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:	1122

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO 2	allo studio clinico
TITOLO:	Studio di Fase I/II per valutare la sicurezza e lefficacia di MK-3475 in combinazione con trametinib e dabrafenib in soggetti con melanoma avanzato - Codice protocollo:MK3475-022 - Eudract Number: 2015-000681-55 - Fase I/II
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	MK3475-022, versione, data
Numero EudraCT:	2015-000681-55
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	(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 (SOSTANZIAL	E NON SOSTANZIALI), con indicazione della
tipologia, del numero e della data di approvazione/notifica da par	**
sperimentatore richiedente	
1.	
2.	
3.	
Eventuali note (testo libero)	

_	
IDENTIFICAZION	E DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero	
emendamento e	0 - 17/02/2017
data:	
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera Farmastudio del 21/04/17 pervenuta il 02/05/17 Referenti: giovanni.ambroso@farmastudio.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it Studio di Fase I/II per valutare la sicurezza e l'efficacia di MK-3475 in combinazione con trametinib e dabrafenib in soggetti con melanoma avanzato – Codice protocollo: MK3475-022 - Eudract Number: 2015-000681-55 - Fase I/II – ID CINECA: 1122. Studio, approvato dal CEAVSE il 20/07/15, promosso da MERCK SHARP & DOHME CORP. UNA SUSSIDIARIA DI MERCK & CO. INC. tramite FARMASTUDIO-FAST SRL, che interessa la UOC di Immunoterapia Oncologica, Dott. Michele Maio (Centro coordinatore nazionale: Istituto Nazionale Tumori Fondazione "G. Pascale" Napoli, Melanoma, Immunoterapia Oncologica e Terapie Innovative, Dr. Paolo Ascierto). MK3475-022 v. 2 del 04/10/2016 Presentazione, per approvazione, di emendamento sostanziale identificato con il codice: 2.1 del 17/02/2017: aggiornamento IB v. 13 del 17/02/2017. Viene inoltre notificato addendum alla convenzione economica. L'emendamento di tipo sostanziale giustifica la fatturazione degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).
Eventuali	
osservazioni (testo	
libero):	

DOCUMENTAZI	ONE PRESENTATA
Lettera di	
trasmissione,	
contenente le	
motivazioni per	Sì
considerare	
l'emendamento	
come sostanziale,	
firmata e datata	
Appendice 9 (se	Sì
applicabile)	
Elenco dei	
documenti	
emendati in	
versione	
track-change e	
clean	
	Lettera Farmastudio del 21/04/17 pervenuta il 02/05/17 Referenti:
	giovanni.ambroso@farmastudio.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it Studio di Fase I/II per
	valutare la sicurezza e l'efficacia di MK-3475 in combinazione con trametinib e dabrafenib in soggetti
	con melanoma avanzato – Codice protocollo: MK3475-022 - Eudract Number: 2015-000681-55 -
	Fase I/II – ID CINECA: 1122. Studio, approvato dal CEAVSE il 20/07/15, promosso da MERCK
	SHARP & DOHME CORP. UNA SUSSIDIARIA DI MERCK & CO. INC. tramite
* *	FARMASTUDIO-FAST SRL, che interessa la UOC di Immunoterapia Oncologica, Dott. Michele
applicabili	Maio (Centro coordinatore nazionale: Istituto Nazionale Tumori Fondazione "G. Pascale" Napoli,
	Melanoma, Immunoterapia Oncologica e Terapie Innovative, Dr. Paolo Ascierto). MK3475-022 v. 2
	del 04/10/2016 Presentazione, per approvazione, di emendamento sostanziale identificato con il
	codice: 2.1 del 17/02/2017: aggiornamento IB v. 13 del 17/02/2017. Viene inoltre notificato
	addendum alla convenzione economica. L'emendamento di tipo sostanziale giustifica la fatturazione
	degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).

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):

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) L'emendamento è stato oggetto di misure urgenti ed adeguate per proteggere i soggetti dello studio contro ogni possibile rischio ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO Protocollo Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP Si Informative al paziente/genitore/tutore legale Informazioni al medico curante Si Sperimentatore principale di un centro Polizza assicurativa Si Sozza di convenzione Altro (specificare): L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio NA Eventuali note (testo libero):		
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) L'emendamento è stato oggetto di misure urgenti ed adeguate per proteggere i soggetti dello studio contro ogni possibile rischio ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO Protocollo Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP Informative al paziente/genitore/tutore legale Informazioni al medico curante Siperimentatore principale di un centro Polizza assicurativa Bozza di convenzione Altro (specificare): L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio NA Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	ELEMENTI DA VALUTARE	
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 possibile rischio ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO Protocollo NA Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP Si Informative al paziente/genitore/tutore legale Informazioni al medico curante Si Sperimentatore principale di un centro Polizza assicurativa Si Bozza di convenzione Altro (specificare): L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio NA EVENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	L'emendamento è tale da "incidere sulla sicurezza dei soggetti della sperimentazione o modificare l'interpretazione	
L'emendamento è stato oggetto di misure urgenti ed adeguate per proteggere i soggetti dello studio contro ogni possibile rischio ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO Protocollo NA Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP Informative al paziente/genitore/tutore legale Informazioni al medico curante Si perimentatore principale di un centro Polizza assicurativa Si Bozza di convenzione Altro (specificare): L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio NA Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	della documentazione scientifica a sostegno dello svolgimento dello studio oppure siano significativi in relazione	Sì
posssibile rischio ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO Protocollo Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP Sì Informative al paziente/genitore/tutore legale Si Informazioni al medico curante Si Esperimentatore principale di un centro NA Polizza assicurativa Si Bozza di convenzione Si Altro (specificare): L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio NA Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	allo svolgimento clinico dello studio" (definizione emendamento sostanziale dal DM 21 dicembre 2007)	
Dessibile rischio ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO Protocollo Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP Si Informative al paziente/genitore/tutore legale Informazioni al medico curante Si Esperimentatore principale di un centro NA Polizza assicurativa Si Bozza di convenzione Altro (specificare): L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio NA L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	L'emendamento è stato oggetto di misure urgenti ed adeguate per proteggere i soggetti dello studio contro ogni	NT A
Protocollo Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP Sì Informative al paziente/genitore/tutore legale Si Informazioni al medico curante Si Sperimentatore principale di un centro NA Polizza assicurativa Si Bozza di convenzione Si 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	possibile rischio	INA
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP Informative al paziente/genitore/tutore legale Informazioni al medico curante Sperimentatore principale di un centro NA Polizza assicurativa Bozza di convenzione Altro (specificare): L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio NA Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO	
Informative al paziente/genitore/tutore legale Informazioni al medico curante Si Sperimentatore principale di un centro NA Polizza assicurativa Bozza di convenzione Altro (specificare): L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio NA L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	Protocollo	NA
Informazioni al medico curante Sperimentatore principale di un centro NA Polizza assicurativa Spozza di convenzione 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	Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	Sì
Sperimentatore principale di un centro Polizza assicurativa Bozza di convenzione 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	Informative al paziente/genitore/tutore legale	Sì
Polizza assicurativa Bozza di convenzione Altro (specificare): L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio NA L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	Informazioni al medico curante	Sì
Bozza di convenzione Altro (specificare): L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio NA L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	Sperimentatore principale di un centro	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	Polizza assicurativa	Sì
L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio NA L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	Bozza di convenzione	Sì
L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	Altro (specificare):	
L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI	L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio	NA
Eventuali note (testo libero): ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI		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	Procedure per la qualità dei dati	_
· · ·	Obiettivi dello studio	

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):	

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

Relat	ori		