versione 2.0 di Febbraio 2017 precedentemente inviata. Elenco documenti: · Lettera di notifica del Protocol memo · Protocol Memo 05 Jun 17 · TV-FRM-07725_v3 0 Protocol Contact Page 28Apr17 in modalità finale e revisione,
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	1
della documentazione scientifica a sostegno dello svolgimento dello studio oppure siano significativi in relazione	NA
allo svolgimento clinico dello studio" (definizione emendamento sostanziale dal DM 21 dicembre 2007)	1 1/1
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	NA
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	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	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):

Rel	040	<b></b> :
Nei	aw	11