| 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: | 10389 |

| IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico | | |
|---|---|--|
| TITOLO: | Studio internazionale multicentrico di fase III, randomizzato, in aperto, con MEDI4736 in monoterapia o in combinazione con Tremelimumab verso la terapia standard nel trattamento di prima linea in pazienti con carcinoma a cellule squamose della testa e del collo recidivato o metastatico | |
| Codice, versione e data del protocollo del promotore: | D419LC00001, versione, data | |
| Numero EudraCT: | 2015-003589-10 | |
| Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit): | ASTRAZENECA (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 EMENDAMEN | TI (SOSTANZIALI E NON SOSTANZIALI), con indicazione della |
|--|--|
| tipologia, del numero e della data di approvaz | ione/notifica da parte del Comitato Etico a cui afferisce lo |
| sperimentatore richiedente | |
| 1. | |
| 2. | |
| 3. | |
| Eventuali note (testo libero) | |

| IDENTIFICAZION | NE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE |
|--|--|
| Numero | |
| emendamento e | 0 - 12/12/2016 |
| data: | |
| Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo: | Lettera Astrazeneca del 07/02/17 pervenuta il 13/02/17 Referenti: clinicalresearch@pec.astrazeneca,priya.govekar@astra,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it Studio internazionale multicentrico di fase III, randomizzato, in aperto, con MEDI4736 in monoterapia o in combinazione con Tremelimumab verso la terapia standard nel trattamento di prima linea in pazienti con carcinoma a cellule squamose della testa e del collo recidivato o metastatico – Codice protocollo D419LC00001 - Codice Eudract 2015-003589-10, UOC Immunoterapia Oncologica, Dr. Michele Maio (coordinatore nazionale Fondazione IRCCS "Istituto Nazionale dei Tumori" Milano, ONCOLOGIA MEDICA). D419LC00001 -ed. 6 2016-08-31. Presentazione, per approvazione, di emendamento sostanziale identificato con il codice: IB ed. 10 del 12/12/2016. Descrizione: aggiornamento del 'Reference Safety Information' (aggiunta di nuove reazioni avverse al farmaco (ADRs), come rischi identificati, ad es eventi attesi di: epatite, rash, prurito, dermatite, aumento della creatinìna plasmatica, nefrite, ipotiroidismo. Gli aggiornamenti al modello di informazione consenso informato erano già stati apportati, viene invece trasmessa la nuova versione del Patient Information Leaflet n. 3 del 01.2017. L'emendamento di tipo sostanziale |
| Eventuali | giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo). |
| 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 allo svolgimento clinico dello studio" (definizione emendamento sostanziale dal DM 21 dicembre 2007) | No |
| L'emendamento è stato oggetto di misure urgenti ed adeguate per proteggere i soggetti dello studio contro ogni possibile rischio | No |
| ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO | |
| Protocollo | NA |
| 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): | Presentazione, per approvazione, di emendamento sostanziale identificato con il codice: IB ed. 10 del 12/12/2016. Descrizione: aggiornamento del 'Reference Safety Information' (aggiunta di nuove reazioni avverse al farmaco (ADRs), come rischi identificati, ad es eventi attesi di: epatite, rash, prurito, dermatite, aumento della creatinìna plasmatica, nefrite, ipotiroidismo. Gli aggiornamenti al modello di informazione consenso informato erano già stati apportati, viene invece trasmessa la nuova versione del Patient Information Leaflet n. 3 del 01.2017. |
| L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio | No |
| L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio | No |
| 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 | Sì |
| Variazione dei criteri di sicurezza per interrompere il | NA NA |
| trattamento sperimentale | |
| 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 CO | OMITATO |
|---|---------|
| ETICO (testo libero): | |

| Relatori | |
|----------|--|
| | |