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:	1005

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO	allo studio clinico
TITOLO:	Sperimentazione multicentrica, in aperto di fase II per studiare lattivit clinica e la sicurezza di MSB0010718C in soggetti affetti da carcinoma a cellule di Merkel - Codice protocollo: EMR 100070-003
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	EMR 100070-003, versione, data
Numero EudraCT:	2014-000445-79
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 EMENDAMENTI (SOSTANZIALI I tipologia, del numero e della data di approvazione/notifica da parte	**
sperimentatore richiedente	
1.	
2.	
3.	
Eventuali note (testo libero)	

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE	
Numero emendamento e data:	0 - 20/10/2016
Descrizione dell'amendamento	Lettera Quintiles 28/02/2017 ricevuta il 02/03/17 INVIO AD AIFA Referenti: QMILStartUpGroup@quintiles.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it Sperimentazione multicentrica, in aperto di fase II per studiare l'attività clinica e la sicurezza di MSB0010718C in soggetti affetti da carcinoma a cellule di Merkel - Codice protocollo: EMR100070-003 - Eudract Number: 2014-000445-79 - Fase II. ID CINECA: 1005. Studio approvato dal Comitato Etico il 20/10/14, proposto da Merck KGaA con sede legale in Frankfurter Strasse 250 - 64293 Darmstadt Germania tramite Quintiles SpA - Sede Legale e Operativa - Cassina Plaza-Edifido F, Scalai - Via Roma 108 - 20060 Cassina De'Pecchi (MI), che interessa la UOC Immunoterapia Oncologica dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Senese Santa Maria alle Scotte, Dr. Michele Maio (Centro coordinatore nazionale). EMR100070-003 - v. 7.0 -26/02/15. Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice: PROTOCOLLO v. 10.0 DEL 20/10/16, IB V. 6 DEL 14/10/16, IMPD 7.0 DEL DICEMBRE 2016. Documentazione da perfezionare: l'addendum alla convenzione economica dovrà essere completato con lo schema di budget, con il dettaglio dei costi aggiuntivi per esami strumentali e di laboratorio (modifiche evidenziate in formato revisione rispetto alla versione precedentemente approvata dal Comitato Etico). L'emendamento di tipo sostanziale giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).
Eventuali osservazioni (testo libero):	

DOCUMENTA 7	IONE PRESENTATA
Lettera di	COLD I REDENTATA
trasmissione,	
contenente le	
motivazioni per	
considerare	Sì
l'emendamento	
come sostanziale,	
firmata e datata	
Appendice 9 (se	Sì
applicabile)	
Elenco dei	
documenti	
emendati in	
versione	
track-change e	
clean	
Informazioni di supporto, se applicabili	Lettera Quintiles 28/02/2017 ricevuta il 02/03/17 INVIO AD AIFA Referenti: QMILStartUpGroup@quintiles.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it Sperimentazione multicentrica, in aperto di fase II per studiare l'attività clinica e la sicurezza di MSB0010718C in soggetti affetti da carcinoma a cellule di Merkel - Codice protocollo: EMR100070-003 - Eudract Number: 2014-000445-79 - Fase II. ID CINECA: 1005. Studio approvato dal Comitato Etico il 20/10/14, proposto da Merck KGaA con sede legale in Frankfurter Strasse 250 - 64293 Darmstadt Germania tramite Quintiles SpA - Sede Legale e Operativa - Cassina Plaza-Edifido F, Scalai - Via Roma 108 - 20060 Cassina De'Pecchi (MI), che interessa la UOC Immunoterapia Oncologica dell'Azienda Ospedaliera Universitaria Senese Santa Maria alle Scotte, Dr. Michele Maio (Centro coordinatore nazionale). EMR100070-003 - v. 7.0 -26/02/15. Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice: PROTOCOLLO v. 10.0 DEL 20/10/16, IB V. 6 DEL 14/10/16, IMPD 7.0 DEL DICEMBRE 2016. Documentazione da perfezionare: l'addendum alla convenzione economica dovrà essere completato con lo schema di budget, con il dettaglio dei costi aggiuntivi per esami strumentali e di laboratorio (modifiche evidenziate in formato revisione rispetto alla versione precedentemente approvata dal Comitato Etico). 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	NA
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	Sì
Informazioni al medico curante	Sì
Sperimentatore principale di un centro	NA
Polizza assicurativa	Sì
Bozza di convenzione	Sì
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	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 DEL COMITATO ETICO (testo libero):

Relatori	