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:	5877

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico		
TITOLO:	Studio multicentrico di fase III randomizzato tra mantenimento con lenalidomide vs osservazione dopo un regime di induzione intensificato con rituximab seguito da chemioterapia ad alte dosi e trapianto autologo di cellule staminali come prima linea di trattamento in pazienti adulti con linfoma avanzato delle cellule del mantello - Codice protocollo: IIL-MCL0208 - Eudract Number: 2009-012807-25 - Fase III + studio osservazionale ancillare sulla caratterizzazione biologica dei pazienti arruolati nel protocollo randomizzato mcl0208 - studio: IIL-BIOMCL0109	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	IIL-MCL0208, versione, data	
Numero EudraCT:	2009-012807-25	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	Fondazione Italiana Linfomi (FIL) (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?	
	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 (SOSTANZIAL	I E NON SOSTANZIALI), con indicazione della
tipologia, del numero e della data di approvazione/notifica da pa	rte 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 - 04/04/2017			
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	L'emend. sost. n. 4) formalizza lâ emendamento urgente del 02/01/2017 resosi necessario a seguito della ricezione della nota informativa riguardante il farmaco Lenalidomide, concordata con le Autorità Regolatorie Europee e lâ Agenzia Italiana del Farmaco (AIFA) e inviata allâ attenzione dello Sponsor da parte di Celgene. Lâ emend. sost. n. 4 integra pertanto nel protocollo le misure di sicurezza intraprese con lâ emendamento urgente. In particolare: a) rischio di riattivazione dellâ herpes zoster. b) rischio di riattivazione dellâ epatite B.			
Eventuali osservazioni (testo libero):				

Sì
י
Sì
ŀ

RICHIESTA DOCUMENTAZIONE INTEGRATIVA Specificare i documenti mancanti e la data di richiesta:

ETICO (testo libero):	
ALTRI ASPETTI PARTICOLARI CHE SI RITIENE DI PORTA	ARE ALL'ATTENZIONE DEL COMITATO
Eventuali note (testo libero):	
Modificazione alla valutazione del rapporto beneficio/rischio	NA
Variazione della definizione di conclusione dello studio	NA
Analisi statistica	NA
Variazione del prodotto di confronto	NA
Variazione di posologia del medicinale sperimentale	NA
Durata dell'esposizione al prodotto sperimentale	NA
sperimentale	NA
Variazione dei criteri di sicurezza per interrompere il trattamento	
Monitoraggio della sicurezza	Sì
Criteri di esclusione	NA
Criteri di inclusione	NA
Intervallo di età dei partecipanti	NA
Numero dei partecipanti	NA
Aggiunta o eliminazione di test o di misurazioni	NA
Tempistica degli esami clinico-diagnostici	NA
Misurazioni di esito	NA
Procedure di arruolamento	NA
Modalità di sottomissione del Consenso informato	NA
Disegno dello Studio	NA
Obiettivi dello studio	NA
Procedure per la qualità dei dati	NA
Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti	Sì
ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE AP	,
Eventuali note (testo libero):	
L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio	NA
L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio	
Altro (specificare):	
Bozza di convenzione	NA
Polizza assicurativa	NA
Sperimentatore principale di un centro	Sì
Informazioni al medico curante	Sì
Informative al paziente/genitore/tutore legale	Sì
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	Sì
Protocollo	Sì
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO	T
proteggere i soggetti dello studio contro ogni possibile rischio	INA .
L'emendamento è stato oggetto di misure urgenti ed adeguate per	NA
(definizione emendamento sostanziale dal DM 21 dicembre 2007)	
significativi in relazione allo svolgimento clinico dello studio"	
	Sì
L'emendamento è tale da "incidere sulla sicurezza dei soggetti della sperimentazione o modificare l'interpretazione della documentazione	
ELEMENTI DA VALUTARE	
ELEMENTE DA MALLITADE	
Eventuali elementi critici riscontrati (testo libero):	
Specificare i documenti ricevuti e la data di ricezione:	