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:	5791

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico			
TITOLO:	Studio di fase III randomizzato in aperto di BMS-936558 verso Docetaxel in soggetti con carcinoma polmonare non-squamoso non a piccole cellule (NSCLC), in stadio avanzato o metastatico precedentemente trattato - Codice protocollo: CA209-057 - Eudract Number: 2012-002472-14 - Fase III		
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	CA209-057, versione, data		
Numero EudraCT:	2012-002472-14		
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	BRISTOL-M.SQUIBB (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?		
	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 EMENDAMEN	TI (SOSTANZIALI E NON SOSTANZIALI), con indicazione della
tipologia, del numero e della data di approvaz	ione/notifica da parte del Comitato Etico a cui afferisce lo
sperimentatore richiedente	
1.	
2.	
3.	
Eventuali note (testo libero)	

TDEN TENER A TION	VEDELA IENGENE ANGENEO HOOGEANIZAA EH DAA WAA AWAA DE
Numero emendamento e data:	NE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE 0 - 09/11/2016
e motivi per apportarlo:	Lettera BMS del 03.03.17 trasmessa tramite OsSC il 06.03.17 Referenti: sibilla.valori@bms.com,federica.larizza@bms.com,michela.vicinanza@bms.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it Studio di fase III randomizzato in aperto di BMS-936558 verso Docetaxel in soggetti con carcinoma polmonare non-squamoso non a piccole cellule (NSCLC), in stadio avanzato o metastatico precedentemente trattato - Codice protocollo: CA209-057 - Eudract Number: 2012-002472-14 - Fase III UOC Immunoterapia Oncologica, Dott. Michele Maio(Centro coordinatore nazionale). CA209-057 - Versione del protocollo: Revprot05 - Data del protocollo:2016-09-15 Presentazione, per approvazione, dell'emendamento sostanziale identificato con il codice: CA11EC13 v.1.0 del 09/11/2016. Descrizione: Scopo principale di questo emendamento è di fornire la possibilità, per i pazienti in trattamento con nivolumab alla dose di 3mg/ kg ogni due settimane, di passare ad una dose fissa di nivolumab 480 mg somministrata ogni 4 settimane. Inoltre l'emendamento diminuisce il tempo di infusione portandolo a 30 minuti. L'emendamento al protocollo recepisce anche le modifiche all'Investigator Brochure di Nivolumab v. 15 (Revisione annuale Investigator Brochure di Nivolumab, versione 15 + erratum 01 del 15/07/2016 con aggiornamento degli Algoritmi) e comprende i cambiamenti relativi all'uso dei contraccettivi con conseguente aggiornamento dell'Appendice 5. L'emendamento al protocollo e l'aggiornamento dell'IB Nivolumab versione 15 richiedono delle modifiche alle informazioni per i soggetti. Pertanto, è stato redatto l'addendum n. 6 al Modulo di Informazione per il Soggetto e di Consenso Informato principale. L'emendamento sostanziale giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).
Eventuali osservazioni (testo libero):	

ZIONE PRESENTATA
Sì
Sì
SI Control of the con
Lettera BMS del 03.03.17 trasmessa tramite OsSC il 06.03.17 Referenti: sibilla.valori@bms.com,federica.larizza@bms.com,michela.vicinanza@bms.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it Studio di fase III randomizzato in aperto di BMS-936558 verso Docetaxel in soggetti con carcinoma polmonare non-squamoso non a piccole cellule (NSCLC), in stadio avanzato o metastatico precedentemente trattato - Codice protocollo: CA209-057 - Eudract Number: 2012-002472-14 - Fase III UOC Immunoterapia Oncologica, Dott. Michele Maio(Centro coordinatore nazionale). CA209-057 - Versione del protocollo: Revprot05 - Data del protocollo:2016-09-15 Presentazione, per approvazione, dell'emendamento sostanziale identificato con il codice: CA11EC13 v.1.0 del 09/11/2016. Descrizione: Scopo principale di questo emendamento è di fornire la possibilità, per i pazienti in trattamento con nivolumab alla dose di 3mg/ kg ogni due settimane, di passare ad una dose fissa di nivolumab 480 mg somministrata ogni 4 settimane. Inoltre l'emendamento diminuisce il tempo di infusione portandolo a 30 minuti. L'emendamento al protocollo recepisce anche le modifiche all'Investigator Brochure di Nivolumab v. 15 (Revisione annuale Investigator Brochure di Nivolumab, versione 15 + erratum 01 del 15/07/2016 con aggiornamento degli Algoritmi) e comprende i cambiamenti relativi all'uso dei contraccettivi con conseguente aggiornamento dell'Appendice 5. L'emendamento al protocollo e l'aggiornamento dell'IB Nivolumab versione 15 richiedono delle modifiche alle informazioni per i soggetti. Pertanto, è stato redatto l'addendum n. 6 al Modulo di Informazione per il Soggetto e di Consenso Informato principale. L'emendamento 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 allo svolgimento clinico dello studio" (definizione emendamento sostanziale dal DM 21 dicembre 2007)	NA
L'emendamento è stato oggetto di misure urgenti ed adeguate per proteggere i soggetti dello studio contro ogni possibile rischio	NA
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO	
Protocollo	Sì
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	NA
Informative al paziente/genitore/tutore legale	Sì
Informazioni al medico curante	Sì
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	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	Sì
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 A	ASPETTI PARTICOLARI	CHE SI RITIENE DI PO	RTARE ALL'ATTEN	ZIONE DEL	COMITATO
ETICO (testo libero):				

Relatori	