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:	6780

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico			
TITOLO:	Efficacia e tollerabilita` della lenalidomide come terapia di mantenimento dopo Trapianto Autologo seguito da Trapianto Allogenico non Mieloablativo, per Pazienti con Nuova Diagnosi di Mieloma Multiplo - Codice protocollo: RV-MM-GITMO-413 - Eudract Number: 2008-004529-41 - Fase II		
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	RV-MM-GITMO-413, versione, data		
Numero EudraCT:	2008-004529-41		
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	FONDAZIONE NEOPLASIE SANGUE ONLUS (No Profit)		
`	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	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
tipologia, del numero e della data di approvazione/notifica da par sperimentatore richiedente	te del Comitato Etico a cui afferisce lo
1.	
2.	
3.	
Eventuali note (testo libero)	

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE				
Numero				
emendamento e	0 - 02/03/2017			
data:				
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera FONESA del 08/03/2017 trasmessa tramite OsSC il 03/04/17 Referenti: cristianacafarelli21@gmail.com,clinicaltrialoffice@gmail.com Efficacia e tollerabilita` della lenalidomide come terapia di mantenimento dopo Trapianto Autologo seguito da Trapianto Allogenico non Mieloablativo, per Pazienti con Nuova Diagnosi di Mieloma Multiplo - Codice protocollo: RV-MM-GITMO-413 - Eudract Number: 2008-004529-41 - Fase II . Tale studio, approvato dal Comitato Etico il 27/01/2009, promosso da FONDAZIONE NEOPLASIE SANGUE ONLUS, che interessa la UOSA Centro Trapianti e Terapia Cellulare, Prof. Giuseppe Marotta (Centro coordinatore a livello nazionale Azienda Ospedaliera Universitaria S. Giovanni Battista di Torino, Ematologia, dr. Benedetto Bruno). RV-MM-GITMO-413 Versione del protocollo: 3 - Data del protocollo:2010-01-20 Presentazione, per approvazione, di emendamento sostanziale identificato con il codice: RV MM GITMO 413 - 3 – 02/03/2017. Descrizione: modificare il rappresentante legale del promotore, aggiornare il consenso informato al paragrafo "effetti collaterali Lenalidomide". Aggiornare "Informativa sul trattamento dei dati personali (G.U.190 del			
	14 agosto 2008 del Garante della Privacy)".			
Eventuali				
osservazioni (testo				
libero):				

DOCUMENTAZIONE DESENTATA					
DOCUMENTAZIONE PRESENTATA					
Lettera di					
trasmissione,					
contenente le					
motivazioni per	Sì				
considerare					
l'emendamento					
come sostanziale,					
firmata e datata					
Appendice 9 (se	Sì				
applicabile)	SI .				
Elenco dei					
documenti					
emendati in					
versione					
track-change e					
clean					
Informazioni di supporto, se applicabili	Lettera FONESA del 08/03/2017 trasmessa tramite OsSC il 03/04/17 Referenti: cristianacafarelli21@gmail.com,clinicaltrialoffice@gmail.com Efficacia e tollerabilita` della lenalidomide come terapia di mantenimento dopo Trapianto Autologo seguito da Trapianto Allogenico non Mieloablativo, per Pazienti con Nuova Diagnosi di Mieloma Multiplo - Codice protocollo: RV-MM-GITMO-413 - Eudract Number: 2008-004529-41 - Fase II . Tale studio, approvato dal Comitato Etico il 27/01/2009, promosso da FONDAZIONE NEOPLASIE SANGUE ONLUS, che interessa la UOSA Centro Trapianti e Terapia Cellulare, Prof. Giuseppe Marotta (Centro coordinatore a livello nazionale Azienda Ospedaliera Universitaria S. Giovanni Battista di Torino, Ematologia, dr. Benedetto Bruno). RV-MM-GITMO-413 Versione del protocollo: 3 - Data del protocollo:2010-01-20 Presentazione, per approvazione, di emendamento sostanziale identificato con il codice: RV MM GITMO 413 - 3 – 02/03/2017. Descrizione: modificare il rappresentante legale del promotore, aggiornare il consenso informato al paragrafo "effetti collaterali Lenalidomide". Aggiornare "Informativa sul trattamento dei dati personali (G.U.190 del 14 agosto 2008 del Garante della Privacy)".				

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)	Sì			
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	NA			
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	Sì			
Informative al paziente/genitore/tutore legale	Sì			
Informazioni al medico curante	Sì			
Sperimentatore principale di un centro	NA			
Polizza assicurativa	NA			
Bozza di convenzione	NA			
Altro (specificare):	Modifica rappresentante legale del promotore			
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	Sì			
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):				

I	ALTRI	ASPETTI PARTICOLARI C	CHE SI RITIENE DI PORT	ARE ALL'ATTENZIONE I	EL COMITATO
I	ETICO	(testo libero):			

Relatori		