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:	5898

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico		
TITOLO:	Studio randomizzato per confrontare la terapia di mantenimento con rituximab per via sottocutanea somministrata continuativamente fino alla progressione con la sola osservazione, in pazienti con linfoma non-Hodgkin indolente recidivato o refrattario, che hanno completato e risposto all'induzione con l'immunochemioterapia a base di rituximab e alla terapia iniziale di mantenimento di 2 anni con rituximab per via sottocutanea MO25455	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	MO25455, versione, data	
Numero EudraCT:	2010-023407-95	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	ROCHE (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 EMENDAMENTI (S	OSTANZIALI E NON SOSTANZIALI), con indicazione della
tipologia, del numero e della data di approvazione/r	notifica da parte del Comitato Etico a cui afferisce lo
sperimentatore richiedente	
1.	
2.	
3.	
Eventuali note (testo libero)	

stato quello di raccogliere eventi avversi (AE) ed eventi avversi seri eriodo di mantenimento II nel braccio A e B al fine si effettuare una previsto negli obiettivi secondari di studio. Tuttavia, la tab. 14 del uzione della raccolta di AE e SAE dei pazienti del braccio B 28 rot v.4. è stato scritto per bilanciare i requisiti di segnalazione di AE vista per chiarire la durata di segnalazione di AE e SAE

DOCUMENTAZIONE PRESENTATA	
Lettera di trasmissione, contenente le motivazioni per considerare l'emendamento come sostanziale, firmata e datata	Sì
Appendice 9 (se applicabile)	Sì
Elenco dei documenti emendati in versione track-change e clean	
Informazioni di supporto, se applicabili	

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)		
L'emendamento è stato oggetto di misure urgenti ed adeguate per proteggere i soggetti dello studio contro ogni	NA	
possibile rischio	INA	
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO		
Protocollo	Sì	
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	Sì	
Informative al paziente/genitore/tutore legale	NA	
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	NA	
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	NA	
Eventuali note (testo libero):		

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

Relatori		