

Quadro sperimentazioni attive alla data del 30/06/2021

Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione	Codice Eudract	Promotore		Codice del Protocollo del Promotore	Nullaosta della Direzione		Data di sottoscrizione del contratto	Unità operativa coinvolta	Nome e Cognome del P.I.	CV del P.I.	Budget economico della Sperimentazione (A)	Rimborsi per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Totale (A + B)	Data Chiusura della Sperimentazione
		Non Commerciale	Commerciale		Numero	Data di Adozione								
Efficacia del rimpiazzo volemico con albumina e soluzioni bilanciate cristalloidi in pazienti con shock settico (Studio ALBIOS-BALANCED) uno studio indipendente fattoriale 2x2, in aperto, multicentrico, randomizzato e controllato.	2018-001582-16	Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico di Milano		RF-2016-02361583	0396	11/11/2019	20/11/2019	Anestesia e Rianimazione	Giorgio Francesco Danelli	In fase di acquisizione	N.A.	N.A.	N.A.	
Terapia con beta-bloccanti dopo infarto miocardico senza ridotta frazione di eiezione.	2017-002485-40	Centro Nacional de Investigaciones Cardiovasculares Carlos III (CNIC)		REBOOT	0176	15/05/2019	20/05/2019	Cardiologia	Alessandro Navazio	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Edoxaban versus standard of care and their effects on clinical outcomes in patients having undergone transcatheter aortic valve implantation – in atrial fibrillation (ENVISAGE TAVI-AF).	2016-003930-26		Daiichi Sankyo Development Ltd.	DU-176B-C-U4001	0013	29/06/2017	15/01/2018	Cardiologia	Vincenzo Guiducci	Vedere documento allegato	€ 2.756,14 a paziente	€ 330,44 a paziente	€ 3.086,58 a paziente	13/04/2021
Studio DUBIUS - Downstream versus Upstream strategy for the administration of P2Y12 receptor Blockers in non ST elevated acute coronary Syndromes with initial invasive indication.	2015-000993-37	Azienda Ospedaliera di Padova		0015746-UNIPD001	0011	19/05/2017	18/07/2017	Cardiologia	Vincenzo Guiducci	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	25/05/2020
Uno studio di fase 3 multicentrico, randomizzato, controllato con placebo e comparatore attivo per valutare l'efficacia, la sicurezza e la farmacocinetica di guselkumab somministrato per via sottocutanea per il trattamento della psoriasi a placche cronica	2017-003053-42		Janssen-Cilag S.p.A.	CNT01959PSO3011	0454	03/12/2018	14/12/2018	Dermatologia	Vito di Lernia	Vedere documento allegato	€ 11.950,00 a paziente	N.A.	€ 11.950,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	
Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di apremilast (CC-10004) in soggetti pediatrici di età compresa tra 6 e 17 anni con psoriasi a placche da moderata a grave.	2018-002918-12		Celgene Corporation	CC-10004-PPSO-003	0126	01/04/2019	02/05/2019	Dermatologia	Vito di Lernia	Vedere documento allegato	€ 37.452,00 a paziente	N.A.	€ 37.452,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	
Studio multicentrico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco controllato con placebo per la valutazione della sicurezza e dell'efficacia di Baricitinib in combinazione con corticosteroidi topici in pazienti con dermatite atopica da moderata a grave che abbiano fallito, presentino intolleranza o controindicazioni al trattamento con la ciclosporina.	2017-004574-34		Eli Lilly S.p.A.	I4V-MC-JAIN	0325	30/08/2018	12/09/2018	Dermatologia	Vito di Lernia	Vedere documento allegato	€ 20.000,00 a paziente	N.A.	€ 20.000,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	

Studio clinico con randomizzazione sequenziale adattativa a gruppi di confronto tra chemioterapia + endocrinoterapia verso inibitori delle chinasi ciclina-dipendenti 4 e 6 (CDK4/6) + endocrinoterapia nel carcinoma mammario avanzato a recettori ormonali positivi e HER2-negativo.	2016-004107-31	IRST (Istituto Scientifico Romagnolo per lo Studio e Cura dei Tumori) di Meldola		IRST174.19	0345	08/10/2019	21/01/2020	Day Hospital Oncologico - Ospedale Civile di Guastalla	Filippo Giovanardi	Vedere documento allegato	€ 650,00 a paziente	N.A.	€ 650,00 a paziente
Studio clinico di fase III di confronto tra la somministrazione concomitante e quella sequenziale della chemioterapia e degli inibitori dell'aromatasi come trattamento adiuvante delle pazienti in postmenopausa con carcinoma mammario operato ormonosensibile.	2013-001629-23	IST (Istituto Nazionale per la Ricerca sul Cancro) di Genova		GIM 10 - CONSENT	0059	10/11/2014	18/11/2014	Day Hospital Oncologico - Ospedale Civile di Guastalla	Filippo Giovanardi	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
A randomized phase 2 study comparing immunotherapy with chemotherapy in the treatment of elderly patients with advanced NSCLC.	2017-001664-37	Istituto Nazionale per lo Studio e la Cura dei Tumori "Fondazione Giovanni Pascale" di Napoli		MILES 5	0042	31/01/2019	27/02/2019	Day Hospital Oncologico - Ospedale Civile di Guastalla	Debora Pezzuolo	Vedere documento allegato	€ 842,87 a paziente	€ 157,13 a paziente	€ 1.000,00 a paziente
Fulvestrant seguito da everolimus più exemestane confrontato con exemestane più everolimus seguiti da fulvestrant in donne in post menopausa affette da carcinoma mammario localmente avanzato o metastatico positivo per l'espressione dei recettori ormonali (HR+) e negativo per quella del recettore del fattore di crescita epidermico tipo 2 (HER2-), precedentemente trattate con inibitori dell'aromatasi non steroidei (NASI): uno studio multicentrico di fase III.	2014-004035-38	Consorzio Oncotech		GIM16-FEVEX	0078	29/12/2015	08/02/2016	Day Hospital Oncologico - Ospedale Civile di Guastalla	Filippo Giovanardi	Vedere documento allegato	€ 1.300,00 a paziente	N.A.	1.300,00 a paziente
Studio randomizzato, in aperto, di fase 3, di confronto tra bevacizumab + erlotinib vs erlotinib in monoterapia come trattamento di prima linea di pazienti affetti da carcinoma del polmone non a piccole cellule ad isotipo non squamoso e mutazione attivanti l'EGFR.	2015-002235-17	Istituto Nazionale per lo Studio e la Cura dei Tumori "Fondazione Giovanni Pascale" di Napoli		BEVERLY	0012	02/03/2016	10/05/2016	Day Hospital Oncologico - Ospedale Civile di Guastalla	Filippo Giovanardi	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Studio di fase II randomizzato di prima linea con FOLFOX più panitumumab e 5FU più panitumumab nei pazienti anziani con carcinoma colorettoleale metastatico RAS e BRADP wild-type.	2015-003888-10	GONO (Gruppo Oncologico Nord Ovest)		PANDA	0035	09/08/2016	13/10/2016	Day Hospital Oncologico - Ospedale Civile di Guastalla	Filippo Giovanardi	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.

Studio di fase 2, in aperto, multicentrico, a braccio singolo per valutare l'attività e la sicurezza degli Inibitori di Aromatasi (AI) in associazione ad Abemaciclib in pazienti affetti da carcinoma mammario avanzato positivo per il recettore ormonale (HR+), HER2 negativo dopo il trattamento di prima linea con Fulvestrant ad alto dosaggio (HD-FUL).	2019-000510-11	Università degli Studi "Bicocca" di Milano		HERMIONE-7	0162	22/05/2020	04/06/2020	Day Hospital Oncologico - Ospedale Civile di Guastalla	Filippo Giovanardi	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Studio di Fase II su palbociclib adiuvante come alternativa alla chemioterapia nei pazienti anziani con carcinoma mammario ER+/HER2- in fase iniziale ad alto rischio (APPALACHES)	2018-002553-30	EORTC (European Organisation for research and treatment of Cancer)		EORTC-1745-ETF-BCG	0386	12/11/2020	30/11/2020	Day Hospital Oncologico - Ospedale Civile di Guastalla	Filippo Giovanardi	Vedere documento allegato	€ 4.000,00 a paziente braccio chemioterapico € 5.000,00 a paziente braccio sperimentale con palbociclib	N.A.	€ 4.000,00 a paziente braccio chemioterapico € 5.000,00 a paziente braccio sperimentale con palbociclib
Studio randomizzato di fase 2 su Erdafitinib verso chemioterapia endovescicale a scelta dello sperimentatore in soggetti affetti da carcinoma uroteliale non muscolo-invasivo ad alto rischio (NMIBC), che presentano mutazioni o fusioni del gene FGFR, trattati con Bacillo di Calmette-Guérin (BCG), e recidivante	2019-002449-39		Janssen-Cilag International SV	4275649BLC2003	0489	31/12/2020	03/02/2021	Day Hospital Oncologico - Ospedale Civile di Guastalla	Giuseppe Prati	Vedere documento allegato	Coorti 1 & 2 erdafitinib € 11.012,05 Coorte 1 terapia a scelta dello sperimentatore € 13.521,05 Erdafitinib crossover € 9.313,05 + € 3.000 per attività amministrative	€ 606,95 a paziente	Coorti 1 & 2 erdafitinib €11.619,00 Coorte 1 terapia a scelta dello sperimentatore €14.128,00 Erdafitinib crossover € 9.920,00 + € 3.000 per attività amministrative
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 folfiri in associazione a cetuximab o bevacizumab	2020-005078-82	Azienda U.S.L. - IRCCS di Reggio Emilia		LIBImAB	0225	14/06/2021	N.A.	Day Hospital Oncologico - Ospedale Civile di Guastalla	Giuseppe Prati	Vedere documento allegato	€ 819.000,00 finanziamento complessivo dello studio	N.A.	€ 819.000,00 finanziamento complessivo dello studio
Studio di fase I/II sul coniugato anticorpo-radionuclide lutezio (117Lu)-hilotimab setraxen (Betalutin®) per il trattamento del linfoma non-Hodgkin recidivante.	2011-000033-36		Nordic Nanovector ASA	LYMRIT-37-01	0292	02/08/2018	30/08/2018	Ematologia	Stefano Luminari	Vedere documento allegato	€ 1.486,00 a paziente	€ 10.331,00 a paziente	€ 11.817,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative
Autologous Transplantation after a Rituximab/Ibrutinib/Ara-c containing iNduction in Generalized mantle cell Lymphoma - a randomized European mcl network trial.	2014-001363-12	Klinikum der Universität München Medizinische Klinik und Poliklinik III		TRIANGLE	0005	23/02/2017	22/09/2017	Ematologia	Francesco Merli	Vedere documento allegato	€ 2.000,00 a paziente	N.A.	€ 2.000,00 a paziente
Studio di Fase II di fattibilità e attività della combinazione claritromicina+lenalidomide: un trattamento orale per pazienti con linfoma del tessuto linfoide associato alla mucosa (MALT) recidivante o refrattario.	2015-003168-35	IELSG (Gruppo di Studio Internazionale sui Linfomi Extranodali)		IELSG 40	045	03/12/2018	13/12/2019	Ematologia	Stefano Luminari	Vedere documento allegato	N.A.	€ 4.055,00 a paziente	€ 4.055,00 a paziente - Autofinanziamento Aziendale
Studio clinico di Fase II randomizzato sul trattamento personalizzato (sulla base di fitness e comorbidità) dei pazienti anziani con linfoma primitivo del sistema nervoso centrale di nuova diagnosi. (Studio FIORELLA).	2016-003116-12	IELSG (International Extranodal Lymphoma Study Group) + FIL (Fondazione Italiana Linfomi ONLUS)		IELSG45	0176	15/05/2019	20/05/2019	Ematologia	Fiorella Ilariucci	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.

Studio in aperto per valutare l'attività antitumorale e la sicurezza di REGN1979, un anticorpo bispecifico anti-CD20 x anti-CD3, in pazienti con linfoma follicolare recidivante o refrattario.	2017-002139-41		Regeneron Pharmaceuticals Inc.	R1979-ONC-1625	0430	06/12/2019	12/12/2019	Ematologia	Stefano Luminari	Vedere documento allegato	€ 88.382,05 a paziente	€ 7.822,59 a paziente	€ 96.204,64 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	
Efficacia di daratumumab nei pazienti con mieloma recidivante e/o refrattario con insufficienza renale.	2017-003950-18		Hellenic Society Of Hematology	EAE-2017/MM02	0422	06/11/2018	21/11/2018	Ematologia	Barbara Gamberi	Vedere documento allegato	€ 2.042,67 a paziente	€ 1.078,33 a paziente	€ 3.121,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	
Venetoclax (ABT-199/GDC-0199) in monoterapia per il trattamento di pazienti con diagnosi di linfoma T periferico ricaduto/refrattario BCL-2 positivo del tipo non altrimenti specificato (PTCL-NOS), angioimmunoblastico (AITL) o nodale di origine T-helper follicolare (TFH): studio di fase II, in aperto, multicentrico.	2017-004630-29	FIL (Fondazione Italiana Linfomi ONLUS)		FIL_VERT	361	02/10/2018	03/12/2019	Ematologia	Francesco Merli	Vedere documento allegato	N.A.	€ 461,5 a paziente	€ 461,5 a paziente - Autofinanziamento Aziendale	
Studio multicentrico di fase II ad un braccio per valutare l'efficacia e la sicurezza di un trattamento di prima linea con R-CHOP in combinazione con ibrutinib e successivo mantenimento con ibrutinib in pazienti con linfoma diffuso a grandi cellule B con con profilo ABC (Activated-B-Cell) e rischio intermedio/alto o alto (IPI = 2).	2017-005137-23	FIL (Fondazione Italiana Linfomi ONLUS)		FIL_RI-CHOP	0176	15/05/2019	04/06/2019	Ematologia	Francesco Merli	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Studio multicentrico di fase 3, randomizzato, in aperto per confrontare ponatinib rispetto a imatinib, somministrati in combinazione con chemioterapia a intensità ridotta, in pazienti con nuova diagnosi di leucemia linfoblastica acuta positiva per il cromosoma Philadelphia (LLA Ph+).	2018-000397-30		Millennium Pharmaceuticals Inc.	Ponatinib-3001	0240	08/07/2019	15/07/2019	Ematologia	Annalisa Imovilli	Vedere documento allegato	€ 25.863,00 a paziente	€ 550,00 a paziente	€ 26.413,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	
Carfilzomib (K) in combinazione con Lenalidomide (R) e Desametazone (D) come terapia di salvataggio per linfomi mantellari ricaduti, refrattari o intolleranti a trattamento con inibitori di BTK: studio di fase II.	2018-000540-25	FIL (Fondazione Italiana Linfomi ONLUS)		FIL_KLIMT	0396	11/11/2019	13/12/2019	Ematologia	Francesco Merli	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	13/05/2021
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 mutati. Studio multicentrico di fase II.	2018-000877-61	GIMEMA (Gruppo Italiano delle Malattie Ematologiche nell'Adulto)		LLC1518	0126	01/04/2019	10/04/2019	Ematologia	Fiorella Ilariucci	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Studio in aperto, a braccio singolo, di Fase 2 dell'inibitore dell'istone deacetilasi (HDAC) Abexinostat per via orale in pazienti con linfoma follicolare recidivante o refrattario.	2018-001701-82		Xynomic Pharmaceuticals, Inc	XYN-601	0176	15/05/2019	18/06/2019	Ematologia	Stefano Luminari	Vedere documento allegato	€ 1.4245,84 a paziente	€ 1.127,24 a paziente	€ 15.373,08 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	

Studio randomizzato, di fase III per il confronto di carfilzomib lenalidomide - desametasone (KRd) vs lenalidomide desametasone (Rd) in pazienti con nuova diagnosi di mieloma multiplo (MM) non eleggibili per il trapianto autologo di cellule staminali (ASCT).	2018-002068-15	FONESA (Fondazione Neoplasie Sanguine ONLUS)		EMN20	316	30/08/2019	08/10/2019	Ematologia	Barbara Gamberi	Vedere documento allegato	N.A.	€ 779,11 a paziente	€ 779,11 a paziente	
Studio MALIBU - Studio di fase II della combinazione di ibrutinib e rituximab in pazienti con linfoma della zona marginale mai trattati in precedenza.	2018-002364-44	IELSG (International Extranodal Lymphoma Study Group)		IELSG47	316	30/08/2019	23/09/2019	Ematologia	Stefano Luminari	Vedere documento allegato	€ 2.000,00 a paziente	N.A.	€ 2.000,00 a paziente	
Studio in 4 parti di fase 1/2 per valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e la farmacodinamica di M254 in volontari sani e in pazienti con porpora trombocitopenica immune.	2018-003534-32		MOMENTA PHARMACEUTICALS, Inc	MOM-M254-001	316	30/08/2019	21/02/2020	Ematologia	Barbara Gamberi	Vedere documento allegato	€ 8.125,00 a paziente arruolato nella parte B € 7.947,9 a paziente arruolato nella parte C € 19.498,75 a paziente arruolato nella parte D	€ 149,25 a paziente	€ 8.274,25 a paziente arruolato nella parte B € 8.097,15 a paziente arruolato nella parte C € 19.648,04 a paziente arruolato nella parte D + € 3.000,00 per attività amministrative	
Eltrombopag for the treatment of thrombocytopenia due to low- and intermediate risk myelodysplastic syndrome.	2010-022890-33	QOL-ONE (Associazione Culturale e di Ricerca) di Reggio Calabria		EQoH-MDS	824	25/07/2013	N.A.	Ematologia	Isabella Capodanno	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Confronto tra radioterapia con Ibritumomab Tiuxetan marcato con Itrio-90 (Zevalin*) e trapianto autologo di cellule staminali nei pazienti giovani (18-65 anni) con linfoma follicolare in recidiva: uno studio multicentrico di fase III. Studio clini	2012-000251-14	FIL (Fondazione Italiana Linfomi ONLUS)		FIL_FLAZ-12	951	12/07/2012	N.A.	Ematologia	Francesco Merli	Vedere documento allegato	N.A.	€ 1.931,00 a paziente	€ 1.931,00 a paziente - Autofinanziamento Aziendale	
High-dose chemotherapy and autologous stem cell transplant or consolidating conventional chemotherapy in primary CNS lymphoma – randomised phase III trial.	2012-000620-17	IELSG (International Extranodal Lymphoma Study Group)		IELSG43	1684	07/12/2016	26/03/2018	Ematologia	Stefano Luminari	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Studio randomizzato multicentrico di fase III con combinazione di Rituximab e Lenalidomide vs solo Rituximab come terapia di mantenimento dopo chemioimmunoterapia con Rituximab e Bendamustina per pazienti affetti da linfoma follicolare in recidiva/refrattari non eleggibili per terapia ad alte dosi seguita da autotrapianto di cellule staminali.	2012-003392-18	FIL (Fondazione Italiana Linfomi ONLUS)		FIL_RENOIR 12	1632	17/12/2015	12/02/2016	Ematologia	Francesco Merli	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Studio prospettico di fase II di terapia mieloablata ad alte dosi, con supporto di cellule staminali periferiche, in pazienti anziani (>65 e <75 anni) affetti da linfoma non hodgkin aggressivo recidivato o resistente alla terapia di prima linea.	2013-003256-20	FIL (Fondazione Italiana Linfomi ONLUS)		FIL-Rec-Anz	796	19/06/2014	N.A.	Ematologia	Francesco Merli	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	13/01/2021

Ridimepsin in combination with Choep as first line treatment before hematopoietic stem cell transplantation in young patients with nodal peripheral t-cell Lymphomas: Phase I-II study.	2013-005179-41	FIL (Fondazione Italiana Linfomi ONLUS)		FIL_PTCL13	0338	18/12/2017	18/12/2017	Ematologia	Fiorella Ilariucci	Vedere documento allegato	N.A.	€ 817,68 a paziente	€ 817,68 a paziente - Autofinanziamento Aziendale	
A randomized Phase III study of Decitabine with or without Hydroxyurea versus Hydroxyurea in patients with advanced proliferative Chronic Myelomonocytic Leukemia.	2014-000200-10	Fondazione Italiana Sindromi Mielodisplastiche (FISM-ONLUS)		GFM-DAC-CMML	1632	17/12/2015	25/03/2016	Ematologia	Isabella Capodanno	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Confronto tra terapia con decitabina della durata di 10 giorni rispetto alla chemioterapia convenzionale ("3+7") seguita da trapianto allogenico in pazienti con AML = 60 anni: studio di fase III randomizzato del Leukemia Group di EORTC, CELG, GIMEMA e del gruppo di studio tedesco sulle SMD.	2014-001486-27	GIMEMA (Gruppo Italiano delle Malattie Ematologiche nell'Adulto)		1301-LG	1276	07/09/2016	26/09/2016	Ematologia	Annalisa Imovilli	Vedere documento allegato	€ 6.000,00	€ 455,00 a paziente	€ 6.000,00	
Studio di fase 1/2 per determinare la sicurezza, la farmacocinetica e l'efficacia di CC-122 somministrato come agente singolo e delle combinazioni di CC-122 e ibrutinib e CC-122 e obinutuzumab in soggetti affetti da leucemia linfatica cronica/linfoma linfocitico a piccole cellule.	2014-003056-31		Celgene International Sàrl	CC-122-CLL-001	1585	18/11/2016	28/11/2016	Ematologia	Francesco Merli	Vedere documento allegato	€ 9.627,09 a paziente arruolato nel braccio A € 14.633,89 a paziente arruolato nel braccio B € 15.878,23 a paziente arruolato nel braccio C	€ 1.845,59 a paziente arruolato nel braccio A o B € 1.854,69 a paziente arruolato nel braccio C	€ 11.472,09 a paziente arruolato nel braccio A € 16.479,48 a paziente arruolato nel braccio B € 17.732,98 a paziente arruolato nel braccio C	16/09/2020
Studio multicentrico randomizzato di fase II/III su MOR00208 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		MorphoSys AG	MOR208C204	1439	14/10/2016	14/10/2016	Ematologia	Stefano Luminari	Vedere documento allegato	€ 17.837,2 per paziente che completa il ciclo 7 € 42.272,6 per paziente che completa il ciclo 24	€ 3.135,6 a paziente	€ 20.972,8 per paziente che completa il ciclo 7 € 45.408,20 per paziente che completa il ciclo 24	
A Phase II study of the combination of Ofatumumab and ibrutinib followed by allogenic bone marrow transplant or consolidation for pretreated high risk patients with Chronic Lymphocytic Leukemia.	2015-000684-13	GIMEMA (Gruppo Italiano delle Malattie Ematologiche nell'Adulto)		LLC1215	1354	21/10/2015	04/11/2016	Ematologia	Fiorella Ilariucci	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
A combination of Lenalidomide and Rituximab as front line therapy for the treatment of elderly frail patients evaluated in CGA with Diffuse Large B-cells non-Hodgkin Lymphoma. A phase II study of the Fondazione Italiana Linfomi (FIL).	2015-003371-29	FIL (Fondazione Italiana Linfomi ONLUS)		FIL_ReRi	1585	18/11/2016	22/09/2017	Ematologia	Francesco Merli	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Studio multicentrico fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo su bendamustina e rituximab (BR) in monoterapia rispetto in associazione a calabrutinib (ACP-196) in soggetti affetti da Linfoma Mantellare non precedentemente trattati.	2015-005220-26		Acerta Pharma BV	ACE-LY-308	0015	18/01/2018	01/02/2018	Ematologia	Stefano Luminari	Vedere documento allegato	€ 28.563,65 a paziente	€ 1.951,70 a paziente	€ 30.515,35 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	

SUSTRENUM Study – Sustained treatment-free remission in BCR-ABL+ chronic myeloid leukemia: a prospective study comparing Nilotinib versus Imatinib with switch to Nilotinib in absence of optimal response.	2015-005248-33	GIMEMA (Gruppo Italiano delle Malattie Ematologiche nell'Adulto)		CML1415	1439	14/10/2016	17/05/2017	Ematologia	Isabella Capodanno	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Studio di Fase 1b/2a, multicentrico, in aperto, di incremento della dose per determinare la Massima Dose Tollerata, valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e l'efficacia di CC-220 somministrato in monoterapia e in combinazione con altri regimi di trattamento in soggetti con mieloma multiplo recidivante e refrattario.	2016-000860-40		Celgene Corporation	CC-220-MM-001	1111	28/07/2016	03/08/2016	Ematologia	Barbara Gamberi	Vedere documento allegato	€ 11.634,48 parte 1 coorti A e B € 21.738,48 parte 1 coorte E € 16.557,48 parte 1 coorte F € 23.991,48 parte 1 coorte G1 € 43.233,48 parte 1 coorte G2	€ 501,52 a paziente	€ 12.136,00 parte 1 coorti A e B € 22.240,00 parte 1 coorte E € 17.059,00 parte 1 coorte F € 24.493,00 parte 1 coorte G1 € 43.735,00 parte 1 coorte G2
A phase 3 Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Trial of the FLT3 Inhibitor Gilteritinib (ASP2215) Administered as Maintenance Therapy Following Induction/Consolidation Therapy for Subjects with FLT3/ITD AML in First Complete Remission.	2016-001643-39		Astellas Pharma Global Development Inc	2215-CL-0302	0010	24/04/2017	19/09/2017	Ematologia	Alessia Tieghi	Vedere documento allegato	€ 7.242,4 a paziente	€ 323,60 a paziente	€ 7.566,00 a paziente
Studio di efficacia, sicurezza e tollerabilità di Bosutinib (BEST) in pazienti anziani affetti da leucemia mieloide cronica resistenti al trattamento di prima linea con altri farmaci inibitori della tirosin-chinasi.	2016-002216-40	GIMEMA (Gruppo Italiano delle Malattie Ematologiche nell'Adulto)		GIMEMA CML1516	1439	14/10/2016	04/11/2016	Ematologia	Isabella Capodanno	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
A randomized, open-label, multicenter, phase III, 2-arm study comparing efficacy and tolerability of the intensified variant "dose-dense/dose-intense ABVD" (ABVD DD-DI) with an interim PET response-adapted ABVD program as upfront in advanced-stage classical Hodgkin Lymphoma (HL)	2016-002509-21		FIL (Fondazione Italiana Linfomi ONLUS)	FIL-Rouge	0013	29/06/2017	27/09/2017	Ematologia	Francesco Merli	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Sperimentazione di fase II, in aperto, a braccio singolo, multicentrica su MP0250 in associazione con bortezomib-desametasone in pazienti affetti da mieloma multiplo refrattario e recidivato.	2016-002771-10		Molecular Partners AG, Inc	MP0250-CP201	199	28/08/2017	06/09/2017	Ematologia	Barbara Gamberi	Vedere documento allegato	€ 28.565,00 a paziente	N.A.	€ 28.565,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative
Studio di fase II per analizzare la sicurezza e l'efficacia di Atezolizumab somministrato in associazione con Obinutuzumab o Rituximab (Terapia Anti-CD20) in pazienti affetti da linfoma mantellare, linfoma della zona marginale e macroglobulinemia di waldenström recidivati/refrattari.	2016-003579-22		Roche S.p.A.	MO39107	0122	28/03/2018	04/04/2018	Ematologia	Stefano Luminari	Vedere documento allegato	€ 9.664,02 a paziente arruolato nel braccio MCL&WM € 8.144,02 a paziente arruolato nel braccio MZL	€ 2.755,98 a paziente	€ 12.420,00 a paziente arruolato nel braccio MCL&WM € 10.900,00 a paziente arruolato nel braccio MZL + € 3.000,00 per attività amministrative

A phase II study of metronomic chemotherapy in elderly non-fit patients (>65years) with aggressive B-Cell lymphomas.	2016-003703-62	FIL (Fondazione Italiana Linfomi ONLUS)		FIL_DEVEC	0013	29/06/2017	27/09/2017	Ematologia	Francesco Merli	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	18/11/2020
An open-label, multi-center, Phase IIb study to assess the safety and efficiency of midostaurin (PKC412) in patients 18 years of age or older with newly-diagnosed FLT3-mutated Acute Myeloid Leukemia who are eligible for "7+3" or "5+2" chemotherapy.	2016-004440-12		Novartis Farma S.p.A.	CPKC412A2408	0122	28/03/2018	24/04/2018	Ematologia	Alessia Tieghi	Vedere documento allegato	€ 20.000,00 a paziente	N.A.	€ 20.000,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	
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		Millennium Pharmaceutica ls Inc.	C16029	0292	02/08/2018	30/08/2018	Ematologia	Barbara Gamberi	Vedere documento allegato	€ 8.352,45 a paziente arruolato nel braccio A € 8.574,40 a paziente arruolato nel braccio B	N.A.	€ 8.352,45 a paziente arruolato nel braccio A € 8.574,40 a paziente arruolato nel braccio B + € 3.000,00 per attività amministrative	30/07/2020
GRAVITAS-301: Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, di fase 3 per la valutazione di itacitinib o placebo in combinazione con corticosteroidi per il trattamento di prima linea della malattia del trapianto contro l'ospite in fase acuta.	2017-000538-78		Incyte Corporation	INCB 39110-301	0190	22/05/2018	23/05/2018	Ematologia	Luca Facchini	Vedere documento allegato	€ 31.757,00 a paziente	€ 186,00 a paziente	€ 31.943,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	10/02/2020
Studio di Fase II, Multicentrico, Randomizzato, in Doppio Cieco, Controllato Con Placebo per Confrontare l'efficacia e la Sicurezza di Polatuzumab Vedotin in Associazione con Rituximab e Chp (R-Chp) Rispetto A Rituximab e Chop (R-Chop) in Pazienti mai Trattati in Precedenza con Linfoma Diffuso a Grandi Cellule B.	2017-002023-21		F.Hoffmann-La Roche Ltd	GO39942	0234	25/06/2018	10/07/2018	Ematologia	Francesco Merli	Vedere documento allegato	€ 20.352,12 a paziente	€ 2.780,88 a paziente	€ 23.133,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	
Studio randomizzato, multicentrico, in aperto che compara due trattamenti standard, bortezomib-melfalan-prednisone (VMP) vs lenalidomide-desametasone (Rd) in pazienti anziani affetti da mieloma multiplo (MM)- Real MM.	2017-004003-46		Università degli Studi di Torino	REAL MM	0509	31/12/2018	17/01/2019	Ematologia	Barbara Gamberi	Vedere documento allegato	€ 50,00 a paziente	N.A.	€ 50,00 a paziente	
Rituximab, bendamustina e citarabina seguiti da venetoclax (V-RBAC) in pazienti anziani, ad alto rischio con linfoma mantellare.	2017-004628-31		FIL (Fondazione Italiana Linfomi ONLUS)	FIL_V-RBAC	0234	25/06/2018	25/07/2018	Ematologia	Francesco Merli	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
A prospective, randomized, open label two arm Phase III study to evaluate free remission (TFR) rate in patients with Philadelphia-positive CML after two different durations of consolidation treatment with nilotinib 300mg BID.	2012-005124-15		Novartis Farma S.p.A.	CAMN107AIC05	537	17/05/2013	03/06/2013	Ematologia	Isabella Capodanno	Vedere documento allegato	€ 4.235,00 per la fase di induzione/consolidamento a 24 mesi € 5.599,00 per la fase di induzione/consolidamento a 36 mesi € 4.135 per la fase di remissione a 24 mesi € 4.358 per la fase di remissione a 36 mesi	N.A.	€ 4.235,00 per la fase di induzione/consolidamento a 24 mesi € 5.599,00 per la fase di induzione/consolidamento a 36 mesi € 4.135 per la fase di remissione a 24 mesi € 4.358 per la fase di remissione a 36 mesi	



Studio di fase 1/2, multicentrico, in aperto per determinare la dose raccomandata e il regime di trattamento e valutare la sicurezza e l'efficacia preliminare di CC-92480 somministrato in combinazione con le terapie standard in soggetti con Mieloma Multiplo recidivante o refrattario (RRMM) e con Mieloma Multiplo di nuova diagnosi (NDMM).	2018-004767-31		Celgene Corporation	CC-92480-MM-002	0162	22/05/2020	11/06/2020	Ematologia	Barbara Gamberi	Vedere documento allegato	€ 23.735,84 per la Coorte A e la Coorte D € 22.044,87 per la Coorte B e la Coorte E € 54.965,83 per la Coorte C e la Coorte F € 20.568,62 per la Coorte G	€ 229,7 a paziente	€ 24.035,54 per la Coorte A e la Coorte D € 22.274,57 per la Coorte B e la Coorte E € 55.265,53 per la Coorte C e la Coorte F € 20.798,32 per la Coorte G + € 3.000,00 per attività amministrative
Studio Prospettico sull'incidenza della riattivazione del virus dell'Epatite B nei pazienti HBsAg positivi e non trattati con Linfoma Diffuso a grandi cellule B/Leucemia Linfoide Cronica trattati con Rituximab, Chemioterapia e Tenofovir Alafenamide.	2019-000159-14		GIMEMA (Gruppo Italiano delle Malattie Ematologiche nell'Adulto)	GIMEMA CLL1818	0162	22/05/2020	26/05/2020	Ematologia	Fiorella Ilariucci	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Sperimentazione di fase 3, multicentrica, randomizzata, in doppio cieco, controllata con placebo, volta a valutare l'efficacia e la sicurezza di efgartigimod (ARGX-113) 10 mg/kg per via endovenosa in pazienti adulti con trombocitopenia immune primaria	2019-002100-41		Argenx BVBA	ARGX-113-1801 (ADVANCE)	290	04/09/2020	16/09/2020	Ematologia	Barbara Gamberi	Vedere documento allegato	€ 14.709,94 a paziente	N.A.	€ 14.709,94 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative
Sperimentazione di Fase 3, multicentrica, in aperto, a lungo termine per valutare la sicurezza e l'efficacia di Efgartigimod (ARGX-113) 10 mg/kg per via endovenosa in pazienti adulti con trombocitopenia immune primaria	2019-002101-21		Argenx BVBA	ARGX-113-1803 (ADVANCE+)	290	04/09/2020	16/09/2020	Ematologia	Barbara Gamberi	Vedere documento allegato	€ 25.368,67 a paziente	N.A.	€ 25.368,67 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative
Studio di fase III per determinare l'impatto di gemtuzumab ozogamicin, in associazione a chemioterapia standard, sui livelli di malattia minima residua, e il ruolo di glasdegib come mantenimento post-trapianto, in pazienti adulti, di età compresa tra 18 e 60 anni, affetti da Leucemia Mieloide Acuta non precedentemente trattata, di nuova diagnosi, a rischio favorevole o intermedio	2019-003871-20		Fondazione GIMEMA Franco Mandelli Onlus	GIMEMA AML1819	329	09/10/2020	03/11/2020	Ematologia	Alessia Tieghi	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Studio di fase 2, randomizzato, in aperto, a 2 bracci, di confronto tra 2 schemi di somministrazione intermittenti di Duvelisib in soggetti con linfoma non Hodgkin indolente (LNHI)	2019-001381-14		Verastem Inc.	VS-0145-229 - TEMPO	329	09/10/2020	17/03/2021	Ematologia	Stefano Luminari	Vedere documento allegato	€ 21.909,72 a paziente	€ 2.969,28 a paziente	€ 24.879,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative
Pretrattamento con prednisone +/- supplementazione di Vitamina D seguito da immunochemioterapia in pazienti anziani con linfoma diffuso a grandi cellule B. Studio randomizzato, in aperto, di fase III della Fondazione Italiana Linfomi.	2019-004474-26		FIL Fondazione Italiana Linfomi ONLUS	FIL_PREVID	386	12/11/2020	13/11/2020	Ematologia	Francesco Merli	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.

Studio di fase II, multicentrico, a singolo braccio di trattamento, sulla remissione libera dal trattamento a dose standard in pazienti con leucemia mieloide cronica in fase cronica trattati con nilotinib in terapia di prima linea che hanno ottenuto una risposta molecolare profonda sostenuta per almeno un anno: studio DANTE.	2018-002898-21		Novartis Farma Spa	CAMN107AIT15	386	12/11/2020	17/11/2020	Ematologia	Isabella Capodanno	Vedere documento allegato	€ 9.243,00 + I.V.A. a paziente	N.A.	€ 9.243,00 + I.V.A. a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative
Studio di fase III randomizzato, in aperto, multicentrico, volto a confrontare zanubrutinib (BGB-3111) più rituximab rispetto a bendamustina più rituximab in pazienti affetti da linfoma mantellare non trattato in precedenza non idonei al trapianto di cellule staminali	2019-000413-36		BeiGene, Ltd.	BGB-3111-306	0489	31/12/2020	27/01/2021	Ematologia	Stefano Luminari	Vedere documento allegato	€ 1.265,58 + IVA a paziente braccio A € 4.148,04 + IVA a paziente braccio B	€ 6.733,82 a paziente BRACCIO A € 5.392,36 a paziente BRACCIO B	€ 7.999,40 + IVA a paziente braccio A € 9.540,40 + IVA a paziente braccio B + € 3.000,00 per attività amministrative
Studio di fase II, multicentrico, in aperto, randomizzato che compara daratumumab combinato con bortezomib-ciclofosfamide-desametasone (DARA-VCD) versus l'associazione di bortezomib-talidomide-desametasone (VTD), come induzione pre-trapianto e consolidamento post-trapianto, entrambi seguiti da una fase di mantenimento con ixazomib da solo o in combinazione con bortezomib-desametasone.	2018-002089-37		EMN Foundation	EMN18	025	27/01/2021	02/02/2021	Ematologia	Barbara Gamberi	Vedere documento allegato	€ 345,00 + IVA a paziente	€ 1.286,00 a paziente	€ 1.631,00 + IVA a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative
Studio interventistico di fase III, prospettico, randomizzato, multicentrico sulla intensificazione precoce del trattamento basata sulla Clearance dei Blasti Periferici in pazienti affetti da AML con mutazione FLT3. Studio MYNERVA-GIMEMA. AMELIORATE (AML Early Intensification based on peripheral blast clearance)	2016-005284-13	Fondazione GIMEMA Franco Mandelli Onlus		GIMEMA AML1919	0076	25/02/2021	26/02/2021	Ematologia	Alessia Tieghi	Vedere documento allegato	N.A.	€ 522,66 a paziente	- € 522,66 a paziente autofinanziamento aziendale
Valutazione cardiovascolare di ponatinib come opzione di trattamento in pazienti affetti da leucemia mieloide cronica in fase cronica dopo il fallimento della terapia con imatinib e bosutinib (CarPAs)	2018-001334-18	Associazione Italiana Pazienti Leucemia Mieloide Cronica (AIP-LMC)		CarPAs	0127	12/04/2021	14/04/2021	Ematologia	Isabella Capodanno	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Studio randomizzato, a singolo cieco, controllato con placebo, di Fase I, a dose singola crescente e multidosi in soggetti adulti con alfa/beta talassemia e sindrome mielodisplastica a rischio molto basso e basso per indagare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e la risposta farmacodinamica di SLN124	2019-004639-22		Silence Therapeutics plc	SLN124-002	0189	12/05/2021	14/05/2021	Ematologia	Isabella Capodanno	Vedere documento allegato	€ 6.483,26 a paziente per la fase a singola dose; € 8.767,52 a paziente per la fase a dosi multiple	€ 518,5 a paziente per la fase a singola dose; € 958,5 a paziente per la fase a dosi multiple	€ 7.001,76 a paziente per la fase a singola dose; € 9.726,02 a paziente per la fase a dosi multiple

Copanlisib in combinazione con Rituximab e Bendamustina per il trattamento di pazienti con Linfoma Diffuso a Grandi Cellule B ricaduto o refrattario: studio multicentrico di fase II	2019-004898-63		FIL - Fondazione Italiana Linfomi Onlus	FIL_Copa-RB	0189	12/05/2021	10/06/2021	Ematologia	Angelo Fama	In fase di acquisizione	€ 9.859,6 a paziente	€ 1.140,4 a paziente	€ 11.000,00 a paziente
Chirurgia e chemioipertermia intraperitoneale (HIPEC) versus sola chirurgia nelle pazienti affette da prima recidiva platinosensibile di carcinoma ovarico: studio multicentrico prospettico randomizzato.	2012-002872-15	Università Cattolica del Sacro Cuore di Roma		MITO 18 - HORSE	395	15/04/2013	N.A.	Ginecologia Chirurgica Oncologica	Lorenzo Aguzzoli	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Studio di fase II randomizzato di confronto di 3 verso 6 cicli di chemioterapia neoadiuvante con carboplatino e paclitaxel nelle pazienti con tumore ovarico, tumore delle tube di Falloppio o carcinoma primitivo del peritoneo negli stadi IIC o IV.	2013-002520-17	Azienda Ospedaliera Universitaria Policlinico S.Orsola-Malpighi di Bologna		GOGER-01	796	19/06/2014	N.A.	Ginecologia Chirurgica Oncologica	Lorenzo Aguzzoli	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
RCT-MP-COVID-19 – Studio randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, per valutare l'efficacia della somministrazione di Metilprednisolone ad alte dosi in aggiunta al trattamento standard, in pazienti affetti da polmonite da SARS-CoV2	2020-004323-16	Azienda U.S.L. - IRCCS di Reggio Emilia		RCT-MP-COVID-19	003	11/01/2021	N.A.	High Care	Emanuele Negri	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
LUMINA: uno studio di fase III, multicentrico, controllato con simulazione, randomizzato, con doppio mascheramento che valuta l'efficacia e la sicurezza di iniezioni intravitreali di DE-109 440 µg per il trattamento dell'uveite non infettiva attiva del segmento posteriore dell'occhio.	2019-003638-18		Santen Incorporated	010906IN	0290	04/09/2020	09/09/2020	Immunologia Oculare	Luca Cimino	Vedere documento allegato	€ 13.089,85 a paziente	€ 834,15 a paziente	€ 13.924,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative
Studio internazionale, multicentrico, controllato, randomizzato per la valutazione dell'utilizzo di Mirtazapina per alleviare la dispnea in cure palliative e nel trattamento di fine vita	2019-002001-21	King's College London ed Imperial College Dublin		BETTER-B	0489	31/12/2020	In fase di sottoscrizione	Malattie dell'Apparato Respiratorio - Ospedale San Sebastiano di Correggio	Mirco Lusuardi	Vedere documento allegato	€ 28.3959,64 (Finanziamento complessivo per Centro Di R.E. e Correggio)	N.A.	€ 28.3959,64 (Finanziamento complessivo per Centro Di R.E. e Correggio)
Colchicina per contrastare la risposta infiammatoria in corso di Polmonite da COVID-19	2020-001258-23	Azienda Ospedaliera Universitaria di Parma		CoCOVID19	0142	14/05/2020	18/05/2020	Malattie Infettive	Marco Massari	Vedere documento allegato	N.A.	€ 273,00 a paziente (da fondo Donazioni per ricerca sul COVID-19)	€ 273,00 a paziente (da fondo Donazioni per ricerca sul COVID-19)
RCT-MP-COVID-19 – Studio randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, per valutare l'efficacia della somministrazione di Metilprednisolone ad alte dosi in aggiunta al trattamento standard, in pazienti affetti da polmonite da SARS-CoV2	2020-004323-16	Azienda U.S.L. - IRCCS di Reggio Emilia		RCT-MP-COVID-19	003	11/01/2021	N.A.	Malattie Infettive	Marco Massari	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Rivaroxaban per 6 o per 12 settimane nel trattamento delle trombosi venose profonde distali isolate sintomatiche. – Studio RIDTS	2016-000958-36	Università degli Studi dell'Insubria		RIDTS	1276	07/09/2016	06/10/2016	Medicina Cardiovascolare	Angelo Ghirarduzzi	Vedere documento allegato	N.A.	€ 123,8 a paziente	€ 123,8 a paziente - Autofinanziamento Aziendale

Studio di fase III, multicentrico, randomizzato, in aperto volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di Lutathera in pazienti con tumori neuroendocrini gastroentero-pancreatici (GEP-NET) di grado 2 e grado 3 in stadio avanzato	2019-001562-15		Advanced Accelerator Applications SA	CAAA601A22301 - NETTER 2	0217	08/07/2020	14/07/2020	Medicina Nucleare	Annibale Versari	Vedere documento allegato	€ 18,318,40 a paziente per il braccio Lutathera € 24.377,30 a paziente per il braccio con octreotide a lunga azione	€ 9.939,40 a paziente per il Braccio Lutathera € 4.363,50 a paziente per il Braccio con octreotide a lunga azione	€ 28.257,80 a paziente per il braccio Lutathera € 28.740,38 a paziente per il braccio con octreotide a lunga azione + € 3.000,00 per attività amministrative	
Studio di fase 3, randomizzato in aperto (In cieco per lo sponsor), controllato contro controllo attivo, a gruppi paralleli, multicentrico, basato sugli eventi in soggetti non dializzati affetti da anemia associata a malattia renale cronica per valutare la sicurezza e l'efficacia di daprodustat rispetto a darbepoetina alfa.	2016-000542-65		GlaxoSmithKlin e S.p.A.	GSK 200808	0077	12/03/2018	13/03/2018	Nefrologia e Dialisi	MariaCristina Gregorini	Vedere documento allegato	€ 14.995,98 a paziente	€ 206,82 a paziente	€ 15.202,80 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	
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		Bayer SPA	BAY 1213790 / osocimab IMPACT 20115 (CONVERT)	0025	27/01/2021	17/02/2021	Nefrologia e Dialisi	MariaCristina Gregorini	Vedere documento allegato	€ 10.590,95 a paziente	€ 59,05 a paziente	€ 10.650,00 euro a paziente + IVA + € 3.000,00 per attività amministrative	
Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, per valutare l'efficacia e la sicurezza di padsevonil per il trattamento aggiuntivo di crisi convulsive a esordio focale in soggetti adulti con epilessia resistente ai farmaci	2018-002303-33		UCB BioPharma SPRL	EP0092	0430	06/12/2019	09/12/2019	Neurologia	Romana Rizzi	Vedere documento allegato	€ 6.478,81 a paziente	€ 584,19 a paziente	€ 7.063,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	
Protein misfolding, amyotrophic lateral sclerosis and guanabenz; a phase II RCT with futility design.	2014-005367-32	IRCCS Fondazione Istituto Neurologico "Carlo Besta" di Milano		PROMISE	1684	07/12/2016	17/03/2017	Neurologia	Romana Rizzi	Vedere documento allegato	N.A.	€ 243,8 a paziente	€ 243,8 a paziente - Autofinanziamento Aziendale	
Studio di estensione in aperto, multicentrico per valutare l'efficacia e la sicurezza di padsevonil come trattamento aggiuntivo di crisi convulsive a esordio focale in soggetti adulti con epilessia farmaco-resistente.	2017-003241-26		UCB BioPharma SPRL	EP0093	0162	22/05/2020	Mai sottoscritto causa ritiro dello Sponsor	Neurologia	Romana Rizzi	Vedere documento allegato	€ 16.633,69 a paziente	€ 911,31	€ 17.545,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	28/09/2020
Studio di fase 2, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, per gruppi paralleli, di individuazione del dosaggio per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di BAY 2433334 nei pazienti in seguito a un ictus ischemico acuto non cardioembolico	2019-003431-33		Bayer S.p.a.	BAY2433334/19766 (PACIFIC-STROKE)	0329	09/10/2020	27/10/2020	Neurologia	Maria Luisa Zedde	Vedere documento allegato	€ 5.507,5 a paziente Braccio A € 5.007,5 a paziente Braccio B	€ 192,50	€ 5.700 a paziente Braccio A € 5.200 a paziente Braccio B + € 3.000,00 per attività amministrative	

Prevenzione dell'ictus nei sopravvissuti ad emorragia intracerebrale e affetti da fibrillazione atriale (PRESTIGE-AF)	2018-002176-41	Imperial College of Science, Technology and Medicine di Londra		PRESTIGE AF	0489	31/12/2020	24/02/2021	Neurologia	Maria Luisa Zedde	Vedere documento allegato	€ 1.761,00 a paziente completato	N.A.	€ 1.761,00 a paziente completato	
Efficacia, sicurezza e farmacocinetica di 3 dosi del collirio REC O/0559 per il trattamento della cheratite neurotrofica di stadio 2 (moderata) e di stadio 3 (grave) in pazienti adulti	2019-002475-34		Recordati Rare Diseases SARL	REC0559-B-001	0225	14/06/2021	In fase di sottoscrizione	Oculistica	Luigi Fontana	Vedere documento allegato	€ 6.034,07 a paziente	€ 278,00 a paziente	€ 6.312,07 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	
Crizotinib in pretreated metastatic non-small-cell lung cancer with MET amplification or MET exon 14 mutation or ROS1 translocation.	2014-001263-12	FORT (Fondazione Ricerca Traslazionale)		ForT 01/2014 (METROS)	977	01/07/2016	16/02/2017	Oncologia	Francesca Zanelli	Vedere documento allegato	N.A.	€ 909,00 a paziente	€ 909,00 a paziente - Autofinanziamento Aziendale	
Studio prospettico di fase III, in doppio cieco, controllato con placebo, randomizzato, dell'adiuvante MEDI4736 nel tumore al polmone non a piccole cellule completamente asportato.	2014-004946-83		Clinipace Global Ltd.	BR.31	0012	20/06/2017	30/10/2017	Oncologia	Maria Pagano	Vedere documento allegato	€ 9.733,87 a paziente	€ 266,13 a paziente	€ 10.000,00 a paziente	
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		Merck KGaA	EMR100070-005	1439	14/10/2016	21/10/2016	Oncologia	Francesca Zanelli	Vedere documento allegato	€ 5.800,00 a paziente arruolato nel braccio Avelumab € 4.768,00 a paziente arruolato nel braccio Chemioterapia € 7.762,00 a paziente arruolato nel braccio Gemcitabina	€ 1.639,00 a paziente	€ 7.439,00 a paziente arruolato nel braccio Avelumab € 6.407,00 a paziente arruolato nel braccio Chemioterapia € 9.401,00 a paziente arruolato nel braccio Gemcitabina	
RAMucirumab perioperatorio in combinazione al regime FLOT versus il regime FLOT da solo nel trattamento dell'adenocarcinoma gastroesofageo resecabile - RAMSES - Sperimentazione di fase II/III del gruppo AIO e GOIM.	2015-003118-26	Ikf Klinische Krebsforschung Ggmbh		RAMSES/FLOT7	282	08/08/2019	26/08/2019	Oncologia	Francesco Iachetta	Vedere documento allegato	€ 2.560,00 a paziente	N.A.	€ 2.560,00 a paziente	
Studio multicentrico di fase III, randomizzato, in aperto, a 3 bracci, di encorafenib + cetuximab più o meno binimetinib rispetto a irinotecan/cetuximab e 5-fluorouracile (5-Fu) infusionale/acido folinico (FA)/irinotecan (FOLFIRI)/cetuximab con un lead-in di sicurezza di encorafenib + binimetinib in pazienti affetti da carcinoma del colon-retto metastatico con mutazione BRAFV600E.	2015-005805-35		Array BioPharma Inc.	ARRAY-818-302	0199	28/08/2017	27/09/2017	Oncologia	Carmine Pinto	Vedere documento allegato	€ 13.424,96 a paziente arruolato nel braccio 1 € 12.279,34 a paziente arruolato nel braccio 2 € 12.317,3 a paziente arruolato nel braccio 3	€ 940,62 a paziente arruolato nel braccio 1 € 668,38 a paziente arruolato nel braccio 2 € 598,64 a paziente arruolato nel braccio 3	€ 13.766,94 a paziente arruolato nel braccio 1 € 12.948,14 a paziente arruolato nel braccio 2 € 12.915,94 a paziente arruolato nel braccio 3	
Studio multicentrico di fase 2, in aperto, con agente singolo volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di INCB054828 in soggetti affetti da carcinoma uroteliale metastatico o non resecabile chirurgicamente con alterazioni nel fattore di crescita fibroblastico (FGF)/recettore del fattore di crescita fibroblastico (FGFR).	2016-001321-14		Incyte Corporation	INCB54828-201	0176	15/05/2019	21/05/2019	Oncologia	Cristina Masini	Vedere documento allegato	€ 15.377,69 a paziente	€ 578,31 a paziente	€ 15.956,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	16/09/2020

An open-label, randomized phase III study of Early switch maintenance vs Delayed second-line Nivolumab in advanced stage squamous non-small cell lung cancer (NSCLC) patients after standard first-line platinum-based chemotherapy - EDEN TRIAL	2016-003030-24	GOIRC (Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica)		GOIRC-04-2016	0252	03/10/2017	28/11/2017	Oncologia	Francesca Zanelli	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Studio multicentrico di fase IIIb, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo sul ritrattamento di mantenimento con olaparib in pazienti con tumore ovarico epiteliale precedentemente trattate con un inibitore di PARP e rispondenti alla chemioterapia ripetuta a base di platino (OREO).	2016-003346-90		AstraZeneca S.p.A.	D0816C00014	0015	18/01/2018	18/01/2018	Oncologia	Alessandra Bologna	Vedere documento allegato	€ 4.441,00 a paziente	N.A.	€ 4.441,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative
Studio di fase III, randomizzato, su AM0010 in combinazione con FOLFOX rispetto a FOLFOX in monoterapia come terapia di seconda linea in pazienti affetti da carcinoma pancreatico metastatico progredito durante o dopo un regime di prima linea con gemcitabina – ARTIST 1.	2016-003858-33		Eli Lilly and Company	AM0010-301	0010	24/04/2017	26/06/2017	Oncologia	Michele Panebianco	Vedere documento allegato	€ 8.875,48 a paziente arruolato nel braccio 1 € 8.001,48 a paziente arruolato nel braccio 2	€ 439,52 a paziente	€ 9.315,00 a paziente arruolato nel braccio 1 € 8.441,00 a paziente arruolato nel braccio 2
SQUINT (Squamous Immunotherapy Nivolumab-Ipilimumab Trial): An open-label, randomized, parallel, non comparative, phase II trial of nivolumab plus ipilimumab versus platinum-based chemotherapy plus nivolumab in chemo-naïve metastatic or recurrent Squamous-Cell Lung Cancer (SqLC)	2016-004003-31	FORT (Fondazione Ricerca Traslazionale)		SQUINT – FoRT 04	0012	20/06/2017	13/05/2019	Oncologia	Francesca Zanelli	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Studio clinico con randomizzazione sequenziale adattativa a gruppi di confronto tra chemioterapia + endocrinoterapia verso inibitori delle chinasi ciclina-dipendenti 4 e 6 (CDK4/6) + endocrinoterapia nel carcinoma mammario avanzato a recettori ormonali positivi e HER2-negativo.	2016-004107-31		IRST (Istituto Scientifico Romagnolo per lo Studio e Cura dei Tumori) di Meldola	IRST174.19	0345	08/10/2019	21/01/2020	Oncologia	Giancarlo Bisagni	Vedere documento allegato	€ 650,00 a paziente	N.A.	€ 650,00 a paziente
The GIADA TRIAL – Engaging the immune system to improve the efficacy of neoadjuvant chemotherapeutic therapy for premenopausal luminal B Breast cancer patients	2016-004665-10		Università degli Studi di Padova	THE GIADA TRIAL	0338	18/12/2017	18/12/2017	Oncologia	Giancarlo Bisagni	Vedere documento allegato	€ 2.740,00 a paziente	€ 260,00 a paziente	€ 3.000,00 a paziente
Studio randomizzato di fase III, in aperto, per valutare, dopo trattamento di induzione, l'efficacia e la sicurezza di palbociclib associato a terapia anti-HER2 ed endocrinoterapia vs terapia anti-HER2 associata a endocrinoterapia nei pazienti con carcinoma mammario metastatico, recettori ormonali positivi e HER2-positivo.	2017-000419-17		Allianz Foundation of Tials LLC	AFT-38 (PATINA)	282	08/08/2019	26/08/2019	Oncologia	Giancarlo Bisagni	Vedere documento allegato	€ 2.900,00 a paziente	N.A.	€ 2.900,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative

Atezolizumab, Pertuzumab e Trastuzumab in combinazione con chemioterapia come terapia neoadiuvante in pazienti con tumore mammario HER2 positivo in stadio precoce ad alto rischio di recidiva o localmente avanzato (APTneo).	2017-000981-31	Fondazione Michelangelo per l'avanzamento dello studio e della cura dei tumori		FM-17-B01	0454	03/12/2018	10/12/2018	Oncologia	Giancarlo Bisagni	Vedere documento allegato	€ 3.660,85 a paziente	€ 39,15 a paziente	€ 3.700,00 a paziente
Terapia di mantenimento con Trabectedina dopo terapia di combinazione con Doxorubicina Liposomiale e Trabectedina verso terapia di combinazione con Doxorubicina Liposomiale e Trabectedina in pazienti affetti da carcinoma ovarico recidivato tra 6 e 12 mesi dopo chemioterapia a base di platino.	2017-000987-14	Azienda Ospedaliera per le Emergenze Cannizzaro di Catania		TRAMANT-01	0093	06/03/2019	11/03/2019	Oncologia	Alessandra Bologna	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
A randomized phase 2 study comparing immunotherapy with chemotherapy in the treatment of elderly patients with advanced NSCLC.	2017-001664-37	Istituto Nazionale per lo Studio e la Cura dei Tumori "Fondazione Giovanni Pascale" di Napoli		MILES 5	0042	31/01/2019	27/02/2019	Oncologia	Maria Pagano	Vedere documento allegato	€ 1.000,00 a paziente	N.A.	€ 1.000,00 a paziente
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		Astellas Pharma Global Development Inc	8951-CL-0301	0093	06/03/2019	12/03/2019	Oncologia	Francesco Iachetta	Vedere documento allegato	€ 27.500,00 a paziente	€ 653,87 a paziente	€ 28.154,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative
Studio di fase II, randomizzato, controllato verso trattamento attivo e multicentrico, volto a confrontare l'efficacia e la sicurezza della terapia a bersaglio molecolare o dell'oncoimmunoterapia guidate dalla profilazione genomica rispetto alla chemioterapia a base di platino in pazienti affetti da tumore a sede primitiva ignota trattati con tre cicli di una doppietta chemioterapica contenente platino.	2017-003040-20		Roche S.p.A.	MX39795	0422	06/11/2018	14/11/2018	Oncologia	Maria Pagano	Vedere documento allegato	€ 7.259,94 a paziente arruolato nel braccio di controllo € 13.229,94 a paziente arruolato nel braccio sperimentale con Alectinib/Vismodegib/lpatasertib/Olaparib € 15.199,94 a paziente arruolato nel braccio sperimentale con altri farmaci	€ 350,06 a paziente	€ 7.610,00 a paziente arruolato nel braccio di controllo € 13.580,00 a paziente arruolato nel braccio sperimentale con Alectinib/Vismodegib/lpatasertib/Olaparib € 15.550,00 a paziente arruolato nel braccio sperimentale con altri farmaci + € 3.000,00 per attività amministrative
Studio di Fase III, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato versus placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza d'impiego di canakinumab versus placebo, come terapia adiuvante in soggetti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in stadio AJCC/UICC v. 8 II IIA e IIIB (T > 5 cm N2) radicalmente operato (RO).	2017-004011-39		Novartis Farma S.p.A.	CAC288572301	361	02/10/2018	04/10/2018	Oncologia	Francesca Zanelli	Vedere documento allegato	€ 33.100,00 a paziente	N.A.	€ 33.100,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative

Studio in aperto, randomizzato, di fase III, di confronto tra trifluridina/tipiracile (S 95005) in combinazione con bevacizumab rispetto al capecitabina in combinazione con bevacizumab in trattamento di prima linea per pazienti con tumore del colon retto metastatico non candidabili alla terapia intensiva. Studio SOLSTICE.	2017-004059-22		IRIS - Institut de Recherches Internationales Servier	CL3-95005-006	209	13/06/2019	20/06/2019	Oncologia	Chiara Banzi	Vedere documento allegato	€ 9.291,08 a paziente arruolato nel braccio sperimentale € 7615,08 a paziente arruolato nel braccio di controllo	€ 329,92 a paziente	€ 9.621,00 a paziente arruolato nel braccio sperimentale € 8.008,00 a paziente arruolato nel braccio di controllo + € 3.000,00 per attività amministrative	
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	FORT (Fondazione Ricerca Traslazionale)		CABinMET	0422	06/11/2018	12/11/2018	Oncologia	Francesca Zanelli	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo in pazienti con cancro dell'ovaio per valutare rucaparib e nivolumab come trattamento di mantenimento dopo risposta alla chemioterapia di prima linea a base di platino	2017-004557-17		Clovis Oncology, Inc.	CO-338-087/ GOG-3020/ ENGOT-ov45/NCRI	0042	31/01/2019	07/03/2019	Oncologia	Alessandra Bologna	Vedere documento allegato	€ 30.785,48 a paziente	N.A.	€ 30.785,48 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	
Studio di fase 3, in doppio cieco, multicentrico, controllato con placebo, utilizzando PledOx in aggiunta a FOLFOX6 modificato (5 FU/FA e oxaliplatino) per prevenire la neuropatia periferica indotta da chemioterapia (CIPN) in pazienti in prima linea per cancro del colon-retto metastatico.	2017-004754-42		PLED PHARMA AB	PP06490 - POLAR-M	0093	06/03/2019	02/04/2019	Oncologia	Chiara Banzi	Vedere documento allegato	€ 12.413,22 a paziente	€ 389,78 a paziente	€ 12.803,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	22/12/2020
Denosumab nel carcinoma nasofaringeo (NPC) associato al virus Epstein Barr (EBV) come modello di modulazione immunologica rank-mediata in tumori virus relati. Studio DERN.	2017-005017-31	GONO (Gruppo Oncologico Nord Ovest)		DERN	209	13/06/2019	10/12/2019	Oncologia	Gabriella Moretti	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Avelumab come singolo agente nel carcinoma uroteliale metastatico o localmente avanzato in pazienti non idonei alla terapia con cisplatino.	2018-000670-29	Consorzio Oncotech		ARIES	0176	15/05/2019	03/06/2019	Oncologia	Cristina Masini	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Studio randomizzato di fase 2 con cetuximab e avelumab o avelumab in monoterapia per il carcinoma squamoso del canale anale (SCCAC) non reseccabile, localmente avanzato o metastatico, progredito dopo almeno una linea di trattamento sistemico.	2018-000737-12	GONO (Gruppo Oncologico Nord Ovest)		CARACAS	0042	31/01/2019	11/02/2019	Oncologia	Chiara Banzi	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Studio Clinico Randomizzato Controllato In Doppio Cieco Di Fase III che confronta atezolizumab verso placebo in aggiunta a paclitaxel e carboplatino in donne con carcinoma dell'endometrio in fase avanzata o recidivante. Studio AtTend.	2018-001072-37		Mario Negri Gynecologic Oncology Group (MaNGO)	IRFMN-EN-7556	0176	15/05/2019	20/05/2019	Oncologia	Alessandra Bologna	Vedere documento allegato	€ 3.500,00 a paziente	N.A.	€ 3.500,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	



Studio multicentrico, in aperto, di fase II volto a testare un nuovo dosaggio personalizzato ("RADAR" Aggiustamento Razionale della Dose per ridurre le Reazioni Avverse) di niraparib come terapia di mantenimento in pazienti con carcinoma dell'ovaio, delle tube di Falloppio o carcinoma peritoneale primario ricorrente sensibili al platino.	2018-003736-77	Mario Negri Gynecologic Oncology Group (MaNGO)		IRFMN-OVA-7814	0396	11/11/2019	05/12/2019	Oncologia	Alessandra Bologna	Vedere documento allegato	€ 3.265,06 a paziente	€ 234,94 a paziente	€ 3.500,00 a paziente	
Studio di fase II del trattamento preoperatorio con capecitabina e radioterapia concomitante seguite da durvalumab (MED14736) nel tumore del retto localmente avanzato.	2018-004758-39	AUSL Romagna		ESR-18-13485 (PANDORA)	0430	06/12/2019	17/12/2019	Oncologia	Chiara Banzi	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Studio multicentrico, randomizzato, di fase III di confronto tra la chemioterapia di I linea personalizzata e la chemioterapia standard in pazienti anziani affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule in stadio avanzato/metastatico.	2012-001194-81	Università degli Studi di Torino		EPIC	821	12/06/2012	N.A.	Oncologia	Francesca Zanelli	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	24/06/2020
Studio clinico di fase III di confronto tra la somministrazione concomitante e quella sequenziale della chemioterapia e degli inibitori dell'aromatasi come trattamento adiuvante delle pazienti in postmenopausa con carcinoma mammario operato ormonosensibile.	2013-001629-23	IST (Istituto Nazionale per la Ricerca sul Cancro) di Genova		GIM 10 - CONSENT	1256	13/10/2014	29/10/2014	Oncologia	Giancarlo Bisagni	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Studio di estensione in aperto, a braccio singolo e multicentrico, sulla somministrazione di pertuzumab in monoterapia o in associazione ad altre terapie antineoplastiche in pazienti precedentemente arruolati in uno studio sull'uso di pertuzumab sponsorizzato da Hoffman-La Roche	2014-002048-42		Roche S.p.A.	MO29406	0454	03/12/2018	06/12/2018	Oncologia	Mario La Rocca	Vedere documento allegato	€ 8.631,55 a paziente	€ 147,99 a paziente	€ 8.779,54 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	21/04/2021
Studio di fase III randomizzato, in doppio cieco, multicentrico, sull'uso adiuvante di nivolumab rispetto a placebo in soggetti con carcinoma uroteliale invasivo ad alto rischio.	2014-003626-40		Bristol-Myers Squibb S.r.l.	CA209-274	0338	18/12/2017	18/12/2017	Oncologia	Cristina Masini	Vedere documento allegato	€ 14.184,00 a paziente	€ 777,00 a paziente	€ 14.961,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	
Studio Strategico Erbitux sul carcinoma coloretale metastatico: Studio di fase III randomizzato a due bracci di trattamento con FOLFIRI + Cetuximab fino a progressione della malattia rispetto a FOLFIRI + Cetuximab per 8 cicli seguiti solo da Cetuximab fino alla progressione della malattia, trattamento di prima linea in pazienti con cancro coloretale metastatico (mCRC) di tipo RAS e BRAF non mutato.	2014-004299-41		Fondazione Policlinico Universitario "A. Gemelli"	ERMES	1632	17/12/2015	26/06/2016	Oncologia	Carmine Pinto	Vedere documento allegato	€ 164,00 a paziente	€ 836,00 a paziente	€ 1.000,00 a paziente	

Studio randomizzato, in aperto, di fase 3, di confronto tra bevacizumab + erlotinib vs erlotinib in monoterapia come trattamento di prima linea di pazienti affetti da carcinoma del polmone non a piccole cellule ad isotipo non squamoso e mutazione attivanti l'EGFR.	2015-002235-17	Istituto Nazionale per lo Studio e la Cura dei Tumori "Fondazione Giovanni Pascale" di Napoli		BEVERLY	0012	20/06/2017	18/07/2017	Oncologia	Maria Pagano	Vedere documento allegato	€ 500,00 a paziente € 200,00 a biopsia liquida	N.A.	€ 500,00 a paziente € 200,00 a biopsia liquida	
Studio di fase II con Trabectedina nel trattamento del carcinoma ovarico o uterino in stadio avanzato.	2015-005153-12	Fondazione Policlinico Universitario "A. Gemelli"		MITO 26	0001	16/01/2017	28/06/2017	Oncologia	Alessandra Bologna	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
A standard regimen of dexamethasone in comparison to two dex-sparing regimens in addition to NEPA in preventing CINV in naive NSCLC patients to be treated with cisplatin based chemotherapy: a three-arm, open-label, randomized study.	2015-005704-29	Consorzio Oncotech		LUNG-NEPA	1439	14/10/2016	20/10/2016	Oncologia	Francesca Zanelli	Vedere documento allegato	N.A.	€ 15,00 a paziente	€ 15,00 a paziente - Autofinanziamento Aziendale	
SAdjuvant treatment for high-risk triple negative breast cancer patients with the anti-PD-L1 antibody avelumab: a phase III randomized trial. - A-BRAVE-Trial	2016-000189-45		Università degli Studi di Padova	A-BRAVE-Trial	1276	07/09/2016	05/10/2016	Oncologia	Giancarlo Bisagni	Vedere documento allegato	€ 7.813,00 a paziente arruolato nel braccio 1 € 3.964,00 a paziente arruolato nel braccio 2	€ 187,00 a paziente arruolato nel braccio 1 € 36,00 a paziente arruolato nel braccio 2	€ 8.000,00 a paziente arruolato nel braccio 1 € 4.000,00 a paziente arruolato nel braccio 2	
Studio di fase II randomizzato, doppio cieco con placebo, multicentrico, di confronto con Gemcitabina in associazione a Ramucirumab verso Gemcitabina + Placebo, nel trattamento di seconda linea del mesotelioma pleurico maligno.	2016-001132-36	GOIRC (Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica)		GOIRC-03-2016 - RAMES	1439	14/10/2016	30/11/2016	Oncologia	Carmine Pinto	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Studio randomizzato di fase 2-3 con pembrolizumab in pazienti affetti da mesotelioma pleurico maligno avanzato.	2016-002286-60	Istituto Nazionale per lo Studio e la Cura dei Tumori "Fondazione Giovanni Pascale" di Napoli		IND.227	1439	14/10/2016	09/02/2017	Oncologia	Maria Pagano	Vedere documento allegato	€ 8.888,60 a paziente	€ 3.111,4 a paziente	€ 12.000,00 a paziente	
Phase II randomized study of maintenance regorafenib vs placebo in no progression patients after first-line platinum and fluoropyrimidines based chemotherapy in HER2 negative locally advanced/metastatic gastric or gastroesophageal junction cancer (a-MANTRA Study).	2016-003031-38	GOIRC (Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica)		GOIRC-05-2016	1684	07/12/2016	20/06/2017	Oncologia	Carmine Pinto	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Nivolumab plus Stereotactic Body Radiotherapy (SBRT) in II and III line of Patients With Metastatic Renal Cell Carcinoma (mRCC) - (NIVES Study).	2016-003032-20	GOIRC (Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica)		GOIRC-06-2016	0006	27/03/2017	21/04/2017	Oncologia	Carmine Pinto	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	31/01/2021
Studio clinico di fase III, multicentrico e randomizzato su atezolizumab rispetto a placebo somministrati in associazione con paclitaxel, carboplatino e bevacizumab a pazienti affette da carcinoma ovarico, delle tube di fallopio o peritoneale primitivo di nuova diagnosi stadio III o IV.	2016-003472-52		F.Hoffmann-La Roche Ltd	YO39523	0338	18/12/2017	18/12/2017	Oncologia	Alessandra Bologna	Vedere documento allegato	€ 12.800,39 a paziente arruolato nel Gruppo A € 13.460,39 a paziente arruolato nel Gruppo B	€ 1.159,61 a paziente	€ 14.370,00 a paziente arruolato nel Gruppo A € 14.620,00 a paziente arruolato nel Gruppo B + € 3.000,00 per attività amministrative	

A phase III Study of BBI-608 plus nab-Paclitaxel with Gemcitabine in Adult Patients with Metastatic Pancreatic Adenocarcinoma.	2016-004359-57		Boston Biomedical, Inc.	CanStem111P	0190	22/05/2018	23/05/2018	Oncologia	Michele Panebianco	Vedere documento allegato	€ 9.003,50 a paziente arruolato nel braccio 1 € 17.521,50 a paziente arruolato nel braccio 2	€ 1.064,50 a paziente arruolato nel braccio 1 € 1.064,50 a paziente arruolato nel braccio 2	€ 10.068,00 a paziente arruolato nel braccio 1 € 18.586,00 a paziente arruolato nel braccio 2 + € 3.000,00 per attività amministrative	
Studio di fase 3 randomizzato, in aperto, finalizzato a valutare enfortumab vedotin rispetto alla chemioterapia nei soggetti con tumore uroteliale localmente avanzato o metastatico precedentemente trattato (EV-301).	2017-003344-21		Astellas Pharma Global Development Inc	7465-CL-0301	0042	31/01/2019	11/02/2019	Oncologia	Cristina Masini	Vedere documento allegato	€ 11.696,00 a paziente arruolato nel braccio A € 6.808,00 a paziente arruolato nel braccio B	€ 964,62 a paziente	€ 12.933,62 a paziente arruolato nel braccio A € 7.772,62 a paziente arruolato nel braccio B + € 3.000,00 per attività amministrative	
Sperimentazione di fase II a singolo braccio, multicentrica, con avelumab in combinazione con cetuximab in pazienti con adenocarcinoma del colon-retto metastatico (mCRC) RAS wild type precedentemente trattati. CAVE mCRC.	2017-004392-32	A.O.U. Luigi Vanvitelli di Napoli		MS 100070-0028	199	05/06/2019	06/06/2019	Oncologia	Carmine Pinto	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Studio di fase 3, in doppio cieco, multicentrico, controllato con placebo, utilizzando PledOx in aggiunta a FOLFOTX modificato (5-FU/FA e oxaliplatino) come trattamento adiuvante per prevenire la neuropatia periferica indotta da chemioterapia (CIPN) in pa	2017-004707-43		PLED PHARMA AB	PP06489 - POLAR-A	0093	06/03/2019	02/04/2019	Oncologia	Chiara Banzi	Vedere documento allegato	€ 8.001,00 a paziente	N.A.	€ 8.001,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	22/12/2020
Studio di fase II con Nivolumab in combinazione con FOLFOTX/Bevacizumab come trattamento di I linea in pazienti con tumore coloretale avanzato RAS/BRAF mutato.	2018-002893-38	GOIRC (Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica)		GOIRC-03-2018	0176	15/05/2019	18/06/2019	Oncologia	Carmine Pinto	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Studio di fase IV sull'impatto del trattamento con Edoxaban in pazienti oncologici italiani con tromboembolia venosa durante terapia antineoplastica.	2018-003833-14	GOIRC (Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica)		GOIRC-05-2018	0176	15/05/2019	06/06/2019	Oncologia	Carmine Pinto	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
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	2019-002491-14		Roche S.p.a.	WO41535	0021	28/01/2020	29/01/2020	Oncologia	Silvia Fanello	Vedere documento allegato	€ 12.732,13 a paziente arruolato nel Braccio A € 10.495,93 a paziente arruolato nel Braccio B € 10.882,13 a paziente arruolato nel Braccio B (cross-over)	€ 94,07 a paziente	€ 12.886,20 a paziente arruolato nel Braccio A € 10.590,00 a paziente arruolato nel Braccio B € 10.976,20 a paziente arruolato nel Braccio B (cross-over) + € 3.000,00 per attività amministrative	

Studio di fase 2, in aperto, multicentrico, a braccio singolo per valutare l'attività e la sicurezza degli Inibitori di Aromatasi (AI) in associazione ad Abemaciclib in pazienti affetti da carcinoma mammario avanzato positivo per il recettore ormonale (HR+), HER2 negativo dopo il trattamento di prima linea con Fulvestrant ad alto dosaggio (HD-FUL).	2019-000510-11	Università degli Studi "Bicocca" di Milano		HERMIONE-7	0162	22/05/2020	04/06/2020	Oncologia	Gabriella Moretti	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Studio ROME dall'istologia al target: la via per personalizzare la terapia a bersaglio molecolare e l'immunoterapia.	2018-002190-21	Fondazione per la Medicina Personalizzata		MAR-BAS-18-005	0162	22/05/2020	10/11/2020	Oncologia	Carmine Pinto	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Studio di fase 1b-2 per valutare la sicurezza, l'efficacia, la farmacocinetica e la farmacodinamica di erdafitinib più JNJ-63723283, un anticorpo monoclonale anti-PD-1, in soggetti con carcinoma uroteliale metastatico o chirurgicamente non resecabile con alterazioni geniche di FGFR selezionate.	2017-001980-19		Janssen-Cilag S.p.A.	42756493BLC2002	0162	22/05/2020	13/07/2020	Oncologia	Cristina Masini	Vedere documento allegato	€ 6.659,69 a paziente arruolato nel braccio 2A-opzione 1, € 6.658,69 paziente arruolato nel braccio 2A-opzione 2, € 12.694,69 a paziente arruolato nel braccio 2B-opzione 1 € 12.775,69 a paziente arruolato nel braccio 2B-opzione 2	€ 1.431,31 a paziente	€ 8.091,00 a paziente arruolato nel braccio 2A-opzione 1, € 8.090,00 paziente arruolato nel braccio 2A-opzione 2, € 14.126,00 a paziente arruolato nel braccio 2B-opzione 1, € 14.207,00 a paziente arruolato nel braccio 2B-opzione 2 + € 3.000,00 per attività amministrative
Studio clinico randomizzato di fase III sulla chemioterapia a base di Platino più Paclitaxel con Bevacizumab e Atezolizumab versus chemioterapia a base di Platino più Paclitaxel e Bevacizumab nel carcinoma della cervice metastatico (stadío IVB), persistente o ricorrente."	2018-000367-83		Grupo Español de Investigación en Cáncer de Ovario (GEICO)	ENGOT-Cx10 - GEICO68-C - BEATcc	0174	11/06/2020	22/06/2020	Oncologia	Alessandra Bologna	Vedere documento allegato	€ 3.538,08 a paziente	€ 461,92 a paziente	€ 4.000,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative
Studio clinico di fase 2, randomizzato volto a valutare l'efficacia di Niraparib rispetto alla migliore terapia di supporto come trattamento di mantenimento in pazienti affetti da tumore uroteliale localmente avanzato o metastatico che non siano andati incontro a progressione di malattia dopo una prima linea chemioterapica contenente platino.	2018-004147-24	Università degli Studi di Torino		32018 - MEET URO 12	0290	04/09/2020	22/09/2020	Oncologia	Cristina Masini	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Studio randomizzato di fase III in doppio cieco sulla chemioterapia a base di platino con e senza l'aggiunta di atezolizumab seguita da terapia di mantenimento con niraparib con e senza l'aggiunta di atezolizumab, nelle pazienti con recidiva di carcinoma ovarico, delle tube di Falloppio o peritoneale e intervallo libero da trattamento con il platino (TFIp) > 6 mesi.	2018-000366-11		IRCCS Istituto di Ricerche Farmacologiche e "Mario Negri" di Milano per conto del Grupo Espanol de Investigacion en Cancer de Ovario (GEICO)	ENGOT-Ov41/GEICO69-Q/ANITA	0290	04/09/2020	16/09/2020	Oncologia	Alessandra Bologna	Vedere documento allegato	€ 3.496,05 a paziente	€ 868,28 a paziente	€ 4.346,33 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative

Studio Clinico di Fase II con Atezolizumab in associazione con Carboplatin e Paditaxel come terapia di I linea in pazienti con carcinoma mammario metastatico Triplo-negativo PD-L1 positivo: lo studio GIM25-CAPT	2019-001388-55	Consorzio ONCOTECH		GIM25-CAPT	0329	09/10/2020	14/10/2020	Oncologia	Giancarlo Bisagni	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Studio di fase II di FOLFOXIRI modificato, CETUXIMAB e AVELUMAB come trattamento di prima linea in pazienti con tumore coloretale metastatico non resecabile RAS WILD-TYPE"	2019-001501-24	G.O.N.O. Gruppo Oncologico del Nord Ovest		AVETRIC Study	0386	12/11/2020	03/12/2020	Oncologia	Chiara Banzi	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Studio di fase IIIb, a singolo braccio, multicentrico, su atezolizumab (tecentriq) in associazione a bevacizumab per valutare la sicurezza e l'efficacia in pazienti affetti da carcinoma epatocellulare non operabile, non precedentemente trattato con terapia sistemica.	2020-001973-66		Roche Spa	ML42243	0386	12/11/2020	13/11/2020	Oncologia	Silvia Fanello	Vedere documento allegato	€ 15.778,62 + IVA a paziente	€ 2.021,38 a paziente	€ 17.800,00 + IVA a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative
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	Consorzio ONCOTECH		Tide-A	0386	12/11/2020	25/11/2020	Oncologia	Cristina Masini	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
"Sperimentazione di Fase 3, multicentrica, in doppio cieco, randomizzata, controllata verso placebo, di infgratinib per il trattamento adiuvante di soggetti affetti da carcinoma uroteliale invasivo con alterazioni genetiche suscettibili di FGFR3 (PROOF 302)	2019-003248-63		QED Therapeutics Inc	QBGJ398-302	0386	12/11/2020	16/11/2020	Oncologia	Cristina Masini	Vedere documento allegato	€ 10.370,10 a paziente	€ 1.426,90 a paziente	€ 11.797,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative
Studio di fase III, randomizzato in doppio cieco per valutare l'efficacia e la sicurezza di capivasertib + fulvestrant rispetto a placebo + fulvestrant come trattamento per il carcinoma mammario localmente avanzato(inoperabile) o metastatico, positivo per il recettore ormonale (HormoneReceptor Positive, HR+), negativo per il recettore 2 del fattore di crescita epidermico	2019-003629-78		AstraZeneca AB	D3615C00001	0386	12/11/2020	25/11/2020	Oncologia	Roberto Di Cicilia	Vedere documento allegato	€ 1.853,97 a paziente	€ 5.648,66 a paziente	€ 7.502,63 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative
Studio clinico multicentrico di Fase II, in aperto, a braccio singolo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di INCMGA00012 nel carcinoma avanzato a cellule squamose del pene. ORPHEUS	2019-001172-11		Medica Scientia Innovation Research (MedSIR)	MedOPP239	0386	12/11/2020	25/11/2020	Oncologia	Cristina Masini	Vedere documento allegato	€ 536,75 a paziente	€ 2.623,25 a paziente	€ 3.160,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative

MIRASOL: Studio randomizzato, in aperto, di fase 3 di mirvetuximab soravtansina rispetto alla chemioterapia prescelta dallo sperimentatore nel carcinoma ovarico epiteliale di alto grado avanzato, peritoneale primario o delle tube di Falloppio, platino-resistente, con elevata espressione del recettore alfa del folato	2019-003509-80		ImmunoGen Inc.	IMGN853-0416	0076	25/03/2021	15/03/2021	Oncologia	Alessandra Bologna	Vedere documento allegato	€ 22.300,74 a paziente	€ 1.038,26 a paziente	€ 23.339,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative
Studio di fase 3, multinazionale, randomizzato, in aperto, a tre bracci paralleli su PF-06801591, un anticorpo anti-PD-1, 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-	2019-003375-19		Pfizer Inc.	B8011006	0076	25/03/2021	26/02/2021	Oncologia	Cristina Masini	Vedere documento allegato	€ 11.020,38 a paziente	€ 155,64 a paziente	€ 11.176,02 + € 3.000,00 per attività amministrative
Exemestane in aggiunta alla terapia standard, nel trattamento di prima linea, in donne con cancro ovarico epiteliale positivo ai recettori del Progesterone e/o degli Estrogeni. Studio clinico, randomizzato, multicentrico di fase III, in doppio cieco, controllato con placebo. Studio EXPERT	2018-000693-30		E.O. Ospedali Galliera di Genova	56UCS2017	0076	25/02/2021	In fase di sottoscrizione	Oncologia	Alessandra Bologna	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Studio in aperto, randomizzato, di fase III, che confronta trifluridina/tipiracle (S95005) in combinazione con bevacizumab verso trifluridina/tipiracle in monoterapia, nei partecipanti con tumore del colon retto metastatico refrattario.	2020-001976-14		Institut de Recherches Internationales Servier	CL3-95005-007	0076	25/02/2021	26/02/2021	Oncologia	Maria Banzi	Vedere documento allegato	€ 9.652,08 a paziente braccio con associazione S95005 + Bevacizumab € 8.009,08 per paziente incluso nel braccio con S95005 in monoterapia	€ 467,92 a paziente	€ 10.120,00 a paziente braccio con associazione S95005 + Bevacizumab € 8.477,00 per paziente incluso nel braccio con S95005 in monoterapia
Studio di fase II, in aperto, multicentrico di chemioterapia a base di Oxaliplatino in combinazione con ABP 980 (Trastuzumab biosimilare) in pazienti con adenocarcinoma gastrico o della giunzione gastro-esofagea (GEJ) avanzato, HER2 positivi	2019-004357-86		GOIRC (Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica)	GOIRC-05-2019 - TOGETHER	0127	12/04/2021	14/04/2021	Oncologia	Francesco Iachetta	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Studio randomizzato di fase II di ritrattamento con Panitumumab seguito da Regorafenib versus la sequenza inversa nei pazienti con carcinoma coloretale metastatico chemo-refrattario RAS e BRAF wild-type	2019-002834-35		Fondazione GONO Onlus	PARERE	0189	12/05/2021	20/05/2021	Oncologia	Maria Banzi	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.

Studio clinico di fase 3, internazionale, multicentrico, randomizzato, controllato con placebo, per confrontare l'efficacia e la sicurezza di fruquintinib più la migliore terapia di supporto rispetto a placebo più la migliore terapia di supporto in pazienti affetti da tumore metastatico refrattario del colonretto (FRESCO-2)	2020-000158-88		MediPharma Limited	2019-013-GLOB1	0189	12/05/2021	20/05/2021	Oncologia	Maria Banzi	Vedere documento allegato	€ 7.486,91 a paziente	€ 1.244,41 a paziente	€ 8.731,32 a paziente
Studio di fase III con atezolizumab verso placebo in pazienti con mesotelioma pleurico maligno dopo pleurectomia/decorticazione	2020-003762-39		GOIRC Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica	GOIRC-03-2019 (AtezoMeso)	0229	16/06/2021	22/06/2021	Oncologia	Maria Pagano	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Studio di fase 4, randomizzato, in aperto, multicentrico, sull'efficacia e la sicurezza della dose standard di radio-223 cloruro 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 una linea di NAH	2019-000476-42		Bayer Consumer Care AG	20510	0225	14/06/2021	In fase di sottoscrizione	Oncologia	Cristina Masini	Vedere documento allegato	€ 11.771,08 a paziente arruolato nel braccio A; € 11.686,08 a paziente arruolato nel braccio B	€ 941,92 a paziente	€ 12.713,00 a paziente arruolato nel braccio A; € 12.628,00 a paziente arruolato nel braccio B + € 3.000,00 per attività amministrative
Uno studio multicentrico, in aperto, di fase 1/2, condotto per la prima volta sugli esseri umani per valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e l'attività antitumorale di TPX-0005 in pazienti con tumori solidi in stadio avanzato che ospitano riarrangiamenti dei geni ALK, ROS1 o NTRK1-3 (TRIDENT-1)	2016-003616-13		Turning Point Therapeutics, Inc.	TPX-0005-01	0225	14/06/2021	In fase di sottoscrizione	Oncologia	Maria Pagano	Vedere documento allegato	€ 6.952,45 a paziente	€ 1.227,02 a paziente	€ 8.179,47 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative
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	2020-005078-82		Azienda U.S.L. - IRCCS di Reggio Emilia	LIBimAB	0225	14/06/2021	N.A.	Oncologia	Carmine Pinto	Vedere documento allegato	€ 819.000,00 finanziamento complessivo dello studio	N.A.	€ 819.000,00 finanziamento complessivo dello studio
Studio di fase III, randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di trastuzumab emtansine in associazione con atezolizumab o placebo in pazienti affetti da tumore mammario localmente avanzato o metastatico her2-positivo e pd-1-positivo che hanno ricevuto in precedenza terapia a base di trastuzumab (+/- pertuzumab) e taxani (KATE3)	2020-002818-41		F. Hoffmann-La Roche Ltd	MO42319 - KATE3	0225	14/06/2021	16/06/2021	Oncologia	Giancarlo Bisagni	Vedere documento allegato	€ 10.461,54 a paziente	€ 1.708,46 a paziente	€ 12.170,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative

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 ad una riacutizzazione di BPCO (studio: ICSLife).	2018-000739-28	Università di Ferrara		AIFA-ICSLIFE-001	282	08/08/2019	25/06/2019	Pneumologia	Nicola Facciolongo	Vedere documento allegato	€ 30.000,00	N.A.	N.A.	
Studio pilota randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli della durata di 52 settimane volto a valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di dupilumab in pazienti con broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO) da moderata a grave con infiammazione di tipo 2 (BOREAS).	2018-001953-28		Sanofi-Aventis Recherche & Développement	EFC15804	0345	08/10/2019	23/10/2019	Pneumologia	Francesco Menzella	Vedere documento allegato	€ 11.958,94 a paziente	€ 601,06 a paziente	€ 12.560,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	
Studio di fase 3b multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo per valutare la sicurezza e l'efficacia di benralizumab 30 mg per via sottocutanea in pazienti affetti da asma grave non controllabile con il trattamento standard.	2017-001040-35		AstraZeneca UK Ltd	D3250C00045	162	30/04/2018	02/05/2018	Pneumologia	Francesco Menzella	Vedere documento allegato	€ 5.348,00 a paziente	N.A.	€ 5.348,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	20/10/2020
Studio randomizzato, in doppio cieco, multinazionale, multicentrico, a 4 bracci, a gruppi paralleli, della durata di 52 settimane per valutare l'efficacia e la sicurezza di 3 dosi di CHF 6532 (10, 25 o 50 mg BID) rispetto a placebo in aggiunta alla terapia standard in soggetti con asma eosinofilo grave non controllato.	2018-003548-22		Chiesi Farmaceutici S.p.A.	CLI-06532AA1-01	0162	22/05/2020	03/06/2020	Pneumologia	Francesco Menzella	Vedere documento allegato	€ 6.585,01 a paziente	€ 317,99	€ 6.903,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	22/01/2021
Studio di fase 3*, multicentrico, randomizzato, in doppio-cieco, controllato verso placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di canakinumab sulla sindrome di rilascio delle citochine in pazienti con polmonite indotta da COVID-19 (CAN-COVID)	2020-001370-30		Novartis Pharma AG	CAC2885D2310	0168	05/06/2020	05/06/2020	Pneumologia	Francesco Menzella	Vedere documento allegato	€ 17.270,00 a paziente	€ 180,00 a paziente	€ 17.450,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	



Studio di fase 3 multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a dosaggio cronico, a gruppi paralleli, controllato verso placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di benralizumab 100 mg in pazienti affetti da broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO) da moderata a molto grave con un'anamnesi di frequenti esacerbazioni della BPCO e un numero elevato di eosinofili nel sangue periferico (RESOLUTE)	2019-001800-39		AstraZeneca AB	D3251C00014	0290	04/09/2020	09/09/2020	Pneumologia	Francesco Menzella	Vedere documento allegato	€ 5.035,01 + IVA a paziente	€ 557,99 a paziente	<p>€ 5.593,00 + IVA a paziente fino alla settimana 56. Per le visite successive alla 56° settimana saranno corrisposti i seguenti importi:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Contatto telefonico a partire da week 60 ogni 8 settimane (visita 18, 20, 22 ...) € 176 + IVA/visita</li> <li>- Visita trattamento a partire da week 64 ogni 8 settimane (visita 19, 21, 25 ...) € 269 + IVA/visita</li> <li>- Visita trattamento a partire da week 80 ogni 24 settimane (visita 23, 29, 35 ...) € 428 + IVA/visita</li> <li>- End of Treatment € 386 + IVA</li> <li>- Visita interruzione prematura farmaco - € 386 + IVA</li> <li>- Visita F-up 4 settimane dopo interruzione prematura farmaco - € 105 + IVA</li> <li>+ € 3.000,00 per attività amministrative</li> </ul>
Studio internazionale, multicentrico, controllato, randomizzato per la valutazione dell'utilizzo di Mirzapina per alleviare la dispnea in cure palliative e nel trattamento di fine vita	2019-002001-21	King's College London ed Imperial College Dublin		BETTER-B	0489	31/12/2020	In fase di sottoscrizione	Pneumologia	Francesco Menzella	Vedere documento allegato	€ 28.3959,64 (Finanziamento complessivo per Centro Di R.E. e Correggio)	N.A.	€ 28.3959,64 (Finanziamento complessivo per Centro Di R.E. e Correggio)
RCT-MP-COVID-19 – Studio randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, per valutare l'efficacia della somministrazione di Metilprednisolone ad alte dosi in aggiunta al trattamento standard, in pazienti affetti da polmonite da SARS-CoV2	2020-004323-16	Azienda U.S.L. - IRCCS di Reggio Emilia		RCT-MP-COVID-19	003	11/01/2021	N.A.	Pneumologia	Nicola Facciolongo	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Studio di fase III, randomizzato, multicentrico in doppio cieco, controllato con placebo, per determinare la sicurezza e l'efficacia di AZD7442 per il trattamento di pazienti adulti affetti da COVID-19 non ospedalizzati.	2020-005315-44		AstraZeneca Ab	D8851C00001 – TACKLE	0087	09/03/2021	09/03/2021	Pronto Soccorso e Medicina d'Urgenza	Ivana Maria Lattuada	In fase di acquisizione	€ 5619,11 per paziente arruolato nella Coorte 1; € 4.580,49 per paziente arruolato nella Coorte 2	€ 521,18 a paziente	€ 6.140,99 per paziente arruolato nella Coorte 1; € 5.101,67 per paziente arruolato nella Coorte 2 + € 3.000,00 per attività amministrative
Studio di fase II randomizzato sulla radioterapia stereotassica ablative in pazienti con carcinoma prostatico oligometastatico resistente alla castrazione (studio ARTO)	2016-005284-13	A.O.U. Careggi di Firenze		ARTO TRIAL	0076	25/02/2021	26/02/2021	Radioterapia	Giorgia Timon	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.
Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, con principio attivo di confronto (adalimumab), volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di bimekizumab nel trattamento di soggetti con artrite psoriasica attiva.	2017-002322-20		UCB BioPharma SPRL	PA0010	0430	06/12/2019	10/12/2019	Reumatologia	Carlo Salvarani	Vedere documento allegato	€ 15.978,00 a paziente	€ 68,00 a paziente	€ 16.046,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative

Studio multicentrico di fase III randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di Bimekizumab nel trattamento di soggetti con artrite psoriasica attiva.	2017-002804-29		UCB BioPharma SPRL	PA0011	0021	28/01/2020	29/01/2020	Reumatologia	Carlo Salvarani	Vedere documento allegato	€ 4.513,00 a paziente	N.A.	€ 4.513,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	
Studio di Fase II randomizzato, in doppio cieco, a doppio trattamento fittizio, con controllo attivo, multicentrico, in 2 parti sulla sostituzione di steroidi con IFX-1 nella granulomatosi con poliangioite (GPA) attiva e poliangioite microscopica (MPA).	2018-000768-27		InflaRx GmbH	IFX-1-P2.5	0021	28/01/2020	05/02/2020	Reumatologia	Carlo Salvarani	Vedere documento allegato	€ 6.476,00 a paziente	N.A.	€ 6.476,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	
Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di sarilumab in pazienti affetti da polimialgia reumatica.	2017-002989-42		Sanofi-Aventis S.p.A.	EFC15160	0176	15/05/2019	28/05/2019	Reumatologia	Carlo Salvarani	Vedere documento allegato	€ 9.550,00 a paziente	N.A.	€ 9.550,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	15/07/2020
Studio ToReMy - Studio multicentrico prospettico in aperto per valutare l'efficacia e la sicurezza di Tocilizumab in soggetti con miosite refrattaria.	2018-000391-15	A.U.S.L. di Reggio Emilia - IRCCS - Presidio ASMN		AIFA-2016-02364869	162	30/04/2018	N.A.	Reumatologia	Nicolò Pipitone	Vedere documento allegato	€ 326.849,00	€ 100,00 a paziente	€ 326.849,00	
Studio di fase 3 multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di Lenabasum nella dermatomiosite.	2018-003273-10		Corbus Pharmaceuticals Inc.	JBT101-DM-002	0021	28/01/2020	Mai sottoscritto causa ritiro dello Sponsor	Reumatologia	Nicolò Pipitone	Vedere documento allegato	€ 10.568,06 a paziente	€ 323,94 a paziente	€ 10.892,00 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	15/06/2020
Studio di fase 2, randomizzato, in doppio cieco controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di KPL-301 nel trattamento dell'arterite a cellule giganti.	2018-001003-36		Kiniksa Pharmaceuticals, Ltd	KPL-301-C001	0042	31/01/2019	04/02/2019	Reumatologia	Carlo Salvarani	Vedere documento allegato	€ 8.999,90 a paziente	€ 1.696,25 a paziente	€ 10.696,15 a paziente + € 3.000,00 per attività amministrative	25/01/2021
A Multicenter, Long-Term Extension Study of 104 Weeks, Including a Double-Blind, Placebo Controlled 40-Week Randomized Withdrawal-Retreatment Period, to Evaluate the Maintenance of Treatment Effect of Ixekizumab (LY2439821) in Patients with Axial Spondyloarthritis.	2016-002634-69		Eli Lilly S.p.A.	IIF-MC-RHBY	0006	27/03/2017	31/08/2017	Reumatologia	Carlo Salvarani	Vedere documento allegato	€ 15.773,30 a paziente arruolato nel gruppo A € 20.593,30 a paziente arruolato nel gruppo B	€ 144,70 a paziente	€ 15.918,00 a paziente arruolato nel gruppo A € 20.738,00 a paziente arruolato nel gruppo B	18/08/2020

Studio multicentrico, in aperto, di estensione, volto a valutare la sicurezza a lungo termine, la tollerabilità e l'efficacia di bimekizumab ("medicinale") nel trattamento di soggetti con	2018-004725-86		UCB BioPharma SPRL	PA0012	0489	31/12/2020	19/05/2021	Reumatologia	Carlo Salvarani	Vedere documento allegato	OPZIONE 1 € 10.141,30 a paziente OPZIONE 2 € 10.081,30 a paziente + 3.000 € per attività amministrative	€ 79,70 a paziente	OPZIONE 1 € 10.221,00 a paziente OPZIONE 2 € 10.161,00 a paziente + 3.000 € per attività amministrative	
RCT-MP-COVID-19 – Studio randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, per valutare l'efficacia della somministrazione di Metilprednisolone ad alte dosi in aggiunta al trattamento standard, in pazienti affetti da polmonite da SARS-CoV2	2020-004323-16		Azienda U.S.L. - IRCCS di Reggio Emilia	RCT-MP-COVID-19	003	11/01/2021	N.A.	Reumatologia	Carlo Salvarani	Vedere documento allegato	N.A.	N.A.	N.A.	
Confronto di strategie terapeutiche nell'artrite idiopatica giovanile (STARS trial)	2018-001931-27		Istituto Giannina Gaslini di Genova	The STARS Trial	0489	31/12/2020	17/02/2021	Reumatologia Pediatrica e dell'Adolescenza	Alessandro De Fanti	In fase di acquisizione	€ 100,00 a visita a paziente fino ad un massimo di € 500,00 a paziente	N.A.	€ 100,00 a visita a paziente fino ad un massimo di € 500,00 a paziente	
B		Tale somma è destinata all'A.U.S.L. - IRCCS di Reggio Emilia a titolo di rimborso dei costi												