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'EME	ENDAMENTO allo studio clinico
TITOLO:	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, 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)
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 DEL	LO STUDIO (richiedente)
(Qualifica) Cognome e Nome:	
Sede di svolgimento dello studio:	,

ELENCO STORICO DEGLI EMENDAMENTI (SOSTA	NZIALI E NON SOSTANZIALI), con indicazione del	la	
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'EME	ENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero emendamento e data:	1 - 23/06/2017
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	La CRO Orion con lettera del 04.07.2017, comunica la decisione dello sponsor OSE Immunotherapeutics (OSE), relativa alla sospensione temporanea del reclutamento e la continuazione del trattamento in studio per i pazienti arruolati nella sperimentazione. La raccomandazione dell'IDMC si basa sull'equilibrio rischio-beneficio del trattamento sperimentale nello studio, dal momento che sono stati analizzati 105 pazienti (26 eventi su criterio di sopravvivenza totale). Il profilo di sicurezza previsto è stato osservato in entrambi i gruppi di trattamento. Il profilo di sicurezza osservato nel gruppo di trattamento sperimentale è coerente con le Referente Safety information riportate nella Investigator's Brochure corrente (versione 5.0).
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	NA
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):	sospensione temporanea dell'arruolamento
L'emendamento ha conseguenze per i soggetti già inclusi nello studio	NA
L'emendamento riguarda la sospensione temporanea dello studio	Sì
Eventuali note (testo libero):	sospensione temporanea arruolamento i soggetti in studio continuano il trattamento
ELEMENTI MODIFICATI NEL PROTOCOLLO CLINICO (SE APPLICABILE) E RI	VALUTATI
Aspetti etici, quali tutela dei diritti, salute, benessere dei soggetti	NA
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	NA
Intervallo di età dei partecipanti	NA
	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 CO	OMITATO
ETICO (testo libero):	

Rel	040	<b></b> :
Nei	aw	11