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:	1155

IDENTIFICAZIONE DELL'EMENDAN	MENTO allo studio clinico
TITOLO:	Studio di Fase II, randomizzato, in aperto, controllato con farmaco attivo, su anetumab ravtansine (BAY 94-9343) o vinorelbina, entrambi endovena, in pazienti affetti da mesotelioma pleurico maligno avanzato o metastatico con iperespressione di mesotelina ed in progressione a chemioterapia di prima linea a base di platino-pemetrexed - Codice protocollo: BAY 94-9343 / 15743 - Eudract Number: 2012-003650-88 Fase II
Codice, versione e data del protocollo del promotore:	BAY 94-9343 / 15743, versione, data
Numero EudraCT:	2012-003650-88
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)		

IDENTIFICAZION	E DELL'EMENDAMENTO "SOSTANZIALE" DA VALUTARE
Numero	
emendamento e	0 - 18/04/2017
data:	
Descrizione dell'emendamento e motivi per apportarlo:	Lettera BAYER del 12/05/17 pervenuta il 23/05/2017 Referenti: elisa.novarese@bayer.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it Studio di Fase II, randomizzato, in aperto, controllato con farmaco attivo, su anetumab ravtansine (BAY 94-9343) o vinorelbina, entrambi endovena, in pazienti affetti da mesotelioma pleurico maligno avanzato o metastatico con iperespressione di mesotelina ed in progressione a chemioterapia di prima linea a base di platino-pemetrexed - Codice protocollo: BAY 94-9343 / 15743 - Eudract Number: 2012-003650-88 - Fase II - ID CINECA: 1155. Studio approvato dal C.Etico il 16/11/15, promosso da BAYER HEALTHCARE AG tramite Bayer SpA, Viale Certosa 130 – 20156-Milano, che interessa la UOC Immunoterapia Oncologica, Dott. Michele Maio (Centro coordinatore nazionale: ONCOLOGIA AOU S. Luigi Gonzaga, Prof.ssa Silvia Novello). BAY 94-9343 / 15743 v.4.0 del 18/04/2017. Presentazione, per approvazione, dell'emendamento sostanziale identificato con il codice: global protocol amendment v. 4.0 del 18/04/2017. La modifica sostanziale riguarda l'aggiunta del destrosio come diluente opzionale per Anetumab Ravtansine. L'emendamento, di tipo sostanziale, giustifica il
Eventuali	pagamento degli oneri fissi (Euro 1.200,00 + imposta di bollo.
osservazioni (testo	
libero):	

DOCUMENTAZIO	ONE 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	Lettera BAYER del 12/05/17 pervenuta il 23/05/2017 Referenti: elisa.novarese@bayer.com,dataman.immonco@ao-siena.toscana.it Studio di Fase II, randomizzato, in aperto, controllato con farmaco attivo, su anetumab ravtansine (BAY 94-9343) o vinorelbina, entrambi endovena, in pazienti affetti da mesotelioma pleurico maligno avanzato o metastatico con iperespressione di mesotelina ed in progressione a chemioterapia di prima linea a base di platino-pemetrexed - Codice protocollo: BAY 94-9343 / 15743 - Eudract Number: 2012-003650-88 – Fase II – ID CINECA: 1155. Studio approvato dal C.Etico il 16/11/15, promosso da BAYER HEALTHCARE AG tramite Bayer SpA, Viale Certosa 130 – 20156-Milano, che interessa la UOC Immunoterapia Oncologica, Dott. Michele Maio (Centro coordinatore nazionale: ONCOLOGIA AOU S. Luigi Gonzaga, Prof.ssa Silvia Novello). BAY 94-9343 / 15743 v.4.0 del 18/04/2017. Presentazione, per approvazione, dell'emendamento sostanziale identificato con il codice: global protocol amendment v. 4.0 del 18/04/2017. La modifica sostanziale riguarda l'aggiunta del destrosio come diluente opzionale per Anetumab Ravtansine. 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	Sì
Bozza di convenzione	NA
Altro (specificare):	La modifica sostanziale riguarda l'aggiunta del destrosio come diluente opzionale per Anetumab Ravtansine.
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) I	E RIVALUTATI
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	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	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		