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:	10393

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAMENTO allo studio clinico		
TITOLO:	Sperimentazione clinica di fase III randomizzata a gruppi paralleli di OSE 2101 come seconda linea dopo un precedente fallimento di chemioterapia a base di platino o come terza linea dopo fallimento di platino e fallimento di checkpoint inibitors, rispetto al trattamento standard (docetaxel o pemetrexed) nei pazienti HLA-A2 positivi con cancro del polmone non a piccole cellule localmente avanzato (IIIB) o metastatico, inadatti per la radioterapia.	
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	OSE2101C301, versione, data	
Numero EudraCT:	2015-003183-36	
Indicazione del promotore (specificare anche se profit o no-profit):	ORPHAN EUROPE SARL (Profit)	
	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)		

IDENTIFICAZION	NE DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero	
emendamento e	0 - 14/02/2017
data:	
dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera Orion 13/04/17 pervenuta il 14/04/17 Referenti: sadiq.lutfi@OrionCRO.com,alain.chatelin@osepharma.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it Sperimentazione clinica di fase III randomizzata a gruppi paralleli di OSE2101 come seconda o terza linea rispetto al trattamento standard (docetaxel o pemetrexed) nei pazienti HLA-A2 positivi con cancro del polmone non a piccole cellule localmente avanzato (IIIB) inadatto per la radioterapia o metastatico (IV). (OSE2101C301) - Codice protocollo: OSE2101C301 - Eudract Number: 2015-003183-36 - Fase III. Studio approvato dal CEAVSE il 18/01/2016, promosso da ORPHAN SYNERGY EUROPE – PHARMA, tramite Orion Clinical Services Ltd, 7 Bath Road, Slough Berkshire SLI 3UA Untted Kingdom, che interessa la UOC Immunoterapia Oncologica, Dr. Michele Maio (Centro coordinatore nazionale: ONCOLOGIA - Oncologia dell'Ospedale Vito Fazzi di Lecce, Dr. Gianpiero Diego). Codice OSE2101C301 v.3 del 14/02/2017 Presentazione, per approvazione, di emendamento sostanziale identificato con il codice: SAE3 PROTOCOLLO V.3 14/02/2017. Modifiche principali: titolo dello studio, obiettivo primario, numero di centri partecipanti, criteri di inclusione. L'emendamento sostanziale giustifica il pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo).
Eventuali	
osservazioni (testo	
libero):	

DOCUMENTAZI	IONE PRESENTATA
Lettera di	
trasmissione,	
contenente le	
motivazioni per	
considerare Sì	ì
l'emendamento	
come	
sostanziale,	
firmata e datata	
Appendice 9 (se applicabile)	ì
Elenco dei	
documenti	
emendati in	
versione	
track-change e	
clean	
L	Lettera Orion 13/04/17 pervenuta il 14/04/17 Referenti:
sa	adiq.lutfi@OrionCRO.com,alain.chatelin@osepharma.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it
S_1	Sperimentazione clinica di fase III randomizzata a gruppi paralleli di OSE2101 come seconda o terza
liı	inea rispetto al trattamento standard (docetaxel o pemetrexed) nei pazienti HLA-A2 positivi con cancro
de	lel polmone non a piccole cellule localmente avanzato (IIIB) inadatto per la radioterapia o metastatico
Informazioni di	IV). (OSE2101C301) - Codice protocollo: OSE2101C301 - Eudract Number: 2015-003183-36 - Fase
supporto se	II. Studio approvato dal CEAVSE il 18/01/2016, promosso da ORPHAN SYNERGY EUROPE –
ennlieshili Pl	PHARMA, tramite Orion Clinical Services Ltd, 7 Bath Road, Slough Berkshire SLI 3UA Untted
K	Kingdom, che interessa la UOC Immunoterapia Oncologica, Dr. Michele Maio (Centro coordinatore
	azionale: ONCOLOGIA - Oncologia dell'Ospedale Vito Fazzi di Lecce, Dr. Gianpiero Diego). Codice
	OSE2101C301 v.3 del 14/02/2017 Presentazione, per approvazione, di emendamento sostanziale
	dentificato con il codice: SAE3 PROTOCOLLO V.3 14/02/2017. Modifiche principali: titolo dello
	tudio, obiettivo primario, numero di centri partecipanti, criteri di inclusione. L'emendamento
SC	ostanziale 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	Sì
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):	Modifiche principali: titolo dello studio, obiettivo primario, numero di centri

	partecipanti, criteri di
	inclusione.
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 RIVALI	UTATI
Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti	Sì
Procedure per la qualità dei dati	Sì
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	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		