| 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: | 5817 |

| IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMEN | NTO allo studio clinico |
|--|---|
| TITOLO: | Studio NEMO (NRAS melanoma and MEK inhibitor): studio randomizzato, di Fase III, in aperto, multicentrico, a due bracci, di confronto dell'efficacia di MEK162 versus dacarbazina in pazienti con melanoma in stadio avanzato inoperabile o metastatico positivo alla mutazione NRAS CMEK162A2301 |
| Codice, versione e data del protocollo del promotore: | CMEK162A2301, versione, data |
| Numero EudraCT: | 2012-003593-51 |
| Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit): | Novartis (Profit) |
| 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? |
| 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 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) | |
| | |

| DENTIFICAZIONE DELL'EMEN | DAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE |
|---------------------------------------|--|
| Numero emendamento e data: | 0 - 10/03/2017 |
| | Lettera PPDI del 31/05/2017 ricevuta il 06/06/2017 Referenti: |
| | marta.dimitri@ppdi.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it Studio |
| | randomizzato, di Fase III, in aperto, multicentrico, a due bracci, di confronto |
| | dell'efficacia di MEK162 versus dacarbazina in pazienti con melanoma in stadio |
| | avanzato inoperabile o metastatico positivo alla mutazione NRAS - Codice |
| | protocollo: CMEK162A2301 - Eudract Number: 2012-003593-51- Fase III. Studio |
| | approvato dal C.Etico nella riunione del 25/06/13, promosso da Array BioPharma |
| | Inc., che interessa la UOC di Immunoterapia Oncologica (Centro coordinatore |
| Descrizione dell'emendamento e | nazionale: Oncologia Medica IRCCS Fondazione G. Pascale NAPOLI Dr. Paolo |
| motivi per apportarlo: | Antonio ASCIERTO). Codice: CMEK162A2301 Versione del protocollo: 05 Data |
| | del protocollo:2015-10-26. Presentazione, per approvazione, dell'emendamento |
| | sostanziale identificato con il codice: Em 012_Investigator's Brochure MEK162 |
| | Ed. 14 del 10 marzo 2017. Descrizione: The "Reference Safety Information" was |
| | revised in accordance with directives from regulatory authorities and based upon a |
| | revised methodology for the determination of events considered expected for |
| | binimetinib and to align with current MedDRA terminology. L'emendamento |
| | sostanziale giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1200,00 + imposta di |
| | bollo). |
| Eventuali osservazioni (testo libero) | |

| DOCUMENTAZI | ONE PRESENTATA |
|--|---|
| Lettera di | |
| 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 PPDI del 31/05/2017 ricevuta il 06/06/2017 Referenti: marta.dimitri@ppdi.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it Studio randomizzato, di Fase III, in aperto, multicentrico, a due bracci, di confronto dell'efficacia di MEK162 versus dacarbazina in pazienti con melanoma in stadio avanzato inoperabile o metastatico positivo alla mutazione NRAS - Codice protocollo: CMEK162A2301 - Eudract Number: 2012-003593-51- Fase III. Studio approvato dal C.Etico nella riunione del 25/06/13, promosso da Array BioPharma Inc., che interessa la UOC di Immunoterapia Oncologica (Centro coordinatore nazionale: Oncologia Medica IRCCS Fondazione G. Pascale NAPOLI Dr. Paolo Antonio ASCIERTO). Codice: CMEK162A2301 Versione del protocollo: 05 Data del protocollo:2015-10-26. Presentazione, per approvazione, dell'emendamento sostanziale identificato con il codice: Em 012_Investigator´s Brochure MEK162 Ed. 14 del 10 marzo 2017. Descrizione: The "Reference Safety Information" was revised in accordance with directives from regulatory authorities and based upon a revised methodology for the determination of events considered expected for binimetinib and to align with current MedDRA terminology. L'emendamento sostanziale giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1200,00 + 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 | INA |
| ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO | |
| Protocollo | NA |
| 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 | 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 | 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 | | |
|----------|--|--|
| | | |