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:	10490

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico		
TITOLO:	Sperimentazione di fase I, in aperto, a dosi multiple crescenti, volta a valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e l'attività biologica e clinica di MSB0011359C in soggetti affetti da tumori solidi metastatici o localmente avanzati e con espansione a indicazioni selezionate	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	EMR200647-001, versione, data	
Numero EudraCT:	2015-004366-28	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	MERCK KGAA (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	NE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero	
emendamento e	1 - 22/02/2017
data:	
	Lettera Quintiles del 03/05/17 pervenuta il 11/05/17 Referenti:
	QMIL_OsSC_Update@quintiles.com,valeria.deho@quintiles.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it
	Sperimentazione di fase I, in aperto, a dosi multiple crescenti, volta a valutare la sicurezza, la tollerabilità,
	la farmacocinetica e l'attività biologica e clinica di MSB0011359C in soggetti affetti da tumori solidi
	metastatici o localmente avanzati e con espansione a indicazioni selezionate . Codice protocollo:
Descrizione	EMR200647-001- Codice Eudract: 2015-004366-28, UOC Immunoterapia Oncologica, Dr Michele Maio (
dell'emendamento	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese (IEO Istituto Europeo di Oncologia- oncologia medica
e motivi per	coordinatore nazionale) EMR200647-001 Versione 5.0 14/12/2016. Presentazione, per approvazione, di
apportarlo:	emendamento sostanziale identificato con il codice: Emendamento nr. 3: Protocollo v 6.0, 22Feb2017.
	Descrizione: Le modifiche principali sono l'aggiunta di ulteriori due coorti: una (30 mg/kg) nella pafte di
	studio riguardante lincremento della dose e l'altra (carcinoma cervicale) nella parte riguardante Ia fase di
	espansione della dose. Un'ulteriore modifica riguarda l'interruzione del trattamento a causa di anomalie
	nell'amilasi o lipasi associata al farmaco. L'emendamento di tipo sostanziale giustifica il pagamento degli
	oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).
Eventuali	
osservazioni (testo	
libero):	

DOCUMENTA	ZIONE PRESENTATA
Lettera di	
trasmissione,	
contenente le	
motivazioni per	
considerare	Sì
l'emendamento	
come	
sostanziale,	
firmata e datata	
Appendice 9	Sì
(se applicabile)	O1
Elenco dei	
documenti	
emendati in	
versione	
track-change e	
clean	
Informazioni di supporto, se applicabili	Lettera Quintiles del 03/05/17 pervenuta il 11/05/17 Referenti: QMIL_OsSC_Update@quintiles.com,valeria.deho@quintiles.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it Sperimentazione di fase I, in aperto, a dosi multiple crescenti, volta a valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e l'attività biologica e clinica di MSB0011359C in soggetti affetti da tumori solidi metastatici o localmente avanzati e con espansione a indicazioni selezionate . Codice protocollo: EMR200647-001- Codice Eudract: 2015-004366-28, UOC Immunoterapia Oncologica, Dr Michele Maio (Azienda Ospedaliera Universitaria Senese (IEO Istituto Europeo di Oncologia- oncologia medica coordinatore nazionale) EMR200647-001 Versione 5.0 14/12/2016. Presentazione, per approvazione, di emendamento sostanziale identificato con il codice: Emendamento nr. 3: Protocollo v 6.0, 22Feb2017. Descrizione: Le modifiche principali sono l'aggiunta di ulteriori due coorti: una (30 mg/kg) nella pafte di studio riguardante lincremento della dose e l'altra (carcinoma cervicale) nella parte riguardante Ia fase di espansione della dose. Un'ulteriore modifica riguarda l'interruzione del trattamento a causa di anomalie nell'amilasi o lipasi associata al farmaco. 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 possibile rischio	NA
ELEMENTI MODIFICATI DALL'EMENDAMENTO	
Protocollo	Sì
Dati sulla qualità e/o sicurezza dell'IMP	NA
Informative al paziente/genitore/tutore legale	Sì
Informazioni al medico curante	Sì
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	NA
Obiettivi dello studio	Sì
Disegno dello Studio	Sì
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	Sì
Criteri di esclusione	Sì
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 COM	ITATO
ETICO (testo libero):	

Relatori	