

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
162-2009	Meccanismo d'azione ed efficacia di un nuovo regime terapeutico di induzione di immunotolleranza basato sulla modulazione della risposta immunitaria: una nuova per 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	CHIUSO	09/07/2021
204-2014	"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					NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
92-2012	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	CHIUSO	31/03/2022
181-2014	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					NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
111-2014	"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	CHIUSO	16/02/2021
008-2014	"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	CHIUSO	27/03/2023
54-2014	"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	CHIUSO	20/04/2018
162-2014	A MULTINATIONAL RANDOMISED DOUBLE BLIND PLACEBO CONTROLLED PHASE III EFFICACY AND SAFETY STUDY OF ODM-201 I MEN WITH HIGH RISK NON METASTATIC CASTRATION RESISTANT PROSTATE CANCER	2013-003820-36	ARAMIS	BIAYER AG	GASPARRO DONATELLO	ONCOLOGIA MEDICA	12/02/2015	5563	11/02/2015	€ 37.491	€ 36.000	€ 73.491	CHIUSO	24/06/2021
51-2015	"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-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	CHIUSO	08/07/2021
123-2015	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	CHIUSO	24/08/2022
151-2015	"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	CIReSt 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	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
182-2015	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	CHIUSO	03/01/2022
183-2015	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	CHIUSO	29/11/2021
150-2015	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				CHIUSO	14/02/2019

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura centro / studio o data ultimo aggiornamento
195-2015	Studio multicentrico, prospettico, in aperto, in pazienti affetti da tumore del polmone non a piccole cellule, in stadio III/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					CHIUSO	01/12/2020
165-2015	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 (ACLST) 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	CHIUSO	11/03/2022
218-2015	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	CHIUSO	04/03/2022
185-2015	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.	CETTA ALFREDO ANTONIO	U.O. Clinica Pneumologica	20/04/2016	13850	19/04/2016	€ 13.080	€	€ 13.080	CHIUSO	03/03/2024
12-2016	"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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	06/11/2024
234-2015	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				IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	17/10/2024
27-2015	Studio strategico Eribitux 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	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	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
42-2016	"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	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
71-2015	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					CHIUSO	07/04/2022
41-2016	"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	CHIUSO	19/07/2021
13-2016	"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_BArT (B-cell Lymphoma Antiviral Treatment)	Fondazione Italiana Linfomi ONLUS	RE FRANCESCA	U.O. Ematologia e C.T.M.O.	08/08/2016	27772					CHIUSO	17/11/2022
61-2016	"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 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					MAI AVVIATO	03/11/2022
14-2016	"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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	27/11/2023
96.bis-2016	"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	CHIUSO?	19/10/2020

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
1-2016	"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	CHIUSO	13/05/2024
124-2016	"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	Clirest 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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	16/04/2020
162-2016	"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	CHIUSO	28/06/2019
114-2016	"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	CHIUSO	27/07/2021
137-2016	"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					CHIUSO	28/05/2021
141-2016	"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					IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	07/10/2024
159-2016	"Studio multicentrico randomizzato di fase II/III su MOR0208 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	CHIUSO	11/07/2023
86-2016	"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	CHIUSO	25/08/2020
170-2016	"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 ANCILLARE: "Pharmacogenomics and pharmacokinetics of Lenalidomide on 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					CHIUSO	25/08/2022
104-2017	"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	CHIUSO	03/02/2022
143-2017	"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	DEL.159	28/02/2018	€ 57.109	€	€ 57.109	CHIUSO	28/05/2021
134-2016	"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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	29/11/2022
175-2016	"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 Oncoematologia	21/04/2017	14849	11/04/2017				IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	07/10/2024
187-2016	"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 e 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					CHIUSO	28/01/2022

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
167-2016	"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					IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	14/10/2024
1-2017	"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	CHIUSO	07/09/2020
31-2017	"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	CHIUSO	10/05/2021
53-2017	"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	€ -	€ -	€ -	CHIUSO	03/10/2022
54-2017	"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	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
63-2017	"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	CHIUSO	03/12/2021
9-2016	"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				MAI AVVIATO	07/09/2020
74-2017	"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 Meldola	GASPARRO DONATELLO	U.O. Oncologia Medica	02/10/2017	DEL.726	02/10/2017				IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	04/11/2024
142-2016	"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 Trasazionale (FORT)	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	02/10/2017	DEL.726	02/10/2017				IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	27/11/2023
24-2017	"A randomized phase II trial of captem or folliri 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				CHIUSO	25/10/2022
92-2017	"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					CHIUSO	12/01/2021
171-2016	"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				IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	14/10/2024
189-2016	"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	MAI AVVIATO	07/09/2020
75-2017	"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				CHIUSO	12/10/2021
133-2017	"Studio Randomizzato di Fase 3 in Aperto, di Abemaciclib in Combinazione con Terapia Endocrina Adiuvante Standard Verso Terapia Endocrina Adiuvante 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	13Y-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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	19/12/2024

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
73-2017	"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				IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	27/11/2023
61-2017	"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	MAI AVVIATO	28/11/2022
131-2017	"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	CHIUSO	15/04/2020
165-2017	"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				CHIUSO	22/01/2024
60-2017	"Studio multicentrico di Fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di Etrolizumab 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	CHIUSO	05/02/2021
175-2017	"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					IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	21/10/2024
107-2017	"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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	15/01/2025
163-2017	"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	CHIUSO	08/06/2020
164-2017	"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					CHIUSO	15/07/2019
228-2017	"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	CHIUSO	06/10/2022
37/2018/FARM	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	CHIUSO	03/04/2019
132-2017	"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-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	€ 37.956	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	21/10/2024
566/2018/FARM/AOUPR	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	MAI ATTIVATO	20/12/2022
195-2017	"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					IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	21/10/2024
231-2017	"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					IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	07/10/2024

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
108-2017	"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	MAI AVVIATO	MAI AVVIATO
176-2017	"Studio di Fase 3, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, sull'inibitore della Tirozin 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	IN CORSO	28/02/2024
101-2017	"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	CHIUSO	11/03/2022
119-2017	"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	€ 1.200	CHIUSO	10/05/2023
196-2017	"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	CHIUSO	11/04/2023
224-2017	"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	CHIUSO	28/02/2022
227-2017	"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	20/03/2018	€ 60.610	€ -	€ 60.610	CHIUSO	15/11/2021
177-2017	"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	CHIUSO	20/06/2019
98/2018/FARM/AOUPR	"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	CHIUSO	01/02/2021
3-2017	"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 fluoropirimidine 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	€ -	€ -	€ -	CHIUSO	24/10/2023
178-2017	"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	CHIUSO	17/11/2020
130-2017	"Studio di controllo (follow up) multinazionale, multicentrico, prospettico, di efficacia e di sicurezza a lungo termine dopo trapianto di cellule staminali limbari autologhe coltivate (ACLST) 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	MAI AVVIATO	28/09/2020
173-2017	"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	CHIUSO	26/01/2021
229-2017	"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	MAI AVVIATO	16/01/2020
38/2018/FARM/AOUPR	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	CHIUSO	20/12/2021

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
239/2018/FARM/AOUPR	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	€ -	€ -	€ -	CHIUSO	31/12/2021
250-2017	"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	CHIUSO	28/01/2021
626/2018/FARM/AOUPR	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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	28/11/2022
23-2017	"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	CHIUSO	05/05/2021
129-2017	"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	CHIUSO	11/06/2021
235/2018/FARM/AOUPR	Studio di fase 3, in doppio cieco, controllato verso placebo volto a valutare quazartinib 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	CHIUSO	16/06/2023
610/2018/FARM	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	CHIUSO	16/09/2019
36/2018/FARM	"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	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	CHIUSO	19/02/2019
622/2018/FARM/AOUPR	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				CHIUSO	08/03/2022
565/2018/FARM/AOUPR	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	CHIUSO	02/12/2021
743/2018/FARM/AOUPR	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	CHIUSO	29/09/2022
431/2018/FARM/AOUPR	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	CHIUSO	04/04/2024
1137/2018/FARM/AOUPR	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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	10/01/2023
1054/2018/FARM/AOUPR	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	CHIUSO	30/10/2020

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
799/2018/FARM/AOUPR	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	CHIUSO	06/11/2020
627/2018/FARM	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	CHIUSO	31/10/2019
536/2018/FARM/AOUPR	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	MAI AVVIATO	16/02/2022
1194/2018/FARM	"PONENTE-studio multicentrico, in aperto, di fase IIb, 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	D3250C00065	Astrazeneca SPA per Astrazeneca AB	CHETTA ALFREDO ANTONIO	U.O. PNEUMOLOGIA	12/04/2019	DEL.300	09/04/2019	€ 18.626		€ 18.626	MAI AVVIATO	23/10/2019
801/2018/FARM/AOUPR	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	MAI AVVIATO	23/10/2019
1061/2018/FARM/AOUPR	"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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	02/11/2022
640/2018/FARM/AOUPR	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				IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	11/11/2024
1195/2018/FARM/AOUPR	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	CHIUSO	27/02/2023
1192/2018/FARM/AOUPR	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 certinib".	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	CHIUSO	23/09/2021
802/2018/FARM/AOUPR	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				CHIUSO	21/06/2024
120/2019/FARM/AOUPR	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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	15/04/2024
244/2018/FARM/AOUPR	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	DEL.540	10/04/2019	€ 406.064	€ 27.016	€ 433.080	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	14/11/2023
881/2018/FARM/AOUPR	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 Traslazionale (FORT)	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	28/05/2019	DEL.574	28/05/2019				IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	24/10/2022
99/2019/FARM/AOUPR	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	CHIUSO	08/02/2024
798/2018/FARM/AOUPR	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 pemetrexed 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	CHIUSO	27/10/2021

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
122/2019/FARM/AOUPR	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				CHIUSO	14/12/2022
1140/2018/FARM/AOUPR	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.	CETTA ALFREDO ANTONIO	U.O. Clinica Pneumologica	16/07/2019	DEL.811	16/07/2019	€ 1.455		€ 1.455	MAI ATTIVATO	MAI ATTIVATO
218/2019/FARM/AOUPR	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	CHIUSO	14/04/2022
119/2019/FARM/AOUPR	"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	MAI AVVIATO	26/05/2020
875/2018/FARM/AOUPR	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	CHIUSO	31/01/2022
554/2019/FARM/AOUPR (=383/2019FARM/AOUMO)	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				IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	07/10/2024
88/2019/FARM/AOUPR	"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	CHIUSO	06/07/2023
195/2019/FARM/AOUPR	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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	25/11/2022
497/2019/FARM/AOUPR	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	CHIUSO	12/10/2023
219/2019/FARM/AOUPR	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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	25/11/2022
609/2019/FARM/AOUPR	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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	23/05/2023
495/2019/FARM/AOUPR	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				CHIUSO	24/10/2022
205/2019/FARM/AOUPR	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	CHIUSO	17/12/2021
360/2019/FARM/AOUPR	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	CHIUSO	09/10/2021
100/2019/FARM/AOUPR	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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	30/10/2022

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
644/2019/FARM/AOUPR	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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	02/11/2022
560/2019/FARM/AOUPR	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 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	CHIUSO	30/05/2023
656/2019/FARM/AOUPR (=655/2019/FARM/AOUPR)	Studio prospettico, multicentrico, in doppio cieco, placebo-controllato, randomizzato per valutare l'efficacia e la sicurezza delle compresse di LAIS Grass in pazienti con rinchiontite 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	CHIUSO	23/09/2020
561/2019/FARM/AOUPR	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 Interanational NV	GASPARRO DONATELLO	U.O. Oncologia Medica	05/12/2019	DEL.1351	05/12/2019	€ 32.626	€ 49.123	€ 81.749	CHIUSO	08/06/2023
359/2019/FARM/AOUPR	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				CHIUSO	05/12/2022
216/2019/FARM/AOUPR	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	€ 83.872,66	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	01/06/2023
551/2019/FARM	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	€ 22.368,25	CHIUSO	19/09/2022
493/2018/FARM	Studio randomizzato, multicentrico, in aperto che compara due trattamenti standard, borteozomib-melfalan-prednisone (VMP) vs lenalidomide-desametazone (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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	16/10/2024
1123/2019/FARM	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	IN CORSO	20/11/2024
277/2020/FARM	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	CHIUSO	22/10/2020
278/2020/FARM	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	CHIUSO	19/10/2020
303/2020/FARM	TOCIDVID-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	TOCIDVID-19	Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione G. Pascale	TICINESI ANDREA	U.O.C. Medicina Interna e Lungodegenza Critica	20/03/2020	DEL.283					CHIUSO	20/07/2020
327/2020/FARM	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	CHIUSO	11/11/2020
704/2019/FARM	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 tumour polmonare non a piccolo 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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	12/01/2022
364/2019/FARM	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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	24/10/2022

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
368/2020/FARM	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	-	-	-	CHIUSO	04/11/2022
330/2020/FARM	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-IFN γ), 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	CHIUSO	13/11/2020
304/2020/FARM	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		-	-	-	CHIUSO	22/07/2020
443/2020/FARM	Colchicina per contrastare la risposta infiammatoria in corso di Polmonite da COVID-19*	2020-001258-23	CoCOVID-19	Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma	UMBERTO MAGGIORE	UO Nefrologia	24/04/2020	DEL.415		€ 18.000,00		€ 18.000,00	CHIUSO	31/10/2021
583/2020/FARM	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 - Universita' 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	CHIUSO	31/10/2020
742/2019/FARM	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				CHIUSO	15/04/2024
150/2020/FARM	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				MAI AVVIATO	07/09/2020
379/2019/FARM	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 - Universita' Di Bologna Università di Bologna	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	14/04/2020	DEL.378	08/04/2020				CHIUSO	09/07/2021
854/2019/FARM	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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	25/11/2022
658/2019/FARM	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	CHIUSO	29/10/2020
641/2019/FARM	Studio di fase II a singolo braccio per valutare l'efficacia di Osimertinib somministrato in combinazione con Savolitinib in pazienti EGFR+ 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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	03/01/2023
1156/2019/FARM	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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	31/12/2023
1144/2019/FARM	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	CHIUSO	21/06/2023
864/2019/FARM	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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	29/10/2024
366/2019/FARM	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	Argent 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	CHIUSO	30/04/2023

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
1241/2019/FARM	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	CHIUSO	16/02/2022
729/2019/FARM	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 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				CHIUSO	31/11/2022
1245/2019/FARM	Studio di fase II, a braccio singolo con Carbolatino 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	CHIUSO	25/01/2023
507/2019/FARM	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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	17/10/2024
630/2020/FARM	Studio in aperto, a braccio singolo, 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	CHIUSO	19/04/2023
1219/2019/FARM	Studio di Fase 3, 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	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	04/11/2024
1251/2019/FARM	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	BUTI SEBASTIANO	U.O. Oncologia Medica	13/10/2020	DEL. 959	13/10/2020	-	-	-	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	13/11/2024
821/2020/FARM	Studio di fase II sull'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	Consorzio Oncotech	BERSANELLI MELISSA	U.O. Oncologia Medica	10/11/2020	DEL. 1067	10/11/2020	-	-	-	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	22/06/2023
784/2020/FARM	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	CHIUSO	19/05/2023
663/2019/FARM	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_R1) 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	CHIUSO	04/05/2023
819/2020/FARM	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	CHIUSO	17/05/2022
269/2020/FARM	"Studio Clinico di Fase II con tezolizumab in associazione con Carboplatin e Paclitaxel come terapia di I linea in pazienti con carcinoma mammario metastatico riplo-negativo PD-L1 positivo: lo studio GIM25-CAPT"	2019-001388-55	GIM25-CAP	Consorzio Oncotech	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	10/03/2021	DEL. 240	15/03/2021	-	-	-	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
629/2020/FARM	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	B7461027 (CROWN)	Pfizer Inc	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	17/03/2021	DEL. 283	23/03/2021	€ 24.797,10	€ 27.187,42	€ 51.984,52	CHIUSO	23/07/2024
952/2020/FARM	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	DEL. 220	15/03/2021	€ 59.908,00	€ 21.166,95	€ 81.074,95	IN CORSO	13/06/2024
1074/2020/FARM	Studio di fase III randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, volto a valutare efficacia e sicurezza di GDC-077 più Palbociclib e Fulvestrant vs. Placebo più Palbociclib 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	WO41554	Roche Spa	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	10/03/2021	DEL. 242	15/03/2021	€ 76.656,16	€ 31.262,25	€ 107.918,41	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	28/10/2024
193/2021/FARM	"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 GRAd-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	DEL. 331	25/03/2021	€ 149.470,00	€ 7.580,00	€ 157.050,00	CHIUSO	13/03/2022
1442/2020/FARM/AOUPR	di fase IIIb, multicentrico, in aperto e a braccio singolo volto a valutare l'efficacia, la sicurezza, la farmacocinetica e la farmacodinamica di Emicizumab per via sottocutanea in pazienti di età compresa tra zero e 12 mesi con emofilia A	n. 2020-001733-12	MO41787	Roche S.p.A	COPPOLA ANTONIO	S.S.D. Centro Hub Emofilia e Malattie Emorragiche Congenite	05/05/2021	DEL. 490	26/05/2021	€ 27.440,00	€ 4.499,60	€ 31.939,60	CHIUSO	30/10/2018
908/2020/FARM/AOUPR	di fase III, multicentrico, randomizzato, in aperto e controllato volto a valutare l'efficacia, la sicurezza e la farmacocinetica di Atezolizumab somministrato in associazione a Cabozantinib in confronto a Docetaxel in monoterapia in pazienti	n.2020-000100-11	GO41892	F.Hoffmann-La Roche Ltd	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	01/06/2021	DEL. 609	03/06/2021	€ 14.955,00	€ 29.527,95	€ 44.482,95	CHIUSO	07/06/2023
627/2020/FARM/AOUPR	"Effetto di Tirzepatide rispetto a Dulaglutide sugli eventi avversi cardiovascolari maggiori nei pazienti con diabete tipo 2 (SURPASS-CVOT)"	n. 2019-002735-28	IBF-MC-GPG	Eli Lilly Cork Ltd	BONADONNA RICCARDO	U.O. Endocrinologia	28/04/2021	DEL. 463	28/04/2021	€ 127.260,00	€ 102,00	€ 127.362,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	18/11/2024

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
1170/2020/FARM/AOUPR	Studio di fase 4, randomizzato, in aperto, multicentrico, sull'efficacia e la sicurezza della dose standard di radio-223 dicloruro rispetto alle dosi standard di una nuova terapia anti-ormonale (NAH) in pazienti con carcinoma della prostata resistente alla castrazione con metastasi ossee in progressione durante/dopo	n.2019-000476-42	20510	Bayer Consumer Care AG	GASPARRO DONATELLO	U.O. Oncologia Medica	19/05/2021	DEL. 546	21/05/2021	€ 101.364,00	€ 36.764,00	€ 138.128,00	CHIUSO	15/03/2023
986/2020/FARM/AOUPR:	Studio di fase IIB, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, per valutare l'efficacia e la sicurezza di MEDI6570 in partecipanti con un precedente infarto miocardico, infiammazione persistente ed elevato pro-ormone	n. 2020-000840-75	D4920C00002	AstraZeneca AB	ARDISSINO DIEGO	U.O. Cardiologia	26/05/2021	DEL. 578	26/05/2021	€ 66.538,40	€ 4.710,50	€ 71.248,90	CHIUSO	08/11/2023
1196/2020/FARM/AOUPR	Studio di fase III, multicentrico, in aperto e a braccio singolo su PB2452 in pazienti trattati con ticagrelor con sanguinamento maggiore non controllato o potenzialmente letale o che necessitano di un intervento chirurgico o una procedura invasiva urgente"	n. 2014-000165-46	PB2452PT-CL-000	PhaseBio Pharmaceuticals Inc.	ARDISSINO DIEGO	U.O. Cardiologia	26/05/2021	DEL. 577	26/05/2021	€ 3.438,00	€ 3.180,00	€ 6.618,00	CHIUSO	24/02/2023
1079/2020/FARM/AOUPR	Studio di fase III in aperto, randomizzato, sull'uso di Atezolizumab e Tiralogumab rispetto a Durvalumab in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule in stadio III, localmente avanzato e non resecabile, andati incontro a progressione dopo chemioterapia concomitante a base di platino (SKYSCRAPER-03)"	n. 2019-004773-29	GO41854	F.Hoffmann-La Roche Ltd	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	01/06/2021	DEL.608	01/06/2021	€ 42.800,00	€ 33.734,00	€ 76.534,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	29/11/2022
283/2021/FARM/AOUPR	Studio clinico randomizzato, controllato verso placebo, in doppio cieco, multicentrico, di fase II-III senza soluzione di continuità per selezionare la dose e valutare la sicurezza e l'efficacia dell'anticorpo monoclonale MAD0004J08 in pazienti adulti con diagnosi recente di COVID-19 da asintomatico a moderatamente severo"	n. 2020-005532-29	A0018	Toscana Life Sciences e Sviluppo S.r.l.	FERRARI CARLO	U.O. Malattie infettive ed Epatologia	26/05/2021	DEL.580	26/05/2021	€ 54.368,00	€ 11.832,00	€ 66.200,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	01/02/2023
716/2020/FARM/AOUPR	"Validazione prospettica e valutazione clinica di un nuovo dosaggio di posaconazolo per bambini e adolescenti con fibrosi cistica e con infezione da Aspergillus"	n. 2019-004511-31	cASPerCF_2007_OPBG_201	IRCCS Ospedale Pediatrico Bambin Gesù	ESPOSITO SUSANNA	U.O di Clinica Pediatrica	29/06/2021	DEL.703	05/07/2021	€ 0,00	€ 0,00	€ 82,50	CHIUSO	21/02/2022
1189/2020/FARM/AOUPR	Studio di fase II, in aperto, a braccio singolo, multicentrico, di efficacia e sicurezza di Alectinib neoadiuvante in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) ALK-positivo in stadio localmente avanzato: studio ALNEO – GOIRC-01-2020"	n. 2020-003432-2	ALNEO – GOIRC-01-2020	Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica (GOIRC)	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	06/07/2021	DEL. 736	06/07/2021	€ 0,00	€ 0,00	-	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	31/12/2023
1256/2020/FARM/AOUPR	"Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, sulla sicurezza e l'efficacia di OMS721 in pazienti con nefropatia da immunoglobulina A (IgA) (ARTEMIS-IGAN)"	n. 2018-000075-33	OMS721-IGA-001	Omeros Corporation	FIACCADORI ENRICO	U.O. Nefrologia	28/07/2021	DEL. 789	28/07/2021	€ 59.621,75	€ 0,00	€ 59.621,75	IN CORSO IN ATTESA DI INIZIO ARRUOLAMENTO	21/02/2022
1258/2020/FARM/AOUPR	"Studio multicentrico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, volto a confrontare niraparib più pembrolizumab rispetto al placebo più pembrolizumab come terapia di mantenimento nei partecipanti la cui malattia è rimasta stabile o ha risposto alla chemioterapia di prima linea a base di platino con pembrolizumab per il carcinoma del polmone non a piccole cellule di stadio IIB o IV"	n. 2020-002202-20	213400	GlaxoSmithKline S.p.A	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	10/08/2021	DEL. 824	10/08/2021	€ 110.430,00	€ 11.119,35	€ 121.549,35	CHIUSO	17/11/2022
67/2021/FARM/AOUPR	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo teso a valutare l'efficacia e la sicurezza di PRM-151 in pazienti affetti da fibrosi polmonare idiopatica"	n. 2020-000791-38	WA42293	F. Hoffman La Roche Ltd	CETTA ALFREDO ANTONIO	U.O. Clinica Pneumologica	10/08/2021	DEL. 823	10/08/2021	€ 54.155,00	€ 33.640,00	€ 87.795,00	CHIUSO	06/12/2022
68/2021/FARM/AOUPR	Studio di estensione di fase III in aperto, teso a valutare la sicurezza e l'efficacia a lungo termine di PRM-151 in pazienti affetti da fibrosi polmonare idiopatica (IPF)"	n. 2020-001429-30	WA42294	F. Hoffman La Roche Ltd	CETTA ALFREDO ANTONIO	U.O. Clinica Pneumologica	10/08/2021	DEL. 822	10/08/2021	€ 134.930,00	€ 85.465,00	€ 220.395,00	CHIUSO	01/02/2023
1159/2020/FARM/AOUPR	"Studio controllato con placebo, randomizzato, in doppio cieco per valutare l'efficacia e la sicurezza di nemolizumab (CD14152) in soggetti con prurigo nodulare"	n. 2019-004293-25	RD.06.SPR.20268	Galderma S.A.	FELICIANI CLAUDIO	U.O. Dermatologia	11/08/2021	DEL. 821	10/08/2021	€ 31.222,80	€ 0,00	€ 31.222,80	CHIUSO	27/06/2023
52/2021/FARM/AOUPR	Studio di fase 3, randomizzato, multicentrico, in aperto per valutare il trattamento con Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd; DS-8201a) rispetto alla chemioterapia scelta dallo sperimentatore in pazienti con carcinoma mammario positivo per il recettore ormonale (HR), con bassa espressione del recettore 2 del fattore di crescita epidermico umano (HER2-low), la cui malattia abbia manifestato progressione durante la terapia endocrina (ET) nel contesto metastatico"	n. 2019-004493-26	D9670C00001 DESTINY-Breast06	AstraZeneca AB	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	01/09/2021	DEL. 850	07/09/2021	€ 20.204,27	€ 13.000,00	€ 33.204,27	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
1153/2020/FARM/AOUPR	"Studio di Fase III, randomizzato, controllato, in aperto, multicentrico, globale con capmatinib versus SoC chemioterapia docetaxel in pazienti precedentemente trattati con NSCLC con EGFR wt, ALK negativo, con mutazione skipping dell'esone 14 di MET (METΔex14) in stadio localmente avanzato o metastatico (stadio IIB/IIIC o IV)"	n.2020-001578-31	CINC280A2301	Novartis Pharma AG	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	22/09/2021	DEL. 910	22/09/2021	€ 61.520,00	€ 5.176,90	€ 66.696,90	CHIUSO	31/01/2023

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
93/2021/FARM/AOUPR	"Sperimentazione di non inferiorità di Fase 3, in aperto, randomizzata su una formulazione sottocutanea di Nivolumab rispetto a Nivolumab per via endovenosa in partecipanti con carcinoma a cellule renali con componente a cellule chiare avanzato ometastatico che hanno ricevuto una precedente terapia sistemica"	n. 2020-003655-15	CA209-67T	Bristol-Myers Squibb International Corporation	BUTI SEBASTIANO	U.O. Oncologia Medica	22/09/2021	DEL. 909	22/09/2021	€ 47.817,00	€ 18.627,00	€ 66.444,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	13/11/2024
246/2021/FARM/AOUPR	Protocollo di accesso allargato, multicentrico, in aperto, a braccio singolo, su AMG 510 (INN Sotorasib) per il trattamento in Paesi europei selezionati di soggetti con tumore del polmone non a piccole cellule metastatico o non resecabile, localmente avanzato, già trattato in precedenza, con mutazione p. G12C di KRAS"	n.2020-005279-11	20190442	Amgen Europe B.V.	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	22/09/2021	DEL. 907	22/09/2021	€ 29.110,00	€ 0,00	€ 29.110	CHIUSO	24/11/2022
133/2021/FARM/AOUPR	"Studio di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, condotto su Debio 1143 in combinazione con chemioterapia a base di platino e radioterapia a intensità modulata con frazionamento standard in pazienti affetti da carcinoma della testa e del collo a cellule squamose localmente avanzato, adatto alla chemioradioterapia definitiva (TrilynX)"	n. 2020-000377-25	Debio1143-SCCHN-301	Debiopharm International S.A.	BUI SIMONA	U.O. Oncologia Medica	29/09/2021	DEL. 937	13/10/2021	€ 133.599,60	€ 39.330,00	€ 172.929,60	CHIUSO	17/10/2023
144/2021/FARM/AOUPR	"Combinazione di tremelimumab e durvalumab finalizzata alla gestione non chirurgica del carcinoma gastrico o gastroesofageo resecabile con elevata instabilità microsatellitare: studio multicentrico, a braccio singolo, multi-coorte, di fase II"	n. 2020-003440-92	INFINITY	Fondazione Gruppo Oncologico Nord Ovest (GONO)	PUCCI FRANCESCA	U.O. Oncologia Medica	13/10/2021	DEL. 980	19/10/2021	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	03/11/2022
1167/2020/FARM/AOUPR	HERTHENA-Lung01: Studio randomizzato, in aperto, di fase II su patritumab deruxtecán (U3-1402) in soggetti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) metastatico o localmente avanzato, con mutazione di EGFR, trattato in precedenza	n. 2020-000730-17	U31402-A-U201	Daichi Sankyo INC	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	13/10/2021	DEL. 978	13/10/2021	€ 133.599,60	€ 39.330,00	€ 172.929,60	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	22/02/2022
64/2021/FARM/AOUPR	Studio clinico randomizzato in aperto di docetaxel verso inibitore del recettore androgenico (abiraterone o enzalutamide) come prima linea di terapia nei pazienti con carcinoma prostatico metastatico resistente alla castrazione e fattori prognostici negativi	n. 2019-003761-17	RADAR-1 CRPC	Azienda Policlinico-Universitaria A Gemelli IR	GASPARRO DONATELLO	U.O. Oncologia Medica	13/10/2021	DEL. 975	19/10/2021	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	04/11/2024
382/2021/FARM/AOUPR	"Studio di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo su Abemaciclib più terapia endocrina adiuvante standard in pazienti con tumore al seno ad alto rischio, con linfonodi positivi, HR +, HER2 +"	n. 2020-004035-2	IBY-MC-JPCW	Eli Lilly & Co. Limited	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	20/10/2021	DEL. 992	22/10/2021	€ 79.120,00	€ 52.800	€ 131.920,00	CHIUSO	03/05/2022
76/2021/FARM/AOUPR	"Sperimentazione di fase 2 su MRTX849 in combinazione con pembrolizumab in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule in stadio avanzato con mutazione KRAS G12C"	n. 2020-03101-58	849-007	Mirati Therapeutics Inc.	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	10/11/2021	DEL. 1052	12/11/2021	41.085,00	€ 16.851,50	€ 57.936,50	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
375/2021/FARM/AOUPR	"Studio di fase 3, multinazionale, randomizzato, in aperto, a tre bracci paralleli su PF-06801591, un anticorpo anti-PD1, in combinazione con bacillo di Calmette-Guérin (induzione con BCG con o senza mantenimento con BCG) rispetto a BCG (induzione e mantenimento) in partecipanti affetti da tumore della vescica non muscolo-invasivo, ad alto rischio, naïve a BCG"	n. 2019-003375-19	B8011006	Pfizer Inc.	BERSANELLI MELISSA	U.O. Oncologia Medica	17/11/2021	DEL.1066	17/11/2021	€ 105.821,00	€ 32.371,40	€ 138.192,40	CHIUSO	10/11/2022
146/2021/FARM/AOUPR	"Studio di fase 2, a braccio singolo, in aperto, su DS-1062a nel trattamento del carcinoma polmonare non a piccole cellule avanzato o metastatico con alterazioni genomiche attivabili che ha manifestato progressione durante o dopo la terapia con inibitore della chinasi e chemioterapia a base di platino"	n. 2020-002774-27	DS1062-U2020	Daichii Sankyo Inc.	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	17/11/2021	DEL.1064	17/11/2021	€ 26.832,00	€ 4.990,02	€ 31.822,02	CHIUSO	08/07/2022
1289/2020/FARM/AOUPR	"Studio di fase III, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, in doppio placebo, a gruppi paralleli per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di fenebrutinib a confronto con teriflunomide in pazienti adulti affetti da sclerosi multipla recidivante"	n. 2019-004857-10	GN41851	F.Hoffman La Roche Ltd	GRANELLA FRANCO	U.O. Neurologia	17/11/2021	DEL.1063	17/11/2021	€ 53.960,00	€ 4.188	€ 58.148,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	31/08/2022
404/2020/FARM/AOUPR	"Studio di fase II, in aperto, multicentrico di chemioterapia a base di Oxaliplatino in combinazione con ABP980 (Trastuzumab biosimilare) in pazienti con adenocarcinoma gastrico o della giunzione gastro-esofagea (GEJ) avanzato, HER2 positivi"	n. 2019-004357-86	GOIRC-05-2019	GOIRC	PUCCI FRANCESCA	U.O. Oncologia Medica	24/11/2021	DEL.1087	30/11/2021	0	0	0	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	03/11/2022
600/2021/FARM/AOUPR	Studio prospettico, multicentrico, a lungo termine per valutare la sicurezza e l'efficacia di nemolizumab (CD14152) in soggetti con prurigo nodulare	n. 2019-004294-13	RD.06.SPR.202699	Galderma S.A.	FELICIANI CLAUDIO	U.O. Dermatologia	21/12/2021	DEL.1162	21/12/2021	€ 37.791,35	€ 0,00	€ 37.791,35	MAI AVVIATO	24/02/2023
140/2021/FARM/AOUPR	Studio di fase III in pazienti con tumore del colon-retto metastatico, ras /braf wild type sul tessuto tumorale e ras mutato su biopsia liquida con l'obiettivo di confrontare una terapia di prima linea con schema folfoxi in associazione a cetuximab o bevacizumab"	n. 2020-005078-82	LIBimAB	Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri IRCCS di Milano per conto dell' Azienda U.S.L. - IRCCS di Reggio Emilia	FRANCESCA PUCCI	U.O. Oncologia Medica	28/12/2022	DEL . 1175	28/12/2021	€ 12.500,00	€ 0,00	€ 12.500,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	21/11/2023

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
648/2019/FARM/AOUPR	Studio di fase 2 multicentrico, in doppio cieco, multidoso, controllato con placebo, randomizzato, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza di BIB093 somministrato per via endovenosa in pazienti con contusione cerebrale	n. 2018-003858-24	252BN201	Biogen Idec Research Limited	SANDRA ROSSI	U.O. I Servizio di Anestesia e Rianimazione	02/02/2022	DEL. 69	02/02/2022	€ 20.406,00	€ 1.636,50	€ 22.042,50	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
803/2021/FARM/AOUPR	HR-NBL2/SIOPEN*HR-NBL2 2.0: studio per il neuroblastoma ad alto rischio di SIOP-Europa-neuroblastoma /SIOPE	n. 2019-001068-3	n.a	Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica (AIEOP) per conto di Istituto Gustave Roussy	PATRIZIA BERTOLINI	U.O. di Pediatria e Oncoematologia	09/02/2022	DEL. 89	25/02/2022	0	0	0	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	17/10/2024
275/2021/FARM/AOUR	Studio di fase 2 di VS-6766 (doppio inibitore di RAF/MEK) da solo e in combinazione con defactinib (inibitore di FAK) nel carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) ricorrente con mutazione di KRAS (KRAS-MT)	n. 2020-004265-39	VS-6766-202	Verastem Inc.	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	09/02/2022	DEL. 86	25/02/2022	€ 34.829,34	€ 16.159,60	€ 50.988,94	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	20/12/2022
209/2021/FARM/AOUPR	Studio di fase 3, in aperto, randomizzato su futibatinib rispetto a chemioterapia con gemcitabina-cisplatino come trattamento di prima linea per pazienti con colangiocarcinoma avanzato che presenta riarrangiamenti del gene FGFR2	n. 019-004630-42	TAS-120-301	TAHIO ONCOLOGY INC.	FRANCESCA NEGRI	U.O. Oncologia Medica	23/02/2022	DEL. 144	25/02/2022	€ 5.242,62	€ 4.278,10	€ 9.520,72	CHIUSO	30/05/2022
765/2020/FARM/AOUPR	Studio randomizzato di fase 3 su sitravatinib in combinazione con nivolumab rispetto a docetaxel in pazienti affetti da tumore polmonare non a piccole cellule non squamoso avanzato che presentano progressione della malattia durante o dopo chemioterapia a base di platino e terapia con inibitore del checkpoint (SAPPHIRE)	n. 2019-001043-4	516-005	Mirati Therapeutics Incorporated	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	23/02/2022	DEL. 142	25/02/2022	€ 43.660,65	€ 42.891,15	€ 86.551,80	CHIUSO	26/09/2023
146/2019/FARM/AOUPR	Studio randomizzato di fase 3, multicentrico, in aperto, per confrontare l'efficacia di TAK-788 come trattamento di prima linea rispetto alla chemioterapia a base di platino in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule con mutazioni di EGFR da inserzione nell'esone 20	n. 2019-001845-42	TAK-788-3001	Millenium Pharmaceuticals, Inc.	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	23/02/2022	DEL. 143	25/02/2022	€ 38.791,66	€ 15.044,40	€ 53.836,06	CHIUSO	24/09/2024
694/2021/FARM/AOUPR	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, per gruppi paralleli, di fase 3 per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza del finerenone, in aggiunta allo standard terapeutico, sulla progressione della malattia renale in pazienti affetti da malattia renale cronica non diabetica-FIND-CKD	n. 2021-000421-27	21177	Bayer A.G.	FIACCADORI ENRICO	U.O. Nefrologia	02/03/2022	DEL. 158	17/03/2022	€ 112.320,00	€ 1.602,00	€ 113.922,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
491/2021/FARM/AOUPR	Studio randomizzato di Fase 3 su MRTX849 rispetto a Docetaxel in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule con mutazione KRAS G12C precedentemente trattato	n. 2020-003645-11	849-012	Mirati Therapeutics, Inc.	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	09/03/2022	DEL.185	15/03/2022	€ 27.330,00	€ 42.095,46	€ 69.425,46	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	28/10/2024
404/2021/FARM/AOUPR	SERENA-4:Studio randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, di Fase III su AZD9833 (un SERD orale) più palbociclib rispetto ad anastrozolo più palbociclib, per il trattamento di pazienti con carcinoma mammario in stadio avanzato positivo al recettore degli estrogeni (ER) e negativo al recettore 2 del fattore di crescita epidermico (HER2) che non hanno mai ricevuto nessun trattamento sistemico per la malattia in stadio avanzato	n. 2020-002276-12	D8532C00001	AstraZeneca AB	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	29/03/2022	DEL. 222	29/03/2022	€ 75.650,00	€ 23.510,20	€ 99.160,20	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	28/10/2024
364/2021/FARM/AOUPR	Studio Internazionale, Randomizzato, in Doppio Cieco, Controllato con Placebo per Valutare l'Effetto del Ciclosilicato di Sodio Zirconio sugli Eventi Cardiovascolari Correlati all'Aritmia in Pazienti in Trattamento Emodialitico Cronico con Iperkalemia Ricorrente (DIALIZE-Outcomes)	n. 2020-005561-14	D9487C00001	AstraZeneca AB	FIACCADORI ENRICO	U.O. Nefrologia	14/04/2022	DEL. 267	14/04/2022	€ 94.810,00	€ 0,00	€ 94.810,00	CHIUSURA	09/09/2024
668/2021/FARM/AOUPR	Strategia guidata da pCR senza chemioterapia con pertuzumab-trastuzumab per via sottocutanea e T-DM1 nel carcinoma mammario in fase iniziale HER2-positivo (PHERGain-2)	n. 2020-003205-66	MedOPP2	Medica Scientia Innovation Research (MedSIR)	MUSOLINO ANTONINO	U.O. Oncologia Medica	06/04/2022	DEL. 248	06/04/2022	€ 67.433,52	€ 19.845,66	€ 87.279,18	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	28/10/2024
666/2021/FARM/AOUPR	Studio in cieco per paziente e sperimentatore, controllato con placebo per valutare efficacia, sicurezza e tollerabilità di Bepranemab (UCB0107) nei partecipanti allo studio affetti da Malattia di Alzheimer (AD) da prodromica a lieve, seguito da un periodo di estensione in aperto	n. 2020-005829-88	AH0003	Union Chimique Belge BioPharma S.R.L.	MARCO SPALLAZZI	U.O. Neurologia	27/04/2022	DEL.294	27/04/2022	€ 160.275,00	€ 61.635,00	€ 221.910,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	04/01/2023
394/2021/FARM/AOUPR	Mito 35a -Studio multicentrico, prospettico, a singolo braccio, di Olaparib come terapia di mantenimento in pazienti BRCA wild type con nuova diagnosi di carcinoma avanzato ovarico, delle tube di Falloppio e primitivo del peritoneo	n. 2021-000244-2	MITO 35a	Istituto Nazionale per lo Studio e la Cura dei Tumori	ANGELICA SIKOKIS	U.O. Oncologia Medica	11/05/2022	DEL.331	11/05/2022	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	27/11/2024
885/2021/FARM/AOUPR	Studio di fase 2 volto a valutare l'efficacia, la sicurezza, la tollerabilità e la farmacocinetica di AMG 757 in soggetti con tumore del polmone a piccole cellule recidivante/refrattario dopo due o più linee di trattamento precedenti	n. 2021-002566-40	Amgen 20200491	Amgen Inc.	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	31/05/2022	DEL.394	31/05/2022	€ 64.533,14	€ 33.477,50	€ 98.010,64	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	28/11/2022
556/2021/FARM/AOUPR	"Studio Pilota con "Finestra di Opportunità Biologica" di Abemaciclib nel carcinoma mammario in fase precoce con bassa positività per i recettori estrogenici (ER)/negativo al recettore di tipo 2 per il fattore di crescita epidermico umano (HER2) –trial	n. 2020-005792-12	GOIRC-06-2020	GOIRC	BOGGIANI DANIELA	U.O. Oncologia Medica	08/06/2022	DEL.410	22/06/2022	€ 35.000,00	€ 0,00	€ 35.000,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	07/06/2023

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
993/2021/FARM/AOUPR	Studio di fase 3, in aperto, randomizzato, multicentrico volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di Trastuzumab Deruxtecan come trattamento di prima linea in pazienti con NSCLC non reseccabile, localmente avanzato o metastatico con mutazioni dell'esone 19 o 20 di HER2 (DESTINY-Lung04)	n. 2021-000634-3	D9675C00001 Destiny-Lung0	AstraZeneca AB	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	22/06/2022	DEL. 455	22/06/2022	€ 17.846,60	€ 28.815,05	€ 46.661,65	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	28/10/2024
403/2022/FARM/AOUPR	"Leucemia acuta linfoblastica Philadelphia-positiva dell'adulto alla diagnosi. Trattamento sequenziale con il ponatinib e l' anticorpo monoclonale bispecifico blinatumomab vs chemioterapia e imatinib	n.2020-006048-15	GIMEMA ALL2820-NCT04722848	Fondazione GIMEMA Franco Mandelli Onlus	Benedetta Cambò	Ematologia e C.T.M.O.	28/09/2022	DEL. 659	29/09/2022	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	15/10/2024
972/2021/FARM/AOUPR	Valutazione dell'efficacia clinica e della sicurezza di perindopril 10 milligrammi / indapamide 2.5 milligrammi / amlodipina 5 o 10 milligrammi / bisoprololo 5 milligrammi combinati in una singola pillola dopo 8 settimane di trattamento rispetto alla libera combinazione di perindopril 10 milligrammi, indapamide 2.5 milligrammi e amlodipina 5 o 10 milligrammi in pazienti con ipertensione essenziale incontrollata. Studio internazionale, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, della duratadi 16 settimane	n. 2020-004891-16	CL3-05179-002	Institut de Recherches Internationales Servier	Aderville Cabassi	Clinica e Terapia Medica	28/09/2022	DEL. 664	29/09/2022	€ 15.860,00	€ 0,00	€ 15.860,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
667/2021/FARM/AOUPR	Studio clinico BURAN di Buparlisib (AN2025) in associazione con Paclitaxel rispetto al Paclitaxel solo, in pazienti con carcinoma a cellule squamose di testa e collo recidivante o metastatico	n. 2019-000790-23	AN2025H0301	Adlai Nortye U.S.A. Inc	BUI SIMONA	ONCOLOGIA MEDICA	21/09/2022	DEL.649	22/09/2022	€ 24.304,32	€ 7.532,57	€ 31.836,89	CHIUSO	27/11/2023
216/2022/FARM/AOUPR	Studio di Fase 3 multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di remibrutinib (LOU064) per 52 settimane in soggetti adulti affetti da orticaria cronica spontanea inadeguatamente controllati da antistaminici-H1	n. 2021-000471-37	CLOU064A2301	Novartis Pharma AG	ERMINIA RIDOLO	Medicina Interna di Continuità e Lungodegenza (Ambulatorio Allergologia)	07/09/2022	DEL. 618	13/09/2022	€ 14.000,00	€ 0,00	€ 14.000,00	CHIUSO	17/04/2023
163/2022/FARM/AOUPR	Studio di fase I/II, in aperto, multicentrico volto a valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e l'efficacia antitumorale di DZD9008 in pazienti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in stadio avanzato con mutazione di EGFR o HER2	n. 2019-003126-25	DZ2019E0001	Dizal (Jiangsu) Pharmaceutical Co. Ltd.	TISEO MARCELLO	U.O. Oncologia Medica	31/08/2022	DEL.595	31/08/2022	€ 28.296,00	€ 19.706,00	€ 48.002,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	30/09/2022
36/2022/FARM/AOUPR	Studio randomizzato in singolo cieco per dimostrare la sicurezza e l'efficacia della terapia corticosteroidica ad alte dosi per trattare i pazienti con MIocardite ACUTA COMPLICATA/FULMINANTE (MYTHS –MYocarditis THERapy with Steroids)	n. 2021-000938-34	MYTHS	ASST Grande Ospedale Metropolitano Niguarda	ARDISSINO DIEGO	CARDIOLOGIA	31/08/2022	DEL. 600	02/11/2022	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
395/2021/FARM/AOUPR	Trattamento con Olaparib oltre la progressione confrontato con chemioterapia a base di platino dopo citoriduzione secondaria in pazienti con recidiva da carcinoma ovarico. MITO 35b, studio di fase 3 randomizzato: un progetto dei Gruppi MITO-MANGO (Olaparib beyond progression compared to platinum chemotherapy after secondary cytoreductive surgery in recurrent ovarian cancer patients. The phase III randomized, open label MITO 35b study: a project of the MITO-MANGO groups)	n. 2021-000245- 41	MITO	Istituto Nazionale per lo Studio e la Cura dei Tumori -IRCCS Fondazione "G. Pascale" di Napoli	SIKOKIS ANGELICA	ONCOLOGIA MEDICA	05/08/2022	DEL.549	29/08/2022	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	27/11/2024
162/2022/FARM/AOUPR	Studio in aperto, randomizzato, di fase 4 sulla prosecuzione del ciclosporinico di sodio zirconio (SZC) dopo la dimissione nei partecipanti con malattia renale cronica trattati per iperkaliemia	n. 2021-003527-14	D9480C00023	AstraZeneca AB	FIACCADORI ENRICO	NEFROLOGIA	27/07/2022	DEL. 531	27/07/2022	€ 94.810,00	€ 0,00	€ 94.810,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	22/02/2023
193/2022/FARM/AOUPR	Studio di fase III, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, double-dummy e a gruppi paralleli volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di fenebrutinib rispetto a ocrelizumab in pazienti adulti con sclerosi multipla primariamente progressiva	n. 2019-003919-53	GN41791	F. Hoffmann - La Roche Ltd	GRANELLA FRANCO	Neurologia	15/07/2022	DEL. 506	15/07/2022	€ 47.940,00	€ 3.114,00	€ 51.054,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	02/11/2023
1011/2021/FARM/AOUPR	Studio randomizzato di fase II di confronto tra Osimertinib in associazione alla radioterapia di consolidamento e Osimertinib da solo in pazienti con tumore polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in stadio oligometastatico e con mutazione a carico di EGFR: studio OCRA-GOIRC-06-2019	n. 2021-003305-21	OCRA GOIRC-06-201	GOIRC Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica	BORDI PAOLA	ONCOLOGIA MEDICA	14/07/2022	DEL.505	25/11/2022	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	CHIUSO	22/11/2023
507/2022/FARM/AOUPR	La profilassi della pancreatite acuta post-ERCP: studio randomizzato, multicentrico, in aperto, di confronto tra indometacina verso associazione indometacina e Ringer lattato	n. 2020-004298-35	PRO-PEP-INDO-RING (PEPPER)	Azienda U.S.L.–I.R.C.C.S. di Reggio Emilia	NERVI GIORGIO	astroenterologia ed Endoscopia Digestiva	05/10/2022	DEL. 688	18/10/2022	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	14/02/2023
351/2022/FARM/AOUPR	Studio internazionale di fase III, in doppio cieco, controllato verso placebo, randomizzato, multicentrico, su Durvalumab con Olecumab e Durvalumab con Monalizumab in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) non reseccabile e localmente avanzato (stadio III) che non hanno progredito dopo la chemio-radioterapia definitiva concomitante a base di platino (PACIFIC-9)	n. 2021-004346-37	D9078C00001 (PACIFIC-9)	AstraZeneca AB	TISEO MARCELLO	ONCOLOGIA MEDICA	05/10/2022	DEL. 680	05/10/2022	€ 94.471,00	€ 25.399,40	€ 119.870,40	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	03/01/2023

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
363/2022/FARM/AOUPR	Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, in aperto, con valutazione dell'endpoint in cieco, volto a confrontare l'effetto di abelacimab rispetto a dalteparina sulla recidiva di tromboembolia venosa (TEV) e sul sanguinamento in pazienti affetti da TEV associata a cancro gastrointestinale (GI)/genitourinario (GU) (Magnolia)	n. 2021-003085-12	ANT-008	Anthos Therapeutics Inc.	TASSONI MARIA ILARIA	Medicina Interna a indirizzo Angiologico e Coagulativo	19/10/2022	DEL.736	19/10/2022	€ 27.129,20	€ 0,00	€ 27.129,20	CHIUSO	05/06/2024
362/2022/FARM/AOUPR	Studio di fase 3 multicentrico, randomizzato, in aperto, con valutazione degli endpoint in cieco volto a confrontare l'effetto di abelacimab rispetto ad apixaban sulla recidiva di tromboembolia venosa (TEV) ed eventi emorragici in pazienti con TEV associata a cancro (ASTER)	n. 2021-003076-14	ANT-007	Anthos Therapeutics Inc.	TASSONI MARIA ILARIA	Medicina Interna a indirizzo Angiologico e Coagulativo	19/10/2022	DEL.734	19/10/2022	€ 33.549,78	€ 0,00	€ 33.549,78	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
613/2021/FARM/AOUPR	Sperimentazione multicentrica, in aperto, per valutare l'efficacia e la sicurezza di macimorelina acetato in singola dose orale di 1.0 mg/kg come test di stimolazione dell'ormone della crescita (GHST) in pazienti pediatrici con sospetto deficit dell'ormone della crescita (GHD)	n. 2018-001989-42	DETECT (AEZS-130-P02)	Aeterna Zentaris GmbH	ESPOSITO SUSANNA	Clinica Pediatrica	19/10/2022	DEL. 728	19/10/2022	€ 7.737,72	€ 316,38	€ 8.054,10	CHIUSO	09/10/2024
832/2020/FARM/AOUPR	Uno studio controllato di fase 3, randomizzato, in aperto di cabozantinib (XL184) in associazione con atezolizumab rispetto alla terapia ormonale innovativa in soggetti con cancro della prostata metastatico resistente alla castrazione	n.020-000348-77	XL184-315 (CONTACT-02)	Exelixis Inc.	GASPARO DONATELLO	ONCOLOGIA MEDICA	02/11/2022	DEL. 774	03/11/2022	€ 150.231,00	€ 45.481,74	€ 195.712,74	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	04/11/2024
272/2022/FARM/AOUPR	Studio internazionale di fase III, in doppio cieco, randomizzato, controllato con placebo, volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di osimertinib adiuvante rispetto al placebo in partecipanti con carcinoma polmonare non a piccole cellule in stadio IA2-IA3 positivo alla mutazione di EGFR, a seguito di resezione completa del tumore (ADAURA2)	n. 021-004135-89	D516FC0001 ADAURA-2	AstraZeneca AB	TISEO MARCELLO	ONCOLOGIA MEDICA	22/11/2022	DEL.840	23/11/2022	€ 71.960,00	€ 8.382,00	€ 80.342,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	15/11/2024
402/2022/FARM/AOUPR	Ponatinib per la gestione della Malattia Minima Residua (MMR) e la recidiva ematologica in pazienti adulti affetti da Leucemia Acuta Linfoblastica Ph+ (Ph+ LAL)	n. 2020-003912-28	GIMEMA ALL2620-NCT04475731	Fondazione GIMEMA Franco Mandelli Onlus	CAMBO' BENEDETTA	Ematologia e C.T.M.O.	12/01/2023	DEL.16	16/01/2023	/	/	/	IN CORSO IN ATTESA DI INIZIO ARRUOLAMENTO	15/10/2024
644/2021/FARM/AOUPR	Somministrazione di ossigeno conservativa vs convenzionale nel paziente critico: effetti sulla mortalità in terapia intensiva. Uno studio clinico multicentrico randomizzato controllato in aperto	n. 2018-002525-35	ICUConservative02	Azienda Ospedaliero Universitaria di Modena	ELENA GIOVANNA BIGNAMI	U.O. Il Servizio di Anestesia e Rianimazione	08/02/2023	DEL 90	21/02/2023	€ 23.351,70	€ 37.292,10	€ 60.643,80	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	12/01/2024
489/2022/FARM/AOUPR	Studio di fase 2, in doppio cieco, a gruppi paralleli a tre bracci di trattamento, per valutare l'efficacia e la sicurezza di finerenone più empagliflozin rispetto a finerenone o empagliflozin in partecipanti con malattia renale cronica e diabete di tipo 2	n. 2021-003037-11	21839 -CONFIDENCE	Bayer AG	ENRICO FIACCADORI	Unità Operativa di Nefrologia	08/02/2023	DEL 88	08/02/2023	€ 26.602,00	€ 2.070,00	€ 28.672,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
945/2021/FARM/AOUPR	Studio di fase 3, in aperto, randomizzato di amivantamab e lazertinib in combinazione con chemioterapia a base di platino rispetto alla chemioterapia a base di platino in pazienti con tumour polmonare non a piccolo cellule localmente avanzato o metastatico con mutazione di EGFR dopo fallimento di Osimertinib	n. 2021-001825-33	61186372NSC3002 (MARIPOSA-2)	Janssen-Cilag International NV	TISEO MARCELLO	ONCOLOGIA MEDICA	08/03/2023	DEL.165	10/03/2023	€ 23.350,69	€ 20.645,10	€ 43.995,79	CHIUSO	14/11/2023
666/2022/FARM/AOUPR	Studio di Fase III, in aperto, randomizzato, multicentrico di ceralasertib più durvalumab rispetto a docetaxel in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule avanzato o metastatico, senza alterazioni genomiche su cui è possibile intervenire e la cui malattia è progredita durante o dopo precedente terapia anti-PD (L1) e chemioterapia a base di platino: LATIFY	n. 2022-000493-26	D5338C0001	AstraZeneca AB	TISEO MARCELLO	ONCOLOGIA MEDICA	15/03/2023	DEL 182	15/03/2023	€ 10.975,29	€ 28.133,83	€ 39.109,12	IN CORSO IN ATTESA DI INIZIO ARRUOLAMENTO	13/02/2023
387/2022/FARM/AOUPR	Studio di Fase 2, in aperto, multicentrico delle combinazioni di sacituzumab govitecan nel trattamento in prima linea di pazienti con cancro del polmone non a piccole cellule (NSCLC) avanzato o metastatico senza alterazioni genomiche azionabili	n. 2021-004280-27	GS-US-576-6220	Gilead Sciences Inc.	TISEO MARCELLO	ONCOLOGIA MEDICA	15/03/2023	DEL 180	15/03/2023	28.058,00 €	€ 32.205,30	€ 60.263,30	CHIUSO	14/12/2023
1031/2021/FARM/AOUPR	Studio in aperto per valutare l'efficacia, la sicurezza e la farmacocinetica della profilassi con concizumab in bambini di età inferiore a 12 anni con emofilia A o B con o senza inibitori	n. 2020-000504-11	EXPLORER-10	Novo Nordisk S.p.A.	COPPOLA ANTONIO	S.S.D. Centro Hub Emofilia e Malattie Emorragiche Congenite	20/03/2023	DEL 193	20/03/2023	€ 33.180,00	€ 153,00	€ 33.333,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	26/11/2024
7/2023/FARM/AOUPR	Studio di fase 3, multicentrico, internazionale, randomizzato, controllato con confronto attivo, in doppio cieco, double-dummy, per gruppi paralleli a 2 bracci, per confrontare la sicurezza e l'efficacia dell'inibitore dell'FXII orale asundexian (BAY 2433334) verso apixaban per la prevenzione di ictus o embolie sistemiche in partecipanti maschi e femmine di età pari o superiore a 18 anni affetti da fibrillazione atriale a rischio di ictus	n. 2022-000758-28	19767	Promotore: Bayer AG	MAGNANI GIULIA	Unità Operativa di Cardiologia	29/03/2023	DEL 204	29/03/2023	€ 64.285,00	€ 5.382,00	€ 69.667,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
480/2021/FARM/AOUPR	Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, con comparatore attivo, di brentuximab vedotin o placebo in combinazione con lenalidomide e rituximab in soggetti affetti da linfoma diffuso a grandi cellule B (DLBCL) recidivante o refrattario	n. 2020-002686-33	SGN 35-031	Seagen Inc.	PLENTEDA CATERINA	Unità Operativa di Ematologia e C.T.M.O.	29/03/2023	DEL 207	29/03/2023	€ 40.956,00	€ 154.365,00	€ 195.321,00	MAI AVVIATO	29/11/2023
667/2022/FARM/AOUPR	Studio di fase III, randomizzato, in aperto su Savolitinib in combinazione con Osimertinib rispetto ad una doppietta chemioterapica a base di platino, in partecipanti con carcinoma polmonare non a piccole cellule localmente avanzato o metastatico con EGFR mutato, MET sovraespresso e/o amplificato, che è progredito con il trattamento con Osimertinib (SAFFRON)	2021-006374-24	SAFFRON D5087C00001	ASTRAZENECA AB	TISEO MARCELLO	ONCOLOGIA MEDICA	26/04/2023	DEL 285	26/04/2023	€ 65.745,08	€ 90.305,80	€ 156.050,88	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
603/2022/FARM/AOUPR	Studio randomizzato, in doppio-cieco, a gruppi paralleli, controllato verso farmaco attivo e placebo, per valutare l'efficacia di una soluzione iniettabile a combinazione fissa di diclofenac 75 mg + tiocolchicoside 4 mg, nel miglioramento dei sintomi dolorosi associati alla lombalgia. Studio controllato verso soluzione di diclofenac 75 mg iniettabile e verso placebo. Studio RELIEF	2022-000724-37	EP-DIC-TIO/75+4-F- 01-2022	Epifarma S.r.l.	COSIMO COSTANTINO	S.S.D. Riabilitazione Ambulatoriale e Ortopediatria	26/04/2023	DEL 286	03/05/2023	€ 8.640,00	€ 1.110,00	€ 9.750,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
417/2022/FARM/AOUPR	LBL 2018 – Protocollo di trattamento internazionale per i bambini e adolescenti affetti da linfoma linfoblastico	2017-001691-39	UKM17_0023	Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica (A.I.E.O.P.) per conto di Ospedale Universitario di Munster, Germania	PATRIZIA BERTOLINI	PEDIATRIA E ONCOEMATOLOGIA	26/04/2023	DEL 291	05/05/2023	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	17/10/2024
68/2023/FARM	Efficacia del trattamento Perioperatorio con Pembrolizumab nei pazienti con metastasi reseccabili di carcinoma renale. Studio PE-PE	2022-001077-30	PE-PE	Clinical Research Technology S.r.l. (CRT) per conto di Consorzio Oncotech	SEBASTIANO BUTI	ONCOLOGIA MEDICA	19/05/2023	DEL 337	19/05/2023	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	13/11/2024
814/2022/FARM/AOUPR	Studio in aperto, condotto per la prima volta sull'uomo, con BAY 2927088 in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in stadio avanzato con mutazione EGFR e/o HER2	2021-003022-77	21607	Bayer AG	TISEO MARCELLO	ONCOLOGIA MEDICA	24/05/2023	DEL 343	24/05/2023	€ 37.050,00	€ 47.858,28	€ 84.908,28	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
820/2022/FARM/AOUPR	IOCYTE AMI-3: Studio multicentrico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, di FDY-5301 somministrato per via endovenosa in pazienti affetti da infarto miocardico in sede anteriore con soprasslivellamento del tratto ST	2021-001924-16	FDY-5301-302	Faraday Pharmaceuticals	Andrea Denegri	Cardiologia	24/05/2023	DEL 342	24/05/2023	€ 36.896,00	€ 0,00	€ 36.896,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	11/10/2024
530/2022/FARM/AOUPR	HERTHENA-Lung02: Studio di fase 3, randomizzato, in aperto su patritumab deruxtecan a confronto con la chemioterapia a base di platino nel tumore polmonare non a piccole cellule (NSCLC) metastatico o localmente avanzato con mutazione del recettore del fattore di crescita epidermico (EGFR) dopo il fallimento della terapia con inibitore della tirosin-chinasi (TKI) del recettore del fattore di crescita epidermico (EGFR)	2021-005879-40	U31402-A-U301	Daiichi Sankyo, Inc.	TISEO MARCELLO	ONCOLOGIA MEDICA	31/05/2023	DEL 366	05/06/2023	€ 8.851,11	€ 18.450,20	€ 27.301,31	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
1010/2020/FARM/AOUPR	Regime di dosaggio di brodalumab adattabile rispetto al trattamento standard con brodalumab per 52 settimane in soggetti con psoriasi a placche da moderata a grave e ≥120 kg di peso corporeo-ADJUST	2017-004998-13	LP 0160-1329	LEO Pharma A/S	Satolli Francesca	Dermatologia	07/06/2023	DEL 394	09/06/2023	€ 30.794,00	€ 0,00	€ 30.794,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
67/2023/FARM/AOUPR	Studio di fase 2/3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza di efgartigimod PH20 SC in pazienti adulti affetti da pemfigoide bolloso	2021-003087-27	ARGX-113-2009	Argenx BV	Claudio Feliciani	Dermatologia	28/06/2023	DEL 432	28/06/2023	€ 87.977,50	€ 3.385,00	€ 91.362,50	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	09/07/2024
116/2023/FARM/AOUPR	Studio globale di fase III, randomizzato, in aperto, multicentrico su datopotamab deruxtecan (Dato-DXd) in combinazione con durvalumab e carboplatino versus pembrolizumab in combinazione con chemioterapia a base di platino per il trattamento di prima linea di pazienti con NSCLC localmente avanzato o metastatico senza alterazioni genomiche "actionable"	2021-004606-21	926NC00001 - AVANZAR	AstraZeneca AB	TISEO MARCELLO	ONCOLOGIA MEDICA	28/06/2023	DEL 437	28/06/2023	€ 61.881,60	€ 117.550,20	€ 179.431,80	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	13/11/2024
956/2022/FARM/AOUPR	Primo studio sull'uomo, in aperto, con aumento progressivo della dose con coorti di espansione, volto a valutare la sicurezza di GEN1046 in soggetti con tumori solidi maligni	2018-003402-63	GCT 1046-01	Genmab A/S	TISEO MARCELLO	ONCOLOGIA MEDICA	19/07/2023	DEL 490	19/07/2023	€ 161.970,90	€ 82.226,70	€ 244.197,60	CHIUSO	31/10/2024
2/2023/FARM/AOUPR	Studio multicentrico di fase 4, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a 3 bracci per valutare l'efficacia del trattamento a breve e lungo termine con OM-85 (Broncho-Vaxom) rispetto al placebo nella prevenzione delle infezioni del tratto respiratorio in bambini di età compresa tra 6 mesi e 5 anni affetti da malattia del tratto respiratorio inferiore associata a sibili	2022-000886-42	BV-2020/08	OM PHARMA SA	Susanna Maria Roberta Esposito	Clinica Pediatrica	26/07/2023	DEL 514	01/08/2023	€ 799.524,00	€ 0,00	€ 799.524,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	25/11/2024

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
99/2023/FARM/AOUPR	Studio di fase II sull'intensificazione di axitinib più nivolumab rispetto a nivolumab da solo dopo l'induzione con nivolumab più ipilimumab in pazienti con mRCC senza una precedente risposta completa (studio AxIn).	2022-001150-35	AxIn	Consorzio Oncotech	SEBASTIANO BUTI	ONCOLOGIA MEDICA	02/08/2023	DEL 524	03/08/2023	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
302/2022/FARM/AOUPR	Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, parzialmente in cieco, controllato verso palivizumab per valutare la sicurezza, l'efficacia e la farmacocinetica di MK-1654 nei neonati e nei bambini con aumentato rischio di malattia grave indotta dal VRS	2020-005996-11	MK- 1654-007	MSD Italia S.r.l	Susanna Maria Roberta Esposito	Clinica Pediatrica	09/08/2023	DEL 550	01/08/2023	57.562,5	€ 0,00	€ 0,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	05/11/2024
4/2022/CTIS/PARMA	Apalutamide e radioterapiastereotassica in pazienti affetti da carcinoma prostatico metastatico a basso carico ormono-sensibile-PERSIAN	2022-501894-37-00	PERSIAN	Fondazione Radioterapia Oncologica Onlus	NICOLA SIMONI	RADIOTERAPIA	28/06/2023	DEL 431	12/07/2023	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
1/2022/CTIS/PARMA	Studio di fase 3b in aperto, multicentrico per valutare l'attività fisica e lo stato articolare in pazienti precedentemente trattati di età ≥12 anni con emofilia A grave in terapia endovenosa con proteina ricombinante di fusione Fattore VIII Fc-Fattore von Willebrand-XTEN (rFVIIIc-VWF-XTEN; efanesoctocog alfa) per 24 mesi [A phase 3b open-label, multicenter study evaluating physical activity and joint health in previously treated patients ≥12 years of age with severe haemophilia A treated with intravenous recombinant coagulation Factor VIII Fc-von Willebrand Factor-XTEN Fusion Protein (rFVIIIc-VWF-XTEN; efanesoctocog alfa) for 24 months]	2022-500275-31-00	Sobi.BIV001-001	Swedish Orphan Biovitrum AB (SOBI)	ANTONIO COPPOLA	Struttura Semplice Dipartimentale Centro Hub Emofilia e Malattie Emorragiche Congenite	30/08/2023	DEL 598	30/08/2023	€ 16.854,51	€ 2.662,71	€ 19.517,22	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	26/11/2024
786/2022/FARM/AOUPR	Studio clinico in aperto, Multicentrico, di Fase 3 Randomizzato, Controllato con Comparatore Attivo, di Pembrolizumab (MK-3475) in Associazione Con Sacituzumab Govitecan verso MK-3475 in Monoterapia come Trattamento di Prima linea per Partecipanti con PD L1 TPS Maggiore o Uguale al 50% affetti da Carcinoma Polmonare Non a Piccole Cellule Metastatico (KEYNOTE D46/EVOKE-03	2022-000836-49	MK-3475-D46	Merck Sharp & Dohme LLC, una sussidiaria di Merck & Co. Inc.	TISEO MARCELLO	ONCOLOGIA MEDICA	20/09/2023	DEL 650	20/09/2023	€ 277.810,00	€ 42.934,82	€ 320.744,82	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
114/2023/FARM/AOUPR	Studio sull'efficacia di Osimertinib in prima linea nei pazienti con NSCLC EGFR mutati sulla base dello stato mutazionale di TP53	2020-001879-33	TEMPLE-2	Fondazione Policlinico Universitario Agostino Gemelli IRCCS Università Cattolica Del Sacro Cuore	TISEO MARCELLO	ONCOLOGIA MEDICA	27/09/2023	DEL 675	06/11/2023	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	28/11/2024
61/2023/FARM/AOUPR	Sperimentazione di fase I, in aperto, di aumento della dose, con conferma ed espansione della dose, di BI 1810631 in monoterapia in pazienti con tumori solidi in stadio avanzato o metastatico con aberrazioni di HER2	2020-004563-47	1479-0001	Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.	TISEO MARCELLO	ONCOLOGIA MEDICA	31/10/2023	DEL 766	06/11/2023	€ 27.400,00	€ 17.522,40	€ 44.922,40	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
3/2022/CTIS/PARMA	EMBER-4: A Randomized, Open-Label, Phase 3 Study of Adjuvant Imlunestrant vs Standard Adjuvant Endocrine Therapy in Patients who have Previously Received 2 to 5 years of Adjuvant Endocrine Therapy for ER+, HER2-Early Breast Cancer with an Increased Risk of Recurrence	2022-501007-28-00	J2J-MC- J2LH	Eli Lilly and Company	ANTONINO MUSOLINO	ONCOLOGIA MEDICA	15/11/2023	DEL 802	17/11/2023	€ 106.855,00	€ 464,10	€ 107.319,10	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	28/10/2024
TIG-006	Studio multicentrico, in aperto, di fase I/II su EOS88448 in associazione allo standard di cura e/o terapie sperimentali in partecipanti affetti da tumori solidi in stadio avanzato	2021-001329-29	TIG-006	iTeos Belgium SA	SIMONA BUI	ONCOLOGIA MEDICA	06/12/2023	DEL 857	06/12/2023	€ 76.523,30	€ 38.215,10	€ 114.738,40	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
5/2022/CTIS/PARMA	Studio di fase 3, in aperto, randomizzato, in due parti che mette a confronto gedatolisib in associazione a palbociclib e fulvestrant con le terapie standard di cura in pazienti affetti da carcinoma mammario avanzato HR-positivo, HER2-negativo precedentemente trattati con un inibitore delle CDK in associazione a un 4/6 inibitore dell'aromatasi non steroideo (VIKTORIA-1)	2021-005235-24	CELC-G-30	Celcuty, Inc.	ANTONINO MUSOLINO	ONCOLOGIA MEDICA	19/12/2023	DEL 897	28/12/2023	€ 91.626,78	€ 198.742,50	€ 290.369,28	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	28/10/2024
740/2022/FARM/AOUPR	Studio multicentrico, in aperto, di Fase Ib-II su elacestrant in monoterapia e in associazione ad abemaciclib in donne e uomini con metastasi cerebrali di carcinoma metastatico della mammella positivo per il recettore degli estrogeni, HER-2 negativo (ELECTRA)	022-001087-10	ELA-0121	Stemline Therapeutics Inc.	A. M.	ONCOLOGIA MEDICA	24/01/2024	DEL 67	31/01/2024	€ 31.567,52	€ 43.332,95	€ 74.900,47	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
5/2023/CTIS/PARMA	Studio di fase III, in aperto, randomizzato e multicentrico su DZD9008 rispetto alla chemioterapia con doppietta a base di platino come trattamento di prima linea in pazienti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule localmente avanzato o metastatico che presentano una mutazione da inserzione dell'esone 20 del recettore del fattore di crescita epidermico	2022-502959-54-00	DZ2022E005	Dizal (Jiangsu) Pharmaceutical Co., Ltd	M. T.	ONCOLOGIA MEDICA	24/01/2024	DEL 66	25/01/2024	€ 16.920,02	€ 51.828,43	€ 68.748,45	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	03/12/2024
230/2022/FARM/AOUPR	Studio randomizzato, in doppio cieco, di fase 3, su tucatinib o placebo in combinazione con trastuzumab e pertuzumab come terapia di mantenimento per carcinoma mammario metastatico HER2+ (HER2CLIMB-05)	2021-002491-39	SGNTUC-028	Seagen Inc.	A. M.	ONCOLOGIA MEDICA	30/01/2024	DEL 84	05/02/2024	€ 101.215,00	€ 101.120,00	€ 202.335,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	28/10/2024

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
6/2023/CTIS/PARMA	Studio in aperto su partecipanti pediatrici (<18 anni di età) con emofilia a grave (attività del fattore di coagulazione <1%) con o senza inibitori o su partecipanti con emofilia b da moderatamente grave a grave (attività del fattore di coagulazione ≤2%) con o senza inibitori volto a confrontare 12 mesi di trattamento standard pregresso con la profilassi con marstacimab	2022-500495-65-00	B7841008	Pfizer Inc.	A. C.	S.S.D. Centro Hub Emofilia e Malattie Emorragiche Congenite	07/02/2024	DEL 103	13/02/2024	€ 9.476,58	€ 1.069,44	€ 10.546,02	IN ATTESA DI INIZIO ARRUOLAMENTO	26/11/2024
25/2023/CTIS/PARMA	Trattamento Adjuvante con Trastuzumab-deruxtecan e fluoropirimidina rispetto alla chemioterapia standard in pazienti con carcinoma gastrico o gastroesofageo HER2-positivo con persistenza di malattia minima residua alla biopsia liquida dopo chemioterapia preoperatoria e chirurgia radicale: studio TRINITY	2023-506662-31-00	TRINITY	Fondazione GONO Onlus	F. P.	ONCOLOGIA MEDICA	14/02/2024	DEL 118	27/02/2024	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
7/2023/CTIS/PARMA	Studio di fase 2/3 su navtemadlin come terapia di mantenimento in soggetti con tumore dell'endometrio avanzato o recidivante con TP53WT che hanno risposto alla chemioterapia	2022-502196-31-00	KRT-232-118	Kartos Therapeutics, Inc.	A. S.	ONCOLOGIA MEDICA	21/02/2024	DEL 133	28/02/2024	€ 94.945,52	€ 66.339,40	€ 161.284,92	CHIUSO	27/11/2024
27/2023/CTIS/PARMA	Studio di fase 3 multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di JNJ-77242113 per il trattamento di partecipanti con psoriasi a placche da moderata a grave con interruzione e ritrattamento randomizzati	2023-505120-59-00	77242113P503001_ICONIC-LEAD	Janssen Cilag International NV	F. S.	DERMATOLOGIA	21/02/2024	DEL 138	29/02/2024	€ 34.157,00	€ 0,00	€ 34.157,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
CLL2222 VIS	Combinazione di venetoclax ed obinutuzumab come terapia di prima linea seguita da venetoclax oppure da venetoclax in associazione a zanubrutinib in caso di malattia residua: trattamento per pazienti giovani con leucemia linfatica cronica e caratteristiche genetiche prognosticamente sfavorevoli basato sulla malattia minima residua a Studio VIS	2022-002579-12	VIS trial	Fondazione GIMEMA (Gruppo Italiano Malattie EMatologiche dell'Adulto) Franco Mandelli Onlus	F. R.	Ematologia e C.T.M.O.	21/02/2024	DEL 141	27/02/2024	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	06/11/2024
686/2022/FARM/AOUPR	Studio controllato, in aperto, di efficacia e sicurezza post-autorizzativo in pazienti con trapianto di reni desensibilizzati con imlifidase con crossmatch positivo rispetto a donatore deceduto, precedenti al trattamento con imlifidase, che include coorti non comparative selezionate dal registro e coorti di riferimento concorrenti	2021-002640-70	20-HMedIdeS-19	Hansa Biopharma AB	U. M.	NEFROLOGIA	28/02/2024	DE L154	09/04/2024	€ 28.194,00	€ 4.010,00	€ 32.204,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
23/2023/CTIS/PARMA	Sperimentazione di fase 3, randomizzata, a 2 bracci, a gruppi paralleli, in doppio cieco, controllata con placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza del metotrexato per via sottocutanea rispetto al placebo nella dermatite atopica da moderata a grave	2023-504443-13-00	MC-MTX.18/AD	Medac	M.B.D.F.D.G.	DERMATOLOGIA	06/03/2024	DEL 163	12/03/2024	€ 35.843,20	€ 0,00	€ 35.843,20	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
P50035	Studio osservazionale dell'anamnesi terapeutica, qualità della vita, soddisfazione del trattamento e gravità dei sintomi della malattia in pazienti adulti con psoriasi a placche da moderata a grave trattati con bimekizumab nella pratica clinica di routine	/	P50035	UCB Biopharma SRL	C.F.	DERMATOLOGIA	20/03/2024	DEL 196	18/04/2024	€ 9.526,00	€ 0,00	€ 9.526,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
8/2023/CTIS/PARMA	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, guidato dagli eventi per dimostrare l'efficacia e la sicurezza di milvexian, un inibitore orale del fattore Xla, dopo una recente sindrome coronarica acuta	2022-501418-69-00	70033093ACS3003	Janssen Research & Development, LLC	A. D.	CARDIOLOGIA	20/03/2024	DEL 193	18/03/2024	€ 40.491,00	€ 22.368,00	€ 62.859,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	11/10/2024
FIL_FOLL19	Trattamento combinato di immunochimioterapia standard vs immunoterapia standard e chemioterapia a ridotto numero di cicli per il trattamento in prima linea di pazienti con Linfoma Follicolare ad elevato carico tumorale. Studio randomizzato in aperto di fase III della Fondazione Italiana Linfom	2020-003277-22	FIL_FOLL19	Fondazione Italiana Linfomi - ETS	C. P.	Ematologia e C.T.M.O.	26/03/2024	DEL 211	26/03/2024	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	21/10/2024
2/2023/CTIS/PARMA	A double-blind, randomized, placebo-controlled trial to evaluate the efficacy, pharmacokinetics and safety of remibrutinib (LOU064) for 24 weeks in adolescents from 12 to less than 18 years of age with chronic spontaneous urticaria inadequately controlled by H1-antihistamines followed by an optional open-label extension for up to another 3 years and an optional safety long-term treatment-free follow-up period for up to an additional 3 years	2022-502159-78-00	CLOU064F12301	Novartis Pharma AG	C. C.	CLINICA PEDIATRICA	03/04/2024	DEL 229	09/04/2024	€ 37.555,20	€ 0,00	€ 37.555,20	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
11/2023/CTIS/PARMA	Uno studio randomizzato, in doppio cieco, multicentrico, di fase III su AK112 o placebo in combinazione con pemetrexed e carboplatino in pazienti con NSCLC non squamoso localmente avanzato o metastatico con mutazione dell'EGFR che non hanno risposto al trattamento con TKI dell'EGFR (HARMONI)	2023-504434-22-00	AK112-301	Summit Therapeutics Sub, Inc.	A. L.	ONCOLOGIA MEDICA	24/04/2024	DEL 312	30/04/2024	€ 36.359,26	€ 53.256,80	€ 89.616,06	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
24/2023/CTIS/PARMA	Studio di fase III, randomizzato, in aperto, volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di giredestrant rispetto a fulvestrant, entrambi associati a un inibitore di CDK4/6, in pazienti con carcinoma mammario avanzato her2-negativo, positivo al recettore degli estrogeni e con resistenza a una precedente terapia endocrina adjuvante - CO44657	2022-502980-39-00	CO44657	F. Hoffmann-La Roche Ltd	A. M.	ONCOLOGIA MEDICA	08/05/2024	DEL 350	09/05/2024	€ 72.999,00	€ 42.549,00	€ 115.548,00	IN CORSO IN ATTESA DI INIZIO ARRUOLAMENTO	25/11/2024

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
7/2023/CTIS/PARMA	Studio di fase 3b in aperto per valutare l'efficacia, la sicurezza e i parametri farmacocinetici della metrelptina in pazienti di età inferiore a 6 anni affetti da lipodistrofia generalizzata associata a diabete mellito e/o ipertrigliceridemia	2022-002716-23	APL-20	Amryt Pharmaceuticals DAC	M. E. S.	ENDOCRINOLOGIA PEDIATRICA	15/05/2024	DEL 367	16/05/2024	€ 12.652,00	€ 0,00	€ 12.652,00	IN CORSO IN ATTESA DI INIZIO ARRUOLAMENTO	05/12/2024
19/2023/CTIS/PARMA	Studio di coorte, multicentrico, globale, di fase 2b, in aperto, per valutare la sicurezza e l'efficacia di ziparetinib in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule localmente avanzato o metastatico con inserzioni dell'esone 20 e mutazioni non comuni/singole o composte del recettore del fattore di crescita epidermico	2023-503865-48	TAS6417-201	Taiho Oncology, Inc.	M. T.	ONCOLOGIA MEDICA	15/05/2024	DEL 366	16/05/2024	€ 60.705,75	€ 20.455,50	€ 81.161,25	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	28/10/2024
35/2023/CTIS/PARMA	Studio clinico di fase II per studiare l'efficacia e la sicurezza di Pembrolizumab (MK-3475) e Pembrolizumab in combinazione con altri agenti sperimentali in soggetti con tumore non muscolo invasivo della vescica (NMIBC) ad alto rischio non responsivi alla terapia del bacillo di Calmette-Guerin (BCG)	2022-502526-41	MK3475-057	Merck & Co., Inc.	S. B.	ONCOLOGIA MEDICA	15/05/2024	DEL 365	20/05/2024	€ 60.724,00	€ 6.217,90	€ 66.941,90	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
17/2023/CTIS/PARMA	Studio globale di fase III, randomizzato, in aperto, multicentrico, di Volrustomig (MED5752) in combinazione con Carboplatino più Pemetrexed rispetto a Platino più Pemetrexed o Nivolumab più Ipilimumab in partecipanti con mesotelioma pleurico non reseccabile (eVOLVE-Meso)	2023-503231-17	D7988C00001	AstraZeneca AB	M. T.	ONCOLOGIA MEDICA	15/05/2024	DEL 362	16/05/2024	€ 119.624,78	€ 44.091,25	€ 163.716,03	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	28/10/2024
40/2023/CTIS/PARMA	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, con controllo attivo per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di baxdrostat in combinazione con dapagliflozin rispetto a dapagliflozin in monoterapia sulla progressione della malattia renale cronica (CKD) in partecipanti con CKD e ipertensione	2023-506457-38	D6972C00003	AstraZeneca AB	G. M. R.	NEFROLOGIA	03/07/2024	DEL 493	03/07/2024	€ 20.901,24	€ 0,00	€ 20.901,24	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
20/2023/CTIS/PARMA	Studio globale di fase 3, a due bracci, a gruppi paralleli, randomizzato, multicentrico, in aperto per determinare l'efficacia di volrustomig (medi5752) più chemioterapia rispetto a pembrolizumab più chemioterapia per il trattamento di prima linea di pazienti affetti da tumore polmonare non a piccole cellule metastatico (MNSCLC) (EVOLVE-LUNG02)	2023-503298-39	D798AC00001	AstraZeneca AB	M. T.	ONCOLOGIA MEDICA	03/07/2024	DEL 492	03/07/2024	€ 47.098,14	€ 27.225,20	€ 74.323,34	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
21/2023/CTIS/PARMA	Randomized, multicenter, open-label, Phase 3 study of mirvetuximab soravtansine in combination with bevacizumab versus bevacizumab alone as maintenance therapy for patients with FRα-high recurrent platinum-sensitive epithelial ovarian, fallopian tube, or primary peritoneal cancers who have not progressed after second-line platinum based chemotherapy plus bevacizumab (GLORIOSA)	2022-501606-35-00	IMGN853-0421	ImmunoGen, Inc.	A. S.	ONCOLOGIA MEDICA	03/07/2024	DEL 491	31/07/2024	€ 13.495,39	€ 7.987,00	€ 21.482,39	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO APERTO	27/11/2024
16/2023/CTIS/PARMA	Studio di fase III sulla terapia a due farmaci a base di platino di prima linea con sotorasib rispetto a pembrolizumab nel NSCLC in stadio avanzato/metastatico negativo per PD-L1 e positivo per la mutazione p.G12C di KRAS (CodeBreak 202)	2022-501863-41	20190341	Amgen Inc	M. T.	ONCOLOGIA MEDICA	03/07/2024	DEL 490	03/07/2024	€ 108.489,00	€ 14.507,26	€ 122.996,26	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
44/2023/CTIS/PARMA	Sicurezza cardiovascolare di cagrilintide 2,4 mg s.c. in combinazione con semaglutide 2,4 mg s.c. (Cagrisema 2,4 mg/2,4 mg s.c.) una volta alla settimana in partecipanti con obesità e malattia cardiovascolare accertata	2021-005855-35	NN9838-4942	Novo Nordisk A/S	A. D. C.	SSD SCIENZE DELL'ALIMENTAZIONE E DEL METABOLISMO	17/07/2024	DEL 541	18/07/2024	€ 233.100,00	€ 3.750,00	€ 236.850,00	IN CORSO CON ARRUOLAMENTO CHIUSO	18/11/2024
22/2023/CTIS/PARMA	Studio randomizzato, di fase 3, in aperto volto a valutare SGN-B6A rispetto a docetaxel in soggetti adulti con tumore polmonare non a piccole cellule precedentemente trattato	2023-503827-25-01	SGNB6A-002	Seagen Inc.	M. T.	ONCOLOGIA MEDICA	19/07/2024	DEL 550	31/07/2024	€ 34.154,00	€ 32.452,60	€ 66.606,60	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
41/2023/CTIS/PARMA	La medicina di precisione guidata dal profilo genetico e dalla biopsia liquida per i pazienti affetti da tumori del colon di stadio III stadio II ad alto rischio – lo Studio Sagittarius	2023-509851-15-00	SAGITTARIUS	IFOM - Istituto Fondazione di Oncologia Molecolare ETS	F. N.	GASTROENTEROLOGIA ED ENDOSCOPIA DIGESTIVA	11/09/2024	DEL 668	16/09/2024	€ 26.000,00	€ 0,00	€ 26.000,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
4/2024/CTIS/PARMA	Studio di fase 3, randomizzato, controllato con placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di MK-0616 nella riduzione degli eventi cardiovascolari maggiori (MACE) in partecipanti ad elevato rischio cardiovascolare	2022-502781-24	MK0616-015	Merck & Co., Inc.	D. A.	CARDIOLOGIA	11/09/2024	DEL 670	12/09/2024	€ 145.655,00	€ 0,00	€ 145.655,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
15/2024/CTIS/PARMA	Il trial WOEST-3 - Qual è la strategia antitrombotica ottimale nei pazienti con fibrillazione atriale che presentano una sindrome coronarica acuta o che si sottopongono a un intervento coronarico percutaneo?	2022-001298-30	WOEST-3	Stichting St. Antonius Hospital	L.V.	CARDIOLOGIA	04/12/2024	DEL 930	05/12/2024	€ 7.500,00	€ 0,00	€ 7.500,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore

Nr. Registro	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)	STATO AVANZAMENTO al 16 gennaio 2025	Data chiusura cnetro / studio o data ultimo aggiornamento
37/2023/CTIS/PARMA	Studio randomizzato, in doppio cieco, di Fase 3 che confronta l'efficacia e la sicurezza di frexalimab (SAR441344) con teriflunomide in pazienti adulti con forme recidivanti di sclerosi multipla"	2024-514343-29-00	EFC17919B FREXALT	Sanofi-Aventis Recherche & Développement	E.T.	NEUROLOGIA	29/01/2025	DEL 67	07/03/2025	€ 196.840,00	€ 32.000,00	€ 228.840,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
2/2024/CTIS/PARMA	Studio di Fase 3 randomizzato in aperto di Pembrolizumab con o senza MK-2870 in adiuvante in soggetti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) operabile stadio da II a IIIB (N2) che non hanno raggiunto risposta patologica completa (pCR) dopo aver ricevuto Pembrolizumab e chemioterapia doppietta a base di platino in neoadiuvante, seguita da chirurgia	2023-508012-35	MK 2870-019	Merck Sharp & Dohme LLC	M.T.	ONCOLOGIA MEDICA	29/01/2025	DEL 48	30/01/2025	€ 174.508,33	€ 36.832,50	€ 211.340,83	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
9/2024/CTIS/PARMA	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l' efficacia e la sicurezza di ravulizumab in partecipanti adulti con nefropatia da immunoglobulina A (IgAN)	2023-507851-31	ALXN1210-IgAn-320	Alexion Pharmaceuticals Inc	M.D.	NEFROLOGIA	29/01/2025	DEL 39	30/01/2025	€ 111.470,00	€ 4.580,00	€ 116.050,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
31/2023/CTIS/PARMA	A multicenter single-arm phase II interventional study to evaluate the activity and safety of the combination of platinum-pemetrexed based chemotherapy plus Lorlatinib in ALK positive Non-Small Cell Lung Cancer (NSCLC) with exclusively extracranial disease progression on Lorlatinib	2023-506714-43-00	ALK-PPL	Centro di Riferimento Oncologico IRCCS	M.T.	ONCOLOGIA MEDICA	29/01/2025	DEL 45	30/01/2025	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
12/2024/CTIS/PARMA	Studio clinico multicentrico, internazionale, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'effetto dell'inibitore della sintesi dell'aldosterone BI690517 in combinazione con empaglifozin in pazienti con malattia renale cronica	2024-511025-63	BI 1368-0006	Boehringer Ingelheim	L.P.	NEFROLOGIA	17/02/2025	DEL 104	18/02/2025	€ 106.875,00	€ 550,00	€ 107.425,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
5/2024/CTIS/PARMA	ARTEMIS - Effects of ziltivekimab versus placebo on cardiovascular outcomes in patients with acute myocardial infarction	2023-506876-28	EX 6018-4979 ARTEMIS	Novo Nordisk A/S	G.N.	CARDIOLOGIA	17/02/2025	DEL 102	18/02/2025	€ 195.511,50	€ 1.822,00	€ 197.333,50	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
36/2023/CTIS/PARMA	Studio randomizzato, in doppio cieco, di fase 3 volto a confrontare l'efficacia e la sicurezza di frexalimab (SAR441344) rispetto al placebo in partecipanti adulti affetti da sclerosi multipla non recidivante secondariamente progressiva	2023-504359-2	EFC17504	Sanofi-Aventis Recherche & Développement	E.T.	NEUROLOGIA	26/02/2025	DEL 128	07/03/2025	€ 196.840,00	€ 32.000,00	€ 228.840,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
3/2024/CTIS/PARMA	Studio di fase 3, randomizzato, in aperto per confrontare l'efficacia e la sicurezza della combinazione di Beleodaq-CHOP o Folutyn- COP rispetto al regime CHOP in monoterapia in pazienti con linfoma periferico a cellule T di nuova diagnosi	507803-76-00	SPI-BEL-301	Acrotech Biopharma Inc.	C.P.	EMATOLOGIA CTMO	20/03/2025	DEL 191	24/03/2025	€ 102.454,68	€ 87.023,44	€ 189.478,12	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore
CLiGAN	Progetto per due studi Clinici prospettici, multicentrici, randomizzati, in aperto, per valutare l'effetto della terapia personalizzata in pazienti in pazienti IgAN in base ai risultati della biopsia renale CLiGAN	2021-006854-29	CLiGAN	Centro Europeo della Ricerca sulle Malattie Renali	E.F.	NEFROLOGIA	28/03/2025	DEL 215	28/03/2025	€ 0,00	€ 0,00	€ 0,00	NON NOTO	Probabilmente in corso. Richiedere al PI / promotore

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