

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
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 inibitori "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	
"Studio di fase II, 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	
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	
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-MM-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	
"A prospective, randomized, open label two arm phase II 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	CAMN107AK05	Opis X Novartis Farm 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	16/02/2021
"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	
"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-FP) 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	
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	
"Studio multicentrico in aperto finalizzato alla valutazione degli esiti a lungo termine della terapia con ABT-450/ritonavir/ABT-267 (ABT-450)/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-1)."	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	
Studio di fase 3, randomizzato, controllato con placebo, in doppio cieco, della terapia di mantenimento con tozomib 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	
"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 (L2 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	CIRRest 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	
A randomized, double-blind, placebo-controlled, parallel-group, multicenter, event-driven 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	24/03/2021
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	TerRes 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 BIBP-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	

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
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-GPLSC001-03	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 obinituzumab in associazione a clorambucile, ACP-196 in associazione a obinituzumab 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 IRCIS Istituto Nazionale dei Tumori	BERTOLINI PATRIZIA	U.O. Pediatrica e Oncematologia	31/05/2016	19322	24/06/2016				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Studio strategico Eribilux sul carcinoma colorettale 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 colorettale metastatico (mCRC) di tipo RAS e BRAF non mutato.	2014-004299-41	ERMES	T5 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 (MSB0010738C) versus soppista 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 INI-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	
"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	
"A randomized Phase III study to compare arsenic trioxide (ATO) combined to ATRA and idarubicin versus standard ATRA and anthracycline-based chemotherapy (AIDA regimen) for patient with newly diagnosed, high-risk acute promyelocytic 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	
"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	
"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 80	PIERRE FABRE MEDICAMENT	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
"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	MAA 54767414MMV3008	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	
"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	Cirest 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	

TITOLO STUDIO	EUDRACT	PROTOCOLLO	SPONSOR/ PROMOTORE	SPERIMENTATORE	U.U.O.D.	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
"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	G030081	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
"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	
"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	
"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 Oncematologia	06/12/2016	42819					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"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-RLBCL) 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	
"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	G029438	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	
"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) - "STUDIO BIOLOGICO ANCLILARE: Pharmacogenomics and pharmacokinetics of Lenalidomide in elderly frail patients evaluated in CGA with Diffuse Large B-cells non-Hodgkin Lymphoma. An ancillary study of the Fil_ReRi protocol"	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	
"Studio in aperto, a braccio singolo, multicentrico, a lungo termine, per valutare la sicurezza e l'efficacia di biracetam usato come trattamento adiuvante in soggetti pediatrici affetti da epilessia".	2011-000374-60	N01266	PHARMACEUTICAL RESEARCH ASSOCIATES ITALY per conto di UBC Biopharma SRL	PISANI FRANCESCO	S.S.U.O. Neuropsichiatria infantile	13/02/2017	DEL109	12/02/2018	€ 2.173	€ 472	€ 2.645	Università degli Studi di Parma	
"Studio randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, multicentrico, stratificato, per valutare l'efficacia e la sicurezza della polvere per inalazione di fluticasone furoato/vilanterolo somministrata una volta al giorno rispetto alla polvere per inalazione di fluticasone furoato 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	DEL159	28/02/2018	€ 57.109		€ 57.109	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"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 istipo non squamoso e mutazione attivante 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	
"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	CLIOSS SRL per conto di Fondazione IRCCS Istituto dei tumori di Milano	BERTOLINI PATRIZIA	U.O. Pediatria e Oncematologia	21/04/2017	14849	11/04/2017				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"Studio controllato, randomizzato di fase II, 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	
"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	
"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
"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	DEL524	18/07/2017	€ 22.850	€ 26.609	€ 49.459	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	

TITOLO STUDIO	EUDRACT	PROTOCOLLO	SPONSOR/ PROMOTORE	SPERIMENTATORE	U.U.O.O.	DATA AUTORIZZAZIONE AVVIO	Prov/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
"CABATAXEL 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	Consortio Oncotech	GASPARRO DONATELLO	U.O. Oncologia Medica	18/07/2017	DEL524	18/07/2017	€	€	€	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"Studio di fase II, 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	DEL553	25/07/2017	€ 120.064	€ 1.845	€ 121.909	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"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	DEL553	27/07/2017	€ 85.225	€ 26.625	€ 111.850	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"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 linfocite 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	DEL652	06/09/2017				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"Studio randomizzato, multicentrico, di fase 2, di terapia sequenziale con radio-223 verso docetaxel più prednisone 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 Medicina	GASPARRO DONATELLO	U.O. Oncologia Medica	02/10/2017	DEL726	02/10/2017				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"PF-06463922 nel tumore al polmone non a piccole cellule con traslocazione ROS1 pretrattato con Crizotinib: uno studio di fase II (PROSTY)."	2016-001259-34	ForT01/2016	Fondazione Ricerca Traslazionale (FORT)	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	02/10/2017	DEL726	02/10/2017				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"A randomized phase II trial of captem or follitri 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	DEL737	24/09/2017				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"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	DEL737					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"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	DEL798	24/10/2017				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"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	DEL827	31/10/2017	€ 22.896	€ 38.492	€ 61.388	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"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 DBS per conto di Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica - GOIRC	BUTI SEBASTIANO	U.O. Oncologia Medica	21/11/2017	DEL871	21/11/2017				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"Studio Randomizzato di Fase 3 in Aperto, di Abemaciclib in Combinazione con Terapia Endocrina Adiuvante Standard Verso Terapia Endocrina Adiuvante in Pazienti con Tumore della Mammella ad Alto Rischio, con Linfociti Positivi, in Stadio Precoce, Positivo per i Recettori Ormonali, Negativo per il Recettore Epidermico Umano 2"	2016-004362-26	13Y-MC-JPCF	Eli Lilly & Company Corporate Center	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	21/11/2017	DEL871	21/11/2017	€ 214.390	€ 8.148	€ 222.538	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"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	DEL871	21/11/2017				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"Studio in aperto di estensione e di monitoraggio della sicurezza in pazienti affetti da morbo di Crohn attivo da moderato a grave precedentemente annullati nello studio di Fase III protocollo GA29144 su Etrolimumab."	2014-003855-76	GA29145	Quintiles per conto di F. Hoffmann-La Roche LTD	DE ANGELO GIANLUIGI	U.O. Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva	09/12/2017	DEL957	19/12/2017	€ 1.998	€ 4.859	€ 6.857	Università degli Studi di Parma	
"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 Rilamycin 50-AMMY* 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	GROSS RESEARCH SA per conto di COSMO TECHNOLOGIES LTD. I	BERTELE ANNA	U.O. Medicina Interna ad indirizzo Angiologico e Coagulativo	11/12/2017	DEL929	11/12/2017	€ 20.144	€ 3.445	€ 23.589	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	15/04/2020

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
"Studio randomizzato di fase 3, di confronto della combinazione nivolumab più ipilimumab vs placebo in pazienti affetti da carcinoma a cellule renali localizzato, che sono stati sottoposti a nefrectomia radicale o parziale e 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	n. 52/2018/12/2017				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"Studio multicentrico di Fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di Etrivolumab 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	
"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-D) 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	
"Studio randomizzato di fase III sull'utilizzo dell'anticorpo anti-PDL1 Avelumab come trattamento adjuvante o post-neoadjuvante 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	
"THE GIADA TRIAL: Engaging the immune system to improve the efficacy of neoadjuvant chemendocrine 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	
"PREvention of VENous Thromboembolism in Hemorrhagic Stroke patients"	2016-003627-29	PREVENTHS STUDY (FARM12191E)	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	
"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	CINCA24D2301	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	
Studio Internazionale di fase 2, in aperto, randomizzato, di BGB-3111 combinato con obinituzumab rispetto a obinituzumab in monoterapia nell'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	
"Studio multicentrico di fase II, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo su bendamustina e rituximab (BR) in monoterapia rispetto a cabazitaxin (ACP 196) in soggetti affetti da Linfoma Mantellare non precedentemente trattati."	2015-005220-26	ACE-LV-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	€ 37.955	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
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%	2017-001131-36	R2810-ONC-16113	Icon Public Limited Company per conto di Regeneron 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
"Romidepsina in combinazione con CHOP 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	
"International phase 3 trial in Philadelphia chromosome-positive acute lymphoblastic leukemia (P+ ALL) testing imatinib in combination with two different cytotoxic chemotherapy backbones."	2017-000705-20	ESPHAL2017/COGAALL1631	Università degli studi Milano Bicocca	BARONE ANGELICA	U.O. Pediatria e Oncematologia	30/01/2018	DEL.66					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"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
"Studio di Fase 3, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, sull'inibitore della Trosin Chinasi di Bruton (BTK), Ibrutinib, in combinazione con Rituximab rispetto a placebo in combinazione con Rituximab in pazienti con linfoma follicolare naive al trattamento."	2016-003202-14	PCYC-1141-CA	PPD per conto di Pharmacyclics 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	
"Studio multicentrico, in aperto, a braccio singolo, volto a valutare la farmacocinetica, l'efficacia e la sicurezza di bivaracetam in neonati che manifestano crisi convulsive ripetute con alterazioni elettroencefalografiche."	2015-002756-17	NO1349	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	
"Studio clinico randomizzato di confronto tra chemo-endocrino terapia concomitanti e chemioterapia seguita da endocrino terapia 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	
"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	
"Studio multicentrico in aperto di fase Ib/II di BG8324, 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	BG8C003	CHILTERN INTERNATIONAL S.R.L. per conto di Bergenbio Asia	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	

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
"Studio in aperto, multicentrico, di Fase IIIb 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	n. 52/2018/03/2018	€ 60.610	€	€ 60.610	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"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
"Studio clinico di Fase IIIb, a singolo braccio, 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	
"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 fluoruro pirimidinico 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	
"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
"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-FUJ)"	2015-001344-11	CCD-GPLSCD01-03-FUJ	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	
"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 ipotesiva oculare di PG324 soluzione oftalmica, rispetto a GANFOK® (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 Aerle 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	
"Studio di Fase 2/3, randomizzato, in aperto per confrontare ixazomib/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 Millenial 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
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	
D-ALBA Front-Line Sequential Treatment of Adult Philadelphia Chromosome Positive (Ph+) Acute Lymphoblastic Leukemia (ALL) Patients with Dasatinib and the Bispecific Monoclonal Antibody Binatumomab	2016-001083-11	GIMEMA LAL216	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	
"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 21 mese e < 16 anni affetti da epilessia."	2016-002452-25	EP0065	Pharmaceutical Research Associates Italy per conto di UCB Biopharma srl	PSANI 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	
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	
"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	€ 3.586	€ 7.470	€ 11.056	Università degli Studi di Parma	
"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	
Studio di fase 3, in doppio cieco, controllato verso placebo volto a valutare quantitativamente 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	
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
"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 ricevitori di trapianto affetti da infezioni da Citomegalovirus (CMV) refrattarie o resistenti al trattamento con Ganciclovir, Valganciclovir, Foscarnet o Cidofovir."	2015-004725-13	SHPE20-303	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
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	APIDULIS	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	

TITOLO STUDIO	EUDRACT	PROTOCOLLO	SPONSOR/ PROMOTORE	SPERIMENTATORE	U.O.O.	DATA AUTORIZZAZIONE AVVIO	Pro/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 gestione della sperimentazione (A+B)	Titolare della gestione del budget	Data chiusura studio
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) (VIDLETTE)	2017-002361-22	D5336C0001	Parexel International SRL per conto di AstraZeneca	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	20/11/2018	DEL.969	20/11/2018	€ 33.960	€	€ 33.960	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Talipro-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)	IQVIA per conto di Pfizer Inc.	GASPARRO DONATELLO	U.O. Oncologia Medica	27/12/2018	DEL.1108	27/12/2018	€ 32.251	€	€ 32.251	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
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	D5161C0003	Parexel per conto di AstraZeneca AB	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	09/01/2019	DEL.23	09/01/2019	€ 58.985	€	€ 58.985	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Studio di Fase III, multicentrico, randomizzato, in aperto di confronto tra Atezolizumab (Anticorpo ANTI PD-L1) in combinazione con chemioterapia aduvante 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	€	€ 51.214	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
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	€	€ 27.960	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Studio in aperto, di Fase I/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	€	€ 4.635	Università degli Studi di Parma	06/11/2020
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
Studio clinico in aperto per valutare l'efficacia e la tollerabilità a lungo termine del trattamento con dimetil fumarato (DMF) in adulti affetti da psoriasi cronica a placche (Studio DIMESKIN 2)	2017-003818-11	M-41008-42	OPIS per conto di Almiral Spa	DI NUZZO SERGIO	U.O. Dermatologia	26/03/2019	DEL.300	26/03/2019	€ 1.000	€	€ 1.000	Università degli Studi di Parma	
"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 eosinofila 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	D3250C0005	AstraZeneca SPA per AstraZeneca AB	CETTA ALFREDO ANTONIO	U.O. PNEUMOLOGIA	12/04/2019	DEL.300	09/04/2019	€ 18.626	€	€ 18.626	Università degli Studi di Parma	MAI ATTIVATO
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 Obstruttiva (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	CETTA 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
"Studio aTEnd (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	€	€ 35.250	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Programma terapeutico nazionale con chemioterapia e Binatumomab 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	2017-004251-33	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	
0301 "Studio di Fase 3, Globale, Multicentrico, in Doppio Cieco, Randomizzato Volto a valutare l'efficacia di IMAB362 più mFOLF0X6 rispetto a Placebo più mFOLF0X6 come Prima Linea di Trattamento in Soggetti con Adenocarcinoma Gastrico o della Giunzione Gastro-Esofagea (GGE) Metastatico e 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	€	€ 56.939	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
2002 "Bragatinib 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 certinib".	2018-000635-27	2002	Pharmaceutical Research Associates Italy per conto di Ariad Pharmaceuticals Inc.	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	09/04/2019	DEL374	09/04/2019	€ 11.383	€ 6.347	€ 17.730	Università degli Studi di Parma	
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	DEL418	23/04/2019				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Studio internazionale multicentrico controllato randomizzato di fase II, in aperto, sul trattamento di prima linea con Durvalumab in combinazione con la chemioterapia standard e con Durvalumab in combinazione con Tremetinumab e la chemioterapia standard verso la chemioterapia standard in monoterapia in pazienti affetti da tumore uroteliale operabile, localmente avanzato o metastatico	2018-001883-48	D9335C0001	Astrazeneca Spa per conto Astrazeneca AB	BUTI SEBASTIANO	U.O. Oncologia Medica	23/04/2019	DEL417	02/07/2019	€ 161.435	€ 27.145	€ 188.580	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
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-diagnostici"	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	DEL540	10/04/2019	€ 406.064	€ 27.016	€ 433.080	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
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 S1 per conto di Fondazione Ricerca Traslazionale (FORT)	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	28/05/2019	DEL574	28/05/2019				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, in aperto, con controllo attivo condotto su D5-8201a, 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	D58201-A-U301	IQVIA per conto di Daiichi Sankyo Inc.	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	04/06/2019	DEL611	04/06/2019	€ 46.073	€ 40.125	€ 86.198	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
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 pemtetedex 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	DEL610	04/06/2019	€ 28.395	€ 3.862	€ 32.257	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
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	Ygea per conto di Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica - GOIRC	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	02/07/2019	DEL744	02/07/2019				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
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 Inhalatoria Nel Trattamento Di Soggetti Con Bronchiectasie Non Da Fibrosi Cistica Con Infusione Cronica Da Pseudomonas Aeruginosa (P. Aeruginosa)	2015-002743-33	2722401	Chiltern International S.r.l. per Zambon S.p.A.	CHETTA ALFREDO ANTONIO	U.O. Clinica Pneumologica	16/07/2019	DEL811	16/07/2019	€ 1.455	€	€ 1.455	Università degli Studi di Parma	MAI ATTIVATO
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	DEL796	16/07/2019	€ 4.886	€ 21.376	€ 26.262	Università degli Studi di Parma	
"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 capecitabina 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	CAC285U2301	OPIS per conto di Novartis Pharma	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	24/07/2019	DEL840	24/07/2019	€ 560	€	€ 560	Università degli Studi di Parma	
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	2017-000846-33	LT4032-301	Innopharma per Laboratoires Thea	GANDOLFI STEFANO	U.O. Oculistica	07/08/2019	DEL880	07/08/2019	€ 560	€	€ 560	Università degli Studi di Parma	
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 Oncematologia	03/09/2019	DEL978	03/09/2019				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
"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	DEL987	10/09/2019	€ 3.576	€ 7.136	€ 10.712	Università degli Studi di Parma	
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	DEL1064	02/10/2019	€ 150	€	€ 150	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
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	DEL1092	10/10/2019	€ 4.110	€ 3.277	€ 7.387	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
Studio clinico randomizzato, multicentrico, in aperto di fase II per la valutazione di palbociclib mesoadiuvante in associazione a terapia ormonale e blocco di HER2 rispetto a capecitabina 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	IRCSG55-17	Istituto Europeo di Oncologia per conto di International Breast Cancer Study Group	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	15/10/2019	DEL.1129	n. 52/2019/10/2019	€ 2.200	€	€ 2.200	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
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	
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	
Sperimentazione multicentrica randomizzata, in doppio cieco, controllata con placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza dell'antibiotico 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	
Studio di fase III randomizzato, controllato con placebo, in doppio cieco su niraparib in associazione ad abiraterone acetato e prednisone contro abiraterone acetato e prednisone 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	
Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, in aperto, con controllo attivo condotto su DS-8201a, un coniugato anti-HER2, rispetto ad ado-trastuzumab emtansina (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	
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	2018-002990-34	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	
Studio di fase 3, con disegno a matrice. Parzialmente in doppio cieco, randomizzato sull'efficacia e la sicurezza di lonafarnib 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 della in terapia di mantenimento con nucleos(t)idi anti-HBV (D-LIVER)	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	€ 21.738	€ 3.123	€ 24.861	Università degli Studi di Parma	
Studio prospettico, multicentrico, in doppio cieco, placebo-controllato, randomizzato per valutare l'efficacia e la sicurezza delle compresse di LAIS Grass in pazienti con rinosinusite allergica stagionale indotta dai pollini 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	22/06/2020
Studio di fase 3 su erdafitinib a confronto con vinflunina o docetaxel o pembrolizumab in soggetti con tumore uroteliale avanzato e aberrazioni selezionante del gene FGFR	2017-002932-18	42756493-BL3001	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	
Efficacia del rimpiazzo volêmico con albumina e soluzioni bilanciate cristalloidi in pazienti con shock settico (Studio ALBIOS-BALANCED) uno studio indipendente fattoriale 2x2, in aperto, multicentrico, randomizzato e controllato. Studio ALBIOS-BALANCED	2018-001582-16	RF-2016-02361583	IRCCS Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri per conto di Fondazione IRCCS Gf 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	
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	
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	Alfaigma 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	
Studio randomizzato, multicentrico, in aperto che compara due trattamenti standard, bortezomib-melfalan-prednisone (VMP) vs lenalidomide-desametasone (Rd) in pazienti anziani affetti da mieloma multiplo (MM)	2017-004003-46	ReaMM (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	
Studio di Fase III, multicentrico, randomizzato, in aperto su Atezolizumab (anticorpo anti PD-1) più Bevacizumab versus sorveglianza attiva, come terapia adiuvante in pazienti con carcinoma epatocellulare ad alto rischio di recidiva dopo resezione chirurgica o ablazione	2019-002491-14	WO41535	lqvia 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	
Studio di fase 3, randomizzato volto a valutare la sicurezza e l'attività antivirale di remdesivir (GS-5734T) 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
Studio di fase 3, randomizzato volto a valutare la sicurezza e l'attività antivirale di Remdesivir (GS-5734T) 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
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	TIGINESI ANDREA	U.O.C. Medicina Interna e Lungodegenza Critica	20/03/2020	DEL.283					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	20/07/2020
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 & Developpement	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	

TITOLO STUDIO	EUDRACT	PROTOCOLLO	SPONSOR/ PROMOTORE	SPERIMENTATORE	U.U.O.	DATA AUTORIZZAZIONE AVVIO	Proc/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
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	DEL300	24/03/2020	€ 102.179,50	€ 45.096,00	€ 147.275,50	Università degli Studi di Parma	
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-II, che non hanno progredito in seguito a chemio-radioterapia concomitante (ADRIATIC)	2018-000867-10	D93QC00001	Astrazeneca S.p.A. per conto di AstraZeneca AB	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	15/01/2020	DEL26	15/01/2020	€ 61.853,25	€ 5.348,25	€ 67.201,50	Università degli Studi di Parma	
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	DEL369	15/05/2020				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
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- interferone 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	SOBILIMMUNO-101	Swedish Orphan Biovitrum AB, Stockholm, Sweden	MISSALE GABRIELE	U.O. Malattie Infettive ed Epatologia	30/04/2020	DEL430	30/04/2020	€ 218.416,00	€ 21.366,00	€ 239.782,00	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	17/03/2021
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	DEL364					Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	22/07/2020
Cockchicina 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	DEL415		€ 18.000,00		€ 18.000,00	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Intermedie dose enoxaparin in hospitalized patients with moderate-severe COVID19: a pilot phase II single-arm study, INHXACOV19I	2020-001308-40	INHIXACOV19I	Alma Mater Studiorum - Università Di Bologna Università di Bologna	ELENA GIOVANNA BIGNAMI	U.O. IL SERVIZIO DI ANESTESIA RIANIMAZIONE E TERAPIA ANTALGICA	12/06/2020	DEL566	15/06/2020		€ 972,00	€ 972,00	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
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	DEL448	04/05/2020				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Attività e sicurezza dell'associazione di Venetoclax e Rituximab (VeRITAs) in prima linea in pazienti giovani e fiti con leucemia linfatica cronica (LLC) non IGHV mutati e/o TP53 usati. Studio multicentrico di fase II	2018-000877-61	LLC1518	FONDAZIONE GIMEMA	FRANCESCA RE	U.O. Ematologia	12/05/2020	DEL458	12/05/2020				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	07/09/2020
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 (arrangiati: studio Creta)	2018-002948-88	CRETA	Alma Mater Studiorum - Università Di Bologna	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	14/04/2020	DEL378	08/04/2020				Università degli Studi di Parma	
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/da recidiva loco-regionale isolate positive per i recettori ormonali/HER2-negativa del carcinoma mammario, già sottoposte a resezione	2018-003553-19	IBC5G59-19/IBIG18-02	Breast Cancer Study Group IBCSG	ANTONINO MUSOLINO	U.O. Oncologia Medica	04/05/2020	DEL447	04/05/2020	€ 37.800,00		€ 37.800,00	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Studio di fase 2b, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, su Verinur e Allopurinolo in pazienti con malattia renale cronica e iperuricemia	2018-004079-11	D5495C00002	Astrazeneca AB	RICCARDO BONADONNA	UO Endocrinologia	26/05/2020	DEL515	26/05/2020	€ 19.595,50		€ 19.595,50	Università degli Studi di Parma	29/10/2020
Studio di fase II a singolo braccio per valutare l'efficacia di Osimertinib somministrato in combinazione con Savitinib in pazienti EGFR+ e MET+, con carcinoma polmonare non a piccole 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	DEL512	26/05/2020		€ 118.040,00	€ 118.040,00	Università degli Studi di Parma	
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	CA209-90W	SYNEOS HEALTH ITALIA S.R.L.	FRANCESCA NEGRI	U.O. Oncologia Medica	04/06/2020	DEL531	04/06/2020	€ 43.429,60	€ 12.677,90	€ 43.429,60	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
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	DEL624	30/06/2020	€ 59.298,00	€ 39.555,80	€ 59.298,00	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
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 SolCione Pharmaceuticals International Ltd	PISI GIOVANNA	U.O. Fibrosi Cistica	21/07/2020	DEL679	21/07/2020	€ 86.519,20	€ 17.064,00	€ 103.583,20	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
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 (sSAH)	2018-000241-39	ID-054-304	Argent International Clinical Research and Development Services KFT per idorsia Pharmaceuticals LTD	ROSSI SANDRA	Pagina 10 U.O. I Servizio di Anestesia e Rianimazione	08/09/2020	DEL829	08/09/2020	€ 85.673,52	€ 52.707,60	€ 138.381,12	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	

TITOLO STUDIO	EUDRACT	PROTOCOLLO	SPONSOR/ PROMOTORE	SPERIMENTATORE	U.U.O.O.	DATA AUTORIZZAZIONE AVVIO	Prov/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
Studio clinico interventistico di fase IV in aperto, internazionale e multicentrico volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di Idraxizumab 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	
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 HA identico (7/8 antigene o allele), affetti da Leucemia Mieloidica 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	
Studio di fase II, a braccio singolo con Carboplatina più Etoposide, Bevacizumab e Atezolizumab in pazienti con carcinoma polmonare a piccole cellule (SCLC) affetti da malattia estesa	2019-003798-25	GOIRC-01-2019 C4LEB/ATE	GOIRC	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	28/07/2020	DEL. 722	03/09/2020	€ 500,00		€ 500,00	Università degli Studi di Parma	
Studio internazionale per il trattamento del rischio alto nella popolazione infantile con Leucemia Linfoblastica Acuta (LLA) recidiva	2012-000810-12	InReALL HR 2010	Ospedale Pediatrico Bambin Gesù	BARONE ANGELICA	U.O. Pediatria e Oncematologia	22/07/2020	DEL. 696	22/07/2020	€ 1.360,96		€ 1.360,96	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Studio in aperto, a singolo braccio, roll-over, disegnato per garantire il proseguimento del trattamento con darolutamide ai pazienti arruolati in precedenti studi sponsorizzati da Bayer	2019-003618-15	BAY1841788/20321	Bayer AG	GASPARRO DONATELLO	U.O. Oncologia Medica	13/10/2020	DEL. 959	13/10/2020	€ 1.450,00		€ 1.450,00	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Studio di Fase 2, randomizzato, in doppio cieco di nivolumab o placebo in combinazione con docetaxel, in uomini affetti da carcinoma prostatico metastatico resistente alla castrazione"	2019-002030-36	CA209-7DX	Bristol-Myers Squibb International Corporation	GASPARRO DONATELLO	U.O. Oncologia Medica	18/11/2020	DEL. 1096	18/11/2020	€ 31.244,60	€ 15.988,20	€ 47.232,80	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Studio di fase II in aperto con Cabozantinib in pazienti affetti da carcinoma renale avanzato o metastatico pretrattati con una linea di trattamento con inibitore degli immunocheckpoints (anti PD1/PDL1): studio BREAKPOINT	2018-000582-36	BREAKPOINT	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano	BLUTI SEBASTIANO	U.O. Oncologia Medica	13/10/2020	DEL. 959	13/10/2020				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Studio di fase II sul'uso in prima linea di avelumab in combinazione con axitinib intermittente in pazienti con carcinoma renale metastatico (studio Tide-A)	2019-004098-23	Tide-A	Consortio Oncotech	BERSANELLI MELISSA	U.O. Oncologia Medica	10/11/2020	DEL. 1067	10/11/2020				Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	
Studio in aperto di fase 2/3 a braccio singolo, volto a valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica, e l'efficacia di Remdesivir (GS 5734) in partecipanti dalla nascita a <18 anni di età affetti da COVID-19	2020-001803-17	GS-US-540-5823	GILEAD Science	ESPOSITO SUSANNA	U.O. Clinica Pediatrica	25/11/2020	DEL. 1139	25/11/2020	€ 21.258,44	€ 364,56	€ 21.623,00	Università degli Studi di Parma	
Studio Randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, di fase III per confrontare l'efficacia, la sicurezza, e l'immunogenicità del biosimilare proposto di rituximab (DRL_RI) con Mabthera in soggetti con linfoma follicolare a basso carico tumorale non trattato in precedenza, di stadio, II-IV, positive al cluster di differenziazione (CD)20	2018-004-223-36	Ri-01-006	Dr. Reddy's Laboratories S.A.	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e CTMO	02/12/2020	DEL. 1154	02/12/2020	€ 56.932,92	€ 19.990,50	€ 76.923,42	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
Studio randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo, multicentrico, disegnato per valutare la sicurezza e la tollerabilità di somministrazioni sottocutanee mensili di due dosaggi (basso e alto) di Osocimab in pazienti con ESRD sottoposti a regolare emodialisi	2019-003957-27	CONVERT 20115	BAYER AG	FIACCADORI ENRICO	U.O. Nefrologia	30/12/2020	DEL.1257	30/12/2020	€ 63.900,00	€ 276,00	€ 64.176,00	Università degli Studi di Parma	
*Studio Clinico di Fase II con tezotzumab in associazione con Carboplatin e Paclitaxel come terapia di I linea in pazienti con carcinoma mammario metastatico riplo-negativo FD-L1 positivo: lo studio GIM25-CAPT	2019-001388-55	GIM25-CAP	Consorzio Oncotech	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	10/03/2021	DEL240	15/03/2021	-	-	-	Università degli Studi di Parma	
Studio a braccio singolo di lorlatinib in partecipanti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) positivo per la chinasi del linfoma anaplastico	2019-002504-41	87461027 (CROWN)	Pfizer Inc	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	17/03/2021	DEL283	23/03/2021	€ 24.797,10	€ 27.187,42	€ 51.984,52	Università degli Studi di Parma	
Sperimentazione di estensione di fase III, multicentrica, in aperto, per valutare la sicurezza e l'efficacia a lungo termine in pazienti con tumori avanzati attualmente in trattamento in follow up in una sperimentazione con Pembrolizumab	2017-004417-42	MK-3475-587	MSD Merck Sharp & Dohme	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	03/03/2021	DEL220	15/03/2021	€ 59.908,00	€ 21.166,95	€ 81.074,95	Università degli Studi di Parma	
Studio di fase III randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, volto a valutare efficacia e sicurezza di GDC-077 più Palbocicib e Fulvestrant vs. Placebo più Palbocicib e Fulvestrant in pazienti con carcinoma mammario metastatico localmente avanzato o metastatico, positivo ai recettori ormonali, HER2-NEGATIVO e con mutazione di PIK3CA	2019-002455-42	W041554	Roche Spa	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	10/03/2021	DEL242	15/03/2021	€ 76.656,16	€ 31.262,25	€ 107.918,41	Università degli Studi di Parma	
Studio di fase II/III randomizzato, stratificato, cieco all'osservatore e controllato con placebo per valutare l'efficacia, la sicurezza e l'immunogenicità del vaccino GRAV-COV2 negli adulti di età pari o superiore a 18 anni.	n. 2020-005915-39	RT-Cov-2_01	ReiThera Srl	MISSALE GABRIELE	U.O. Malattie infettive ed Epatologia	25/03/2021	DEL331	25/03/2021	€ 149.470,00	€ 7.580,00	€ 157.050,00	Università degli Studi 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													