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:	1116	

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico			
TITOLO:	Studio globale di fase III, randomizzato, in aperto, multicentrico di MEDI4736 in monoterapia e di MEDI4736 in combinazione con Tremelimumab rispetto alla terapia standard in pazienti affetti da carcinoma a cellule squamose della testa e del collo (SCCHN) ricorrente o metastatico - Codice protocollo: D4193C00002 - Eudract Number: 2014-003863-40 Fase III		
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	D4193C00002, versione , data		
Numero EudraCT:	2014-003863-40		
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	(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?		
I cordinatore e data di rilascio	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 (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)				

IDENTIFICAZION	E DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero	
emendamento e	0 - 28/04/2017
data:	
dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera PRA del 22/06/2017 ricevuta il 27/07/2017 Referenti: tomezzoliclaudia@prahs.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it Studio globale di fase III, randomizzato, in aperto, multicentrico di MEDI4736 in monoterapia e di MEDI4736 in combinazione con Tremelimumab rispetto alla terapia standard in pazienti affetti da carcinoma a cellule squamose della testa e del collo (SCCHN) ricorrente o metastatico - Codice protocollo: D4193C00002 - Eudract Number: 2014-003863-40. Studio approvato dal C.Etico il 20/07/15, promosso da ASTRAZENECA AB, tramite PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES ITALY S.R.L., che interessa la UOC Immunoterapia Oncologica, Dr. Michele Maio (Centro coordinatore nazionale: Fondazione IRCCS Istituto nazionale dei Tumori Milano, ONCOLOGIA MEDICA, Prof.ssa Lisa Licitra). D4193C00002 Versione: EM 5.0 Data:07/09/2016 Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice: Durvalumab Investigator's Brochure (IB 11 datata 28 aprile 2017) e consenso informato aggiornato. L'emendamento di tipo sostanziale giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).
Eventuali	
osservazioni (testo	
libero):	

DOCUMENTAZIO	ONE PRESENTATA
Lettera di	
trasmissione,	
contenente le	
motivazioni per	Sì
considerare	OI .
l'emendamento	
come sostanziale,	
firmata e datata	
Appendice 9 (se applicabile)	Sì
Elenco dei	
documenti	
emendati in	
versione	
track-change e	
clean	
Informazioni di supporto, se applicabili	Lettera PRA del 22/06/2017 ricevuta il 27/07/2017 Referenti: tomezzoliclaudia@prahs.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it Studio globale di fase III, randomizzato, in aperto, multicentrico di MEDI4736 in monoterapia e di MEDI4736 in combinazione con Tremelimumab rispetto alla terapia standard in pazienti affetti da carcinoma a cellule squamose della testa e del collo (SCCHN) ricorrente o metastatico - Codice protocollo: D4193C00002 - Eudract Number: 2014-003863-40. Studio approvato dal C.Etico il 20/07/15, promosso da ASTRAZENECA AB, tramite PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES ITALY S.R.L., che interessa la UOC Immunoterapia Oncologica, Dr. Michele Maio (Centro coordinatore nazionale: Fondazione IRCCS Istituto nazionale dei Tumori Milano, ONCOLOGIA MEDICA, Prof.ssa Lisa Licitra). D4193C00002 Versione: EM 5.0 Data:07/09/2016 Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice: Durvalumab Investigator's Brochure (IB 11 datata 28 aprile 2017) e consenso informato aggiornato. L'emendamento di tipo sostanziale giustifica il pagamento 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):

Sì
NA
NA
NA
Sì
Sì
NA
NA
NA
NA
NA
NA
Sì
NA
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):	

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

Relat	ori		