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:	1020	

IDENTIFICAZIONE DELL'EMI	ENDAMENTO allo studio clinico
TITOLO:	Studio di fase 3, randomizzato, multicentrico, in aperto volto a valutare linibitore della tirosin chinasi di Bruton ibrutinib in combinazione con obinutuzumab rispetto a clorambucile in combinazione con obinutuzumab nei soggetti con leucemia linfatica cronica o linfoma linfocitico a piccole cellule nave al trattamento - Codice protocollo: PCYC-1130-CA
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	PCYC-1130-CA, versione , data
Numero EudraCT:	2014-002069-31
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?
IL COMMINSTORE E MATA MI MILASCIO	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:	,

NON SOSTANZIALI), con indicazione della
del Comitato Etico a cui afferisce lo

IDENTIFICAZION	NE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero	
emendamento e	0 - 17/02/2017
data:	
Descrizione	Lettera Quintiles 12/06/17 ricevuta il 14/06/17 Referenti:
dell'emendamento	giulia.falchi@quintiles.com,bocchia@unisi.it,cristianacafarelli21@gmail.com Studio di fase 3,
e motivi per	randomizzato, multicentrico, in aperto volto a valutare l'inibitore della tirosin chinasi di Bruton
apportarlo:	ibrutinib in combinazione con obinutuzumab rispetto a clorambucile in combinazione con
	obinutuzumab nei soggetti con leucemia linfatica cronica o linfoma linfocitico a piccole cellule
	naïve al trattamento - Codice protocollo: PCYC-1130-CA - Eudract Number: 2014-002069-31 -
	Fase III. ID CINECA: 1020. Studio approvato dal CEAVSE il 17/11/14, proposto da
	Pharmacyclics., Incorporated con sede legale in 995 East Arques Avenue - Sunnyvale, CA
	94085-4521-Stati Uniti d'America tramite QUINTILES SpA con sede legale in Via Roma, 108,
	20060 Cassina De' Pecchi (MI) - Referenti: Paola Martinelli Loredana Sensini, che interessa la UOC
	Ematologia AOUS, Prof.ssa Monica Bocchia, co-sperimentatore Dr. Alessandro Gozzetti (Centro
	coordinatore nazionale: Dr.ssa Alessandra Tedeschi - Dipartimento Ematologia ed
	Oncologia-Ematologia-A. O. Niguarda Ca' Grand). PCYC-1130-CA – v.2 - Data del
	protocollo:10/05/2016. Presentazione, per approvazione, dell'emendamento sostanziale identificato
	con il codice: protocol Am 3 del 17/02/2017. Descrizione: il protocollo è stato emendato per
	rimunovere l'analisi ad interim ed aggiornare i programmi relativi all'analisi primaria. E' stato inoltre
	aggiornato il testo relativamente alla sicurezza come da IB di ibrutinib versione 10. Rimane
	immutato il rapporto rischio-beneficio complessivo. L'emendamento, di tipo sostanziale, giustifica il

	pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).
Eventuali	
osservazioni (testo	
libero):	

DOCUMENTAZ	IONE PRESENTATA
Lettera di	
trasmissione,	
contenente le	
motivazioni per	
considerare	Sì
l'emendamento	
come	
sostanziale,	
firmata e datata	
Appendice 9 (se	Sì
applicabile)	S1
Elenco dei	
documenti	
emendati in	
versione	
track-change e	
clean	
Informazioni di supporto, se applicabili	Lettera Quintiles 12/06/17 ricevuta il 14/06/17 Referenti: giulia.falchi@quintiles.com,bocchia@unisi.it,cristianacafarelli21@gmail.com Studio di fase 3, randomizzato, multicentrico, in aperto volto a valutare l'inibitore della tirosin chinasi di Bruton ibrutinib in combinazione con obinutuzumab rispetto a clorambucile in combinazione con obinutuzumab nei soggetti con leucemia linfatica cronica o linfoma linfocitico a piccole cellule naïve al trattamento - Codice protocollo: PCYC-1130-CA - Eudract Number: 2014-002069-31 - Fase III. ID CINECA: 1020. Studio approvato dal CEAVSE il 17/11/14, proposto da Pharmacyclics., Incorporated con sede legale in 995 East Arques Avenue - Sunnyvale, CA 94085-4521-Stati Uniti d'America tramite QUINTILES SpA con sede legale in Via Roma, 108, 20060 Cassina De' Pecchi (MI) - Referenti: Paola Martinelli Loredana Sensini, che interessa la UOC Ematologia AOUS, Prof.ssa Monica Bocchia, co-sperimentatore Dr. Alessandro Gozzetti (Centro coordinatore nazionale: Dr.ssa Alessandra Tedeschi - Dipartimento Ematologia ed Oncologia-Ematologia-A. O. Niguarda Ca' Grand). PCYC-1130-CA – v.2 - Data del protocollo:10/05/2016. Presentazione, per approvazione, dell'emendamento sostanziale identificato con il codice: protocol Am 3 del 17/02/2017. Descrizione: il protocollo è stato emendato per rimunovere l'analisi ad interim ed aggiornare i programmi relativi all'analisi primaria. E' stato inoltre aggiornato il testo relativamente alla sicurezza come da IB di ibrutinib versione 10. Rimane immutato il rapporto rischio-beneficio complessivo. 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	Sì
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	Sì

Informative al paziente/genitore/tutore legale	Sì
Informazioni al medico curante	NA
Sperimentatore principale di un centro	NA
Polizza assicurativa	NA
Bozza di convenzione	NA
Altro (specificare):	il protocollo è stato emendato per rimunovere l'analisi ad interim ed aggiornare i programmi relativi all'analisi primaria.
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	
Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti	Sì
Procedure per la qualità dei dati	Sì
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	No
Eventuali note (testo libero):	

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

Relatori		