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:	1067

IDENTIFICAZIONE DELL'EMEND	PAMENTO allo studio clinico
TITOLO:	Studio MIRO (Molecularly Immunoradio-therapy Oriented): studio multicentrico di fase II per il trattamento su base molecolare dei Linfomi Follicolari stadio I/II con radioterapia locale con/senza Ofatumumab - Codice protocollo: FIL_MIRO
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	FIL_MIRO, versione, data
Numero EudraCT:	2012-001676-11
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	(No Profit)
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	**
ipologia, 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)	

IDENTIFICAZION:	E DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero emendamento e data:	0 - 23/01/2017
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera FIL del 25/05/2017 trasmessa tramite OsSC il 20/06/17 Referenti: segreteria@filinf.it,cristianacafarelli21@gmail.com Studio MIRO (Molecularly Immunoradio-therapy Oriented): studio multicentrico di fase II per il trattamento su base molecolare dei Linfomi Follicolari stadio I/II con radioterapia locale con/senza Ofatumumab - Codice protocollo: FIL_MIRO Codice EudraCT: 2012-001676-11 - Fase II. Studio, approvato dal C.Etico il 16/03/15, non commerciale promosso dalla Fondazione Italiana Linfomi – Onlus (FIL) con sede legale in Alessandria, Piazza Turati, 5, che interessa la UOC Ematologia, Prof.ssa Monica Bocchia, Responsabile della sperimentazione: Dott. Alberto Fabbri (Centro coordinatore nazionale: UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI ROMA 'LA SAPIENZA' - ROMA DR. ALESSANDRO PULSONI). Codice: FIL_MIRO Versione del protocollo: 1.1 - Data del protocollo:2014-11-12 Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice: EM. SOST1 (protocollo NUOVA VERSIONE: V2.0 del 23_01_2017). Descrizione delle modifiche: dettagliato periodo inizio screening. Discrepanza tra sinossi e protocollo aggiornato criterio in maniera uniforme. Aggiunto ecg in fase di screening presente in appedice 2 ma non in descrittivo protocollo. Aggiornato calcolo dei giorni di infusione. Aggiornato calcolo dei giorni esame TAC. Corretta definizione di PFS. Aggiunta informazione relativa allo studio biologico. Nel consenso informato inoltre: specificati meglio i timepoints dello studio, dettagliati meglio i metodi contraccetivi.
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	Lettera FIL del 25/05/2017 trasmessa tramite OsSC il 20/06/17 Referenti: segreteria@filinf.it,cristianacafarelli21@gmail.com Studio MIRO (Molecularly Immunoradio-therapy Oriented): studio multicentrico di fase II per il trattamento su base molecolare dei Linfomi Follicolari stadio I/II con radioterapia locale con/senza Ofatumumab - Codice protocollo: FIL_MIRO Codice EudraCT: 2012-001676-11 - Fase II. Studio, approvato dal C.Etico il 16/03/15, non commerciale promosso dalla Fondazione Italiana Linfomi – Onlus (FIL) con sede legale in Alessandria, Piazza Turati, 5, che interessa la UOC Ematologia, Prof.ssa Monica Bocchia, Responsabile della sperimentazione: Dott. Alberto Fabbri (Centro coordinatore nazionale: UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI ROMA 'LA SAPIENZA' - ROMA DR. ALESSANDRO PULSONI). Codice: FIL_MIRO Versione del protocollo: 1.1 - Data del protocollo:2014-11-12 Presentazione, per approvazione di emendamento sostanziale identificato con il codice: EM. SOST1 (protocollo NUOVA VERSIONE: V2.0 del 23_01_2017). Descrizione delle modifiche: dettagliato periodo inizio screening. Discrepanza tra sinossi e protocollo aggiornato criterio in maniera uniforme. Aggiunto ecg in fase di screening presente in appedice 2 ma non in descrittivo protocollo. Aggiornato calcolo dei giorni di infusione. Aggiornato calcolo dei giorni esame TAC. Corretta definizione di PFS. Aggiunta informazione relativa allo studio biologico. Nel consenso informato inoltre: specificati meglio i timepoints dello studio, dettagliati meglio i metodi contraccetivi.

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	Sì
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	Sì
Aggiunta o eliminazione di test o di misurazioni	Sì
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	