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:	1102

ELL'EMENDAMENTO allo studio clinico
STUDIO MULTICENTRICO,IN APERTO,RANDOMIZZATO DI FASE IIDI
CARFILZOMIB,CICLOFOSFAMIDE EDESAMETASONE (CCyd)come terapia di
INDUZIONEpre-trapianto e consolidamentopost-trapianto
oCARFILZOMIB,LENALIDOMIDE EDESAMETASONE (CRd)come terapia di
INDUZIONEpre-trapianto e consolidamentopost-trapianto o trattamentocontinuato
conCARFILZOMIB,LENALIDOMIDE EDESAMETASONE (12 cicli)senza trapianto, il tutto
seguitoda MANTENIMENTO conLENALIDOMIDE (R) versusLENALIDOMIDE
ECARFILZOMIB (CR) INPAZIENTI CON NUOVADIAGNOSI DI MIELOMAMULTIPLO
(MM)ELEGGIBILI ALTRAPIANTO AUTOLOGO -Codice protocollo:
UNITOMM-01/FORTE - EudractNumber: 2014-000782-53 -Fase II
UNITOMM-01/FORTE, versione, data
2014-000782-53
(Profit)
(FIOIII)
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 EMENDAMENTI (SOSTANZIA	ALI 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)			

IDENTIFICAZION:	E DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero emendamento e data:	0 - 26/01/2017
dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera Clirest del 22/02/17 pervenuta il 01/03/17 Referenti: paola.granata@clirest.it,cristianacafarelli21@gmail.com STUDIO MULTICENTRICO,IN APERTO,RANDOMIZZATO DI FASE IIDI CARFILZOMIB,CICLOFOSFAMIDE EDESAMETASONE (CCyd)come terapia di INDUZIONEpre-trapianto e consolidamentopost-trapianto oCARFILZOMIB,LENALIDOMIDE EDESAMETASONE (Crd) come terapia di INDUZIONEpre-trapianto e consolidamentopost-trapianto o trattamentocontinuato conCARFILZOMIB,LENALIDOMIDE EDESAMETASONE (12 cicli)senza trapianto, il tutto seguitoda MANTENIMENTO conLENALIDOMIDE (R) versusLENALIDOMIDE

	ECA DEIL ZOMID (CD) INDA ZIENIZI CON NIJOVA DIA CNOCI DI MIEL OMAMILI TIDI O
	ECARFILZOMIB (CR) INPAZIENTI CON NUOVADIAGNOSI DI MIELOMAMULTIPLO
	(MM)ELEGGIBILI ALTRAPIANTO AUTOLOGO - Codice protocollo: UNITOMM-01/FORTE -
	EudractNumber: 2014-000782-53 -Fase II - UNITOMM-01/FORTE v. 2.0 del 01/02/16. UOC
	Ematologia, Prof.ssa Monica Bocchia, Responsabile della Sperimentazione, Dott. Alessandro
	Gozzetti (Centro coordinatore nazionale: U.O.di Ematologia e Trapianto di Cellule Staminali -
	IRCCS/CROB Rionero in Vulture PZ, Dott. Pellegrino Musto). Presentazione, per approvazione di
	emendamento sostanziale identificato con il codice: 2.0 del 26/01/17. Descrizione: adozione del
	modulo lettera informativa per il partener in gravidanza v. 1.0 del 26/01/2017. L'emendamento di
	tipo sostanziale giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).
Eventuali	
osservazioni (testo	
libero):	

DOCUMENTAZIO	ONE PRESENTATA
Lettera di	
trasmissione,	
contenente le	
motivazioni per	Sì
considerare	
l'emendamento	
come sostanziale,	
firmata e datata	
Appendice 9 (se	Sì
applicabile)	01
Elenco dei	
documenti	
emendati in	
versione	
track-change e	
clean	
Informazioni di supporto, se applicabili	Lettera Clirest del 22/02/17 pervenuta il 01/03/17 Referenti: paola.granata@clirest.it,cristianacafarelli21@gmail.com STUDIO MULTICENTRICO,IN APERTO,RANDOMIZZATO DI FASE IIDI CARFILZOMIB,CICLOFOSFAMIDE EDESAMETASONE (CCyd)come terapia di INDUZIONEpre-trapianto e consolidamentopost-trapianto oCARFILZOMIB,LENALIDOMIDE EDESAMETASONE (Crd) come terapia di INDUZIONEpre-trapianto e consolidamentopost-trapianto o trattamentocontinuato conCARFILZOMIB,LENALIDOMIDE EDESAMETASONE (12 cicli)senza trapianto, il tutto seguitoda MANTENIMENTO conLENALIDOMIDE (R) versusLENALIDOMIDE ECARFILZOMIB (CR) INPAZIENTI CON NUOVADIAGNOSI DI MIELOMAMULTIPLO (MM)ELEGGIBILI ALTRAPIANTO AUTOLOGO - Codice protocollo: UNITOMM-01/FORTE - EudractNumber: 2014-000782-53 -Fase II - UNITOMM-01/FORTE v. 2.0 del 01/02/16. UOC Ematologia, Prof.ssa Monica Bocchia, Responsabile della Sperimentazione, Dott. Alessandro Gozzetti (Centro coordinatore nazionale: U.O.di Ematologia e Trapianto di Cellule Staminali - IRCCS/CROB Rionero in Vulture PZ, Dott. Pellegrino Musto). Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice: 2.0 del 26/01/17. Descrizione: adozione del modulo lettera informativa per il partener in gravidanza v. 1.0 del 26/01/2017. 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 allo svolgimento clinico dello studio" (definizione emendamento sostanziale dal DM 21 dicembre 2007)	Sì
L'emendamento è stato oggetto di misure urgenti ed adeguate per proteggere i soggetti dello studio contro ogni	Sì

ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO Protocollo Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP Informative al paziente/genitore/tutore legale Informazioni al medico curante	NA NA Sì Sì
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP Informative al paziente/genitore/tutore legale	NA Sì Sì
Informative al paziente/genitore/tutore legale	Sì Sì
	Sì
Informazioni al madica guranta	
informazioni ai medico curante	NΛ
Sperimentatore principale di un centro	11/1
Polizza assicurativa	NA
Bozza di convenzione	NA
Altro (specificare):	
L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio	Sì
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	Sì
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		