

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

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico	
TITOLO:	STUDIO MULTICENTRICO, IN APERTO, RANDOMIZZATO DI FASE II DI CARFILZOMIB, CICLOFOSFAMIDE E DESAMETASONE (CCyD) come terapia di INDUZIONE pre-trapianto e consolidamento post-trapianto o CARFILZOMIB, LENALIDOMIDE E DESAMETASONE (CRd) come terapia di INDUZIONE pre-trapianto e consolidamento post-trapianto o trattamento continuato con CARFILZOMIB, LENALIDOMIDE E DESAMETASONE (12 cicli) senza trapianto, il tutto seguito da MANTENIMENTO con LENALIDOMIDE (R) versus LENALIDOMIDE E CARFILZOMIB (CR) IN PAZIENTI CON NUOVA DIAGNOSI DI MIELOMA MULTIPLO (MM) ELEGGIBILI AL TRAPIANTO AUTOLOGO - Codice protocollo: UNITOMM-01/FORTE - Eudract Number: 2014-000782-53 - Fase II
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	UNITOMM-01/FORTE, versione , data
Numero EudraCT:	2014-000782-53
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 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)	

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE	
Numero emendamento e data:	1 - 31/05/2017
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	l'emendamento riguarda l'avvenuto passaggio da Fisher ad Amgen Breda per la distribuzione del farmaco Carfilzomib. Il farmaco verrà importato, etichettato, confezionato, rilasciato e distribuito direttamente da Amgen Europe B.V., in Breda, e non più da Fisher. Documentazione di supporto: Manufacturing Authorisation for Investigational Medicinal Products (MIA-IMP) per il sito Amgen Breda (autorizzazione n.108520 F) ricevuta da EMA's EudraGMDP database. L'indirizzo del sito Amgen è il seguente: Amgen Europe B.V., Minervum 7061, BREDA, 4817ZK, Netherlands La MIA (IMP) autorizza il sito Amgen Breda a condurre attività di importazione, etichettatura, confezionamento, rilascio e distribuzione del farmaco Carfilzomib Amgen Qualified Person statement Carfilzomib carton label Carfilzomib vial label IMPD cross

	reference letter, identica a quella inviata con la sottomissione iniziale dello studio, in quanto Amgen ha confermato la sua attuale validità.
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)	NA
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):	

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	NA
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 APPLICABILE) E RIVALUTATI	
Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti	NA
Procedure per la qualità dei dati	Sì
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 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