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:	1220

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico		
TITOLO:	STUDIO DI FASE II RANDOMIZZATO SU MPDL3280A SOMMINISTRATO COME MONOTERAPIA O IN ABBINAMENTO A BEVACIZUMAB RISPETTO A SUNITINIB IN PAZIENTI CON CARCINOMA RENALE AVANZATO E NON TRATTATO - Codice protocollo: WO29074	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	WO29074, versione, data	
Numero EudraCT:	2013-003167-58	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	(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 EMENDAME	NTI (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 I	DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero emendamento e data:	0 - 04/07/2017
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Presentazione, per approvazione, dell'emendamento sostanziale identificato con il codice: modulo di consenso informato per lo studio principale in inglese per l'Italia v. 12 del 27/06/2017 tradotto in italiano il 04/07/2017, (Modulo di consenso informato centro specifico Dr Maio in inglese per l'Italia, v8.0, datato 3 Luglio 2017, tradotto in italiano il 4 Luglio 2017) aggiornato con le informazioni di riferimento sulla sicurezza: Infiammazionedella ghiandola pituitaria (ipofisite), Infiammazione del muscolo cardiaco (miocardite). L'emendamento, di tipo sostanziale, giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo unico pagamento per il centro di Arezzo e per il centro di Siena).
Eventuali osservazioni (testo libero):	

DOCUMENTAZ	ZIONE PRESENTATA
Lettera di	Sì
trasmissione,	
contenente le	
motivazioni per	
considerare	
l'emendamento	

Appendice 9 (se applicabile) Elenco dei documenti emendati in versione track-change e clean	Lettera Covance del 06/07/2017 ricevuta il 10/07/2017 Referenti: laura.marinaro@covance.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it STUDIO DI FASE II RANDOMIZZATO SU MPDL3280A SOMMINISTRATO COME MONOTERAPIA O IN
Informazioni di supporto, se applicabili	ABBINAMENTO A BEVACIZUMAB RISPETTO A SUNITINIB IN PAZIENTI CON CARCINOMA RENALE AVANZATO E NON TRATTATO - Codice protocollo: WO29074 - Eudract Number: 2013-003167-58 - Fase III – ID CINECA: 1220. Studio approvato dal C.Etico nella riunione del 16/06/14, proposto da ROCHE S.P.A persona di riferimento: ILARIA MARUTI - VIALE G.B. STUCCHI 110, tramite Covance CAPS – Via Luca Gaurico, 9-11 – 00143 Roma, che interessa la UOC Immunoterapia Oncologica, Dott. Michele Maio (Centro coordinatore nazionale: Fondazione IRCCS, Istituto Nazionale dei Tumori Milano, Dr PROCOPIO, Giuseppe).Codice: WO29074 - Versione del protocollo: 9 - Data del protocollo:2016-07-30. Presentazione, per approvazione, dell'emendamento sostanziale identificato con il codice: modulo di consenso informato per lo studio principale in inglese per l'Italia v. 12 del 27/06/2017, tradotto in italiano il 04/07/2017, (Modulo di consenso informato centro specifico Dr Maio in inglese per l'Italia, v8.0, datato 3 Luglio 2017, tradotto in italiano il 4 Luglio 2017) aggiornato con le informazioni di riferimento sulla sicurezza: Infiammazionedella ghiandola pituitaria (ipofisite), Infiammazione del muscolo cardiaco (miocardite). L'emendamento, di tipo sostanziale, giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo unico pagamento per il centro di Arezzo e per il centro di Siena).

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):

EVEN CENTER DA MANAGEMENT	$\overline{}$
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	11/1
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO	
Protocollo	NA
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	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
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	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 DEL COMITATO ETICO (testo libero):

Relatori		