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:	1152

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico		
TITOLO:	Sperimentazione di Fase III multicentrica, in aperto di avelumab (MSB0010718C) rispetto a docetaxel in soggetti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule che progredito dopo una doppietta contenente platino - Codice protocollo: EMR100070-004 - Eudract Number: 2014-005060-15 - Fase III	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	EMR100070-004, versione, data	
Numero EudraCT:	2014-005060-15	
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 E tipologia, del numero e della data di approvazione/notifica da parte	**
sperimentatore richiedente	uci Conntato Etico a cui ancrisce io
1.	
2.	
3.	
Eventuali note (testo libero)	

IDENTIFICAZION	E DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero	
emendamento e	1 - 31/03/2017
data:	
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera QUINTILES del 08/08/17 ricevuta il 21/08/17 Referenti: anna.ongetta@quintiles.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it Sperimentazione di Fase III multicentrica, in aperto di avelumab (MSB00I07I8C) rispetto a docelaxel in soggetti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule che è progredito dopo una doppietta contenente platino- Codice protocollo: EMR100070-004 - Eudract Number: 2014-005060-15 - Fase III - UOC Immunoterapia Oncologica, Dott. Michele Maio (centro coordinatore fondazione IRCSS Istituto Nazionale deiTumori Milano Dr ssa Garassino.) EMR100070-004- clinical trial protocol v 6,0- Data: 10/01/2017 Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice: aggiornamento sostanziale alla IB (versione 7 del 31/03/2017). Descrizione: aggiornamenti sulla sicurezza clinica e l'efficacia ed il meccanismo d'azione derivanti da studi clinici in corso e conseguente aggiornamento del modello di informazione consenso informato. L'emendamento di tipo sostanziale giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).
Eventuali	
osservazioni (testo	
libero):	

DOCUMENTAZIONE PRESENTATA

Lettera di trasmissione, contenente le motivazioni per considerare l'emendamento come sostanziale, firmata e datata	Sì
Appendice 9 (se applicabile)	Sì
Elenco dei documenti emendati in versione track-change e clean	
Informazioni di supporto, se applicabili	

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):	

ELEMENTELDA VALLITADE	
ELEMENTI DA VALUTARE	1
L'emendamento è tale da "incidere sulla sicurezza dei soggetti della sperimentazione o modificare l'interpretazione	C)
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	+
possibile rischio	NA
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO	
Protocollo	NA
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	Sì
Informative al paziente/genitore/tutore legale	Sì
Informazioni al medico curante	NA
Sperimentatore principale di un centro	NA
Polizza assicurativa	NA
Bozza di convenzione	
	NA
Altro (specificare):	NT A
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	٦,,
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 DEL COMITATO ETICO (testo libero):

Relatori			