

TITOLO STUDIO	EUDRACT	PROTOCOLLO	SPONSOR/ PROMOTORE	SPERIMENTATORE	U.U.O.O.	DATA AUTORIZZAZIONE AVVIO	Prot/Delibera AUTORIZZAZIONE AVVIO	DATA FIRMA CONTRATTO (ultima data)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi previsti per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Budget Totale della Sperimentazione (A+B)	Titolare della gestione del budget	Data chiusura studio
1 Meccanismo d'azione ed efficacia di un nuovo regime terapeutico di induzione di immunotolleranza basato sulla modulazione della risposta immunitaria: una nuova per i pazienti emofiliaci con inibitore "non responder" ad un trattamento di immunotolleranza di prima linea?	2009-016029-32	ITI-CE-PR	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	TAGLIAFERRI ANNARITA	S.S.D. Centro Hub emofilia e malattie emorragiche congenite	25/02/2010	6327		€ 300.000		€ 300.000	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
2 "Studio di fase III, multicentrico, randomizzato, controllato finalizzato a determinare l'efficacia e la sicurezza del trattamento standard con Lenalidomide e Desametasone versus un nuovo algoritmo che prevede riduzione di dose in pazienti anziani con nuova diagnosi di mieloma multiplo e inadatti a ricevere chemioterapia convenzionale".	2013-004166-33	RV-MM-PI-0752	FO.NE.SA (Fondazione Neoplasie Sangue Onlus)	CRUGNOLA MONICA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	03/03/2015	prot.8605					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
3 Studio di Fase 3, randomizzato, in doppio cieco, multicentrico per confrontare MLN9708 orale in combinazione con lenalidomide e desametasone verso placebo in combinazione con lenalidomide e desametasone in pazienti adulti affetti da mieloma multiplo recidivante e/o refrattario	2011-00549617	C16010	Società PPD Italy srl per Millennium Pharmaceuticals Inc	CRUGNOLA MONICA	U.O. Ematologia e CTMO	05/09/2012	33029	30/10/2012	€ 14.880	€ 7.552	€ 22.432	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
4 A phase II multi-centre, randomized, open label study of maintenance therapy with subcutaneous Bortezomib twice monthly associated with Dexamethasone, in relapsed and refractory multiple myeloma patients after salvage with Bortezomib-based therapy	2013-00432-10	268866138-MMY-2084	FO.NE.SA (Fondazione Neoplasie Sangue Onlus)	CRUGNOLA MONICA	EMATOLOGIA E C.T.M.O.	26/11/2014	prot.42004					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
5 "A prospective, randomized, open label two arm phase III study to evaluate treatment free remission (TFR) rate in patients with Philadelphia-positive CML after two different durations of consolidation treatment with nilotinib 300mg BID"	2012-005124-15	CAMN107AIC05	Opis X Novartis Farma S.p.A.	CRUGNOLA MONICA	U.O. Ematologia e CTMO	17/10/2014	36571	18/10/2014	€ 25.756		€ 25.756	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
6 "A multicenter, open label phase I/II study of Carfilzomib, Cyclophosphamide and Dexamethasone in newly diagnosed multiple myeloma (MM) patients."	2013-001006-28	IST-CAR-601	FO.NE.SA (Fondazione Neoplasie Sangue Onlus)	CRUGNOLA MONICA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	23/06/2014	22055	21/10/2014	€ 730		€ 730	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
7 "Studio di estensione di fase 3b, in aperto, multicentrico sulla sicurezza e l'efficacia di una proteina ricombinante di fusione tra fattore IX di coagulazione e albumina (rIX-EP) in soggetti affetti da emofilia B".	2012-005489-37	CSL6543003	INC Research Italia S.r.l. per conto di CSL Behring GmbH	TAGLIAFERRI ANNARITA	S.S.D. Centro Hub emofilia e malattie emorragiche congenite	18/06/2014	21368	12/06/2014	€ 21.021	€ 1.436	€ 22.457	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
8 A MULTINATIONAL RANDOMISED DOUBLE BLIND PLACEBO CONTROLLED PHASE III EFFICACY AND SAFETY STUDY OF ODM-201 IN MEN WITH HIGH RISK NON METASTATIC CASTRATION RESISTANT PROSTATE CANCER	2013-003820-36	ARAMIS	BAYER AG	GASPARRO DONATELLO	ONCOLOGIA MEDICA	12/02/2015	5563	11/02/2015	€ 37.491	€ 36.000	€ 73.491	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
9 "Studio multicentrico in aperto finalizzato alla valutazione degli esiti a lungo termine della terapia con ABT-450/ritonavir/ABT-267 (ABT-450/r/ABT-267) e ABT-333 con o senza ribavirina (RBV) negli adulti con infezione cronica da virus dell'epatite C (HCV) di genotipo 1 (TOPAZ-I)."	2014-001022-14	M14-423	PPD X AbbVie	FERRARI CARLO	U.O. Malattie Infettive ed Epatologia	10/06/2015	21999	11/06/2015	€ 40.721		€ 40.721	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
10 Studio di fase 3, randomizzato, controllato con placebo, in doppio cieco, della terapia di mantenimento con Ixazomib per via orale dopo terapia iniziale in pazienti con mieloma multiplo di nuova diagnosi non trattati con trapianto di cellule staminali.	2014-001394-13	C16021	Millennium Pharmaceuticals Inc.	CRUGNOLA MONICA	U.O. Ematologia e CTMO	11/11/2015	41210	09/11/2015	€ 55.923	€ 8.686	€ 64.609	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
11 "A multicenter, randomized, open label Phase II of Carfilzomib, Cyclophosphamide and Dexamethasone (CCyD) as pre transplant induction and post transplant consolidation or Carfilzomib, Lenalidomide and Dexamethasone (CRd) as pre transplant induction and post transplant consolidation or continuous treatment with Carfilzomib, Lenalidomide and Dexamethasone (12 cycles) without transplant, all followed by maintenance with Lenalidomide (R) versus Lenalidomide and Carfilzomib (CR) in newly diagnosed multiple myeloma (MM) patients eligible for autologous transplant".	2014-000782-53	UNITO-MM-01	ClIREst x Università degli Studi di Torino-Dipartimento di Biotecnologie Molecolari e Scienze della Salute	CRUGNOLA MONICA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	21/12/2015	46225	22/12/2015	€ 54.000		€ 54.000	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
12 A randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group, multicenter, event-drive Phase III study to investigate the efficacy and safety of finerenone on the reduction of cardiovascular morbidity and mortality in subjects with type 2 diabetes mellitus and the clinical diagnosis of diabetic kidney disease in addition to standard of care.	2015-000950-39	BAY 94-8862/17530	Bayer spa	FIACCADORI ENRICO	U.O. Nefrologia	11/01/2016	590	07/01/2016	€ 130.200		€ 130.200	Università degli Studi di Parma	

TITOLO STUDIO	EUDRACT	PROTOCOLLO	SPONSOR/ PROMOTORE	SPERIMENTATORE	U.U.O.O.	DATA AUTORIZZAZIONE AVVIO	Prot/Delibera AUTORIZZAZIONE AVVIO	DATA FIRMA CONTRATTO (ultima data)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi previsti per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Budget Totale della Sperimentazione (A+B)	Titolare della gestione del budget	Data chiusura studio
A randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group, multicenter, event-driven Phase III study to investigate the efficacy and safety of finerenone, in addition to standard of care, on the progression of kidney disease in subjects with type 2 diabetes mellitus and the clinical diagnosis of diabetic kidney disease.	2015-000990-11	BAY 94-8862/16244	Bayer spa	FIACCADORI ENRICO	U.O. Nefrologia	05/02/2016	4046	07/01/2016	€ 130.200		€ 130.200	Università degli Studi di Parma	17/04/2020
Phase II trial of Temozolomide in patients affected by relapsed sensitive or refractory small cell lung Cancer with MGMT methylation. GOPAV3.	2013-003150-25	TeRes IRST 162.09	Istituto Scientifico Romagnolo per lo Studio e la Cura dei Tumori (IRST) IRCCS di Meldola	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	05/02/2016	4049	29/01/2016				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	14/02/2019
Studio multicentrico, prospettico, in aperto, in pazienti affetti da tumore del polmone non a piccole cellule, in stadio IIIB/IV o recidivante, dopo il fallimento della chemioterapia di prima linea in cui è previsto un trattamento che valuta l'efficacia e la sicurezza di BIBF 1120 orale in associazione terapia standard con docetaxel, che potrà essere somministrato (a discrezione del medico di riferimento) con schema settimanale o trisettimanale." SENECA: Nintedanib in seconda linea del Tumore polmonare non a piccole cellule (NSCLC).	2014-005016-42	SENECA	Dipartimento di Oncologia Università degli studi di Torino	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	05/02/2016	4043					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Studio multinazionale, multicentrico, prospettico, in aperto e non controllato volto a valutare l'efficacia e la sicurezza del trapianto di colture autologhe di cellule staminali limbari (ACLSCT) per la ricostruzione dell'epitelio corneale in pazienti con deficit di cellule staminali limbari dovuto a ustioni oculari (HOLOCORE).	2014-002845-23	CCD-GPLSCD01-03	CROMSOURCE per conto di Chiesi Farmaceutici S.p.A.	MACALUSO CLAUDIO	U.O. Oculistica	11/03/2016	8857	29/02/2016	€ 78.535	€ 215	€ 78.750	Università degli Studi di Parma	
Studio di fase 3 randomizzato su margetuximab + chemioterapia vs. trastuzumab + chemioterapia nel trattamento di pazienti con carcinoma mammario HER2+ metastatico precedentemente trattati con due terapie anti-HER2 che necessitano di terapia sistemica.	2015-000380-13	CP-MGAH22-04	Parexel per conto di MacroGenics Inc	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	18/03/2016	9752	14/03/2016	€ 11.397		€ 11.397	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Programma di accesso a lungo termine per soggetti con asma grave che hanno preso parte ad uno studio clinico con mepolizumab sponsorizzato da GSK.	2015-001152-29	201956	OPIS per conto di GlaxoSmithKline S.P.A.	CHETTA ALFREDO ANTONIO	U.O. Clinica Pneumologica	20/04/2016	13850	19/04/2016	€ 13.080		€ 13.080	Università degli Studi di Parma	
"Studio di fase 3, randomizzato, multicentrico, in aperto, a 3 bracci con obinutuzumab in associazione a clorambucile, ACP-196 in associazione a obinutuzumab e ACP-196 in monoterapia in soggetti affetti da leucemia linfatica cronica precedentemente non trattata."	2014-005582-73	ACE-CL-007	PPD per conto di Acerta Pharma PV	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	24/05/2016	18191	31/07/2017	€ 34.309		€ 34.309	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Studio prospettico internazionale nel medulloblastoma clinicamente a rischio standard in bambini di età tra i 3 e 5 anni con profilo biologico a basso rischio (PNET 5 MB – LR) o profilo biologico di rischio intermedio (PNET 5 MB – SR).	2011-004868-30	PNET 5 MB	CLIOSS SRL per conto di Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori	BERTOLINI PATRIZIA	U.O. Pediatrica e Oncoematologia	31/05/2016	19322	24/06/2016				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Studio strategico Erbitux sul carcinoma coloretale metastatico: Studio di fase III randomizzato a due bracci di trattamento con FOLFIRI+Cetuximab fino a progressione della malattia rispetto a FOLFIRI + Cetuximab per 8 cicli seguiti solo da Cetuximab fino alla progressione della malattia, trattamento di prima linea in pazienti con cancro coloretale metastatico (mCRC) di tipo RAS e BRAF non mutato.	2014-004299-41	ERMES	TFS trial Form Support per conto di Policlinico Universitario A. Gemelli.	LEONARDI FRANCESCO	U.O. Oncologia Medica.	23/06/2016	22041	17/06/2016	€ 10.000		€ 10.000	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"Sperimentazione di fase III, in aperto, multicentrica di avelumab (MSB0010718C) versus doppietta a base di platino come trattamento di prima linea del carcinoma polmonare non a piccole cellule ricorrente o di stadio IV PD-L1+."	2015-001537-24	EMR100070-005	Quintiles per conto di Merck KgaA	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	23/06/2016	22043	17/06/2016	€ 17.306		€ 17.306	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Studio "MIRO" (Molecularly Immuno-Radio-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.	2012-001676-11	FIL_MIRO	Fondazione Italiana Linfomi ONLUS	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	11/07/2016	24114					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"Studio in aperto, multicentrico, a due bracci, di fase 2 per determinare l'efficacia e la sicurezza di due diversi regimi di dosaggio di JNJ-42756493, un pan-inibitore della tirosin-chinasi FGFR, in soggetti con carcinoma uroteliale metastatico o non asportabile chirurgicamente con alterazioni genomiche dell'FGFR."	2014-002408-26	42756493BLC2001	Janssen Cilag International NV	GASPARRO DONATELLO	U.O. Oncologia Medica	21/07/2016	25667	18/07/2016	€ 7.550		€ 7.550	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	

TITOLO STUDIO	EUDRACT	PROTOCOLLO	SPONSOR/ PROMOTORE	SPERIMENTATORE	U.U.O.O.	DATA AUTORIZZAZIONE AVVIO	Prot/Delibera AUTORIZZAZIONE AVVIO	DATA FIRMA CONTRATTO (ultima data)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi previsti per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Budget Totale della Sperimentazione (A+B)	Titolare della gestione del budget	Data chiusura studio	
25	"A multicenter study to evaluate the anti-viral activity of an interferon-free treatment with sofosbuvir plus ledipasvir ± ribavirin (G1, 3 and 4) and sofosbuvir + ribavirin (G2) for patients with hepatitis C virus-associated indolent B-cell lymphomas."	2015-004830-81	FIL_BaT (B-cell Lymphoma Antiviral Treatment)	Fondazione Italiana Linfomi ONLUS	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	08/08/2016	27772				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma		
26	"A randomized Phase III study to compare arsenic trioxide (ATO) combined to ATRA and idarubicin versus standard ATRA and anthracyclines-based chemotherapy (AIDA regimen) for patient with newLy diagnosed, high-risk acute pOmyelocytic leukemia."	2015-001151-68	TUD-APOLLO-064	Fondazione GIMEMA Onlus - Gruppo Italiano Malattie Ematologiche dell'Adulto	CRUGNOLA MONICA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	07/09/2016	30726				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma		
27	"A randomized, phase 3 trial with anti-PD-1 monoclonal antibody pembrolizumab (MK-3475) versus placebo for patients with early stage NSCLC after resection and completion of standard adjuvant therapy (PEARLS)."	2015-000575-27	MK-3475-091	Covance per conto di Merck Sharp & Dohme	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	07/09/2016	30727	06/09/2016	€ 351.619	€ 2.428	€ 354.047	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
28	"Studio randomizzato di fase II che confronta due differenti schemi di somministrazione in monoterapia di vinorelbina orale in pazienti con carcinoma avanzato della mammella."	2014-003860-19	PM 0259 CA 233 B0	PIERRE FABRE MÉDICAMENT	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	28/09/2016	33311	27/09/2016	€ 15.250	€ 49.405	€ 64.655	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	19/10/2020
29	"Studio di fase 3 per il confronto tra daratumumab, lenalidomide e desametasone (DRd) rispetto a lenalidomide e desametasone (Rd) in soggetti affetti da mieloma multiplo non precedentemente trattato non idonei alla terapia ad alta dose"	2014-002273-11	MAIA 54767414MMY3008	Parexel per conto di Janssen-Cilag International	CRUGNOLA MONICA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	02/11/2016	37995	28/10/2016	€ 140.208	€ 200	€ 140.408	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
30	"Phase II, Open Label, Randomized, Biomarker Study of Immune-mediated Mechanism of Action of Neoadjuvant Subcutaneous (SC) Trastuzumab in Patients with Operable or Locally Advanced/Inflammatory HER2-positive Breast Cancer (ImmunHER)."	2016-000435-41	GOIRC-01-2016	Cilrest per conto di Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica - GOIRC	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	15/11/2016	39965	14/11/2016	€ 159.500	€	€ 159.500	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
31	"Studio di I/III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo su carboplatino più etoposide con o senza Atezolizumab (Anticorpo ANTI-PD-L1) in pazienti affetti da carcinoma polmonare a piccole cellule in stadio avanzato non trattato."	2015-004861-97	GO30081	F. Hoffmann-La Roche LTD	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	15/11/2016	39972	14/11/2016	€ 42.272	€ 21.374	€ 63.646	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	28/06/2019
32	"A randomized, double-blind, placebo- and active controlled multicenter trial to demonstrate efficacy of subcutaneous secukinumab compared to placebo and etanercept (in a single-blinded arm) after twelve weeks of treatment, and to assess the safety, tolerability and long-term efficacy in subjects from 6 to less than 18 years of age with severe chronic plaque psoriasis."	2014-005663-32	CAIN457A2310	OPIS per conto di Novartis Farma SpA	FELICIANI CLAUDIO	U.O. Dermatologia	05/12/2016	42481	01/12/2016	€ 43.255	€	€ 43.255	Università degli Studi di Parma	
33	"Studio randomizzato multicentrico sull' eradicazione di Pseudomonas aeruginosa in pazienti con fibrosi cistica: confronto tra il trattamento eradicante classico e il trattamento classico associato con la terapia antibiotica delle alte vie respiratorie".	2015-003881-96	EPAFC	Azienda Ospedaliero-Universitaria A. Meyer – Centro Regionale Toscano di riferimento per la Fibrosi Cistica	PISI GIOVANNA	S.S.U.O. Fibrosi Cistica	05/12/2016	42431					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
34	"Second International Inter-Group Study for classical Hodgkin's Lymphoma in children and adolescent."	2012-004053-88	EuroNet PHL-C2	Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica (A.I.E.O.P.)	BERTOLINI PATRIZIA	U.O. Pediatria e Oncoematologia	06/12/2016	42819					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
35	"Studio multicentrico randomizzato di fase II/III su MOR00208 con bendamustina verso rituximab con bendamustina in pazienti affetti da linfoma a grandi cellule B diffuso recidivato o refrattario (R-R DLBCL) non idonei per la chemioterapia ad alte dosi (HDC) e il trapianto di cellule staminali autologhe (ASCT) – B-MIND."	2014-004689-11	MOR208C204	ICON per conto di Morphosys AG	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	23/12/2016	45095	10/01/2017	€ 65.437	€ 11.949	€ 77.386	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
36	"Studio di Fase III, in aperto, randomizzato su Atezolizumab (MPDL3280A, Anticorpi ANTI-PD-L1) in combinazione con Carboplatino o Cisplatino+Pemetrexed rispetto a Carboplatino o Cisplatino+Pemetrexed in pazienti naive alla chemioterapia che sono affetti da carcinoma polmonare di stadio IV non a piccole cellule non squamoso."	2015-003605-42	GO29438	PPD per conto di F.Hoffmann-La Roche Ltd.	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	23/12/2016	45088	22/12/2016	€ 109.247	€	€ 109.247	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	

TITOLO STUDIO	EUDRACT	PROTOCOLLO	SPONSOR/ PROMOTORE	SPERIMENTATORE	U.U.O.O.	DATA AUTORIZZAZIONE AVVIO	Prot/Delibera AUTORIZZAZIONE AVVIO	DATA FIRMA CONTRATTO (ultima data)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi previsti per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Budget Totale della Sperimentazione (A+B)	Titolare della gestione del budget	Data chiusura studio	
37	"A combination of Lenalidomide and Rituximab as front line therapy for the treatment of elderly frail patients evaluated in CGA with Diffuse Large B-cell non-Hodgkin Lymphoma. A phase II study of the Fondazione Italiana Linfomi (FIL)."	2015-003371-29	FIL_ReRi	Fondazione Italiana Linfomi (FIL)	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	06/02/2017	4119				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma		
38	"Studio in aperto, a braccio singolo, multicentrico, a lungo termine, per valutare la sicurezza e l'efficacia di brivaracetam usato come trattamento adiuvante in soggetti pediatrici affetti da epilessia".	2011-000374-60	N01266	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES ITALY per conto di UBC Biopharma SPRL	PISANI FRANCESCO	S.S.U.O. Neuropsichiatria Infantile	13/02/2017	DEL.109	12/02/2018	€ 2.173	€ 472	€ 2.645	Università degli Studi di Parma	
39	"Studio randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, multicentrico, stratificato, per valutare l'efficacia e la sicurezza della polvere per inalazione di fluticasone fuorato/vilanterolo somministrata una volta al giorno rispetto alla polvere per inalazione di fluticasone fuorato somministrata una volta al giorno nel trattamento dell'asma in partecipanti di età compresa tra 5 e 17 anni (inclusi) al momento non controllati con corticosteroidi per via inalatoria."	2016-004086-87	HZA107116	Parexel per conto di GlaxosmithKline	PISI GIOVANNA	S.S.U.O. Fibrosi Cistica	28/02/2017	DEL.159	28/02/2018	€ 57.109		€ 57.109	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
40	"Studio randomizzato, in aperto, di fase 3, di confronto tra bevacizumab + erlotinib vs erlotinib in monoterapia come trattamento di prima linea di paziente affetti da carcinoma del polmone non a piccole cellule ad istotipo non squamoso e mutazione attivante l'EGFR."	2015-002235-17	STUDIO BEVERLY	Istituto Nazionale Tumore-IRCCS Fondazione Pascale di Napoli	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	01/03/2017	7605	16/02/2017	€ 1.710	€ 1.942	€ 3.652	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
41	"SIOP Ependimoma II-un programma clinico internazionale per la diagnosi e il trattamento di bambini, adolescenti e giovani adulti affetti Ependimoma."	2013-002766-39	ET13-002	CLOISS SRL per conto di Fondazione IRCCS Istituto dei tumori di Milano	BERTOLINI PATRIZIA	U.O. Pediatria e Oncoematologia	21/04/2017	14849	11/04/2017				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
42	"Studio controllato, randomizzato di fase III, in aperto, multicentrico di confronto tra un consolidamento con chemioterapia ad alte dosi più trapianto autologo di cellule staminali o con chemioterapia convenzionale dopo terapia di induzione con Methotrexate, Ara-C, Thiotepa e Rituximab (MATRix) per il trattamento dei linfomi primitivi del sistema nervoso centrale."	2012-000620-17	IELSG43	Fondazione Italiana Linfomi Onlus per conto di City of Stuttgart Represented by Klinikum Stuttgart.	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	26/04/2017	15136					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
43	"Bosutinib efficacy safety tolerability (BEST) study in elderly chronic myeloid leukemia patients failing front-line treatment with other tyrosine kinase inhibitors."	2016-002216-40	CML1516	Fondazione GIMEMA Onlus - Gruppo Italiano Malattie Ematologiche dell'Adulto	CRUGNOLA MONICA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	15/05/2017	17583					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
44	"Studio randomizzato in doppio cieco per valutare l'efficacia, la sicurezza e l'immunogenicità di ABP 798 rispetto a Rituximab in soggetti affetti da Linfoma non Hodgkin (NHL), a cellule B CD20 positivo"+ Emendamento Protocol v 4.0 24 June 2016-ICF.	2013-005542-11	20130109	Pharmaceutical Research Associates Italy per conto di Amgen Inc. One Amgen Center Drive, Thousand Oaks.	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	18/05/2017	DET.11	22/05/2017	€ 16.724	€ 4.297	€ 21.021	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	07/09/2020
45	"A randomized, open label, multicenter study of Cabazitaxel versus an Androgen Receptor (AR)-targeted agent (abiraterone or enzalutamide) in mCRPC patients previously treated with Docetaxel and who rapidly failed a prior AR-targeted agent."	2014-004676-29	LPS14201-CARD	Sanofi Spa	GASPARRO DONATELLO	U.O. Oncologia Medica	18/07/2017	DEL.524	18/07/2017	€ 22.850	€ 26.609	€ 49.459	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
46	"CABAZITaxel with or without prednisone in patients with metastatic Castration Resistant prostate cancer (mCRPC) progressed during or after a previous docetaxel-based chemotherapy: a multi-center, prospective, two-arm, open label, non inferiority phase II study"	2016-005251-25	CABACARE	Consorzio Oncotech	GASPARRO DONATELLO	U.O. Oncologia Medica	18/07/2017	DEL.524	18/07/2017	€ -	€ -	€ -	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
47	"Studio di fase III, randomizzato, teso a valutare palbociclib in combinazione con la terapia endocrina adiuvante standard rispetto alla terapia endocrina adiuvante standard in monoterapia per il trattamento del carcinoma mammario in fase iniziale negativo per il recettore del fattore di crescita epidermico umano 2 (HER2-)/positivo per i recettori ormonali (HR+)".	2014-005181-30	ABCSG-42	Austrian Breast & Colorectal Cancer Study Group GMBH	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	25/07/2017	DEL.553	25/07/2017	€ 120.064	€ 1.845	€ 121.909	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
48	"An open label, multicenter, Phase IIb study to assess the safety and efficacy of ribociclib (LEE011) in combination with letrozole for the treatment of men and pre/postmenopausal women with hormone receptorpositive (HR+) HER2-negative (HER2-) advanced breast cancer (ABC) with no prior hormonal therapy for advanced disease."	2016-003467-19	CLEE011A2404	OPIS per conto di Novartis Pharma	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	25/07/2017	DEL.553	27/07/2017	€ 85.225	€ 26.625	€ 111.850	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	

TITOLO STUDIO	EUDRACT	PROTOCOLLO	SPONSOR/ PROMOTORE	SPERIMENTATORE	U.U.O.	DATA AUTORIZZAZIONE AVVIO	Prot/Delibera AUTORIZZAZIONE AVVIO	DATA FIRMA CONTRATTO (ultima data)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi previsti per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Budget Totale della Sperimentazione (A+B)	Titolare della gestione del budget	Data chiusura studio
49 "Studio di fase II sulla combinazione di Ofatumumab e Ibrutinib seguita da trapianto allogenico di midollo osseo o mantenimento per pazienti pretrattati ad alto rischio con leucemia linfoide cronica."	2015-000684-13	LLC1215	Fondazione GIMEMA Onlus - Gruppo Italiano Malattie Ematologiche dell'Adulto	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	06/09/2017	DEL.652	06/09/2017				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
50 "Studio randomizzato, multicentrico, di fase 2, di terapia sequenziale con radio-223 verso docetaxel più prednisona in pazienti affetti da carcinoma prostatico resistente alla castrazione con metastasi ossee sintomatiche."	2016-004452-29	IRST185.04	IRST (Istituto Scientifico Romagnolo per lo studio e la cura dei tumori) di Meldola	GASPARRO DONATELLO	U.O. Oncologia Medica	02/10/2017	DEL.726	02/10/2017				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
51 "PF-06463922 nel tumore al polmone non a piccole cellule con traslocazione ROS1 pretrattato con Crizotinib: uno studio di fase II (PFROST)".	2016-001259-34	FoRT01/2016	Fondazione Ricerca Traslazionale (FORT)	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	02/10/2017	DEL.726	02/10/2017				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
52 "A randomized phase II trial of captem or folfiri as Second-line therapy in Neuroendocrine Carcinomas and predictive role of PET imaging and biological markers (SENECA study)."	2016-000767-17	IRST100.22	Istituto Scientifico Romagnolo per lo studio e la cura dei tumori (IRST).	PUCCI FRANCESCA	U.O. Oncologia Medica	10/10/2017	DEL.737	24/09/2017				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
53 "Studio di fase II sull'uso della chemioterapia metronomica in pazienti anziani (>65 anni) con fit con linfoma a cellule B aggressivo."	2016-003703-62	FIL_DEVEC	Fondazione Italiana Linfomi Onlus	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	10/10/2017	DEL.737					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
54 "Remissione sostenuta senza trattamento nella leucemia mieloide cronica BCR-ABL+: uno studio prospettico che confronta Nilotinib versus Imatinib con passaggio a Nilotinib in assenza di risposta ottimale"	2015-005248-33	CML1415	Fondazione GIMEMA Onlus - Gruppo Italiano Malattie Ematologiche dell'Adulto	CRUGNOLA MONICA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	24/10/2017	DEL.798	24/10/2017				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
55 "Studio di fase 3, randomizzato, multicentrico, in aperto su acalabrutinib (ACP-196) rispetto alla scelta dello sperimentatore di idelalisib più rituximab o bendamustina più rituximab in soggetti affetti da leucemia linfatica cronica recidivante o refrattaria".	2015-004454-17	ACE-CL-309	ACERTA PHARMA BV	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	31/10/2017	DEL.827	31/10/2017	€ 22.896	€ 38.492	€ 61.388	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
56 "Nivolumab plus Stereotactic Body Radiotherapy (SBRT) in II and III line of Patients With Metastatic Renal Cell Carcinoma (mRCC)."	2016-003032-20	GOIRC-06-2016	Pharma D&S per conto di Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica - GOIRC	BUTI SEBASTIANO	U.O. Oncologia Medica	21/11/2017	DEL.871	21/11/2017				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
57 "Studio Randomizzato di Fase 3 in Aperto, di Abemaciclib in Combinazione con Terapia Endocrina Aduvante Standard Verso Terapia Endocrina Aduvante in Monoterapia in Pazienti con Tumore della Mammella ad Alto Rischio, con Linfonodi Positivi, in Stadio Precoce, Positivo per i Recettori Ormonali, Negativo per il Recettore Epidermico Umano 2"	2016-004362-26	I3Y-MC-JPCF	Eli Lilly & Company Corporate Center	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	21/11/2017	DEL.871	21/11/2017	€ 214.390	€ 8.148	€ 222.538	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
58 "Studio randomizzato di fase III, in aperto, di Nivolumab somministrato come terapia di mantenimento precoce versus Nivolumab somministrato come trattamento di II linea alla evidenza di progressione di malattia in pazienti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) avanzato e ad istologia squamosa dopo chemioterapia standard di 1° linea a base di platino - EDEN trial"	2016-003030-24	EDEN-GOIRC-04-2016	Yghea per conto di Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica - GOIRC	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	21/11/2017	DEL.871	21/11/2017				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
59 "Studio in aperto di estensione e di monitoraggio della sicurezza in pazienti affetti da morbo di Crohn attivo da moderato a grave precedentemente arruolati nello studio di Fase III protocollo GA29144 su Etrolizumab ."	2014-003855-76	GA29145	Quintiles per conto di F. Hoffmann-La Roche LTD	DE' ANGELIS GIANLUIGI	U.O. Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva	09/12/2017	DEL.957	19/12/2017	€ 1.998	€ 4.859	€ 6.857	Università degli Studi di Parma	
60 "Studio di fase II, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, di prova di concetto, per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di Rifamycin SV-MMX® 600 mg compresse, somministrato tre o due volte al giorno a pazienti affetti da sindrome dell'intestino irritabile con diarrea predominante (IBS-D, diarrhoea-predominant irritable bowel syndrome)"	2016-004977-42	CB-01-11/28	CROSS RESEARCH SA per conto di COSMO TECHNOLOGIES LTD. I	BERTELE' ANNA	U.O. Medicina Interna ad indirizzo Angiologico e Coagulativo	11/12/2017	DEL.929	11/12/2017	€ 20.144	€ 3.445	€ 23.589	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	15/04/2020
61 "Studio randomizzato di fase 3, di confronto della combinazione nivolumab più ipilimumab vs placebo in partecipanti affetti da carcinoma a cellule renali localizzato, che sono stati sottoposti a nefrectomia radicale o parziale e sono ad alto rischio di recidiva"	2016-004502-34	CA209-914	Bristol Myers Squibb International Corporation	BUTI SEBASTIANO	U.O. Oncologia Medica	11/12/2017	DEL.929	11/12/2017				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	

TITOLO STUDIO	EUDRACT	PROTOCOLLO	SPONSOR/ PROMOTORE	SPERIMENTATORE	U.U.O.O.	DATA AUTORIZZAZIONE AVVIO	Prot/Delibera AUTORIZZAZIONE AVVIO	DATA FIRMA CONTRATTO (ultima data)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi previsti per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Budget Totale della Sperimentazione (A+B)	Titolare della gestione del budget	Data chiusura studio
62 "Studio multicentrico di Fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di Etrrolizumab come trattamento di induzione e mantenimento nei pazienti affetti da Morbo di Crohn in fase attiva di grado da moderato a grave."	2014-003824-36.	GA29144	Quintiles per conto di F. Hoffmann-La Roche LTD	DE' ANGELIS GIANLUIGI	U.O. Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva	19/12/2017	DEL.957	19/12/2017	€ 2.213	€ 9.444	€ 11.657	Università degli Studi di Parma	
63 "Studio randomizzato, open-label, multicentrico, di fase III a 2 bracci di confronto dell'efficacia e della tollerabilità della variante intensificata dose-dense/dose-intense ABVD' (ABVD DD-DI) e un programma terapeutico con ABVD a dosi standard per 2 cicli e successivamente orientato in base alla risposta PET, come trattamento di prima linea di pazienti con Linfoma di Hodgkin classico (HL) in stadio avanzato"	2016-002509-21	FIL-Rouge	Fondazione Italiana Linfomi (FIL)	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	28/12/2017	DEL.994					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
64 "Studio randomizzato di fase III sull'utilizzo dell'anticorpo anti-PDL1 Avelumab come trattamento adiuvante o post-neoadiuvante per pazienti con carcinoma mammario triplo-negativo ad alto rischio"	2016-000189-45	A-Brave Trial	Dipartimento Scienze Chirurgiche, Oncologiche e Gastroenterologiche (DISCOG) – Università di Padova	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	16/01/2018	DEL.25	23/11/2017	€ 32.286	€ 7.714	€ 40.000	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
65 "THE GIADA TRIAL. Engaging the immune system to improve the efficacy of neoadjuvant chemo-endocrine therapy for premenopausal luminal B breast cancer patients."	2016-004665-10	GIADA-CA209-959	Istituto Oncologico Veneto I.O.V. I.R.C.C.S. - Dipartimento Scienze Chirurgiche e Gastroenterologiche (DISCOG) – Università di Padova.	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	16/01/2018	DEL.25	18/01/2018	€ 11.500	€ 500	€ 12.000	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
66 "PREvention of VENous Thromboembolism In Hemorrhagic Stroke patients"	2016-003627-29	PREVENTIHS STUDY (FARM12L9JE)	Ospedale Santa Maria della Misericordia Di Perugia –Dipartimento di Medicina	DENTI LUCIA	U.O. Clinica Geriatrica	23/01/2018	DEL.39					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
67 "A phase III randomized open-label multi-center study of ruxolitinib vs. best available therapy in patients with corticosteroid-refractory chronic graft vs host disease after allogeneic stem cell transplantation (REACH 3)."	2016-004432-38	CINC424D2301	OPIS per conto di Novartis Pharma AG	PREZIOSO LUCIA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	23/01/2018	DEL.374	23/05/2018	€ 15.048		€ 15.048	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
68 Studio internazionale di fase 2, in aperto, randomizzato, di BGB-3111 combinato con obintuzumab rispetto a obintuzumab in monoterapia nel linfoma follicolare recidivante/refrattario	2017-001552-54	BGB-3111-212	Pharmaceutical Research Associates X Beigene USA Inc	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	23/07/2018	DEL.559	23/07/2018	€ 32.250	€ 105.995	€ 138.245	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
69 "Studio multicentrico di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo su bendamustina e rituximab (BR) in monoterapia rispetto a calabrutinib (ACP 196) in soggetti affetti da Linfoma Mantellare non precedentemente trattati."	2015-005220-26	ACE-LY-308	INC Research srl per conto di Acerta Pharma BV	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	23/01/2018	DEL.39	23/01/2018	€ 24.775	€ 13.180	€ 37.956	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
70 Studio randomizzato, di fase 3, in aperto delle combinazioni di REGN2810 (Anticorpo Anti-PD-1), Ipilimumab (Anticorpo Anti-CTLA-4), e doppietta di chemioterapia a base di platino nel trattamento di prima linea di pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule avanzato o metastatico con tumori che esprimono PD-L1 <50%	2017-001311-36	R2810-ONC-16113	Icon Public Limited Company per conto di Regeron Pharmaceuticals Inc.	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	23/01/2018	DEL.48	23/01/2018	€ 72.811	€ 756	€ 73.567	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	MAI ATTIVATO
71 "Romidepsina in combinazione con CHOEP come terapia di prima linea in preparazione al trapianto di cellule staminali emopoietiche nei pazienti giovani con Linfoma a Cellule T periferiche a localizzazione nodale: Studio di Fase I-II."	2013-005179-41	FIL_PTCL13	Fondazione Italiana Linfomi Onlus	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	30/01/2018	DEL.66					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
72 "International phase 3 trial in Philadelphia chromosome-positive acute lymphoblastic leukemia (Ph+ ALL) testing imatinib in combination with two different cytotoxic chemotherapy backbones."	2017-000705-20	EsPhALL2017/COGAALL1631	Università degli studi Milano Bicocca	BARONE ANGELICA	U.O. Pediatria e Oncoematologia	30/01/2018	DEL.66					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
73 "Sperimentazione di fase 3 multicentrica, randomizzata, in doppio cieco, controllata con placebo dell'inibitore della FLT3 gilteritinib (ASP2215) somministrato come terapia di mantenimento in seguito a terapia di induzione/consolidamento in soggetti affetti da LMA con mutazione FLT3/ITD alla prima remissione completa."	2016-001646-39	2215-CL-0302	Parexel International per conto di Astellas Pharma Global Development	CRUGNOLA MONICA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	30/01/2018	DEL.66	30/01/2018	€ 41.162	€ 1.764	€ 42.926	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	MAI ATTIVATO
74 "Studio di Fase 3, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, sull'inibitore della Tirosin Chinasi di Bruton (BTK), Ibrutinib, in combinazione con Rituximab rispetto a placebo in combinazione con Rituximab in pazienti con linfoma follicolare naïve al trattamento."	2016-003202-14	PCYC-1141-CA	PPD per conto di Pharcycyclics LLC	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	30/01/2018	DEL.66	30/01/2018	€ 126.058	€ 25.502	€ 151.560	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	

TITOLO STUDIO	EUDRACT	PROTOCOLLO	SPONSOR/ PROMOTORE	SPERIMENTATORE	U.U.O.O.	DATA AUTORIZZAZIONE AVVIO	Prot/Delibera AUTORIZZAZIONE AVVIO	DATA FIRMA CONTRATTO (ultima data)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi previsti per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Budget Totale della Sperimentazione (A+B)	Titolare della gestione del budget	Data chiusura studio	
75	"Studio multicentrico, in aperto, a braccio singolo, volto a valutare la farmacocinetica, l'efficacia e la sicurezza di brivaracetam in neonati che manifestano crisi convulsive ripetute con alterazioni elettroencefalografiche."	2015-002756-27	N01349	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES ITALY per conto di UBC Biopharma SPRL	PISANI FRANCESCO	S.S.U.O. Neuropsichiatria Infantile	13/02/2018	DEL.109	13/02/2018	€ 4.018	€ 4.720	€ 8.738	Università degli Studi di Parma	
76	"Studio clinico randomizzato di confronto tra chemio-endocrinoterapia concomitanti e chemioterapia seguita da endocrinoterapia come trattamento di prima linea del carcinoma mammario metastatico luminale B"	2016-004107-31	IRST174.19	Istituto Scientifico Romagnolo per lo studio e la cura dei Tumori (IRST)	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	28/02/2018	DEL.159	28/02/2018	€	€ 1.200	€ 1.200	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
77	"A randomized, double-blind, placebo-controlled Phase II study of ODM-201 versus placebo in addition to standard androgen deprivation therapy and docetaxel in patients with metastatic hormone-sensitive prostate cancer ("ARASENS")"	2015-002590-38	17777	Covance Caps Ltd per conto di Bayer AG	GASPARRO DONATELLO	U.O. Oncologia Medica	12/03/2018	DEL.193	12/03/2018	€ 41.587	€ 33.470	€ 75.057	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
78	"Studio multicentrico in aperto di fase Ib/II di BGB324, somministrato come agente singolo o in associazione a citarabina o decitabina in pazienti con leucemia mieloide acuta o come agente singolo in pazienti con sindrome mielodisplastica."	2014-000165-46	BGB003	CHILTERN INTERNATIONAL S.R.L. per conto di Bergenbio Asa	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	12/03/2018	DEL.224	12/03/2018	€ 462.705	€ 5.000	€ 467.705	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
79	"Studio in aperto, multicentrico, di Fase IIb per valutare la sicurezza d'impiego e l'efficacia di midostaurina (PKC412) in pazienti di età uguale o superiore a 18 anni con leucemia mieloide acuta con FLT3-mutato di nuova diagnosi che sono eleggibili alla chemioterapia "7+3" o "5+2"	2016-004440-12	CPK412A2408	OPIS per conto di Novartis Pharma AG	CRUGNOLA MONICA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	20/03/2018	DEL.214	20/03/2018	€ 60.610	€	€ 60.610	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
80	"Studio di Fase 3, randomizzato, in aperto su Lorlatinib (PF-06463922) in monoterapia rispetto a Crizotinib in monoterapia nel trattamento di prima linea di pazienti affetti da tumore polmonare non a piccole cellule alk-positivo avanzato."	2016-003315-35	B7461006	Inventiv Health Clinical Italy SRL per conto di Pfizer inc	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	20/03/2018	DEL.214	20/03/2018	€	€ 37.360	€ 37.360	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	20/06/2019
81	"Studio clinico di Fase IIIB, a braccio singolo, multicentrico, per la valutazione della sicurezza e della tollerabilità della profilassi con Emicizumab in pazienti affetti da Emofilia A con inibitori."	2016-004366-25	MO39129	IQVIA per conto di F.Hoffmann-La Roche Ltd	TAGLIAFERRI ANNARITA	S.S.D. Centro Hub emofilia e malattie emorragiche congenite	03/05/2018	DEL.309	03/05/2018	€ 22.300	€	€ 22.300	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
82	"Studio randomizzato, di fase II, per la valutazione dell'efficacia di Regorafenib vs Placebo in pazienti con adenocarcinoma gastrico o adenocarcinoma della giunzione gastro-esofagea, HER2-negativo localmente avanzato/metastatico non in progressione di malattia dopo chemioterapia di prima linea contenente fluoro pirimidine o fluorofolati in associazione a composti del platino (Studio a-MANTRA)."	2016-003031-38	GOIRC-05-2016	G Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica - GOIRC	LEONARDI FRANCESCO	U.O. Oncologia Medica	16/05/2018	DEL.327	16/05/2018				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
83	"Studio randomizzato in doppio cieco di fase 3 su Avelumab in combinazione con la radiochemioterapia standard (Cisplatino più Radioterapia Definitiva) rispetto alla radiochemioterapia standard nel trattamento di prima linea di pazienti con carcinoma a cellule squamose localmente avanzato di testa e collo."	2016-001456-21	B9991016	Inventiv Health Clinical Italy SRL per conto di Pfizer inc	BUI SIMONA	U.O. Oncologia Medica	23/05/2018	DEL.374	23/05/2018	€ 109.929	€ 2.899	€ 112.828	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	23/03/2020
84	"Studio di controllo (follow up) multinazionale, multicentrico, prospettico, di efficacia e di sicurezza a lungo termine dopo trapianto di cellule staminali limbari autologhe coltivate (ACLSCT) finalizzato al ripristino dell'epitelio corneale in pazienti con deficit di cellule staminali limbari dovuto ad ustioni oculari (HOLOCORE-FU)"	2015-001344-11	CCD-GPLSCD01-03-FU	Cromsource srl per conto di Chiesi Farmaceutici Spa.	MACALUSO CLAUDIO	U.O. Oculistica	23/05/2018	DEL.374	21/03/2014	€ 500	€	€ 500	Università degli Studi di Parma	
85	"Studio prospettico, in doppio cieco, randomizzato, multicentrico, con controllo attivo, a gruppi paralleli, della durata di 6 mesi volto a valutare la sicurezza e l'efficacia ipotensiva oculare di PG324 soluzione oftalmica, rispetto a GANFORT® (bimatoprost 0,03%/timololo 0,5%) soluzione oftalmica, in soggetti con pressione intraoculare elevata (MERCURY 3)"	2015-001528-41	PG324-CS303	INC Research Italia SRL per conto di Aerie Pharmaceuticals Ireland Ltd	GANDOLFI STEFANO	U.O. Oculistica	05/06/2018	DEL.405	05/06/2018	€ 3.004	€	€ 3.004	Università degli Studi di Parma	
86	"Studio di Fase 2/3, randomizzato, in aperto per confrontare Ixazomb/Desametasone per via orale e Pomalidomide/Desametasone per via orale nel mieloma multiplo recidivante e/o refrattario."	2016-004742-28	C16029	PPD per conto di Millenium Pharmaceutical	CRUGNOLA MONICA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	28/06/2018	DEL.475	28/06/2018	€ 23.713	€ 8.727	€ 32.440	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	15/01/2020
87	Studio di fase 2, in aperto, su BGB-A317 in pazienti recidivanti o refrattari con neoplasie a cellule T e NK mature	2017-003700-44	BGB-A317-207	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	28/06/2018	DEL.473	28/06/2018	€ 35.444	€ 12.637	€ 48.081	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	

TITOLO STUDIO	EUDRACT	PROTOCOLLO	SPONSOR/ PROMOTORE	SPERIMENTATORE	U.U.O.O.	DATA AUTORIZZAZIONE AVVIO	Prot/Delibera AUTORIZZAZIONE AVVIO	DATA FIRMA CONTRATTO (ultima data)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi previsti per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Budget Totale della Sperimentazione (A+B)	Titolare della gestione del budget	Data chiusura studio	
88	D-ALBA Front-Line Sequential Treatment of Adult Philadelphia Chromosome Positive (Ph+) Acute Lymphoblastic Leukemia (ALL) Patients with Dasatinib and the Bispecific Monoclonal Antibody Blinatumomab	2016-001083-11	GIMEMA LAL2116	Fondazione GIMEMA Onlus - Gruppo Italiano Malattie Ematologiche dell'Adulto	CRUGNOLA MONICA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	10/07/2018	DEL.526	10/07/2018	€ -	€ -	€ -	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
89	"Studio multicentrico in aperto per valutare la farmacocinetica. La sicurezza e la tollerabilità di Brivaracetam somministrato per via endovenosa in soggetti di età compresa tra ≥ 1 mese e < 16 anni affetti da epilessia."	2016-002452-25	EP0065	Pharmaceutical Research Associates Italy per conto di UCB Biopharma srl	PISANI FRANCESCO	S.S.U.O. Neuropsichiatria Infantile	18/07/2018	DEL.544	18/07/2018	€ 1.035	€ 3.213	€ 4.247	Università degli Studi di Parma	
90	Studio esplorativo degli effetti biologici e dei biomarcatori di nivolumab in combinazione con ipilimumab in soggetti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) ricorrente o allo stadio IV naive al trattamento	2018-000462-11	CA209-592	Bristol-Myers Squibb SRL per conto di Bristol-Myers Squibb International Corporation	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	07/08/2018	DEL.633	07/08/2018	€ 133.582	€ 36.793	€ 170.375	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
91	"Confronto tra bimatoprost SR e trabeculoplastica laser selettiva in pazienti affetti da glaucoma ad angolo aperto o ipertensione oculare."	2015-003631-34	192024-095	Parexel per conto di Allergan ltd	GANDOLFI STEFANO	U.O. Oculistica	28/08/2018	DEL.674	09/06/2018	€ 3.596	€ 7.470	€ 11.066	Università degli Studi di Parma	
92	"Studio clinico randomizzato controllato in aperto di confronto tra tocilizumab verso anti-TNF e identificazione di possibili biomarcatori di risposta specifica in pazienti con artrite reumatoide e risposta inadeguata a primo anti-TNF."	2016-001987-12	IRFMN-RA-6453	IRCCS Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri per conto di Società Italiana di Reumatologia (SIR)	ARIANI ALARICO	S.S.U.O. Medicina Interna, Reumatologia	12/09/2018	DEL.718	12/09/2018	€ 3.600	€ -	€ 3.600	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
93	Studio di fase 3, in doppio cieco, controllato verso placebo volto a valutare quizartinib somministrato in associazione con chemioterapia di induzione e consolidamento e somministrato come terapia di mantenimento in soggetti di età compresa tra 18 e 75 anni con recente diagnosi di leucemia mieloide acuta FLT3-ITD (+) (QuANTUM-First)	2015-004856-24	AC220-A-U302	Covance per Daiichi Sankyo Inc.	PREZIOSO LUCIA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	12/09/2018	DEL.711	26/03/2019	€ 5.619	€ 5.599	€ 11.218	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
94	Studio di fase II, in aperto, randomizzato, a due bracci per valutare l'efficacia e la sicurezza di due dosi del coniugato farmaco-anticorpo GSK2857916 nei partecipanti con mieloma multiplo che abbiano avuto 3 o più linee di trattamento precedenti, siano refrattari ad un inibitore del proteasoma e ad un agente immunomodulatore e siano andati incontro a fallimento terapeutico con un anticorpo anti-CD38 (DREAMM 2)	2017-004810-25	205678	GlaxoSmithKline spa X GlaxosmithKline Research and Development	CRUGNOLA MONICA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	12/09/2018	DEL.718	12/09/2018	€ 40.635	€ 10.492	€ 51.127	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	28/11/2019
95	"Studio di Fase 3, multicentrico, randomizzato, in aperto, con controllo attivo per valutare l'efficacia e la sicurezza del trattamento con Maribavir rispetto al trattamento assegnato dallo Sperimentatore in riceventi di trapianto affetti da infezioni da Citomegalovirus (CMV) refrattarie o resistenti al trattamento con Ganciclovir, Valganciclovir, Foscarnet o Cidofovir."	2015-004725-13	SHP620-303	PPD X Shire ViroPharma Inc	PREZIOSO LUCIA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	12/09/2018	DEL.708	12/09/2018	€ 33.832	€ -	€ 33.832	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	19/02/2019
96	Terapia estesa con bassa dose di apixaban in pazienti con un primo evento di tromboembolismo venoso che hanno già effettuato il periodo standard di anticoagulazione e che hanno D-dimero positivo	2017-002340-32	APIDULCIS	Fondazione Arianna Anticoagulazione	FERRINI PIERA MARIA	U.O. Medicina Interna ad indirizzo Angiologico e Coagulativo	15/11/2018	DEL.928	15/11/2018				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
97	Studio di fase II, in aperto, randomizzato, multicentrico, per valutare la sicurezza e l'efficacia di agenti diretti a riparazioni di danni al DNA in combinazione con olaparib rispetto ad olaparib in monoterapia per il trattamento del cancro al seno triplo negativo metastatico, stratificato in base ad alterazioni di geni collegati a riparazione omologa ricombinante (HRR) (inclusi BRCA1/2) (VIOLETTE)	2017-002361-22	D5336C00001	Parexel International SRL per conto di Astrazeneca	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	20/11/2018	DEL.969	20/11/2018	€ 33.960	€ 13.510	€ 47.470	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
98	Talapro-1: studio di fase 2, in aperto, sul tasso di risposta di talazoparib somministrato a uomini con difetti nel riparo del DNA e affetti da carcinoma prostatico metastatico resistente alla castrazione, che hanno già ricevuto la chemioterapia a base di tassani e hanno mostrato progressione durante la somministrazione di almeno 1 nuovo agente ormonale (enzalutamide e/o abiraterone acetato/prednisone)	2016-002036-32	MDV3800-06(C3441006)	IQVA per conto di Pfizer Inc.	GASPARRO DONATELLO	U.O. Oncologia Medica	27/12/2018	DEL.1108	27/12/2018	€ 32.251	€ 9.228	€ 41.479	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
99	Studio multicentrico, in aperto, a singolo braccio per l'analisi del profilo molecolare di pazienti affetti da NSCLC con mutazione EGFR positiva, localmente avanzato o metastatico trattati con osimertinib	2017-002359-27	D5161C00003	Parexel per conto di Astrazeneca AB	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	09/01/2019	DEL.23	09/01/2019	€ 58.985	€ 2.653	€ 61.638	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
100	Studio di Fase III, multicentrico, randomizzato, in aperto di confronto tra Atezolizumab (Anticorpo ANTI PD-L1) in combinazione con chemioterapia adiuvante basata su Antraciclina/Taxano e chemioterapia da sola in pazienti con cancro della mammella triplo negativo operabile	2016-003695-47	WO39391 (BIG 16-05/AFT-27 - VHP1176 - VHP2017129 - 123277)	Pharmaceutical Research Associates Italy SRL per conto di F.Hoffmann-La Roche LTD	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	12/02/2019	DEL.155	12/02/2019	€ 51.214	€ 25.908	€ 77.122	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	

TITOLO STUDIO	EUDRACT	PROTOCOLLO	SPONSOR/ PROMOTORE	SPERIMENTATORE	U.U.O.O.	DATA AUTORIZZAZIONE AVVIO	Prot/Delibera AUTORIZZAZIONE AVVIO	DATA FIRMA CONTRATTO (ultima data)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi previsti per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Budget Totale della Sperimentazione (A+B)	Titolare della gestione del budget	Data chiusura studio	
101	Studio di fase 1 sull'interazione farmacologica tra brigatinib e il substrato di CYP3A midazolam in pazienti con tumori solidi positivi per ALK o ROS1	2018-001624-19	Brigatinib-1001	Pharmaceutical Research Associates Italy per conto di Ariad Pharmaceuticals Inc.	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	26/02/2019	DEL.212	26/02/2019	€ 27.960	€ 14.928	€ 42.888	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
102	Studio in aperto, di Fase 1/2, multicentrico di FT-2102 come agente singolo e in combinazione con azacitidina o citarabina in pazienti affetti da leucemia mieloide acuta o sindrome mielodisplastica con una mutazione di IDH1	2017-001051-32	2102-HEM-101	Novella Clinical Ltd per Forma Therapeutics Inc.	ROTI GIOVANNI	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	19/03/2019	DEL.274	19/03/2019	€ 4.635	€ 5.627	€ 10.262	Università degli Studi di Parma	
103	Studio di Fase 2, prospettico, randomizzato, in aperto sull'efficacia di defibrotide associato all'immunoprofilassi come standard di cura per la prevenzione della malattia del trapianto contro l'ospite acuta in pazienti adulti e pediatrici dopo trapianto allogenico di cellule staminali ematopoietiche	2017-003309-16	JZP963-201	PPD Italy srl X Jazz Pharmaceuticals Inc	PREZIOSO LUCIA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	26/03/2019	DEL.300	26/03/2019	€ 50.534		€ 50.534	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	31/10/2019
104	Studio clinico in aperto per valutare l'efficacia e la tollerabilità a lungo termine del trattamento con dimetilfumarato (DMF) in adulti affetti da psoriasi cronica a placche (Studio DIMESKIN 2)	2017-003818-11	M-41008-42	OPIS per conto di Almirall Spa	DI NUZZO SERGIO	U.O. Dermatologia	26/03/2019	DEL.300	26/03/2019	€ 1.000		€ 1.000	Università degli Studi di Parma	
105	"PONENTE-studio multicentrico, in aperto, di fase IIIb, per valutare l'efficacia e la sicurezza di Benralizumab 30 mg somministrato per via sottocutanea nel ridurre l'uso orale di corticosteroidi in pazienti adulti con asma eosinoflica severa in trattamento con corticosteroidi inalatori ad alto dosaggio in associazione a β2 agonisti ad azione prolungata e a terapia orale cronica con corticosteroidi"	2018-000170-30	D3250C00065	Astrazeneca SPA per Astrazeneca AB	CHETTA ALFREDO ANTONIO	U.O. PNEUMOLOGIA	12/04/2019	DEL.300	09/04/2019	€ 18.626		€ 18.626	Università degli Studi di Parma	MAI ATTIVATO
106	Confronto di 1- anno di trattamento con broncodilatatori inalatori a lunga durata d'azione (LABD) più glucocorticosteroidi inalatori (ICS) verso LABD senza ICS sulla re-ospedalizzazione e/o sulla mortalità in pazienti anziani con Broncopneumopatia Cronica Ostruttiva (BPCO) recentemente ospedalizzati in seguito di una riacutizzazione di BPCO (studio: ICSLife)	2018-000739-28	AIFA-ICSLIFE-001	CROS NT S.r.l. per Azienda Ospedaliero-Universitaria di Ferrara	CHETTA ALFREDO ANTONIO	U.O. PNEUMOLOGIA	26/03/2019	DEL.300	26/03/2019	€ 30.000		€ 30.000	Università degli Studi di Parma	31/10/2019
107	"Studio ATTEnd (Atezolizumab nel carcinoma dell'endometrio) - Studio clinico randomizzato controllato in doppio cieco di fase III che confronta l'aggiunta di atezolizumab a paclitaxel e carboplatino verso placebo in donne con carcinoma dell'endometrio in fase avanzata o recidivante	2018-001072-37	IRFMN-EN-7556	Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	26/03/2019	DEL.298	26/03/2019	€ 35.250	€ 4.187	€ 39.437	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
108	Programma terapeutico nazionale con chemioterapia e Blinatumomab in sequenza per il miglioramento della risposta in termini di malattia minima residua e della sopravvivenza nei pazienti adulti affetti da Leucemia Acuta Linfoblastica da precursori delle cellule B Philadelphia negativa	2017-004251-23	LAL 2317	Fondazione GIMEMA Onlus - Gruppo Italiano Malattie Ematologiche dell'Adulto	ROTI GIOVANNI	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	26/03/2019	DEL.302	14/09/2019				Università degli Studi di Parma	
109	0301 "Studio di Fase 3, Globale, Multicentrico, in Doppio Cieco, Randomizzato Volto a valutare l'Efficacia di IMAB362 più mFOLFOX6 rispetto a Placebo più mFOLFOX6 come Prima Linea di Trattamento in Soggetti con Adenocarcinoma Gastrico o della Giunzione Gastro-Esofagea (GGE) Metastatico o Localmente Avanzato Non Operabile Positivo per Claudin (CLDN) 18.2 e HER2-negativo".	2017-002567-17	8951-CL-0301	Parexel International SRL per conto di Astellas Pharma Global Development INC	NEGRI FRANCESCA	U.O. Oncologia Medica	02/04/2019	DEL.329	02/04/2019	€ 56.939	€ 2.425	€ 59.364	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
110	2002 "Brigatinib in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in stadio avanzato, positivo per la chinasi del linfoma anaplastico (ALK+) progrediti durante terapia con alectinib o ceritinib".	2018-000635-27	2002	Pharmaceutical Research Associates Italy per conto di Ariad Pharmaceuticals Inc.	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	09/04/2019	DEL.374	09/04/2019	€ 11.383	€ 6.347	€ 17.730	Università degli Studi di Parma	
111	Avelumab come singolo agente nel carcinoma uroteliale metastatico o localmente avanzato in pazienti non idonei alla terapia con cisplatino. Studio ARIES	2018-000670-29	ARIES	Clinical Research Technology per conto di Consorzio Oncotech	BUTI SEBASTIANO	U.O. Oncologia Medica	23/04/2019	DEL.418	23/04/2019				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
112	Studio internazionale multicentrico controllato randomizzato di fase III, in aperto, sul trattamento di prima linea con Durvalumab in combinazione con la chemioterapia standard e con Durvalumab in combinazione con Tremelimumab e la chemioterapia standard verso la chemioterapia standard in monoterapia in pazienti affetti da tumore uroteliale operabile, localmente avanzato o metastatico	2018-001883-48	D9335C00001	Astrazeneca Spa per conto Astrazeneca AB	BUTI SEBASTIANO	U.O. Oncologia Medica	23/04/2019	DEL.417	02/07/2019	€ 161.435	€ 27.145	€ 188.580	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
113	Studio prospettico multicentrico, randomizzato a gruppi paralleli in rapporto 1:1 a piani adattativi di Fase IIb/III, nell'uso di polichemioterapia per indurre remissione del diabete tipo 2 in pazienti neo-diagnosticati"	2018-000833-12	POLYCHEM Progetto Ministeriale RF-2016-02363327	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	BONADONNA RICCARDO	U.O. Endocrinologia e Malattie del Metabolismo	22/05/2019	DEL.540	10/04/2019	€ 406.064	€ 27.016	€ 433.080	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	

TITOLO STUDIO	EUDRACT	PROTOCOLLO	SPONSOR/ PROMOTORE	SPERIMENTATORE	U.U.O.O.	DATA AUTORIZZAZIONE AVVIO	Prot/Delibera AUTORIZZAZIONE AVVIO	DATA FIRMA CONTRATTO (ultima data)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi previsti per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Budget Totale della Sperimentazione (A+B)	Titolare della gestione del budget	Data chiusura studio	
114	Studio di fase II a singolo braccio con cabozantinib in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule con deregolazione di MET	2017-004157-16	CABinMET	Clinical Research Technology Srl per conto di Fondazione Ricerca Traslationale (FORT)	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	28/05/2019	DEL.574	28/05/2019			Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma		
115	Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, in aperto, con controllo attivo condotto su DS-8201a, un farmaco anticorpo-coniugato anti-HER2, rispetto al trattamento scelto dallo sperimentatore per i soggetti con carcinoma mammario (BC) non resecabile e/o metastatico positivo per HER2, precedentemente trattati con terapie anti-HER2 secondo lo standard di cura, tra cui T-DM1	2018-000221-31	DS8201-A-U301	IQVIA per conto di Daiichi Sankyo Inc.	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	04/06/2019	DEL.611	04/06/2019	€ 46.073	€ 40.125	€ 86.198	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
116	Studio di fase 2/3 randomizzato, in doppio cieco, in soggetti con mesotelioma pleurico maligno con bassa espressione di argininosuccinato sintetasi 1, per valutare ADI-PEG 20 con pemtrexed e cisplatino (studio di fase 2/3 ATOMIC-Meso)	2015-004281-28	POLARIS2015-003	Karma Oncology per Polaris Pharmaceuticals, Inc.	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	04/06/2019	DEL.610	04/06/2019	€ 28.395	€ 3.862	€ 32.257	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
117	Studio di Fase II, in aperto di Atezolizumab in gruppo di pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) pretrattati, con sottotipi istologici rari (Studio CHANCE)	2018-002607-34	GOIRC-02-2018	Yghea per conto di Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica - GOIRC	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	02/07/2019	DEL.744	02/07/2019				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
118	Studio Clinico Multicentrico, Controllato Con Placebo, In Doppio Cieco, Per Valutare L'efficacia E La Sicurezza Di 12 Mesi Di Terapia Con Colistimetato Di Sodio Per Via Inalatoria Nel Trattamento Di Soggetti Con Bronchiectasie Non Da Fibrosi Cistica Con Infezione Cronica Da Pseudomonas Aeruginosa (P. Aeruginosa)	2015-002743-33	Z7224L01	Chiltern International S.r.l. per Zambon S.p.A.	CHETTA ALFREDO ANTONIO	U.O. Clinica Pneumologica	16/07/2019	DEL.811	16/07/2019	€ 1.455		€ 1.455	Università degli Studi di Parma	MAI ATTIVATO
119	Studio di fase II, randomizzato in aperto, adattativo (platform trial) basato su un protocollo master per la valutazione di nuovi regimi rispetto agli standard terapeutici in soggetti con NSCLC	2018-001316-29	205801	GlaxoSmithKline S.p.A	TISEO MARCELLO	U.O. ONCOLOGIA MEDICA	16/07/2019	DEL.796	16/07/2019	€ 4.886	€ 21.376	€ 26.262	Università degli Studi di Parma	
120	"Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato versus placebo, di Fase III, per valutare l'efficacia e la sicurezza d'impiego di pembrolizumab in associazione a doppietta di chemioterapia a base di platino con o senza canakinumab come terapia di prima linea in soggetti con carcinoma polmonare non a piccole cellule, non squamoso e squamoso, in stadio localmente avanzato o metastatico (CANOPY-1)	2018-001547-32	CACZ885U2301	OPIS per conto di Novartis Pharma	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	24/07/2019	DEL.840	24/07/2019	€ 560		€ 560	Università degli Studi di Parma	
121	Valutazione dell'efficacia e della sicurezza di T4032 (bimatoprost 0,01% senza conservanti) rispetto a Lumigan® 0,01% in pazienti con ipertensione oculare o glaucoma	2017-000846-23	LT4032-301	Innopharma per Laboratoires Thea	GANDOLFI STEFANO	U.O. Oculistica	07/08/2019	DEL.880	07/08/2019	€ 560		€ 560	Università degli Studi di Parma	
122	Studio cooperativo internazionale per il trattamento di bambini e adolescenti affetti da Leucemia Linfoblastica Acuta	2016-001935-12	AIEOP-BFM ALL2017	Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica (A.I.E.O.P.)	BARONE ANGELICA	U.O. Pediatria e Oncoematologia	03/09/2019	DEL.978	03/09/2019				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
123	"Studio internazionale di fase II, in aperto, multicentrico per valutare la sicurezza di Durvalumab in seguito a chemioterapia e radioterapia sequenziali in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule allo stadio III non resecabile (PACIFIC 6)	2018-002220-16	D4194C00006 (PACIFIC-6)	Parexel International S.r.l.	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	10/09/2019	DEL.987	10/09/2019	€ 3.576	€ 7.136	€ 10.712	Università degli Studi di Parma	
124	Studio di Fase II della combinazione di Pembrolizumab e Carboplatino nelle pazienti con tumore della mammella metastatico con mutazione BRCA	2016-001314-25	Pembraca	Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico di Modena	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	01/10/2019	DEL.1064	02/10/2019	€ 150		€ 150	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
125	Studio di fase 1/2 volto a valutare la sicurezza, la farmacocinetica e l'attività antitumorale di TAK-788 (AP32788), un inibitore orale di EGFR/HER2 nel carcinoma polmonare non a piccole cellule	2016-001271-68	AP32788-15-101	PRA Italy srl per conto di Takeda Pharmaceutical Company Limited	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	10/10/2019	DEL.1092	10/10/2019	€ 4.110	€ 3.277	€ 7.387	Università degli Studi di Parma	
126	Studio clinico randomizzato, multicentrico, in aperto di fase II per la valutazione di palbociclib neoadiuvante in associazione a terapia ormonale e blocco di HER2 rispetto a paclitaxel in associazione al blocco di HER2 per pazienti anziane affette da carcinoma mammario in stadio iniziale positivo ai recettori ormonali / HER2-positivo	2017-005067-40	IBCSG55-17	Istituto Europeo di Oncologia per conto di International Breast Cancer Study Group	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	15/10/2019	DEL.1129	15/10/2019	€ 2.200		€ 2.200	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	

TITOLO STUDIO	EUDRACT	PROTOCOLLO	SPONSOR/ PROMOTORE	SPERIMENTATORE	U.U.O.O.	DATA AUTORIZZAZIONE AVVIO	Prot/Delibera AUTORIZZAZIONE AVVIO	DATA FIRMA CONTRATTO (ultima data)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi previsti per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Budget Totale della Sperimentazione (A+B)	Titolare della gestione del budget	Data chiusura studio
127	Studio di fase 3b, randomizzato, in doppio cieco di nivolumab in combinazione con ipilimumab rispetto a Nivolumab in monoterapia in pazienti con carcinoma avanzato a cellule renali precedentemente non trattato con fattori di rischio intermedi o bassi	2018-004695-35	CA209-8Y8	Bristol-Myers Squibb	BUTI SEBASTIANO	U.O. Oncologia Medica	22/10/2019	DEL.1160	22/10/2019	€ 247.138	€ 104.083	€ 351.221	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma
128	Studio di fase IV sull'impatto del trattamento con Edoxaban in pazienti oncologici italiani con tromboembolia venosa durante terapia antineoplastica	2018-003833-14	GOIRC-05-2018	Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica - GOIRC	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	22/10/2019	DEL.1161	22/10/2019				Università degli Studi di Parma
129	Sperimentazione multicentrica randomizzata, in doppio cieco, controllata con placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza dell'inibitore orale della BTK PRN1008 in pazienti con pemfigo da moderato a grave	2018-002261-19	PRN1008-012	Premier Research Group S.r.l. per conto di Principia Biopharma	FELICIANI CLAUDIO	U.O. Dermatologia	29/10/2019	DEL.1216	29/10/2019	€ 9.160	€ 4.671	€ 13.831	Università degli Studi di Parma
130	Studio di fase III randomizzato, controllato con placebo, in doppio cieco su niraparib in associazione ad abiraterone acetato e prednisione contro abiraterone acetato e prednisione per il trattamento di soggetti con cancro prostatico metastatico	2017-003364-12	64091742PCR3001	Janssen Cilag International NV	GASPARRO DONATELLO	U.O. Oncologia Medica	29/10/2019	DEL.1215	29/10/2019	€ 26.926	€ 900	€ 27.826	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma
131	Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, in aperto, con controllo attivo condotto su DS-8201a, un coniugato anti-HER2, rispetto ad ado-trastuzumab emtansine (T-DM1) per soggetti con carcinoma mammario non resecabile e/o metastatico positivo per HER2, precedentemente trattati con trastuzumab e taxani	2018-000222-61	DS8201-A-U302	IQVIA per conto di Daiichi Sankyo Inc.	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	12/11/2019	DEL. 1280	12/11/2019	€ 39.249	€ 41.700	€ 80.949	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma
132	Elacestrant in monoterapia versus terapia standard per il trattamento di pazienti con tumore avanzato al seno ER+/HER2- che hanno completato una terapia con inibitori CDK4/6: uno studio di fase 3, randomizzato, in aperto, controllato in attivo, multicentrico	2018-002990-24	RAD1901-308	Parexel International S.r.l. per conto di Radius Pharmaceuticals	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	12/11/2019	DEL.1279	12/11/2019	€ 35.285	€ 35.545	€ 70.830	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma
133	Studio di fase 3, con disegno a matrice. Parzialmente in doppio cieco, randomizzato sull'efficacia e la sicurezza di Isonafarnib 50 mg/ritonavir 100 mg, due volte al giorno (BID), con e senza 180 mcg di PEG IFN-alfa-2a per 48 settimane rispetto a PEG IFN-alfa-2a in monoterapia e trattamento con placebo in pazienti con infezione cronica da virus dell'epatite delta in terapia di mantenimento con nucleos(t)idi anti-HBV (D-LIVR)	2018-003167-54	EIG-LNF-011	IQVIA per Eiger Biopharmaceuticals Inc.	FERRARI CARLO	U.O. Malattie Infettive ed Epatologia	26/11/2019	DEL.1329	26/11/2019	€ 21.718	€ 3.123	€ 24.841	Università degli Studi di Parma
134	Studio prospettico, multicentrico, in doppio cieco, placebo-controllato, randomizzato per valutare l'efficacia e la sicurezza delle compresse di LAIS Grass in pazienti con rinocongiuntivite allergica stagionale indotta dal polline di graminacee	2019-001532-65	LGT0319	Cd Pharma per conto di Lofarma SpA	RIDOLO ERMINIA	U.O. Medicina Interna e Lungodegenza Critica	04/12/2019	DEL.1342	04/12/2019	€ 1.090	€ 2.289	€ 3.379	Università degli Studi di Parma
135	Studio di fase 3 su erdafitinib a confronto con vinflunina o docetaxel o pembrolizumab in soggetti con tumore uroteliale avanzato e aberrazioni selezionate del gene FGFR	2017-002932-18	42756493-BLC3001	Parexel International R.r.l. per conto di Janssen Cilag International NV	GASPARRO DONATELLO	U.O. Oncologia Medica	05/12/2019	DEL.1351	05/12/2019	€ 32.626	€ 49.123	€ 81.749	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma
136	Efficacia del rimpiazzo volemico con albumina e soluzioni bilanciate cristalloidi in pazienti con shock settico (Studio ALBIOSS-BALANCED) uno studio indipendente fattoriale 2x2, in aperto, multicentrico, randomizzato e controllato. Studio ALBIOSS-BALANCED	2018-001582-16	RF-2016-02361583	IRCCS Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri per conto di Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico	ROSSI SANDRA	U.O. I Servizio di Anestesia e Rianimazione	23/12/2019	DEL.1475	27/01/2020				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma
137	Studio Clinico di Fase 2 in aperto per valutare sicurezza ed efficacia di Telisotuzumab Vedotin (ABBV-399) in soggetti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule C-Met+ precedentemente trattato	2018-001772-38	M14-239	Abbvie	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	23/12/2019	DEL.1481	23/12/2019	€ 36.316,76	€ 47.555,90	€ 83.873	Università degli Studi di Parma
138	Sicurezza ed efficacia di Rifaximina, compresse a rilascio ritardato da 400 mg, in pazienti con rosacea papulo-pustolosa moderata-severa e positività al breath test al lattulosio. Uno studio clinico multicentrico, in doppio-cieco, randomizzato e controllato verso placebo (REROS Trial)	2017-003722-33	REROS/001/17	Alfasigma S.p.A.	FELICIANI CLAUDIO	U.O. Dermatologia	28/01/2020	DEL.72	28/01/2020	€ 20.815,75	€ 1.552,50	€ 22.368	Università degli Studi di Parma
139	Studio randomizzato, multicentrico, in aperto che compara due trattamenti standard, bortezomib-melfalan-prednisione (VMP) vs lenalidomide-desametasone (Rd) in pazienti anziani affetti da mieloma multiplo (MM)	2017-004003-46	RealMM (VMPvsRD)	Dipartimento di Biotecnologie e Scienze per la Salute-Università degli Studi di Torino	GIULIANI NICOLA	U.O. Ematologia e C.T.M.O	26/02/2020	DEL.177	27/02/2020	€ 500,00	€ 0,00	€ 500,00	Università degli Studi di Parma

TITOLO STUDIO	EUDRACT	PROTOCOLLO	SPONSOR/ PROMOTORE	SPERIMENTATORE	U.U.O.	DATA AUTORIZZAZIONE AVVIO	Prot/Delibera AUTORIZZAZIONE AVVIO	DATA FIRMA CONTRATTO (ultima data)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi previsti per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Budget Totale della Sperimentazione (A+B)	Titolare della gestione del budget	Data chiusura studio	
140	Studio di Fase III, multicentrico, randomizzato, in aperto su Atezolizumab (anticorpo anti PD-L1) più Bevacizumab verso sorveglianza attiva, come terapia adiuvante in pazienti con carcinoma epatocellulare ad alto rischio di recidiva dopo resezione chirurgica o ablazione	2019-002491-14	WO41535	Iqvia per conto di F. Hoffmann-La Roche Ltd	LEONARDI FRANCESCO	U.O. Oncologia Medica	24/03/2020	DEL.301	30/03/2020	€ 32.217,00	€ 5.487,00	€ 37.704,00	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
141	Studio di fase 3, randomizzato volto a valutare la sicurezza e l'attività antivirale di remdesivir (GS-5734TM) in partecipanti affetti da COVID-19 moderato rispetto al trattamento standard di cura	2020-000842-32	GS-US-540-5774	PPD Italy S.r.l. per conto di Gilead Sciences Inc	MISSALE GABRIELE	U.O Malattie Infettive ed Epatologia	20/03/2020	DEL.285	20/03/2020	€ 19.032,00	€ 3.486,00	€ 22.518,00	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	10/07/2020
142	Studio di fase 3, randomizzato volto a valutare la sicurezza e l'attività antivirale di Remdesivir (GS-5734TM) in partecipanti affetti da COVID-19 grave	2020-000841-15	GS-US-540-5773	PPD Italy S.r.l. per conto di Gilead Sciences Inc	MISSALE GABRIELE	U.O Malattie Infettive ed Epatologia	20/03/2020	DEL.284	20/03/2020	€ 19.032,00	€ 3.486,00	€ 22.518,00	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	10/07/2020
143	TOCIVID-19 – Studio multicentrico su efficacia e sicurezza di Tocilizumab nel trattamento della polmonite da COVID-19 (Multicenter study on the efficacy and tolerability of tocilizumab in the treatment of patients with COVID-19 pneumonia)	2020-001110-38	TOCIVID-19	Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione G. Pascale	TICINESI ANDREA	U.O.C. Medicina Interna e Lungodegenza Critica	20/03/2020	DEL.283				€ 22.518,00	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	20/07/2020
144	Studio adattativo di fase 2/3, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di sarilumab in pazienti ospedalizzati affetti da COVID-19	2020-001162-12	EFC16844	Sanofi-Aventis Recherche & Développement	CHETTA ALFREDO ANTONIO	U.O. Clinica Pneumologica	27/03/2020	DEL.321	27/03/2020	€ 220.444,00	€ 0,00	€ 220.444,00	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
145	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco di chemioterapia neoadiuvante più nivolumab rispetto a chemioterapia neoadiuvante più placebo, seguita da resezione chirurgica e trattamento adiuvante con nivolumab o placebo per partecipanti con tumore polmonare non a piccole cellule reseccabile in stadio II-IIIb	2019-000262-38	CA209-77T	Bristol-Myers Squibb S.r.l.	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	24/03/2020	DEL.300	24/03/2020	€ 102.179,50	€ 45.096,00	€ 147.275,50	Università degli Studi di Parma	
146	Studio internazionale multicentrico di fase III, in doppio cieco, randomizzato, controllato verso placebo, per valutare il trattamento con Durvalumab in monoterapia oppure il trattamento con Durvalumab e Tremelimumab in combinazione come terapia di consolidamento per pazienti affetti da Carcinoma Polmonare a piccole cellule (SCLC) con malattia limitata (LD) stadio I-III, che non hanno progredito in seguito a chemio-radioterapia concomitante (ADRIATIC)	2018-000867-10	D933QC00001	Astrazeneca S.p.A. per conto di Astrazeneca AB	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	15/01/2020	DEL.26	15/01/2020	€ 61.853,25	€ 5.348,25	€ 67.201,50	Università degli Studi di Parma	
147	Uno studio randomizzato multicentrico in aperto per valutare l'efficacia della somministrazione precoce del Tocilizumab (TCZ) in pazienti affetti da polmonite da COVID-19	2020-1386-37	TCZ-COVID-19	Azienda Unità Sanitaria Locale-IRCCS di Reggio Emilia	CALZETTI CARLO	U.O Malattie Infettive ed Epatologia	09/04/2020	DEL.369	15/05/2020				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
148	Studio di Fase 2/3, randomizzato, in aperto, a 3 gruppi paralleli, multicentrico per valutare l'efficacia e la sicurezza di somministrazioni endovenose di emapalumab, un anticorpo monoclonale anti-nterferone gamma (anti-IFNγ), e di anakinra, un antagonista del recettore per la interleuchina-1(IL-1), a confronto con terapia standard, nel ridurre l'iper-infiammazione e il distress respiratorio in pazienti con infezione da SARS-CoV-2	2020-001167-93	Sobi.IMMUNO-101	Swedish Orphan Biovitrum AB, Stockholm, Sweden	MISSALE GABRIELE	U.O Malattie Infettive ed Epatologia	30/04/2020	DEL.430	30/04/2020	€ 218.416,00	€ 21.366,00	€ 239.782,00	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
149	TOCIVID-19 – Studio multicentrico su efficacia e sicurezza di Tocilizumab nel trattamento della polmonite da COVID-19 (Multicenter study on the efficacy and tolerability of tocilizumab in the treatment of patients with COVID-19 pneumonia)	2020-001110-38	TOCIVID-19	Istituto Nazionale Tumori, IRCCS, Fondazione G. Pascale di Napoli	CALZETTI CARLO	U.O Malattie Infettive ed Epatologia	7/4/2020	DEL.364					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	22/07/2020
150	Colchicina per contrastare la risposta infiammatoria in corso di Polmonite da COVID-19*	2020-001258-23	ColCOVID-19	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	UMBERTO MAGGIORE	UO Nefrologia	24/04/2020	DEL.415		€ 18.000,00		€ 18.000,00	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
151	Intermediate dose enoxaparin in hospitalized patients with moderate-severe COVID19: a pilot phase II single-arm study, INHIXACOV19	2020-001308-40	INHIXACOV19	Alma Mater Studiorum - Università Di Bologna Università di Bologna	ELENA GIOVANNA BIGNAMI	U.O. II SERVIZIO DI ANESTESIA RIANIMAZIONE E TERAPIA ANTALGICA	12/06/2020	DEL.566	15/06/2020		€ 972,00	€ 972,00	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
152	Daratumumab, pomalidomide e desametasone per pazienti affetti da mieloma multiplo recidivato e/o refrattario positive per del(17p)[DEDALO]	2018-002090-21	DEDALO	Fondazione EMN Italy Onlus	MONICA CRUGNOLA	U.O. Oncologia Medica	04/05/2020	DEL.448	04/05/2020				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
153	Attività e sicurezza dell'associazione di Venetoclax e Rituximab (VeRITAs) in prima linea in pazienti giovani e fit con leucemia linfatica cronica (LLC) non IGHV mutati e/o TP53 utati. Studio multicentrico di fase II	2018-000877-61	LLC1518	FONDAZIONE GIMEMA	FRANCESCA RE	U.O. Ematologia	12/05/2020	DEL.458	12/05/2020				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	07/09/2020

TITOLO STUDIO	EUDRACT	PROTOCOLLO	SPONSOR/ PROMOTORE	SPERIMENTATORE	U.U.O.O.	DATA AUTORIZZAZIONE AVVIO	Prot/Delibera AUTORIZZAZIONE AVVIO	DATA FIRMA CONTRATTO (ultima data)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi previsti per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Budget Totale della Sperimentazione (A+B)	Titolare della gestione del budget	Data chiusura studio
154	Studio di fase II per valutare l'attività e la sicurezza di cabozantinib in pazienti già pretrattati con tumore polmonare non a piccole cellule (NSCLC) RET riarrangiati: studio CRETA	2018-002948-88	CRETA	Alma Mater Studiorum - Università Di Università di Bologna	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	14/04/2020	DEL.378	08/04/2020			Università degli Studi di Parma	
155	Studio di fase III in aperto, multicentrico e randomizzato sull'uso di Palbociclib adiuvante in combinazione con terapia endocrina rispetto alla sola terapia endocrina in pazienti affetti/e da recidiva loco-regionale isolate positive per i recettori ormonali/HER2-negativa del carcinoma mammario, già sottoposte a resezione	2018-003553-19	IBCSG59-19/BIG18-02	Breast Cancer Study Group IBCSG	ANTONINO MUSOLINO	U.O. Oncologia Medica	04/05/2020	DEL.447	04/05/2020	€ 37.800,00	€ 37.800,00	Azienda Ospedaliero- Universitaria di Parma	
156	Studio di fase 2b, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, su Verinurad e Allopurinolo in pazienti con malattia renale cronica e iperuricemia	2018-004079-11	D5495C00002	AstraZeneca AB	RICCARDO BONADONNA	UO Endocrinologia	26/05/2020	DEL.515	26/05/2020	€ 19.595,50	€ 19.595,50	Università degli Studi di Parma	
157	Studio di fase II a singolo braccio per valutare l'efficacia di Osimertinib somministrato in combinazione con Savolitinib in pazienti EGFRm+ e MET+, con carcinoma polmonare non a piccolo cellule localmente avanzato o metastatico che hanno progredito a seguito del trattamento con Osimertinib	2018-003012-51	D5084C0000	AstraZeneca SpA	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	26/05/2020	DEL.512	26/05/2020	€ 118.040,00	€ 118.040,00	Università degli Studi di Parma	
158	Studio di fase 3, randomizzato, multicentrico, di nivolumab in combinazione con ipilimumab rispetto a sorafenib o lenvatinib come trattamento di prima linea in partecipanti affetti da carcinoma epatocellulare avanzato	2019-000252-34	CA209-9DW	SYNEOS HEALTH ITALIA S.R.L.	FRANCESCA NEGRI	U.O. Oncologia Medica	04/06/2020	DEL.531	04/06/2020	€ 43.429,60	€ 12.677,90	€ 43.429,60	Azienda Ospedaliero- Universitaria di Parma
159	Sperimentazione di fase 2 su nivolumab più ipilimumab, ipilimumab in monoterapia o cabazitaxel in uomini con carcinoma prostatico metastatico resistente alla castrazione	2016 - 001928 - 54	CA209-650	Bristol-Myers Squibb s.r.l	MELISSA BERSANELLI	U.O. Oncologia Medica	30/06/2020	DEL.624	30/06/2020	€ 59.298,00	€ 39.555,80	€ 59.298,00	Azienda Ospedaliero- Universitaria di Parma
160	Studio di fase II per determinare l'attività e la tollerabilità di Timosina alfa 1 in pazienti con fibrosi cistica	2019-001441-40	SC-Ta1-CF-001	Medi Service S.r.l. per conto di SciClone Pharmaceuticals International Ltd	PISI GIOVANNA	U.O. Fibrosi Cistica	21/07/2020	DEL. 679	21/07/2020	€ 86.519,20	€ 17.064,00	€ 103.583,20	Azienda Ospedaliero- Universitaria di Parma
161	Studio prospettico, multicentrico, doppio cieco, randomizzato, a gruppi paralleli, di Fase 3 per valutare l'efficacia e la sicurezza di clazosentan nella prevenzione del deterioramento clinico dopo ischemia cerebrale ritardata (DCI), in soggetti adulti con emorragia da aneurisma subaracnoideo (aSAH)	2018-000241-39	ID-054-304	Argint International Clinical Research and Development Services KFT per Idorsia Pharmaceuticals LTD	ROSSI SANDRA	U.O. I Servizio di Anestesia e Rianimazione	08/09/2020	DEL. 829	08/09/2020	€ 85.673,52	€ 52.707,60	€ 138.381,12	Azienda Ospedaliero- Universitaria di Parma
162	Studio clinico interventistico di fase IV in aperto, internazionale e multicentrico volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di tildrakizumab 100mg in pazienti affetti da psoriasi a placche cronica da moderata a grave e il suo impatto sulla loro qualità della vita.	2019-002804-42	M-14745-42	Almirall S.A.	DI NUZZO SERGIO	U.O. Dermatologia	07/07/2020	DEL. 644	07/07/2020	€ 10.108,00	€ 732,00	€ 10.840,00	Università degli Studi di Parma
163	Alte dosi di ciclofosfamide post trapianto come profilassi per la GvHD, in pazienti sottoposti a trapianto di cellule staminali emopoietiche da donatore non familiare, non HLA identico (7/8 antigene o allele), affetti da Leucemia Mieloide o da Sindrome Mielodisplastica	2017-003530-85	GITMO-PYLOS	GITMO Gruppo Italiano per il Trapianto di Midollo Osseo, cellule staminali emopoietiche e terapia cellulare.	PREZIOSO LUCIA	U.O Ematologia e C.T.M.O	16/07/2020	DEL.676	21/07/2020			Azienda Ospedaliero- Universitaria di Parma	
164	Studio di fase II, a braccio singolo con Carboplatino più Etoposide, Bevacizumab e Atezolizumab in pazienti con carcinoma polmonare a piccole cellule (SCLC) affetti da malattia estesa	2019-003798-25	GOIRC-01-2019 CeLeBrATE	GOIRC	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	28/07/2020	DEL. 722	03/09/2020	€ 500,00	€ 500,00	Università degli Studi di Parma	
165	Studio internazionale per il trattamento del rischio alto nella popolazione infantile con Leucemia Linfoblastica Acuta (LLA) recidiva	2012-000810-12	IntReALL HR 2010	Ospedale Pediatrico Bambin Gesù	BARONE ANGELICA	U.O. Pediatria e Oncoematologia	22/07/2020	DEL. 696	22/07/2020	€ 1.360,96	€ 1.360,96	Azienda Ospedaliero- Universitaria di Parma	

Budget economico della sperimentazione (A): include costi diretti (escluse prestazioni extraroutinarie) e indiretti

Rimborsi previsti per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B): include prestazioni extra-routinarie