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?
rilascio del narere (se annlicabile):	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 EMENDAME	ENTI (SOSTANZIALI E	NON SOSTANZIALI), con indicazione della
tipologia, del numero e della data di approv	azione/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	0 - 15/11/2016		
data:			
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			

1		
7.7		
libara).		
libero):		

DOCUMENTAZIONE PRESEN	TATA
Lettera di trasmissione,	
contenente le motivazioni per	
considerare l'emendamento	Sì
come sostanziale, firmata e	
datata	
Appendice 9 (se applicabile)	Sì
Elenco dei documenti emendati	
in versione track-change e clean	
	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.
Informacioni di composte de	MA30005 V. 2 DEL 03/06/16. UOC Immunoterapia-Oncologia, Dott. Michele Maio
Informazioni di supporto, se applicabili	(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):

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) L'emendamento è stato		
"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) L'emendamento è stato	ELEMENTI DA VALUTAR	E
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) L'emendamento è stato	L'emendamento è tale da	
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) L'emendamento è stato	"incidere sulla sicurezza dei	
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) L'emendamento è stato	soggetti della	
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) L'emendamento è stato	sperimentazione o	
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) L'emendamento è stato	modificare l'interpretazione	
svolgimento dello studio oppure siano significativi in relazione allo svolgimento clinico dello studio" (definizione emendamento sostanziale dal DM 21 dicembre 2007) L'emendamento è stato	della documentazione	
oppure siano significativi in relazione allo svolgimento clinico dello studio" (definizione emendamento sostanziale dal DM 21 dicembre 2007) L'emendamento è stato	scientifica a sostegno dello	C;
relazione allo svolgimento clinico dello studio" (definizione emendamento sostanziale dal DM 21 dicembre 2007) L'emendamento è stato	svolgimento dello studio	D1
clinico dello studio" (definizione emendamento sostanziale dal DM 21 dicembre 2007) L'emendamento è stato		
(definizione emendamento sostanziale dal DM 21 dicembre 2007) L'emendamento è stato		
sostanziale dal DM 21 dicembre 2007) L'emendamento è stato		
dicembre 2007) L'emendamento è stato	(definizione emendamento	
L'emendamento è stato		
	dicembre 2007)	
	L'emendamento è stato	
oggetto di misure urgenti ed	oggetto di misure urgenti ed	
adeguate per proteggere i NA	adeguate per proteggere i	NA
soggetti dello studio contro		
ogni possibile rischio	ogni possibile rischio	
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO		
Protocollo NA	Protocollo	NA
Dati sulla qualità e/o	Dati sulla qualità e/o	C;
sicurezza dell'IMP	sicurezza dell'IMP	01

Informative al	
paziente/genitore/tutore	NA
legale	
Informazioni al medico	NA
curante	
Sperimentatore principale di	NA
un centro	NY A
Polizza assicurativa Bozza di convenzione	NA Sì
	01
Altro (specificare):	
L'emendamento ha	NA
conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio	
L'emendamento riguarda la	
sospensione temporanea	NA
dello studio	
deno studio	Lettera Quintiles del 09/02/17 pervenuta il 27/02/17 Referenti:
Eventuali note (testo libero):	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).
	NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RIVALUTATI
Aspetti etici, quali tutela dei	
diritti, salute, benessere dei	NA
soggetti	
Procedure per la qualità dei	NA
dati	NY A
Obiettivi dello studio	NA NA
Disegno dello Studio Modalità di sottomissione	NA
del Consenso informato	NA
Procedure di arruolamento	NA
Misurazioni di esito	NA
Tempistica degli esami	IVA
clinico-diagnostici	NA
Aggiunta o eliminazione di	N. A.
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	C)
sicurezza	Sì
Variazione dei criteri di	
sicurezza per interrompere il	NA
trattamento sperimentale	
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):	Aggiornamento annuale IB

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

Relatori		