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:	1042

IDENTIFICAZIONE DELL'	IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico		
Studio internazionale di fase II che valuta la tollerabilit e lefficacia di una chemi sequenziale con Methotrexate-Citarabina seguita dallo schema R-ICE, cui segue chemioterapia ad alte dosi supportata da trapianto di cellule staminali autologhe soggetti affetti da linfoma a cellule B sistemico con localizzazione al sistema nei centrale presente alla diagnosi o alla recidiva (schema MARIETTA) - Codice ide studio: IELSG42 - Codice EudraCT: 2014-003031-19 - Fase II			
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	IELSG42, versione, data		
Numero EudraCT:	2014-003031-19		
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	(No 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:	2		

ELENCO STORICO DEGLI EMENDAMEN	TI (SOSTANZIALI E NON SOSTANZIALI), con indicazione della
tipologia, del numero e della data di approvazi	ione/notifica da parte del Comitato Etico a cui afferisce lo
sperimentatore richiedente	
1.	
2.	
3.	
Eventuali note (testo libero)	

IDENTIFICAZIONE 1	DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero emendamento e data:	0 - 01/02/2017
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Presentazione, per approvazione, dell'emendamento sostanziale identificato con il codice: n.2 (protocollo v. 4 del 01/02/2017). La richiesta di emendamento sostanziale riguarda: l'aumento dell'accrual in Italia da 30 a 45 pazienti, integrazioni e precisazioni apportate alla sezione n.8 Treatment Plan del protocollo, relative allo schema di trattamento e alla durata di infusione della citarabina). Viene tramesso il certificato assicurativo aggiornato (numero di soggetti partecipanti aumentato da 30 a 45). Nel consenso Informato e foglio Informativo per il paziente, Modulo Privacy, Modulo Privacy donne in gravidanza, lettera al curante è stata corretta la denominazione del Promotore e ad apportare modifiche minori. Vengono trasmesse anche le versioni più aggiornate delle SmPCs dei farmaci in studio.
Eventuali osservazioni	
(testo libero):	

DOCUMENTAZIONE P	PRESENTATA
Lettera di trasmissione,	Sì

contenente le	
motivazioni per	
considerare	
l'emendamento come	
sostanziale, firmata e	
datata	
Appendice 9 (se applicabile)	Sì
Elenco dei documenti	
emendati in versione	
track-change e clean	
Informazioni di supporto, se applicabili	Presentazione, per approvazione, dell'emendamento sostanziale identificato con il codice: n.2 (protocollo v. 4.0 del 01/02/2017). La richiesta di emendamento sostanziale riguarda: l'aumento dell'accrual in Italia da 30 a 45 pazienti, integrazioni e precisazioni apportate alla sezione n.8 Treatment Plan del protocollo, relative allo schema di trattamento e alla durata di infusione della citarabina). Viene tramesso il certificato assicurativo aggiornato (numero di soggetti partecipanti aumentato da 30 a 45). Nel consenso Informato e foglio Informativo per il paziente, Modulo Privacy, Modulo Privacy donne in gravidanza, lettera al curante è stata corretta la denominazione del Promotore e ad apportare modifiche minori. Vengono trasmesse anche le versioni più aggiornate delle SmPCs dei farmaci in studio.

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	
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO	1
Protocollo	Sì
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	Sì
Informative al paziente/genitore/tutore legale	Sì
Informazioni al medico curante	Sì
Sperimentatore principale di un centro	NA
Polizza assicurativa	Sì
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	ı
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	Sì
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 DEI	. COMITATO
ETICO (testo libero):	

Relatori		