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:	11334

IDENTIFICAZIONE DELL'E	MENDAMENTO allo studio clinico
	STUDIO MULTICENTRICO, CONTROLLATO, RANDOMIZZATO DI FASE III PER DETERMINARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DELL'ASSOCIAZIONE DI LENALIDOMIDE, MELPHALAN AND PREDNISONE (MPR) vs MELPHALAN (200 mg/mq) E TRAPIANTO AUTOLOGO DI CELLULE STAMINALI IN SOGGETTI AFFETTI DA MIELOMA MULTIPLO DI NUOVA DIAGNOSI
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	RV-MM-PI-209, versione , data
Numero EudraCT:	2007-001610-16
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	FONESA ONLUS (No 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?
	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 DEL	LO 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 - 16/05/2017
dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Presentazione, per approvazione, dell'emendamento sostanziale identificato con il codice: n.4 del 16/05/2017. Descrizione: l'emendamento si è reso necessario per aggiornare i contatti dello Sponsor e dello Sperimentatore Principale dallo studio, nonché aggiornare i criteri per la valutazione della risposta della malattia. Con tale emendamento sono stati inoltre aggiornati sul consenso informato gli effetti collaterali del farmaco Lenalidomide e il SAE form. Infine, è stato implementato il cambio Sperimentatore Principale per il centro AOU S. Luigi Gonzaga di Orbassano con passaggio di responsabilità dal Prof. Saglio alla Dott.ssa Guglielmelli. In occasione della presentazione dell'emendamento, in conformità al DECRETO 14 luglio 2009, con particolare riferimento all'articolo 1, comma 1: "Il promotore della sperimentazione clinica deve presentare al comitato etico, in conformita' all'art. 3, comma 3 del decreto legislativo 24 giugno 2003, n. 211, un certificato assicurativo, redatto in lingua italiana e sottoscritto dalla compagnia assicuratrice, in applicazione del vigente contratto assicurativo", risultano opportuni aggiornamenti in merito alla copertura assicurativa per la sperimentazione.
Eventuali	
osservazioni (testo libero):	

DOCUMENTAZIONE	E PRESENTATA
Lettera di	
trasmissione,	
contenente le	
motivazioni per	Sì
considerare	
l'emendamento come	
sostanziale, firmata e	
datata	
Appendice 9 (se	Sì
applicabile)	51
Elenco dei documenti	
emendati in versione	
track-change e clean	
	Presentazione, per approvazione, dell'emendamento sostanziale identificato con il codice: n.4 del
	16/05/2017. Descrizione: l'emendamento si è reso necessario per aggiornare i contatti dello
	Sponsor e dello Sperimentatore Principale dallo studio, nonché aggiornare i criteri per la
	valutazione della risposta della malattia. Con tale emendamento sono stati inoltre aggiornati sul
	consenso informato gli effetti collaterali del farmaco Lenalidomide e il SAE form. Infine, è stato
	implementato il cambio Sperimentatore Principale per il centro AOU S. Luigi Gonzaga di
	Orbassano con passaggio di responsabilità dal Prof. Saglio alla Dott.ssa Guglielmelli. In
	occasione della presentazione dell'emendamento, in conformità al DECRETO 14 luglio 2009, con
	particolare riferimento all'articolo 1, comma 1: "Il promotore della sperimentazione clinica deve
	presentare al comitato etico, in conformita' all'art. 3, comma 3 del decreto legislativo 24 giugno
	2003, n. 211, un certificato assicurativo, redatto in lingua italiana e sottoscritto dalla compagnia
	assicuratrice, in applicazione del vigente contratto assicurativo", risultano opportuni
	aggiornamenti in merito alla copertura assicurativa per la sperimentazione.

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	NA
Informative al paziente/genitore/tutore legale	Sì
Informazioni al medico curante	NA
Sperimentatore principale di un centro	Sì
Polizza assicurativa	NA
Bozza di convenzione	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	
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	NA
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 DEI	L COMITATO
ETICO (testo libero):	

Relatori	