

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:	10496

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico	
TITOLO:	STUDIO IN APERTO PER VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI OCRELIZUMAB IN PAZIENTI CON SCLEROSI MULTIPLA RECIDIVANTE-REMITTENTE CHE PRESENTANO UNA RISPOSTA SUBOTTIMALE AD UN CICLO ADEGUATO DI TERAPIA CON UN FARMACO CHE MODIFICA IL DECORSO DELLA MALATTIA (DMT).
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	MA30005 , versione , data
Numero EudraCT:	2015-005597-38
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD. (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 (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 DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE	
Numero emendamento e data:	0 - 15/11/2016
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera Quintiles del 09/02/17 pervenuta il 27/02/17 Referenti: Tzortzina.Tsatsi@quintiles.com, dataman.immonco@ao-siena.toscana.it STUDIO IN APERTO PER VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI OCRELIZUMAB IN PAZIENTI CON SCLEROSI MULTIPLA RECIDIVANTE-REMITTENTE CHE PRESENTANO UNA RISPOSTA SUBOTTIMALE AD UN CICLO ADEGUATO DI TERAPIA CON UN FARMACO CHE MODIFICA IL DECORSO DELLA MALATTIA (DMT) codice protocollo MA30005 – codice eudract 2015-005597-38. MA30005 V. 2 DEL 03/06/16. UOC Immunoterapia-Oncologia, Dott. Michele Maio (Centro coordinatore nazionale: NEUROLOGIA, IRCCS Ospedale S. Raffaele, Prof. Giancarlo Comi). Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice:IB OCRELIZUMAB V. 15/11/2016. Descrizione: lo scopo dell'emendamento è fornire l'aggiornamento annuale alla IB. Documenti / informazioni mancanti / da perfezionare: l'addendum alla convenzione economica dovrà essere completato con lo schema di budget, con le modifiche in formato revisione rispetto alla versione approvata dal Comitato Etico, le modifiche economiche dovranno essere accettate dal PI. L'emendamento di tipo sostanziale giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).
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	Lettera Quintiles del 09/02/17 pervenuta il 27/02/17 Referenti: Tzortzina.Tsatsi@quintiles.com, dataman.immonco@ao-siena.toscana.it STUDIO IN APERTO PER VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI OCRELIZUMAB IN PAZIENTI CON SCLEROSI MULTIPLA RECIDIVANTE-REMITTENTE CHE PRESENTANO UNA RISPOSTA SUBOTTIMALE AD UN CICLO ADEGUATO DI TERAPIA CON UN FARMACO CHE MODIFICA IL DECORSO DELLA MALATTIA (DMT) codice protocollo MA30005 – codice eudract 2015-005597-38. MA30005 V. 2 DEL 03/06/16. UOC Immunoterapia-Oncologia, Dott. Michele Maio (Centro coordinatore nazionale: NEUROLOGIA, IRCCS Ospedale S. Raffaele, Prof. Giancarlo Comi). Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice:IB OCRELIZUMAB V. 15/11/2016. Descrizione: lo scopo dell'emendamento è fornire l'aggiornamento annuale alla IB. Documenti / informazioni mancanti / da perfezionare: l'addendum alla convenzione economica dovrà essere completato con lo schema di budget, con le modifiche in formato revisione rispetto alla versione approvata dal Comitato Etico, le modifiche economiche dovranno essere accettate dal PI. 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):

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	NA
Informazioni al medico curante	NA
Sperimentatore principale di un centro	NA
Polizza assicurativa	NA
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):	Lettera Quintiles del 09/02/17 pervenuta il 27/02/17 Referenti: Tzortzina.Tsatsi@quintiles.com, dataman.immonco@ao-siena.toscana.it STUDIO IN APERTO PER VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI OCRELIZUMAB IN PAZIENTI CON SCLEROSI MULTIPLA RECIDIVANTE-REMITTENTE CHE PRESENTANO UNA RISPOSTA SUBOTTIMALE AD UN CICLO ADEGUATO DI TERAPIA CON UN FARMACO CHE MODIFICA IL DECORSO DELLA MALATTIA (DMT) codice protocollo MA30005 – codice eudract 2015-005597-38. MA30005 V. 2 DEL 03/06/16. UOC Immunoterapia-Oncologia, Dott. Michele Maio (Centro coordinatore nazionale: NEUROLOGIA, IRCCS Ospedale S. Raffaele, Prof. Giancarlo Comi). Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice:IB OCRELIZUMAB V. 15/11/2016. Descrizione: lo scopo dell'emendamento è fornire l'aggiornamento annuale alla IB. Documenti / informazioni mancanti / da perfezionare: l'addendum alla convenzione economica dovrà essere completato con lo schema di budget, con le modifiche in formato revisione rispetto alla versione approvata dal Comitato Etico, le modifiche economiche dovranno essere accettate dal PI. L'emendamento di tipo sostanziale giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).
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 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
<i>Eventuali note (testo libero):</i>	Aggiornamento annuale IB

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

Relatori