| 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:                | 10535 |

| IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico                              |  |  |
|---|--|--|
| TITOLO:   | Studio di fase 1b/3, multicentrico, su talimogene laherparepvec in combinazione con Pembrolizumab (MK-3475) per il trattamento del melanoma non resecabile di stadio da IIIB a IVM1c (MASTERKEY-265) |  |
| Codice, versione e data del protocollo del promotore:                             | 20110265, versione, data   |  |
| Numero EudraCT:   | 2014-000185-22   |  |
| Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):              | AMGEN INC. (Profit)  |  |
| Centro COORDINATORE (solo per studi multicentrici):                               | Tenere presente che, se il centro coord è fuori dalla regione,<br>l'informazione non è raccolta nelle schede dello studio; occorre<br>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,<br>l'informazione non è raccolta nelle schede dello studio; occorre<br>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 | **  |
| sperimentatore richiedente   | e dei Conntato Etico a cui afferisce io   |
| sperimentatore remedente   |   |
| 1.   |   |
| 2.   |   |
| 3.   |   |
| Eventuali note (testo libero)  |   |

| IDENTIFICAZION      | E DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE   |
|---------------------|--|
| Numero              |  |
| emendamento e       | 1 - 23/01/2017   |
| data:               |  |
|                     | Lettera Amgen del 05/05/17 pervenuta il 11/05/17 INVIO AD AIFA Referenti:                            |
|                     | cinzia.tullio@docsglobal.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it Studio di fase 1b/3,                |
|                     | multicentrico, su talimogene laherparepvec in combinazione con Pembrolizumab (MK-3475) per il        |
|                     | trattamento del melanoma non resecabile di stadio da IIIB a IVM1c (MASTERKEY-265) – codice           |
|                     | protocollo 20110265 – codice eudract 2014-000185-22. 20110265 v.2 del 25/09/2015. UOC                |
| Descrizione         | Immunoterapia Oncologica, Dr. Michele Maio (Centro coordinatore nazionale). Presentazione, per       |
| dell'emendamento e  | approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice: Investigator's Brochure di       |
| motivi per          | Talimogene Laherparepvec v.14.0 del 23 gennaio 2017, Investigator's Brochure di Pembrolizumab        |
| apportarlo:         | v13.0 del 17 febbraio 2017 e consenso informato. Commenti: la valutazione del rapporto               |
|                     | rischi/benefici non è stata modificata in conseguenza di questo emendamento, e rimane positiva.      |
|                     | L'emendamento prevede anche modifiche al foglio informativo/modulo di consenso informato             |
|                     | principale che è stato aggiornato per uniformarsi all' Investigator's Brochure di Pembrolizumab.     |
|                     | L'emendamento di tipo sostanziale giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta |
|                     | di bollo).   |
| Eventuali           |  |
| osservazioni (testo |  |
| libero):            |  |

| DOCUMENTAZI                  | ONE PRESENTATA   |
|------------------------------|--|
| Lettera di<br>trasmissione,  |  |
| contenente le                |  |
| motivazioni per              |  |
| considerare                  | Sì   |
| l'emendamento                |  |
| come sostanziale,            |  |
| firmata e datata             |  |
| Appendice 9 (se              |  |
| applicabile)                 | Sì   |
| Elenco dei                   |  |
| documenti                    |  |
| emendati in                  |  |
| versione                     |  |
| track-change e               |  |
| clean                        |  |
|                              | Lettera Amgen del 05/05/17 pervenuta il 11/05/17 INVIO AD AIFA Referenti:                            |
|                              | cinzia.tullio@docsglobal.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it Studio di fase 1b/3,                |
|                              | multicentrico, su talimogene laherparepvec in combinazione con Pembrolizumab (MK-3475) per il        |
|                              | trattamento del melanoma non resecabile di stadio da IIIB a IVM1c (MASTERKEY-265) – codice           |
| Informazioni di supporto, se | protocollo 20110265 – codice eudract 2014-000185-22. 20110265 v.2 del 25/09/2015. UOC                |
|                              | Immunoterapia Oncologica, Dr. Michele Maio (Centro coordinatore nazionale). Presentazione, per       |
|                              | approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice: Investigator's Brochure di       |
| applicabili                  | Talimogene Laherparepvec v.14.0 del 23 gennaio 2017, Investigator's Brochure di Pembrolizumab        |
| <b>а</b> ррп <b>си</b> отп   | v13.0 del 17 febbraio 2017 e consenso informato. Commenti: la valutazione del rapporto               |
|                              | rischi/benefici non è stata modificata in conseguenza di questo emendamento, e rimane positiva.      |
|                              | L'emendamento prevede anche modifiche al foglio informativo/modulo di consenso informato             |
|                              | principale che è stato aggiornato per uniformarsi all' Investigator's Brochure di Pembrolizumab.     |
|                              | 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  | Sì |
| allo svolgimento clinico dello studio" (definizione emendamento sostanziale dal DM 21 dicembre 2007)                |    |
| L'emendamento è stato oggetto di misure urgenti ed adeguate per proteggere i soggetti dello studio contro ogni      | NA |
| possibile rischio   | NA |
| ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO  |    |
| Protocollo  | NA |
| 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):  |    |
| 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 |
|   | 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 |
| Eventuali note (testo libero):   |    |

| ALTRI ASPETTI PARTICOLARI CHE SI RITIENE DI PORTARE ALL'ATTENZIONE DE | L COMITATO |
|---|------------|
| ETICO (testo libero):   |            |

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