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:	10657

IDENTIFICAZIONE DELL'EN	AENDAMENTO alla atradia alimina
IDENTIFICAZIONE DELL'EN	IENDAMENTO allo studio clinico
	"STUDIO DI FASE III, MULTICENTRICO, RANDOMIZZATO IN DOPPIO CIECO
	E CONTROLLATO VERSO PLACEBO PER VALUTARE ATEZOLIZUMAB
TITOLO:	(ANTICORPO ANTI-PD-L1) COME TERAPIA ADIUVANTE IN PAZIENTI
	AFFETTI DA IPERNEFROMA A SEGUITO DI NEFRECTOMIA E AD ALTO
	RISCHIO DI SVILUPPARE METASTASI"
Codice, versione e data del	777020210
protocollo del promotore:	WO39210, versione, data
Numero EudraCT:	2016-001881-27
Indicazione del promotore	
(specificare anche se profit o	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD. (Profit)
no-profit):	` /
Centro COORDINATORE	Tenere presente che, se il centro coord è fuori dalla regione, l'informazione non è
(solo per studi multicentrici):	raccolta nelle schede dello studio; occorre aggiungerla nella scheda di riassunto?
Denominazione del CE	
Coordinatore e data di rilascio	Tenere presente che, se il centro coord è fuori dalla regione, l'informazione non è
del parere (se applicabile):	raccolta nelle schede dello studio; occorre aggiungerla nella scheda di riassunto?

IDENTIFICAZIONE DELLO SPERIMENTATORE RESPONSABILE DEL	LO STUDIO (richiedente)
(Qualifica) Cognome e Nome:	
Sede di svolgimento dello studio:	,

ELENCO STORICO DEGLI EMENDAMENTI (SOSTANZIALI E	NON SOSTANZIALI), con indicazione della
tipologia, del numero e della data di approvazione/notifica da parte	del Comitato Etico a cui afferisce lo
sperimentatore richiedente	
1.	
2.	
3.	
Eventuali note (testo libero)	

IDENTIFICAZIONE D	ELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero emendamento	0 - 13/06/2017
e data:	0 - 13/00/2017
	Il Foglio Informativo e Modulo di consenso Informato sono stati aggiornati con il nuovo rischio
	identificato di ipofisite nei pazienti trattati con Atezolizumab, così come segnalato attraverso la
Descrizione	Dear Investigator Letter datata 05/05/2017, e con il nuovo rischio identificato di miocardite,
dell'emendamento e	così come segnalato attraverso la Dear Investigator Letter datata 30/05/2017. Viene presentato
motivi per apportarlo:	inoltre addendum alla convenzione economica: in caso di screening failure saranno rimborsati €
	350,00 + IVA per la visita di screening. Viene trasmesso infine il rinnovo della copertura
	assicurativa.
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)	Sì
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	
della documentazione scientifica a sostegno dello svolgimento dello studio oppure siano significativi in relazione	Sì
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	NA
possibile rischio	NA
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO	
Protocollo	NA
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	NA
Informative al paziente/genitore/tutore legale	Sì
Informazioni al medico curante	Sì
Sperimentatore principale di un centro	NA
Polizza assicurativa	Sì
Bozza di convenzione	Sì
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	Sì
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):	\dagger
· /	

ALTRI ASPETTI PARTICOLARI CHE SI RITIENE DI PORTARE ALL'ATTENZIONE DEL COMITATO ETICO (testo libero):

Relatori		