Data e numero di protocollo (assegnato dagl	i uffici AOUM)						
Inserito in osservatorio AIFA (OSsC):							
Data di avvio procedura di validazione:							
Numero dello studio nell'Ordine del Giorno:				10097			
IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMEN	NTO allo studio	clinico					
TITOLO:	Sperimentazione multicentrica di fase 2, in aperto, a braccio singolo di lenvatinib per il trattamento del carcinoma anaplastico della tiroide (ATC)						
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	E7080-M000-213, versione, data						
Numero EudraCT:	2015-001929-17						
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	EISAI LTD UK (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 SPERIMENT	ATORE RESPO	ONSARII	E DEL I	O STUDI	(richiedente		
(Qualifica) Cognome e Nome:	THORE REST	51157 IDIL		20 01 001	O (Hemedena	<u>')</u>	
Sede di svolgimento dello studio:			,				
tipologia, del numero e della data di appro sperimentatore richiedente 1. 2. 3.							
Eventuali note (testo libero)							
IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMEN	NTO "SOSTANZ	ZIALE" D	A VALI	UTARE			
Numero emendamento e data:		0 - 01/08/					
Descrizione dell'emendamento e motivi per a	apportarlo:	Sospensio	netemp	oraneadell	arruolamento	-1Agosto201	17
Eventuali osservazioni (testo libero):							
DOCUMENTAZIONE PRESENTATA							
Lettera di trasmissione, contenente le motiva	azioni per consid	lerare l'em	endame	nto come s	ostanziale, fir	mata e	Sì
datata							
Appendice 9 (se applicabile)							Sì
Elenco dei documenti emendati in versione t	rack-change e c	lean					_
Informazioni di supporto, se applicabili							J
RICHIESTA DOCUMENTAZIONE INTEG	GRATIVA						
Specificare i documenti mancanti e la data d							
Specificare i documenti ricevuti e la data di							
Eventuali elementi critici riscontrati (testo li							
ELEMENTI DA VALUTARE							
L'emendamento è tale da "incidere sulla sicu sperimentazione o modificare l'interpretazion scientifica a sostegno dello svolgimento dell	ne della docume	ntazione	Sì				
significativi in relazione allo svolgimento cli							
(definizione emendamento sostanziale dal D							
L'emendamento è stato oggetto di misure urg proteggere i soggetti dello studio contro ogn	i possibile rischi		NA				
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMEND	AMENTO	-	NT A				
Urotogollo			N I /N				

	T
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 AP	PLICABILE) 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	NA
Variazione dei criteri di sicurezza per interrompere il trattamento	Sì
sperimentale	SA¬
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		