

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ANESTESIA E TERAPIA INTENSIVA CARDIOCHIRURGICA	CRESCENZI	Valvulopatia	VOLATILE10600	L'effetto degli anestetici alogenati sulla sopravvivenza ad un anno dall'intervento cardochirurgico. Uno studio multicentrico randomizzato.	OSPEDALE SAN RAFFAELE SRL
ANESTESIA E TIG	CECCONI	Altro	19999	"Sicurezza ed efficacia dell'adrenomedullina PEGilata (PEG-ADM) per inalazione in pazienti affetti da Sindrome da Distress Respiratorio Acuto (ARDS): studio clinico in doppio cieco, randomizzato, controllato verso placebo, multicentrico di fase 2a/b" - STUDIO SEAL	BAYER S.P.A.
ANESTESIA E TIG	GRECO	0	PRINCE	Precondizionamento ischemico remoto in chirurgia non cardiaca.	OSPEDALE SAN RAFFAELE SRL
ANESTESIA E TIG	CECCONI	Altro	REFILL	Fluidi-responsività intraoperatoria dopo "mini-fluid challenge": studio multicentrico prospettico randomizzato.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
ANESTESIA E TIG	CECCONI	Altro	MANEUVER	Uso dei test emodinamici "pausa di fine espirazione" e "mini bolo di fluidi" per la valutazione della risposta ai fluidi in malati chirurgici.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
ANESTESIA E TIG	CECCONI	Altro	MERCY	Meropenem in infusione continua o a boli nel paziente ricoverato in terapia intensiva. Uno studio multicentrico randomizzato in doppio cieco (MERCY)	OSPEDALE SAN RAFFAELE SRL
ANESTESIA E TIG	CECCONI	Altro	POISE3	Studio sulla valutazione dell'ischemia perioperatoria	POPULATION HEALTH RESEARCH INSTITUTE, HAMILTON HEALTH SCIENCES CORPORATION
ANESTESIA E TIG	CECCONI	0	REMAP-CAP	Piattaforma adattativa per polmonite acquisita in comunità randomizzata, integrata, multifattoriale (REMAP-CAP).	University Medical Center Utrecht - Department Julius Center
ANESTESIA E TIG	CECCONI	Altro	ICU-OXY	Somministrazione di ossigeno conservativa vs convenzionale nel paziente critico: effetti sulla mortalità in terapia intensiva. Uno studio clinico multicentrico randomizzato controllato in aperto.	Intensive Care Unit, Department of Anaesthesiology and Intensive Care, University Hospital of Modena, Modena Italy.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ANESTESIA E TIG	GRECO	0	PPI-SEPSIS	Inibitori di Pompa Protonica (PPI) come nuova strategia terapeutica per la sepsi: trial clinico per ridurre la gravità della disfunzione organica ed esperimenti in vitro per individuare hallmarks specifici nei monociti di pazienti settici e per caratterizzare il meccanismo d'azione dei PPI (PPI-SEPSIS)	OSPEDALE SAN RAFFAELE SRL
ANESTESIA E TIG	CECCONI	Altro	ANDROMEDA_2	Effetti della restrizione fluidica vs terapia standard in pazienti con shock settico: approccio conservativo vs liberale alla terapia fluidica dello shock settico in terapia intensiva (A2 Trial)	Erasmus University Medical Center Rotterdam
ANESTESIA E TIG	MESSINA	Altro	HISTAP	Alto versus Basso target di pressione intraoperatoria in pazienti ipertesi ad alto rischio in corso di chirurgia addominale maggiore	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
ANESTESIA E TIG	RAIMONDI	Altro	Infusione	EFFICACIA DELL'INFUSIONE INTRALESIONALE DI ANESTETICO LOCALE E STEROIDE IN PAZIENTI SOTTOPOSTI A CHIRURGIA ADDOMINALE MAGGIORE: STUDIO CLINICO RANDOMIZZATO IN DOPPIO CIECO	IRCCS Policlinico San Matteo
ANESTESIA E TIG	RUGGIERI	Altro	GOTAP	GOAL-DIRECTED FLUID THERAPY IN PANCREATICODUODENECTOMY: SEMI-INVASIVE HEMODYNAMIC TARGETS vs STANDARD MONITORING	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
ANESTESIA GENERALE DAY HOSPITAL	MONZANI	Mammella	.	L'elettroagopuntura per il controllo del dolore postoperatorio da mastectomia e posizionamento di espansore/protesi	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
CARDIOCHIRURGIA	TORRACCA	Valvulopatia	CS-03	Studio clinico esteso del sistema valvolare mitralico Tendyne	TENDYNE HOLDINGS, INC.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
CARDIOLOGIA 1	BRIANI	Coronaropatia	70033093ACS3003	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, guidato dagli eventi per dimostrare l'efficacia e la sicurezza di milvexian, un inibitore orale del fattore XIa, dopo una recente sindrome coronarica acuta	JANSSEN- CILAG INTERNATIONAL NV
CARDIOLOGIA 1	REIMERS	Altro	C-07	Terapia di regolazione autonoma per il miglioramento della funzionalità miocardica e per la riduzione della progressione dell'insufficienza cardiaca con frazione di eiezione ridotta (studio cardine ANTHEM-HFrEF)	LivaNova USA, Inc.
CARDIOLOGIA 1	PANICO	Altro	CKJX839B12302	Studio multicentrico randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo per valutare l'impatto di inclisiran sugli eventi avversi cardiovascolari maggiori in pazienti con malattia cardiovascolare accertata  (VICTORION-2 PREVENT)	NOVARTIS PHARMA AG
CARDIOLOGIA 1	COLOBO	Infarto Miocardico Acuto	NATURE	Dispositivo per trombectomia ENVAst™ come modalità di riperfusione aggiuntiva nell'infarto miocardico con sopraslivellamento del tratto ST: (Studio NATURE)	LEGACY VENTURES LLC DBA VESALIO
CARDIOLOGIA 1	COLOMBO	Valvulopatia	INVL20-01-IT	Studio pilota prospettico, a singolo braccio, multi-centrico per il trattamento dei pazienti con rigurgito sintomatico della valvola mitrale da moderato a grave o grave utilizzando il sistema di sostituzione transettale di valvola mitrale Innovalve (TMVR).	Innovalve Bio Medical Ltd.
CARDIOLOGIA 1	ULIAN	Altro	TA-8995-304	Obicetrapib ed esiti cardiovascolari: Studio di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'effetto di 10 mg di obicetrapib in partecipanti affetti da malattia cardiovascolare aterosclerotica (ASCVD) non adeguatamente controllati nonostante le terapie modificanti i lipidi alla dose massima tollerata	NewAmsterdam Pharma BV

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
CARDIOLOGIA 1	PANICO	Aritmia	70033093AFL3002	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, con doppia simulazione, a gruppi paralleli, controllato con farmaco attivo per valutare l'efficacia e la sicurezza di milvexian, un inibitore orale del fattore XIa, rispetto ad apixaban in soggetti con fibrillazione atriale	JANSSEN- CILAG INTERNATIONAL NV
CARDIOLOGIA 1	MANGIERI	0	CP-21-01	"Sicurezza e prestazioni del sistema di sostituzione valvolare Cardiovalve TR per il rigurgito tricuspideale – Studio TARGET"	CardioValve Ltd.
CARDIOLOGIA 1	REIMERS	Coronaropatia	180013	Palloncino rivestito da sirolimus Magic Touch™ (Concept Medical) versus palloncino rivestito da paclitaxel SeQuent™ (Bbraun) per il trattamento delle lesioni dell'arteria coronaria de novo in piccoli vasi.	CONCEPT MEDICAL B.V.
CARDIOLOGIA 1	BRIANI	Infarto Miocardico Acuto	FDY-5301-302	IOCYTE AMI-3: Studio multicentrico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, di FDY-5301 somministrato per via endovenosa in pazienti affetti da infarto miocardico in sede anteriore con sopraslivellamento del tratto ST	Faraday Pharmaceuticals, Inc.
CARDIOLOGIA 1	REGAZZOLI	Aritmia	S2437	Watchman FLX rispetto a NOAC per la protezione embolica nella gestione di pazienti con fibrillazione atriale non valvolare	Boston Scientific International SA
CARDIOLOGIA 1	REIMERS	Valvulopatia	REBOOT Paradox	Valutazione del beneficio della terapia ottimale con o senza sostituzione della valvola in pazienti con stenosi aortica paradossa e sintomatica a basso flusso con basso gradiente: : uno studio multicentrico randomizzato REBOOT-PARADOX	IHF GMBH - INSTITUT FÜR HERZINFARKTFORSCHUNG

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
CARDIOLOGIA 1	REIMERS	Cardiomiopatia	CTQJ230A12301	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo per valutare l'impatto della riduzione della lipoproteina (a) con TQJ230 sugli eventi cardiovascolari maggiori in pazienti con malattia cardiovascolare accertata	NOVARTIS FARMA S.P.A
CARDIOLOGIA 1	STEFANINI	Coronaropatia	19-EU-01	Uno studio prospettico, Randomizzato, di non inferiorità per valutare la sicurezza e l'efficacia del palloncino rivestito con farmaco BA9TM per il trattamento della Restenosi intra-sent: prima sperimentazione clinica sull'uomo (REFORM)	Biosensors Europe SA
CARDIOLOGIA 1	STEFANINI	Altro	SEL-003-2019	SELUTION SLR™ 014 ISR:  Studio prospettico, randomizzato, in singolo cieco multicentrico volto a valutare la sicurezza e l'efficacia del palloncino a rilascio di farmaco SELUTION SLR™ 014 nel trattamento dei soggetti con restenosi intrastent	MedAlliance LLC
CARDIOLOGIA 1	REIMERS	Coronaropatia	COMED.CT.DES.001	Studio clinico randomizzato di confronto tra lo stent Abluminus DES+ a rilascio di sirolimus (SES) e uno stent a rilascio di everolimus (EES) nei pazienti affetti da coronaropatia e diabete mellito, a livello globale	CONCEPT MEDICAL INC.
CARDIOLOGIA 1	STEFANINI	Coronaropatia	CKJX839D12303	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato versus placebo, a gruppi paralleli, di fase IIIb, per valutare l'effetto di inclisiran sulla progressione della placca aterosclerotica, valutata mediante angiografia coronarica con tomografia computerizzata (CCTA) in partecipanti con diagnosi di malattia coronarica non ostruttiva senza precedenti eventi cardiovascolari (VICTORION-PLAQUE)	NOVARTIS FARMA S.P.A
CARDIOLOGIA 1	COLOMBO	Infarto Miocardico Acuto	VV-TMF-06250	Unloading primario e riperfusione ritardata nell'infarto miocardico con  sopraslivellamento del tratto ST: sperimentazione STEMI DTU	Abiomed, Inc.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
CARDIOLOGIA 1	PANICO	Cardiomiopatia	20180244	Titolo del protocollo: studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo volto a valutare l'impatto di olpasiran sugli eventi cardiovascolari maggiori nei pazienti con malattia cardiovascolare aterosclerotica e livelli elevati di lipoproteina (a)	AMGEN DOMPE'S.P.A.
CARDIOLOGIA 1	MANGIERI	Valvulopatia	MITRADVANCE-HF	Trattamento del rigurgito mitralico nello scompenso cardiaco avanzato - studio MITRADVANCE-HF	ASST degli Spedali Civili di Brescia
CARDIOLOGIA 1	MANGIERI	Coronaropatia	GINGER	Prestazioni angiografiche in seguito a intervento coronarico percutaneo (PCI) con palloncino a rilascio di sirolimus nel trattamento della coronaropatia de novo: studio GINGER	FONDAZIONE EVIDENCE PER ATTIVITÀ E RICERCHE CARDIOVASCOLARI - ONLUS
CARDIOLOGIA 1	STEFANINI	Coronaropatia	CRI-052	Pianificazione e guida dell'angioplastica coronarica percutanea mediante l'angio-TC (P4)	CoreAalst BV
CARDIOLOGIA 1	MANGIERI	Coronaropatia	KIDNEY-GUARD	Kidney protection - GUidezillA per la riduzione nell'utilizzo del mezzo di contrasto	MARIA CECILIA HOSPITAL
CARDIOLOGIA 1	REGAZZOLI	Altro	NL76019.078.21	Guida con ecografia intravascolare per determinate procedure complesse e ad alto rischioTitolo breve: IVUS CHIP	EUROPEAN CARDIOVASCULAR RESEARCH INSTITUTE - ECRI
CARDIOLOGIA 1	GASPARINI	Coronaropatia	DISCOCOMPLEX	DISCO COMPLEX: accesso radiale DISTale versus CONvenzionale per l'angioplastica coronarica COMPLEX	Hôpitaux Universitaires de Genève
CARDIOLOGIA 1	STEFANINI	Coronaropatia	012017POEM	Risultati della rivascolarizzazione percutanea con impianto di stent con rivestimento polimerico biodegradabile a rilascio di everolimus (Synergy®) in pazienti ad alto rischio di sanguinamento trattati con 1 mese di doppia terapia antiaggregante	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
CARDIOLOGIA 1	PRESBITERO	Infarto Miocardico Acuto	MATRIX	Accesso Radiale versus Femorale e bivalirudina versus eparina non frazionata con o senza inibitori delle glicoproteine IIb/IIIa come strategia globale per minimizzare le complicanze emorragiche in pazienti con sindrome coronarica acuta soggetti a trattamento invasivo	Gruppo Italiano Studi Emodinamica (GISE)
CARDIOLOGIA 1	REIMERS	Coronaropatia	MasterDapt	Gestione dei pazienti ad alto rischio di sanguinamento dopo impianto di stent rivestito con polimero riassorbibile in trattamento con regime di Duplice Terapia Antiaggregante breve versus Duplice Terapia Antiaggregante prolungata - MASTER DAPT	EUROPEAN CARDIOVASCULAR RESEARCH INSTITUTE - ECRI
CARDIOLOGIA 1	REIMERS	Coronaropatia	MED-04	Keep bifurcation Single stenting Simple - KISS	CERIC SARL (CENTER FOR EUROPEAN RESEARCH INITIATIVES IN CARDIOVASCULAR MEDICINE)
CARDIOLOGIA 1	MANGIERI	Coronaropatia	ECRI 15	Riserva frazionale di flusso o rivascolarizzazione guidata dalla FFR vascolare sulla base di una angiografia coronarica quantitativa tridimensionale  Titolo breve: Studio FAST III	European Cardiovascular Research Institute (ECRI)
CARDIOLOGIA DELLO SCOMPENSO	PINI	Scompenso Cardiaco	CLCZ696B2320	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, con controllo attivo per valutare gli effetti di LCZ696 rispetto a valsartan sulla funzione cognitiva in pazienti con scompenso cardiaco cronico a frazione di eiezione preservata	NOVARTIS FARMA S.P.A
CARDIOLOGIA DELLO SCOMPENSO	PINI	0	IoT Telemedicina	Internet of Things per la Telemedicina	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
CARDIOLOGIA DELLO SCOMPENSO	MANGIAVACCHI	Altro	ICOS-ONE	Prevenzione della cardiotossicità da antracicline: uno studio multicentrico randomizzato che mette a confronto due strategie terapeutiche	IEO

<b>U.O.</b>	<b>Sperimentatore Principale</b>	<b>Patologia</b>	<b>Codice Protocollo</b>	<b>Titolo</b>	<b>Promotore</b>
CENTRO DI MEDICINA PERSONALIZZATA: ASMA E ALLERGOLOGIA	RACCA	Altro	D5244C00001	Studio di Fase III Randomizzato, in Doppio Cieco, a Gruppi Paralleli, Controllato con Placebo per Valutare l'Efficacia e la Sicurezza di Tezepelumab in Pazienti con Esofagite Eosinofila	ASTRAZENECA AB
CENTRO DI MEDICINA PERSONALIZZATA: ASMA E ALLERGOLOGIA	HEFFLER	Altro	INS1007-221	Studio multicentrico di fase 2b, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, per valutare la sicurezza e l'efficacia di Brensocatib in partecipanti affetti da rinosinusite cronica senza polipi nasali - Studio BiRCh	Insmmed Incorporated
CENTRO DI MEDICINA PERSONALIZZATA: ASMA E ALLERGOLOGIA	PUGGIONI	Asma	219871	Studio interventistico prospettico, real-world, per valutare l'effetto di mepolizumab sul raggiungimento della remissione clinica nei partecipanti con asma grave	GLAXOSMITHKLINE RESEARCH & DEVELOPMENT LIMITED
CENTRO DI MEDICINA PERSONALIZZATA: ASMA E ALLERGOLOGIA	HEFFLER	Altro	218079	Studio randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, di Fase III per valutare l'efficacia e la sicurezza di depemokimab 100 mg SC in pazienti affetti da rinosinusite cronica con polipi nasali (Chronic RinoSinusitis with Nasal Polyps - CRSwNP) – Studio ANCHOR-2	GLAXOSMITHKLINE RESEARCH & DEVELOPMENT LIMITED
CENTRO DI MEDICINA PERSONALIZZATA: ASMA E ALLERGOLOGIA	PUGGIONI	Altro	EFC16750	Studio di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di SAR440340/REGN3500/itepekimab (mAb anti-IL-33) in pazienti con broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO) da moderata a grave	SANOFI s.r.l.
CENTRO DI MEDICINA PERSONALIZZATA: ASMA E ALLERGOLOGIA	HEFFLER	Rinosinusite Cronica	LPS16747	Confronto randomizzato, in doppio cieco, diretto tra dupilumab rispetto a omalizumab in pazienti affetti da rinosinusite cronica grave con poliposi nasale (CRSwNP) e asma in comorbilità	SANOFI s.r.l.



U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
CENTRO DI MEDICINA PERSONALIZZATA: ASMA E ALLERGOLOGIA	HEFFLER	Sindrome Di Sjogren	213744	Studio di 52 settimane, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, multicentrico per valutare l'efficacia e la sicurezza della terapia aggiuntiva con GSK3511294 in partecipanti adulti e adolescenti affetti da asma grave non controllato con fenotipo eosinofilo	GLAXOSMITHKLINE RESEARCH & DEVELOPMENT LIMITED
CENTRO DI MEDICINA PERSONALIZZATA: ASMA E ALLERGOLOGIA	HEFFLER	Sindrome Di Sjogren	212895	Studio di estensione in aperto, multicentrico, a braccio singolo, per valutare la sicurezza a lungo termine di GSK3511294 (depemokimab) nei partecipanti adulti e adolescenti affetti da asma grave con fenotipo eosinofilo degli studi 206713 o 213744	GlaxoSmithKline Research & Development Limited
CENTRO DI MEDICINA PERSONALIZZATA: ASMA E ALLERGOLOGIA	HEFFLER	Sindrome Di Sjogren	PERSONAS	Definizione di un outcome PERSONalizzato in ASma: studio PERSONAS. Uno studio sugli outcome guidato dal paziente	Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico
CENTRO DI MEDICINA PERSONALIZZATA: ASMA E ALLERGOLOGIA	CANONICA	Rinosinusite Cronica	ESR-17-13092	Poliposi Nasale: fenotipizzazione infiammatoria e molecolare dei pazienti rispondenti a benralizumab	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
CENTRO DI MEDICINA PERSONALIZZATA: ASMA E ALLERGOLOGIA	CANONICA	Sindrome Di Sjogren	FKT_Asthma	Riabilitazione polmonare e allenamento a intervalli ad alta intensità in pazienti asmatici moderati non controllati	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
CENTRO DI MEDICINA PERSONALIZZATA: ASMA E ALLERGOLOGIA	HEFFLER	Asma	Mepo1	Regolazione di ILC2, MSF, PTX3 e GAL3 in pazienti affetti da asma severo eosinofilo con o senza rinosinusite cronica con poliposi nasale trattati con mepolizumab	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
CENTRO PREVENZIONE CARDIOVASCOLARE	ROTA	Altro	REATT PLT	Protocollo di studio dell'attivazione e reattività piastrinica in pazienti affetti da patologia cardiovascolare	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
CENTRO TROMBOSI	LODIGIANI	Trombosi	ANT-007	Studio di fase 3 multicentrico, randomizzato, in aperto, con valutazione degli endpoint in cieco volto a confrontare l'effetto di abelacimab rispetto ad apixaban sulla recidiva di tromboembolia venosa (TEV) ed eventi emorragici in pazienti con TEV associata a cancro (ASTER)	ANTHOS THERAPEUTICS, INC.
CENTRO TROMBOSI	MANCUSO	Altro	EFC17574	Studio di Fase 3, a braccio singolo, multicentrico, multinazionale, in aperto, di crossover unidirezionale per esaminare l'efficacia e la sicurezza della profilassi con fitusiran in pazienti di sesso maschile di età $\geq 12$ anni con emofilia grave A o B, con o senza anticorpi inibitori contro il fattore VIII o IX	SANOFI s.r.l.
CENTRO TROMBOSI	MANCUSO	Altro	WP44714	STUDIO DI FASE I/II VOLTO A VALUTARE LA SICUREZZA, LA TOLLERABILITÀ, LA FARMACOCINETICA, LA FARMACODINAMICA E L'EFFICACIA DI NXT007 IN SOGGETTI CON EMOFILIA A SEVERA O MODERATA	ROCHE S.P.A.
CENTRO TROMBOSI	MANCUSO	Altro	NN7769-4532 FRONTIER 4	Studio in aperto per valutare la sicurezza e l'efficacia a lungo termine di Mim8 in partecipanti con emofilia A con o senza inibitori	NOVO NORDISK FARMACEUTICI S.P.A.
CENTRO TROMBOSI	MANCUSO	Altro	B7841008	STUDIO IN APERTO SU PARTECIPANTI PEDIATRICI (<18 ANNI DI ETÀ) CON  EMOFILIA A GRAVE (ATTIVITÀ DEL FATTORE DI COAGULAZIONE <1%)  CON O SENZA INIBITORI O SU PARTECIPANTI CON EMOFILIA B DA  MODERATAMENTE GRAVE A GRAVE (ATTIVITÀ DEL FATTORE DI  COAGULAZIONE $\geq 2\%$ ) CON O SENZA INIBITORI VOLTO A CONFRONTARE  12 MESI DI TRATTAMENTO STANDARD PREGRESSO CON LA PROFILASSI	PFIZER ITALIA S.R.L.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
				CON MARSTACIMAB	
CENTRO TROMBOSI	MANCUSO	Altro	GENA-22	Nuwiq per la gestione perioperatoria di pazienti con emofilia A in profilassi regolare con emicizumab	Octapharma AG
CENTRO TROMBOSI	MANCUSO	Altro	Sobi.BIVV001-003	Studio multicentrico, in aperto, volto a confrontare la farmacocinetica dei prodotti di rFVIII, damoctocog alfa pegol o turoctocog alfa pegol, rispetto a efanesoctocog alfa dopo una singola dose endovenosa da 50 UI/kg a sequenza fissa in adulti con emofilia A grave precedentemente trattati	Swedish Orphan Biovitrum AB (Sobi)
CENTRO TROMBOSI	MANCUSO	Altro	Sobi.BIVV001-002	Studio di roll over, multinazionale, prospettico, in aperto (LIBERTY) per fornire accesso al trattamento post studio di pazienti affetti da emofilia A grave che hanno completato una precedente sperimentazione con efanesoctocog alfa	Swedish Orphan Biovitrum AB (Sobi)
CENTRO TROMBOSI	LODIGIANI	Trombosi	22138 SIRIUS	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di BAY 3018250 in pazienti con trombosi venosa profonda prossimale sintomatica	BAYER S.P.A.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
CENTRO TROMBOSI	MANCUSO	Altro	NN7769-4514 FRONTIER 2	Studio internazionale, in aperto, randomizzato e controllato per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di NNC0365-3769 (Mim8) in adulti e adolescenti affetti da emofilia A con o senza inibitori	NOVO NORDISK FARMACEUTICI S.P.A.
CENTRO TROMBOSI	LODIGIANI	Trombosi	GIASONE (FAAI2.10.2018)	Studio Giasone (The Jason study)  Prevenzione secondaria con Sulodexide (VESSEL®) nei pazienti anziani dopo un primo episodio di tromboembolismo venoso.	FONDAZIONE ARIANNA ANTICOAGULAZIONE
CENTRO TROMBOSI	LODIGIANI	Trombosi	RIDTS	Rivaroxaban per 6 o 12 settimane nel trattamento delle trombosi venose profonde distali isolate sintomatiche	UNIVERSITA' DELL' INSUBRIA VARESE
CHIRURGIA DEL COLON E DEL RETTO	SPINELLI	Colon retto	CLD-075	Efficacia e sicurezza del dispositivo di bypass intraluminale CG-100 nelle anastomosi coloretali e colon-anali: studio prospettico, in aperto, randomizzato.	Colospan Ltd
CHIRURGIA DEL COLON E DEL RETTO	SPINELLI	Morbo di Crohn	KONO-S	Kono-S anastomosi versus anastomosi latero-laterale funzionale nella prevenzione della recidiva nella malattia di Crohn	WEILL CORNELL MEDICINE
CHIRURGIA DEL COLON E DEL RETTO	SPINELLI	Colon retto	CoME In	Escissione completa del mesocolon con legatura vascolare centrale in confronto alla chirurgia convenzionale nel tumore del colon destro: uno studio italiano randomizzato multicentrico	UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI TORINO - DIPARTIMENTO DI ONCOLOGIA
CHIRURGIA DEL COLON E DEL RETTO	SPINELLI	Altro	ORALEV-2	Studio multicentrico randomizzato per valutare l'efficacia della profilassi antibiotica con o senza preparazione meccanica negli interventi di chirurgia del colon	Hospital Universitario Valle de Hebron de Barcelona (HUVH)
CHIRURGIA DEL COLON E DEL RETTO	FOPPA	Colon retto	RAISe-Care	Utilizzo di una applicazione per il monitoraggio postoperatorio da remoto per migliorare il decorso postoperatorio di pazienti sottoposti a intervento chirurgico per cancro colon rettale	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
CHIRURGIA DEL COLON E DEL RETTO	SPINELLI	Altro	PeRseo	Monitoraggio da remoto dell'elettrocardiogramma per valutare lo stress preoperatorio e migliorare il decorso postoperatorio di pazienti con malattie infiammatorie croniche intestinali: studio prospettico interventistico a singolo braccio	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
CHIRURGIA DEL COLON E DEL RETTO	FOPPA	Morbo di Crohn	HAND2END	Ottimizzare l'anastomosi chirurgica nelle resezioni ileocecali in malattia di Crohn  per ridurne la recidiva: trial randomizzato per confrontare anastomosi ileocolica manuale  (termino-terminale e Kono-s) e la laterolaterale meccanica.	OSPEDALE SAN RAFFAELE SRL
CHIRURGIA DEL COLON E DEL RETTO	SPINELLI	Colon retto	IntAct	Angiografia Intraoperatoria con Fluorescenza per Prevenire Perdita Anastomotica nella chirurgia per il Cancro del Retto	UNIVERSITY OF LEEDS
CHIRURGIA DELL'ANCA E PROTESICA	SCARDINO	Coxartrosi	Drenaggio	Confronto gestionale e outcome in pz sottoposti a chirurgia protesica totale di anca con o senza drenaggio chirurgico	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
CHIRURGIA GENERALE EPATOBILIARE	TORZILLI	Epatocarcinoma	QOLILS	Ruolo del Synchro Levels nel migliorare il recupero funzionale dopo resezione epatica per tumori	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
CHIRURGIA GENERALE III	MONTORSI	0	SUPERMESH   ULTRAPRO	STUDIO MULTICENTRICO PROSPETTICO RANDOMIZZATO DI CONFRONTO TRA UNA PROTESI SEMIASSORBIBILE VS PROTESI TOTALMENTE NON RIASSORBIBILE NELLA CHIRURGIA DELL'ERNIA INGUINALE	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
CHIRURGIA GENERALE ONCOLOGICA	QUAGLIUOLO	Sarcomi	1809-STBSG	Studio randomizzato di fase III sulla chemioterapia neoadiuvante seguita da intervento chirurgico rispetto al solo intervento chirurgico per i pazienti con Sarcoma del retroperineo ad alto rischio (STRASS 2)	EORTC
CHIRURGIA PANCREATICA	ZERBI	Pancreas	PAN-IT	La pancreasectomia totale associata al trapianto autologo di isole pancreatiche come alternativa alla anastomosi pancreatica, nei pazienti ad alto rischio di fistola pancreatica postoperatoria: studio clinico monocentrico, prospettico e randomizzato	Fondazione Centro San Raffaele Del Monte Tabor

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
CHIRURGIA PANCREATICA	ZERBI	Pancreas	Hemopatch	Studio Multicentrico Randomizzato in Doppio Cieco di Fase IV per la valutazione dell'efficacia di Hemopatch nella prevenzione della fistola pancreatica di grado B e C dopo pancreatectomia distale.	European Society for Trauma and Emergency Surgery
CHIRURGIA TORACICA	VERONESI	Polmone	DICHO	Effetti di un intervento meaning-making su pazienti con nodulo polmonare: DICHO (from diagnosis coping skills at home)	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
CHIRURGIA TORACICA	VERONESI	Polmone	ROMAN	PROSPECTIVE, RANDOMIZED, MULTICENTRIC STUDY ON VIDEOTHORACOSCOPIC (VATS) VS ROBOTIC APPROACH FOR LOBECTOMY OR ANATOMICAL SEGMENTECTOMY IN PATIENTS AFFECTED BY EARLY LUNG CANCER	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
CHIRURGIA TORACICA	MANGIAMELI	Polmone	NewERAS	New Eras: dimissione precoce con telemonitoraggio di pazienti con tumore al polmone operati di lobectomia polmonare con tecnica robotica	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
CHIRURGIA TORACICA	ALLOISIO	Altro	Vacuum Bell	Valutazione della variazione di Volume e Funzionalità del ventricolo destro in pazienti affetti da Pectus Excavatum attraverso l'utilizzo della Vacuum Bell	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
CHIRURGIA VASCOLARE 1	CIVILINI	Stenosi Carotidea	ACST 2	Asymptomatic Carotid Surgery Trial-2 (ACST-2): un trial internazionale, randomizzato confrontando endarterectomia dell'arteria carotidea (CEA) con lo stenting (CAS) nella prevenzione dell'ictus.	Oxford University
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Altro	EFC16973	Protocollo principale di due studi randomizzati, in doppio cieco, controllati con placebo, multicentrici, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza di dupilumab in pazienti adulti con prurito cronico di origine sconosciuta (CPUO)	SANOFI s.r.l.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Altro	INNEA-2022	Indagine clinica interventistica confermativa, a singolo braccio, post-commercializzazione, per valutare le prestazioni e la sicurezza di INNEA e INNEA AQUA nel trattamento delle rughe delle guance e del décolleté.	INNATE S.r.l.
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Altro	1368-0098	Studio di fase IIb/fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di spesolimab in pazienti con idrosadenite suppurativa da moderata a grave. Lunsayil 1.	Boehringer Ingelheim Italia S.p.A
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Altro	CLOU064A2304	Studio globale, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, con doppio placebo, a gruppi paralleli, di Fase 3b per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di remibrutinib 25 mg b.i.d. rispetto a placebo con omalizumab 300 mg ogni 4 settimane come controllo attivo nel corso di 52 settimane in pazienti adulti con orticaria spontanea cronica non adeguatamente controllata da antistaminici H1 di seconda generazione	NOVARTIS FARMA S.P.A
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Altro	EFC17560	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, a 3 bracci, multinazionale, multicentrico per valutare l'efficacia e la sicurezza di amlitelimab in monoterapia mediante iniezione sottocutanea in pazienti di età pari o superiore a 12 anni con dermatite atopica da moderata a grave.	SANOFI s.r.l.
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Altro	INCB 54707-304	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, di 52 settimane, controllato con placebo, sull'efficacia e sicurezza di Povorcitinib in partecipanti affetti da vitiligine non segmentale	INCYTE CORPORATION
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Altro	M23-716	Studio di fase 3, randomizzato, controllato con placebo, in doppio cieco per valutare l'efficacia e la sicurezza di upadacitinib in soggetti adulti e adolescenti affetti da alopecia areata grave	ABBVIE SRL

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Altro	INCB 18424-326	Studio di fase 3b, in doppio cieco, multicentrico, randomizzato, controllato con veicolo, volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di ruxolitinib crema in adulti con dermatite atopica moderata	Incyte Corporation
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Psoriasi	M24-541	Studio di fase 4, multicentrico, randomizzato, in aperto, in cieco per il valutatore sull'efficacia di risankizumab rispetto a deucravacitinib per il trattamento di soggetti adulti affetti da psoriasi a placche moderata candidati alla terapia sistemica	ABBVIE SRL
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Altro	M23-696	Studio Clinico di Fase 3b/4 Randomizzato, in Aperto, con Valutatore di Efficacia in  Cieco, per Confrontare la Sicurezza e l'Efficacia Valutata da Valutatore in Cieco di  Upadacitinib Rispetto a Dupilumab in Soggetti con Dermatite Atopica di Grado da  Moderato a Grave (Level-Up)	ABBVIE SRL
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Altro	M16-047	Studio Clinico di Fase 3, Randomizzato, in Doppio Cieco, Controllato verso Placebo per  Valutare Upadacitinib in Combinazione con Corticosteroidi Topici in Soggetti Adolescenti con Dermatite Atopica da Moderata a Severa.	ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KGINC
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Altro	RD.06.SPR.118163	Studio a lungo termine, prospettico, multicentrico, per valutare  l'efficacia e la sicurezza di nemolizumab (CD14152) in soggetti con  dermatite atopica da moderata a grave	Galderma S.A.
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Psoriasi	1368-0025	Studio di estensione a lungo termine in aperto per valutare la sicurezza e l'efficacia del trattamento con BI 655130 in pazienti con psoriasi pustolosa generalizzata (GPP).	Boehringer Ingelheim Italia S.p.A



U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Altro	HS0005	Studio di fase 3, in aperto, a gruppi paralleli, multicentrico, di estensione volto a valutare il trattamento a lungo termine di bimekizumab nei partecipanti allo studio con idrosadenite suppurativa da moderata a grave	UCB BIOPHARMA SPRL
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Altro	M-14789-41	Studio di fase IV multicentrico, randomizzato, con valutatore in cieco, controllato in attivo, per determinare l'incidenza del carcinoma squamocellulare e valutare la sicurezza a lungo termine di tirbanibulina 10 mg/g unguento e diclofenac sodico 3% gel per il trattamento di pazienti adulti affetti da cheratosi attinica del viso o del cuoio capelluto.	Almirall, S.A
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Psoriasi	LP0160-1329	Regime di dosaggio di brodalumab adattabile rispetto al trattamento standard con brodalumab per 52 settimane in soggetti con psoriasi a placche  da moderata a grave e =120 kg di peso corporeo; ADJUST	LEO PHARMA A/S
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Altro	20210144	studio di fase III randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, della durata di 24 settimane volto a valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di rocatinlimab (AMG 451) in associazione a corticosteroidi per uso topico e/o inibitori della calcineurina per uso topico in soggetti adulti con dermatite atopica (DA) da moderata a grave (ROCKET-Shuttle)	Amgen s.r.l. a socio unico
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Altro	ACT16852	Studio proof of concept, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di una molecola di anti-TNF-OX40L NANOBODY®, SAR442970, in pazienti con idrosadenite suppurativa da moderata a grave	SANOFI s.r.l.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Altro	M22-000	Studio Clinico di Fase 3b/4 Randomizzato, in Doppio Cieco, sulla Flessibilità della Dose di Upadacitinib in Soggetti Adulti con Dermatite Atopica di Grado da Moderato a Grave (Flex-Up)	ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Altro	INCB 54707-302	Studio di fase 3 in doppio cieco, randomizzato, controllato con placebo, di efficacia e sicurezza di povorcitinib (INCB054707) in partecipanti con idrosadenite suppurativa da moderata a grave	INCYTE CORPORATION
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Altro	20210146	Studio di mantenimento di fase III, multicentrico, in doppio cieco, volto a valutare la sicurezza, la tollerabilità e l'efficacia a lungo termine di rocatinlimab in soggetti adulti e adolescenti con dermatite atopica (DA) da moderata a grave (ROCKET ASCEND)	AMGEN DOMPE'S.P.A.
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Psoriasi	TAK-279-3001	Studio di fase 3, randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, controllato con placebo e comparatore attivo per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di TAK-279 in soggetti con psoriasi a placche da moderata a grave	Takeda
DERMATOLOGIA	COSTANZO	0	M22-000	Studio Clinico di Fase 3b/4 Randomizzato, in Doppio Cieco, sulla Flessibilità della Dose di Upadacitinib in Soggetti Adulti con Dermatite Atopica di Grado da Moderato a Grave (Flex-Up)	
ELETTROFISIOLOGIA	GASPARINI	Aritmia	MPP Narrow	Pilot Study on Multipoint pacing in patients with QRS between 100 and 130 msec	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
EMATOLOGIA	CARLO-STELLA	Ematologia	NP30179	STUDIO MULTICENTRICO, IN APERTO, DI FASE I/II PER LA VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA, DELL'EFFICACIA, DELLA TOLLERABILITÀ E DELLA FARMACOCINETICA DI DOSI PROGRESSIVAMENTE AUMENTATE DI GLOFITAMAB (RO7082859), IN MONOTERAPIA O IN ASSOCIAZIONE A OBINUTUZUMAB, SOMMINISTRATE DOPO UNA SINGOLA DOSE FISSA DI OBINUTUZUMAB (GAZYVA®/GAZYVARO™) IN PRE-TRATTAMENTO IN PAZIENTI AFFETTI DA LINFOMA NON HODGKIN A CELLULE B RECIDIVATO/REFRATTARIO	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	MK4280-003	Studio Clinico di Fase I/Fase II per Valutare la Sicurezza e l'Efficacia della Combinazione di MK4280 e Pembrolizumab (MK3475) in soggetti con Tumori Ematologici Maligni	MSD ITALIA SRL
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	GC-LTFU-001	Protocollo di follow-up a lungo termine per i soggetti trattati con cellule T modificate geneticamente	CELGENE CORPORATION
EMATOLOGIA	CARLO-STELLA	Ematologia	BP43015	STUDIO MULTICENTRICO, DI FASE Ib, IN APERTO, DI AUMENTO PROGRESSIVO DELLA DOSE PER LA VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA, DELLA TOLLERABILITÀ, DELLA FARMACOCINETICA, DELLA FARMACODINAMICA E DELL'EFFICACIA DI GLOFITAMAB SOTTOCUTANEO SUCCESSIVO AL PRE-TRATTAMENTO CON OBINUTUZUMAB IN PAZIENTI AFFETTI DA LINFOMA NON HODGKIN A CELLULE B, RECIDIVATO O REFRATTARIO	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD
EMATOLOGIA	DELLA PORTA	Ematologia	GRN163LMYF3001	Studio randomizzato, in aperto, di fase 3 per valutare imetelstat (GRN163L) rispetto alla migliore terapia disponibile (BAT) in pazienti affetti da mielofibrosi (MF) a rischio intermedio-2 o alto, refrattari al trattamento con inibitori della Janus chinasi (JAK)	GERON CORPORATION

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
EMATOLOGIA	BRAMANTI	Ematologia	CD101.IV.3.08	“Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, a doppio cieco, sull'efficacia e la sicurezza della Rezafungina per iniezione contro il regime antimicrobico standard per prevenire le malattie fungine invasive negli adulti sottoposti a trapianto allogenico di sangue e di midollo. (The ReSPECT Study)”	Cidara Therapeutics, Inc
EMATOLOGIA	CARLO-STELLA	Ematologia	ADCT-402-311	Studio di fase 3 randomizzato su loncastuximab tesirina in associazione con rituximab rispetto alla immunochemioterapia in pazienti con linfoma diffuso a grandi cellule B (DLBCL) recidivante o refrattario (LOTIS-5)	ADC THERAPEUTICS SA
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	GO43227	SPERIMENTAZIONE DI FASE 1b, IN APERTO, MULTICENTRICA, VOLTA A VALUTARE LA SICUREZZA, LA FARMACOCINETICA E L'ATTIVITÀ DI CEVOSTAMAB (BFCR4350A) PER VIA SOTTOCUTANEA IN PAZIENTI CON MIELOMA MULTIPLO RECIDIVANTE O REFRATTARIO (CAMMA 3)	GENENTECH, INC.
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	MK-2140-003	Studio di Fase 2/3 multicentrico, in Aperto, Randomizzato, con Controllo Attivo di Zilovetamab Vedotin (MK-2140) in Combinazione con lo Standard di Cura in Partecipanti con Linfoma Diffuso a Grandi Cellule B Recidivato o Refrattario	MSD ITALIA SRL
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	MK2140-006	Studio Basket, Multicentrico, in Aperto, di Fase 2 per Valutare la Sicurezza e L'efficacia di MK-2140 come Monoterapia e in Combinazione in Partecipanti con Tumori Aggressivi e Indolenti dei Linfociti B	MSD ITALIA SRL
EMATOLOGIA	BRAMANTI	Ematologia	EQ-100-02	Studio multicentrico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo volto a valutare itolizumab in combinazione con corticosteroidi per il trattamento iniziale della malattia acuta del trapianto contro l'ospite	Equillium, Inc.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
EMATOLOGIA	CARLO-STELLA	Ematologia	VT3996-202	Sperimentazione di Fase 2 in aperto su nanatinostat in combinazione con valganciclovir in pazienti con linfomi recidivanti/refrattari (NAVAL-1) positivi al virus di Epstein-Barr (EBV+)	Viracta Therapeutics Inc
EMATOLOGIA	DELLA PORTA	Ematologia	75276617ALE1002	Studio di fase 1b su JNJ-75276617 in combinazione con terapie dirette contro la Leucemia Mieloide Acuta (LMA) in pazienti affetti da LMA con alterazioni di KMT2A o NPM1	Janssen Cilag S.p.A. (in qualità di rappresentante locale di JANSSEN- CILAG INTERNATIONAL NV
EMATOLOGIA	BRAMANTI	Ematologia	KT-US-473-0133	Studio di Fase III, randomizzato, in aperto, multicentrico per valutare l'efficacia di axicabtagene ciloleucel rispetto alla terapia standard di cura in soggetti con linfoma follicolare recidivante/refrattario	Kite Pharma, Inc.
EMATOLOGIA	MAZZA	Ematologia	64007957MMY3005 - MajesTEC-7	Studio randomizzato di fase 3 volto a confrontare Teclistamab in combinazione con daratumumab SC e lenalidomide (Tec-DR) versus daratumumab SC, lenalidomide e desametasone (DRd) in partecipanti con mieloma multiplo di nuova diagnosi per i quali il trapianto di cellule staminali ematopoietiche non è previsto come terapia iniziale.	JANSSEN-CILAG S.P.A.
EMATOLOGIA	DELLA PORTA	Ematologia	AG946-C-002	Studio di fase 2a/2b, in aperto, proof of concept (fase 2a) e in aperto (fase 2b), multicentrico, sull'efficacia e sicurezza di AG-946 in partecipanti con anemia dovuta a sindromi mielodisplastiche a basso rischio	AGIOS PHARMACEUTICALS INC.
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	CA057-008	Studio di fase 3, in due parti, randomizzato, multicentrico, in aperto, per confrontare CC-92480 (BMS-986348), carfilzomib e desametasone (480Kd) rispetto a carfilzomib e desametasone (Kd) in partecipanti affetti da mieloma multiplo recidivato o refrattario (MMRR)	BRISTOL MYERS SQUIBB INT.CORP.BELGIUM BRANCH

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
EMATOLOGIA	CARLO-STELLA	Ematologia	GO44145	SPERIMENTAZIONE DI FASE III, MULTICENTRICA, RANDOMIZZATA E IN APERTO VOLTA A CONFRONTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI GLOFITAMAB (RO7082859) IN ASSOCIAZIONE A POLATUZUMAB VEDOTIN + RITUXIMAB, CICLOFOSFAMIDE, DOXORUBICINA E PREDNISONONE (POLA R CHP) RISPETTO A POLA R CHP IN PAZIENTI CON LINFOMA A GRANDI CELLULE B NON TRATTATI IN PRECEDENZA	ROCHE S.P.A.
EMATOLOGIA	DELLA PORTA	Ematologia	CA056-025	Studio di fase 3, in aperto, randomizzato per confrontare l'efficacia e la sicurezza di luspatercept (ACE-536) rispetto a epoetina alfa per il trattamento dell'anemia dovuta a sindrome mielodisplastica (SMD) a rischio molto basso, basso o intermedio secondo il Sistema di punteggio prognostico internazionale revisionato (IPSS-R) in partecipanti naive all'Agente Stimolante l'Eritropoietina (ESA) Non Dipendenti da Trasfusioni (NTD): Studio "ELEMENT-MDS"	CELGENE CORPORATION
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	TCD17710	Studio di fase 1/2, in aperto, condotto per la prima volta sull'uomo, per studiare la sicurezza e l'efficacia di SAR445514, un NK cell engager (NKCE) diretto contro l'antigene di maturazione dei linfociti B (BCMA), in monoterapia in pazienti con mieloma multiplo recidivante/refrattario (MMRR) e pazienti con amiloidosi da catene leggere recidivante/refrattaria (RRLCA)	SANOFI s.r.l.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
EMATOLOGIA	CARLO-STELLA	Ematologia	BP43437	STUDIO DI FASE IB/II, IN APERTO E RANDOMIZZATO VOLTO A VALUTARE LA SICUREZZA, LA TOLLERABILITÀ E L'ATTIVITÀ CLINICA DI COMBINAZIONI DI TRATTAMENTI A BASE DI FORIMTAMIG IN PARTECIPANTI CON MIELOMA MULTIPLO RECIDIVATO O REFRATTARIO	ROCHE S.P.A.
EMATOLOGIA	BRAMANTI	Ematologia	KT-US-484-0136	Studio adattivo di fase 3, randomizzato, in aperto, multicentrico per confrontare l'efficacia e la sicurezza di axicabtagene ciloleucel rispetto alla terapia standard di cura come terapia di prima linea in soggetti con linfoma a grandi cellule B ad alto rischio	Kite Pharma, Inc.
EMATOLOGIA	DELLA PORTA	Ematologia	CDFV890G12101	Studio di fase Ib, in aperto, multicentrico, di ottimizzazione della dose ed espansione della dose per valutare la sicurezza d'impiego e l'efficacia di DFV890 in pazienti adulti con malattie mieloidi	NOVARTIS FARMA S.P.A
EMATOLOGIA	BRAMANTI	Ematologia	EFC17757	Studio randomizzato, in doppio cieco, multicentrico di fase 3, per valutare l'efficacia e la sicurezza di belumosudil in combinazione con corticosteroidi rispetto al placebo in combinazione con corticosteroidi in pazienti di almeno 12 anni di età con malattia cronica del trapianto contro l'ospite di nuova diagnosi (cGVHD)	SANOFI s.r.l.
EMATOLOGIA	BRAMANTI	Ematologia	CYTB323A12101	Studio di Fase I/II, in aperto, multicentrico, con rapcabtagene autoleucel in pazienti adulti con CLL/SLL, 3L+ DLBCL, ALL e 1L HR LBCL	NOVARTIS PHARMA AG
EMATOLOGIA	SANTORO	Lupus	CA061-1001	Uno studio di fase 1, multicentrico, in aperto di CC-97540 (BMS-986353), cellule T del recettore chimerico dell'antigene (CAR) NEX-T mirate al CD19, in partecipanti con lupus eritematoso sistemico refrattario grave (LES)	CELGENE CORPORATION

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
EMATOLOGIA	DELLA PORTA	Ematologia	CA0561060	Studio di fase 3b, in aperto, volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di luspatercept (BMS-986346/ACE-536) iniziato alla dose massima approvata nella SMD a rischio più basso con rischio secondo l'IPSS-R molto basso, basso o intermedio in soggetti che necessitano di trasfusioni di globuli rossi (MAXILUS)	CELGENE CORPORATION
EMATOLOGIA	CARLO-STELLA	Ematologia	BP41072	STUDIO DI FASE I/II IN APERTO VOLTO A VALUTARE LA SICUREZZA, LA FARMACOCINETICA E L'ATTIVITÀ ANTITUMORALE PRELIMINARE DI RO7227166 (UN LIGANDO 4-1BB BERSAGLIO DI CD19) IN ASSOCIAZIONE A OBINUTUZUMAB E IN ASSOCIAZIONE A RO7082859 (CD20-TCB) DOPO UNA DOSE DI PRE-TRATTAMENTO DI OBINUTUZUMAB SOMMINISTRATA A PARTECIPANTI CON LINFOMA NON HODGKIN A CELLULE B RECIDIVATO/REFRATTARIO	ROCHE S.P.A.
EMATOLOGIA	DELLA PORTA	Ematologia	MKIA-088-001	Studio di fase I/II con NMS-03592088, un inibitore di FLT3, KIT e CSF1R, in pazienti con LMA o LMMC recidivante o refrattaria	NERVIANO MEDICAL SCIENCES S.R.L
EMATOLOGIA	UBEZIO	Ematologia	CMBG453B12301	Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato versus placebo, di Fase III, multicentrico, con azacitidina con o senza MBG453 per il trattamento di pazienti con sindrome mielodisplastica (MDS) a rischio intermedio, alto o molto alto secondo i criteri IPSS-R o leucemia mielomonocitica cronica 2 (CMML-2)	NOVARTIS FARMA S.P.A
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	C25003	Studio di Fase 3, randomizzato, in aperto su A+AVD rispetto ad ABVD come terapia di prima linea in pazienti affetti da Linfoma di Hodgkin classico in stadio avanzato	Takeda



U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
EMATOLOGIA	CARLO-STELLA	Ematologia	ACE-CL-007	A randomized, multicenter, open-label, 3 arm phase 3 Study of Obinutuzumab in combination with Chlorambucil, ACP-196 in combination with Obinutuzumab, and ACP-196 monotherapy in subjects with previously untreated chronic lymphocytic leukemia	ACERTA PHARMA BV
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	MK3475-204	Studio di Fase III Randomizzato, in aperto per confrontare Pembrolizumab con Bretuximab Vedotin in Soggetti con Linfoma di Hodgkin (HL) classico recidivante o refrattario	MSD ITALIA SRL
EMATOLOGIA	DELLA PORTA	Ematologia	ACE-536-MDS-002	Studio di Fase 3 per verificare i benefici e la sicurezza di Luspatercept rispetto a Epoetina alfa per il trattamento dell'anemia dovuta a sindromi mielodisplastiche (MDS) a rischio molto basso, basso o intermedio in soggetti che non hanno mai assunto agenti stimolanti l'eritropoiesi (ESA) e che richiedono trasfusioni di globuli rossi.	CELGENE CORPORATION
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	NP40126	STUDIO DI FASE IB PER VALUTARE L'USO DI GLOFITAMAB (RO7082859) IN ASSOCIAZIONE A RITUXIMAB (R) O OBINUTUZUMAB (G) PIÙ CICLOFOSFAMIDE, DOXORUBICINA, VINCRISTINA E PREDNISONE (CHOP) OPPURE POLATUZUMAB VEDOTIN (POLA) PIÙ RITUXIMAB (R), CICLOFOSFAMIDE, DOXORUBICINA E PREDNISONE (CHP) IN SOGGETTI AFFETTI DA LINFOMA NON-HODGKIN RECIDIVATO O REFRATTARIO (NHL R/R) O IN SOGGETTI AFFETTI DA LINFOMA DIFFUSO A GRANDI CELLULE B (DLBCL) NON TRATTATI	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	CCTL019H2301	Tisagenlecleucel versus terapia standard in pazienti adulti con linfoma non Hodgkin a cellule B aggressivo, recidivato o refrattario: uno studio randomizzato, in aperto, di Fase III (BELINDA)	NOVARTIS FARMA S.P.A

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	CC-93269-MM-001	Studio di fase I, in aperto, di determinazione della dose di CC-93269, un anticorpo che si lega all'antigene BCMA e al recettore CD3 delle cellule T, nei soggetti con mieloma multiplo recidivante e refrattario	CELGENE INTERNATIONAL II SARL
EMATOLOGIA	CARLO-STELLA	Ematologia	EFC15992	Studio di fase 3, randomizzato, in aperto, multicentrico di isatuximab (SAR650984) in combinazione con lenalidomide e desametasone rispetto a lenalidomide e desametasone in pazienti con mieloma multiplo non sintomatico ad alto rischio	SANOFI S.p.A.
EMATOLOGIA	DELLA PORTA	Ematologia	63935937MDS3001	Studio per valutare imetelstat (GRN163L) in soggetti con sindrome mielodisplastica (MDS) trasfusione dipendente a basso rischio o a rischio intermedio-1 secondo i criteri IPSS, recidivante/refrattaria al trattamento con agente di stimolazione dell'eritropoiesi (ESA)	Geron Corporation
EMATOLOGIA	CARLO-STELLA	Ematologia	BP42233	STUDIO DI FASE I, MULTICENTRICO, IN APERTO PER LA VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA E DELLA FARMACOCINETICA DI DOSI PROGRESSIVAMENTE AUMENTATE DI RO7425781 IN PARTECIPANTI AFFETTI DA MIELOMA MULTIPLO RECIDIVATO O REFRATTARIO	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD
EMATOLOGIA	DELLA PORTA	Ematologia	M15-954	Studio Clinico di Fase 3 Randomizzato, in Doppio Cieco per Valutare la Sicurezza e l'Efficacia di Venetoclax in Combinazione con Azacitidina in Pazienti con Nuova Diagnosi di Sindrome Mielodisplastica ad Alto Rischio (Higher-Risk MDS)	ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KGINC
EMATOLOGIA	DELLA PORTA	Ematologia	INCB00928-105	Studio di fase 1/2, in aperto, multicentrico di INCB00928 somministrato come monoterapia in partecipanti con anemia dovuta a sindromi mielodisplastiche o mieloma multiplo.	INCYTE CORPORATION

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	IOA-244-101	Studio "first-in-human" sul dosaggio del farmaco IOA-244 in pazienti affetti da tumori in stadio avanzato o metastatici	iOnctura S.A.
EMATOLOGIA	BALZAROTTI	Ematologia	MOR208C310	Studio di fase III, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, volto a confrontare l'efficacia e la sicurezza di tafasitamab più lenalidomide in aggiunta a R-CHOP rispetto a R-CHOP in pazienti con linfoma diffuso a grandi cellule B (DLBCL) di nuova diagnosi, a rischio intermedio-alto e alto, non precedentemente trattati	MorphoSys AG
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	INCMOR0208-101	Studio basket di fase 1b/2a per valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e l'efficacia della terapia di combinazione combinata con l'anticorpo monoclonale anti-CD19 tafasitamab e l'inibitore di PI3K? parsaclisib in partecipanti adulti affetti da linfoma non- Hodgkin recidivante/refrattario o leucemia linfocitica cronica recidivante/refrattaria (topMIND)	INCYTE CORPORATION
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	CVOB560A12101	Studio di Fase Ib, multicentrico, con VOB560 in associazione a MIK665 in pazienti con linfoma non Hodgkin recidivato/refrattario, leucemia mieloide acuta recidivata/refrattaria o mieloma multiplo recidivato/refrattario	NOVARTIS FARMA S.P.A
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	CVAY736J12101	Studio di fase Ib, multicentrico, in aperto, di escalation della dose e piattaforma di espansione di VAY736 come agente singolo e in combinazione con agenti antineoplastici selezionati in pazienti con linfoma non-Hodgkin (NHL)	NOVARTIS FARMA S.P.A

<b>U.O.</b>	<b>Sperimentatore Principale</b>	<b>Patologia</b>	<b>Codice Protocollo</b>	<b>Titolo</b>	<b>Promotore</b>
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	MK-2140-004	Uno Studio Clinico di Fase 2 in Aperto per Valutare l'Efficacia e la Sicurezza di Zilovetamab Vedotin (MK-2140) in Partecipanti con Linfoma Diffuso a Grandi Cellule B Recidivato o Refrattario	MSD ITALIA SRL
EMATOLOGIA	CARLO-STELLA	Ematologia	BP43131	STUDIO DI FASE I IN APERTO PER VALUTARE SICUREZZA, TOLLERABILITÀ, FARMACOCINETICA ED EFFICACIA PRELIMINARE DI RO7443904 IN ASSOCIAZIONE A GLOFITAMAB IN PARTECIPANTI CON LINFOMA NON HODGKIN A CELLULE B RECIDIVATO/REFRATTARIO	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD
EMATOLOGIA	CARLO-STELLA	Ematologia	0209-01	Studio di fase 1/2 di CPI-0209 in pazienti affetti da tumori solidi e linfomi in stadio avanzato	Constellation Pharmaceutical Inc.
EMATOLOGIA	DELLA PORTA	Ematologia	CA055-026	Studio di fase 2/3, multicentrico, randomizzato, di ottimizzazione della dose (Parte I), in doppio cieco (Parte II) per confrontare l'efficacia e la sicurezza di azacitidina orale (Oral-Aza, ONUREG®) più la migliore terapia di supporto (BSC) rispetto a placebo più BSC in partecipanti con sindrome mielodisplastica (SMD) a rischio basso o intermedio secondo IPSS-R.	CELGENE CORPORATION
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	CA089-1043	Sperimentazione di fase 3, randomizzata, in aperto, per confrontare l'efficacia e la sicurezza di idecabtagene vicleucel rispetto alla terapia di mantenimento con lenalidomide e alla sola terapia di mantenimento con lenalidomide (LEN) in partecipanti adulti affetti da mieloma multiplo di nuova diagnosi, che presentano una risposta subottimale in seguito a trapianto autologo di cellule staminali (KarMMa-9)	CELGENE CORPORATION

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
EMATOLOGIA	CASTAGNA	Ematologia	TBF2012	Allogeneic Transplantation after a Conditioning with Thiotepa, Busulfan and Fludarabin for the treatment of refractory/early relapsed aggressive B-cell non Hodgkin lymphomas: a Phase II Multi-Center Trial	FO.NE.SA
EMATOLOGIA	MAVILIO	Ematologia	ONC-2020-001	Studio clinico di fase II per ottimizzare la dose di un anticorpo monoclonale anti-NKG2A (humZ270 mAb, IPH2201) per pazienti con leucemia mieloide acuta o sindrome mielodisplastica che ricevono un trapianto aploidentico con ciclofosfamide post-trapianto	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
EMATOLOGIA	DELLA PORTA	Ematologia	ALL2820	Leucemia acuta linfoblastica Philadelphia-positiva dell'adulto alla diagnosi. Trattamento sequenziale con il ponatinib e l'anticorpo monoclonale bispecifico blinatumomab vs chemioterapia e imatinib	FONDAZIONE GIMEMA ONLUS
EMATOLOGIA	BALZAROTTI	Ematologia	FIL_COLUMN	Consolidamento con ADCT-402 (loncastuximab tesirine) dopo un breve ciclo di immunochemioterapia: studio di fase II in pazienti con linfoma a cellule del mantello (MCL) recidivati/refrattari (R/R) dopo trattamento con inibitori della tirosina chinasi di Bruton (BTKi) o intolleranti a BTKi	FONDAZIONE ITALIANA LINFOMI ONLUS
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	FIL_A-BEGEV	Studio di fase I / II b (controllato randomizzato) su Atezolizumab in combinazione con BEGEV come primo salvataggio in pazienti con linfoma di Hodgkin recidivante o refrattario candidati al trapianto autologo di cellule staminali.	FONDAZIONE ITALIANA LINFOMI ONLUS
EMATOLOGIA	MARIOTTI	0	PNRR-MAD-2022-12376816	Anomalie genetiche correlate all'attività del complemento nelle microangiopatie associate a trapianto di midollo	FONDAZIONE IRCCS CA' GRANDA OSPEDALE MAGGIORE POLICLINICO

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
EMATOLOGIA	CARLO-STELLA	Ematologia	ONC-2021-001	Uso di Loncastuximab Tesirina in pazienti con linfoma diffuso a grandi cellule B (DLBCL) o linfoma a cellule B di alto grado (HGBCL) recidivante/refrattario che hanno avuto progressione di malattia dopo il trattamento con CAR-T - LORELY	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
EMATOLOGIA	RICCI	Ematologia	FIL_Tisle-HL	Efficacia e sicurezza di un trattamento di prima linea con tislelizumab in pazienti con prima diagnosi di linfoma di Hodgkin non candidabili a chemioterapia standard: studio di fase II in aperto	FONDAZIONE ITALIANA LINFOMI ONLUS
EMATOLOGIA	BALZAROTTI	Ematologia	IELSG37	A randomized, open-label, multicentre, two-arm phase III comparative study assessing the role of involved mediastinal radiotherapy after Rituximab containing chemotherapy regimens to patients with newly diagnosed primary mediastinal large B-Cell Lymphoma (PMLBCL)	IELSG
EMATOLOGIA	DELLA PORTA	Ematologia	AML1310	Risk-adapted, MRD-directed therapy for young adults with newly diagnosed acute myeloid leukemia	Fondazione GIMEMA
EMATOLOGIA	TODISCO	Ematologia	LAL1913	National treatment program for Philadelphia chromosome-negative adult acute lymphoblastic leukemia with pegylated asparaginase added to a lineage-targeted risk a	Fondazione GIMEMA
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	FIL-Rouge	Studio randomizzato, open-label, multicentrico, di fase III a 2 bracci di confronto dell'efficacia e della tollerabilità della variante intensificata 'dose-dense/dose-intense ABVD' (ABVD DD-DI) e un programma terapeutico con ABVD a dosi standard per 2 cicli e successivamente orientato in base alla risposta PET, come trattamento di prima linea di pazienti con Linfoma di Hodgkin classico (HL) in stadio avanzato	FONDAZIONE ITALIANA LINFOMI ONLUS

<b>U.O.</b>	<b>Sperimentatore Principale</b>	<b>Patologia</b>	<b>Codice Protocollo</b>	<b>Titolo</b>	<b>Promotore</b>
EMATOLOGIA	DELLA PORTA	Ematologia	LAL2116	Trattamento continuo di prima linea con Dasatinib ed anticorpo monoclonale bispecifico Blinatumomab in pazienti adulti con Leucemia Acuta Linfoblastica (LAL) Philadelphia Positiva (Ph+)	FONDAZIONE GIMEMA ONLUS
EMATOLOGIA	SANTORO	Ematologia	FIL_V-RBAC	Rituximab, bendamustina e citarabina seguiti da venetoclax (V-RBAC) in pazienti anziani, ad alto rischio con linfoma mantellare	FONDAZIONE ITALIANA LINFOMI ONLUS
EMATOLOGIA	DELLA PORTA	Ematologia	LAL2317	Programma terapeutico nazionale con chemioterapia e blinatumomab in sequenza per il miglioramento della risposta in termini di malattia minima residua e della sopravvivenza nei pazienti adulti affetti da Leucemia Acuta Linfoblastica da precursori delle cellule B Philadelphia negativa	FONDAZIONE GIMEMA ONLUS
EMATOLOGIA	UBEZIO	Ematologia	REL-AML 001/2017	Valutazione prospettica di una terapia continuativa con Midostaurina in pazienti adulti con leucemia corebinding factor e analisi genetica integrata: studio multicentrico di fase II.	ASST GRANDE OSPEDALE METROPOLITANO NIGUARDA
EMATOLOGIA	CARLO-STELLA	Ematologia	EMN20	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)	FO.NE.SA Onlus
EMATOLOGIA	CARLO-STELLA	Ematologia	DEDALO	Daratumumab, pomalidomide e desametasone per pazienti affetti da mieloma multiplo recidivato e/o refrattario positivi per del(17p) [DEDALO]	FO.NE.SA Onlus
EMATOLOGIA	DELLA PORTA	Ematologia	AML1718	Run-in di Sicurezza e Studio di Fase II in Aperto, Multicentrico, su Sicurezza, Tollerabilità ed Efficacia del Venetoclax in combinazione con Fludarabina, Citarabina e Idarubicina in induzione nella Leucemia Mieloide Acuta non-M3 di nuova diagnosi	FONDAZIONE GIMEMA ONLUS

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
EMATOLOGIA	BRAMANTI	Ematologia	VEN-DEC GITMO	Studio di Fase II su Venetoclax (VEN) e Decitabine (DEC) (VENDEC) per pazienti anziani ( $\geq 60$ - $< 75$ anni) con Leucemia Acuta Mieloide di nuova diagnosi (LAM) eleggibili per Trapianto Allogeneico di Cellule Staminali Emopoietiche (allo-SCT)	GITMO - GRUPPO ITALIANO PER IL TRAPIANTO DI MIDOLLO OSSEO
ENDOSCOPIA	REPICI	Sindrome Del Colon Irritabile	ABO-COL-01/21	Studio clinico randomizzato, cross-over, controllato con placebo, in doppio cieco sull'efficacia e la sicurezza della somministrazione orale di un complesso molecolare di resine, polisaccaridi e polifenoli nel trattamento della sindrome dell'intestino irritabile	ABOCA S.P.A. SOCIETÀ AGRICOLA
ENDOSCOPIA	REPICI	Altro	R668-EGE-2213	Studio di fase 2/3, randomizzato, suddiviso in 3 parti, volto a esaminare l'efficacia e la sicurezza di dupilumab in pazienti adulti e adolescenti affetti da gastrite eosinofila con o senza duodenite eosinofila	REGENERON PHARMACEUTICALS, INC.
ENDOSCOPIA	REPICI	Gastroenterico superiore	WATS	Biopsia dell'esofago a campione su area estesa con tecnica trans-epiteliale combinata ad analisi tridimensionale computerizzata del tessuto (WATS) per l'individuazione di displasia dell'esofago di alto grado e di adenocarcinoma: Studio Tandem multicentrico, prospettico e randomizzato	CDX DIAGNOSTICS
ENDOSCOPIA	REPICI	Altro	ORISE-TRS	Studio pilota su una nuova piattaforma endoscopica per le ESD di lesioni coloretali: Tissue Retraction System	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
ENDOSCOPIA	REPICI	Gastroenterico superiore	EURO-COLDPLAY	Studio europeo prospettico multicentrico sull'efficacia e la sicurezza del sistema di ablazione focale Cryoballoon® in pazienti con neoplasia correlata a esofago di Barrett.	ST. ANTONIUS HOSPITAL, NIEUWEGEIN
ENDOSCOPIA	CARRARA	Altro	FNB and MOSE-RCT	VALUTAZIONE MACROSCOPICA IN SITO (MOSE) vs ACQUISIZIONE DI CAMPIONI STANDARD DI LESIONI SOLIDE DURANTE EUS-FNB: UNA TRIAL CONTROLLATO E RANDOMIZZATO	ISTITUTO CLINICO MATER DOMINI



U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ENDOSCOPIA	REPICI	Altro	PrepDial	Confronto di preparazione per colonscopia a basso e alto volume di polietilenglicole in pazienti emodializzati: studio randomizzato di non inferiorità	DIPARTIMENTO DELL'EMERGENZA E DEI TRAPIANTI DI ORGANI (D.E.T.O.) - UNIVERSITA' DI BARI
ENDOSCOPIA	REPICI	Sindrome Del Colon Irritabile	PN-AI-21	Microbiota, metaboloma e nutrizione: come usare "l'Intelligenza Artificiale " per un'alimentazione personalizzata	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
ENDOSCOPIA	CARRARA	Pancreas	CH-E-EUS	Contrast enhanced harmonic endoscopic ultrasound (CH-EUS), elastography, and fractal analysis in predicting pancreatic cancer aggressiveness and response to therapy	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
ENDOSCOPIA	HASSAN	Colon retto	ACCEPT	Artificial intelligence in Colonoscopy for canCEr PrevenTion (ACCEPT)-a Randomized Health Service Implementation Project	OSLO UNIVERSITETSSYKE HUS
ENDOSCOPIA	HASSAN	Colon retto	SAVE study	Studio SAVE: Intelligenza artificiale per diagnosi ottica dei polipi del colon	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
ENDOSCOPIA	REPICI	Altro	ACE	Acetic acid Colonoscopy Enhancement Study	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
ENDOSCOPIA	CARRARA	Colon retto	SINK	Confronto tra l'agobiopsia ecoendo-guidata (EUS-CNB) e l'incisione con ago da taglio (SINK) per la diagnosi di lesioni sottoepiteliali del tratto gastroenterico superiore – uno studio multicentrico controllato randomizzato.	Johns Hopkins Hospital
ENDOSCOPIA	REPICI	Altro	PICOPREP	Studio pilota sulla efficacia della preparazione intestinale con picosolfato single-dose per colonscopie da eseguire il pomeriggio	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
ENDOSCOPIA	REPICI	Colon retto	REX	A 4-arm randomized controlled trial of Fuse, EndoCuff, EndoRings and standard colonoscopy for improving adenoma detection rates	University Medical Center, Indianapolis
ENDOSCOPIA	REPICI	Altro	LCI-ADR	Imaging (LCI) per la diagnosi di adenomi del colon: studio clinico prospettico randomizzato di confronto verso colonscopia con luce bianca	OSPEDALE VALDUCE

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ENDOSCOPIA	REPICI	Altro	TIMELY study	Evaluation of Artificial Intelligence System (Gi-Genius) for adenoma detection in Lynch Syndrome. A randomized, parallel, multicenter, controlled trial. TIMELY study.	FUNDACION INSTITUTO DE INVESTIGACION MARQUÉS DE VALDECILLA (IDIVAL)
ENDOSCOPIA	REPICI	Altro	POEM RCT	Endoscopic versus Laparoscopic Myotomy for Treatment of Idiopathic Achalasia:  A Randomized, Controlled Trial	Universitätskrankehaus Hamburg-Eppendorf
GASTROENTEROLOGIA	LAGHI	Colon retto	EPA-POL-04	Studio randomizzato in doppio cieco controllato verso placebo dell'efficacia, sicurezza e tollerabilità delle capsule gastroresistenti di EPA-FFA in pazienti con poliposi adenomatosa familiare (FAP)	S.L.A PHARMA AG
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	M14-533	Sperimentazione multicentrica di estensione in aperto (OLE) di Fase 3 per valutare la sicurezza e l'efficacia a lungo termine di ABT-494 in soggetti affetti da colite ulcerosa (CU)	ABBVIE SRL
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Morbo di Crohn	M14-430	Sperimentazione Multicentrica, Randomizzata, In Doppio Cieco, Controllata Verso Placebo di Mantenimento ed Estensione a Lungo Termine per Valutare l'Efficacia e la Sicurezza di Upadacitinib (ABT-494) in Soggetti Affetti da Malattia di Crohn che Hanno Completato la Partecipazione alla Sperimentazione M14-431 o M14-433.	ABBVIE SRL
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	M16-066	Sperimentazione Multicentrica, Randomizzata, in Doppio Cieco, Controllata verso Placebo e di Mantenimento della Durata di 52 Settimane ed Estensione a Lungo Termine in Aperto per Valutare l'Efficacia e la Sicurezza di Risankizumab in Soggetti con Colite Ulcerosa che Hanno Risposto al Trattamento di Induzione nell'ambito della Sperimentazione M16-067 o M16-065	ABBVIE SRL

<b>U.O.</b>	<b>Sperimentatore Principale</b>	<b>Patologia</b>	<b>Codice Protocollo</b>	<b>Titolo</b>	<b>Promotore</b>
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	LOY	Colite Ulcerosa	I6T-MC-AMAP	Studio di estensione di Fase 3, multicentrico, in aperto per valutare la sicurezza e l'efficacia a lungo termine di mirikizumab in pazienti con colite ulcerosa da moderata a grave.	ELI LILLY AND COMPANY
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	ABX464-108	Studio di follow-up di fase II, in aperto, volto a valutare il profilo di sicurezza ed efficacia a lungo termine di ABX464 somministrato a 25 mg una volta al giorno in soggetti con colite ulcerosa attiva da moderata a grave.	ABIVAX
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	TV48574-IMM-20038	Studio di estensione di Fase 2b, a lungo termine, randomizzato, in doppio cieco, della durata di 24 settimane volto a valutare la farmacocinetica, l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di TEV-48574 in pazienti adulti affetti da colite ulcerosa o malattia di Crohn da moderata a grave che hanno completato la fase di trattamento dello studio a dose variabile	Teva Branded Pharmaceutical Products R&D, Inc.
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	ABX464-106	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, multicentrico per valutare l'efficacia e la sicurezza di ABX464 una volta al giorno per il trattamento di induzione in soggetti affetti da colite ulcerosa da moderatamente a gravemente attiva	ABIVAX
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	ABX464-107	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, multicentrico per valutare l'efficacia e la sicurezza a lungo termine di ABX464 25 mg o 50 mg una volta al giorno come terapia di mantenimento in soggetti con colite ulcerosa da moderatamente a gravemente attiva	ABIVAX

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	AGMB-129-C102-C102	Studio di fase 2a, randomizzato, controllato con placebo, in doppio cieco, per valutare la sicurezza, la farmacocinetica e la farmacodinamica di  AGMB-129 in pazienti affetti da malattia di Crohn fibrostenotica	Agomab Spain, S.L.
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	GS-US-457-6411	Studio di fase 2, in doppio cieco, randomizzato, controllato con placebo, a dose variabile per valutare l'efficacia e la sicurezza di GS-5290 in partecipanti con colite ulcerosa da moderatamente a gravemente attiva	ICON CLINICAL RESEARCH LIMITED
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	DRI16804	Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, di determinazione della dose per valutare l'efficacia e la sicurezza di SAR443122 in pazienti adulti con colite ulcerosa da moderata a grave	SANOFI s.r.l.
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Morbo di Crohn	MORF-057-203	Studio di fase 2, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, volto a valutare la sicurezza e l'efficacia di 2 regimi di dosaggio attivo di MORF-057 in soggetti adulti con malattia di Crohn da moderatamente a gravemente attiva (GARNET)	Morphic Therapeutic, Inc.
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	MK7240-001-00	Un programma di Fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di MK-7240 in partecipanti con colite ulcerosa da moderatamente a gravemente attiva.  colite ulcerosa moderatamente o gravemente attiva	MSD ITALIA SRL

<b>U.O.</b>	<b>Sperimentatore Principale</b>	<b>Patologia</b>	<b>Codice Protocollo</b>	<b>Titolo</b>	<b>Promotore</b>
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	DANESE	Morbo di Crohn	GA29144	STUDIO MULTICENTRICO DI FASE III, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO CON PLACEBO, PER VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI ETROLIZUMAB COME TRATTAMENTO DI INDUZIONE E MANTENIMENTO NEI PAZIENTI AFFETTI DA MORBO DI CROHN IN FASE ATTIVA DI  GRADO DA MODERATO A GRAVE	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	RPC01-3102	Sperimentazione di estensione di fase 3, multicentrica, in aperto di RPC1063 per uso orale come terapia per la colite ulcerosa da moderata a grave	CELGENE INTERNATIONAL SARL
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Morbo di Crohn	M16-000	Sperimentazione Multicentrica, Randomizzata, in Doppio Cieco, Controllata verso Placebo e di Mantenimento della Durata di 52 Settimane ed Estensione in Aperto per Valutare l' Efficacia e la Sicurezza di Risankizumab in Soggetti con Malattia di Crohn che hanno ottenuto risposta al trattamento di induzione nell'ambito delle Sperimentazioni M16-006 o M15-991	ABBVIE SRL
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	LOY	Morbo di Crohn	RPC01-3201	Studio di induzione N. 1 - Studio di fase III, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare ozanimod somministrato per via orale come terapia di induzione in soggetti affetti da morbo di Crohn da moderatamente a gravemente attivo	CELGENE INTERNATIONAL SARL
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	LOY	Morbo di Crohn	RPC01-3203	Studio di fase III, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare ozanimod somministrato per via orale come terapia di mantenimento nei soggetti affetti da morbo di Crohn da moderatamente a gravemente attivo	CELGENE INTERNATIONAL SARL

<b>U.O.</b>	<b>Sperimentatore Principale</b>	<b>Patologia</b>	<b>Codice Protocollo</b>	<b>Titolo</b>	<b>Promotore</b>
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	LOY	Morbo di Crohn	RPC01-3204	Studio di estensione di fase III, multicentrico, in aperto per valutare ozanimod somministrato per via orale nei soggetti affetti da morbo di Crohn da moderatamente a gravemente attivo	CELGENE INTERNATIONAL SARL
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Morbo di Crohn	CNT01959CRD3001	Protocollo di fase 2/3, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo e contro controllo attivo, a gruppi paralleli, multicentrico per valutare la sicurezza e l'efficacia di guselkumab in partecipanti con morbo di Crohn attivo da moderato a grave	JANSSEN- CILAG INTERNATIONAL NV
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	M16-067	Sperimentazione Multicentrica, Randomizzata, in Doppio Cieco, Controllata verso Placebo e di Induzione per Valutare l'Efficacia e la Sicurezza di Risankizumab in Soggetti con Colite Ulcerosa in Fase Attiva e di Grado da Moderato a Grave per cui è fallita una pregressa terapia con Biologici	ABBVIE SRL
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	LOY	Colite Ulcerosa	CNT01959UCO3001	Studio multicentrico di fase IIb/III randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza di guselkumab in soggetti con colite ulcerosa ad attività moderata-severa	Janssen Cilag International NV
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	RP1706	Studio randomizzato controllato per la determinazione dell'obiettivo di trattamento ottimale nella colite ulcerosa in fase attiva	ROBARTS CLINICAL TRIALS
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Morbo di Crohn	APD334-202EU	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza di etrasimod orale come terapia di induzione e mantenimento per la malattia di Crohn da moderatamente a gravemente attiva	ARENA PHARMACEUTICALS, INC.
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	TV48574-IMM-20036	Studio di fase 2b, a dose variabile, randomizzato, in doppio cieco, della durata di 14 settimane volto a determinare la farmacocinetica, l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di TEV-48574 in pazienti adulti affetti da colite ulcerosa o malattia di Crohn da moderata a grave (RELIEVE UCDD)	Teva Branded Pharmaceutical Products R&D, Inc.

<b>U.O.</b>	<b>Sperimentatore Principale</b>	<b>Patologia</b>	<b>Codice Protocollo</b>	<b>Titolo</b>	<b>Promotore</b>
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	MORF-057-202	Studio di fase IIb, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare la sicurezza e l'efficacia di 3 regimi posologici attivi di MORF-057 in adulti con colite ulcerosa attiva da moderata a grave (EMERALD-2)	Morphic Therapeutic, Inc.
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	I6T-MC-AMBZ	Studio multicentrico di fase 3b, in aperto, a braccio singolo volto a valutare l'urgenza intestinale e la sua relazione con altre misure di esito in adulti affetti da colite ulcerosa da moderatamente a gravemente attiva trattati con mirikizumab	ELI LILLY AND COMPANY
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	78934804UCO2001	Studio multicentrico di fase 2b, randomizzato, in doppio cieco, controllato con farmaco attivo e placebo, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza della terapia combinata di induzione e mantenimento con guselkumab e golimumab in partecipanti affetti da colite ulcerosa attiva da moderata a grave  DUET-UC	JANSSEN- CILAG INTERNATIONAL NV
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Morbo di Crohn	78934804CRD2001	Studio multicentrico di fase 2b, randomizzato, in doppio cieco, controllato con farmaco attivo e placebo, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza della terapia combinata di induzione e mantenimento con guselkumab e golimumab in partecipanti affetti da malattia di Crohn attiva da moderata a grave  DUET-CD	JANSSEN- CILAG INTERNATIONAL NV
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	77242113UCO2001	Studio multicentrico di fase 2b, randomizzato, controllato con placebo, a dosaggio variabile per valutare l'efficacia e la sicurezza di JNJ-77242113 per il trattamento della colite ulcerosa attiva da moderata a severa	JANSSEN- CILAG INTERNATIONAL NV

<b>U.O.</b>	<b>Sperimentatore Principale</b>	<b>Patologia</b>	<b>Codice Protocollo</b>	<b>Titolo</b>	<b>Promotore</b>
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	ARMUZZI	Colite Ulcerosa	NX-13-201	Studio di induzione di Fase 2, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, multicentrico con estensione a lungo termine per valutare l'attività clinica e la sicurezza di NX-13 a più livelli di dose, somministrato per via orale, in partecipanti affetti da colite ulcerosa da moderata a grave	Landos Biopharma, Inc.
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	DANESE	Morbo di Crohn	100752_REPREVIO	Studio multicentrico, randomizzato, controllato verso placebo, in doppio cieco, per determinare l'efficacia e sicurezza di vedolizumab nella prevenzione della recidiva endoscopica di malattia di Crohn in pazienti sottoposti a resezione ileo-colica e anastomosi ileo-colica.	AMC Medical Research B.V.
INFETTIVOLOGIA	BARTOLETTI	Altro	AV-APL-B-002-22	Studio clinico e traslazionale di fase 2, multicentrico, in aperto, randomizzato, controllato, a canestro, pragmatico per determinare l'efficacia e la sicurezza di plitidepsin rispetto al gruppo di controllo in pazienti adulti immunocompromessi affetti da COVID-19 sintomatico e che richiedono assistenza ospedaliera (NEREIDA)	PHARMA MAR S.A.
LABORATORIO FARMACOLOGIA E PATOLOGIA SISTEMA NERVOSO	AVANZINI	Stroke	VR-AOT-GR-2019	La riabilitazione di arto superiore nei pazienti con ictus cronico: dai biomarcatori di neuroimmagini e biomorali relativi a un trattamento di action observation in ambiente di realtà virtuale, verso l'ottimizzazione e la predizione dell'efficacia del percorso riabilitativo.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
MEDICINA DELLA RIPRODUZIONE	LEVI SETTI	Infertilità	Blastocisti	Effetti del trasferimento di embrioni allo stadio di blastocisti in donne di età inferiore ai 38 anni comparati con trasferimento di embrioni allo stadio di clivaggio	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS



U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
MEDICINA D'URGENZA	VOZA	Altro	REP0321	Reparixin 1200 mg tre volte al giorno come terapia aggiuntiva allo standard of care per limitare la progressione della malattia in pazienti adulti ospedalizzati per COVID-19. Studio di fase III a gruppi paralleli, internazionale, multicentrico, randomizzato, doppio cieco, controllato con placebo.	Dompè Farmaceutici S.p.A.
MEDICINA GENERALE ED EPATOLOGIA	LLEO LLEO DE NALDA	Sclerosi Biliare Primitiva	VLX-601	Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di Volixibat nel trattamento del prurito colestatico in pazienti con colangite biliare primitiva (VANTAGE)	Mirum Pharmaceuticals, Inc.
MEDICINA GENERALE ED EPATOLOGIA	LLEO DE NALDA	Sclerosi Biliare Primitiva	CLIN-60190-453	Studio di Fase II, multicentrico, in doppio cieco, randomizzato, controllato con placebo ed estensione in aperto a lungo termine per valutare la sicurezza e l'efficacia di elafibranor in partecipanti adulti con colangite sclerosante primitiva (PSC)	Ipsen Bioscience, Inc.
MEDICINA GENERALE ED EPATOLOGIA	LLEO LLEO DE NALDA	Sclerosi Biliare Primitiva	UCAB-CT-05	Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, in due parti per valutare la farmacocinetica, la sicurezza, la tollerabilità e l'efficacia preliminare di due livelli di dosaggio di golexanolone in soggetti affetti da colangite biliare primaria, affaticamento e disfunzione cognitiva.	Umecrine Cognition AB
MEDICINA GENERALE ED EPATOLOGIA	AGHEMO	Altro	AK-US-001-0105	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study  Evaluating the Safety and Efficacy of Efruxifermin in Subjects with  Non-Cirrhotic Nonalcoholic Steatohepatitis (NASH) and Fibrosis	Akero Therapeutics, Inc.

<b>U.O.</b>	<b>Sperimentatore Principale</b>	<b>Patologia</b>	<b>Codice Protocollo</b>	<b>Titolo</b>	<b>Promotore</b>
MEDICINA GENERALE ED EPATOLOGIA	LLEO LLEO DE NALDA	Sclerosi Biliare Primitiva	212620	Studio in due parti, randomizzato, controllato verso placebo, in doppio cieco,  multicentrico, di Fase 3 per valutare l'efficacia e la sicurezza di linerixibat per il  trattamento del prurito colestatico nei partecipanti con colangite biliare primitiva  (PBC).	GLAXOSMITHKLINE RESEARCH & DEVELOPMENT LIMITED
MEDICINA GENERALE ED EPATOLOGIA	AGHEMO	Epatite	217023 (TH HBV ASO-001)	Studio di fase 2, in singolo cieco, randomizzato, controllato, internazionale per valutare la sicurezza, la reattogenicità, l'efficacia e la risposta immunitaria dopo il trattamento sequenziale con un oligonucleotide anti-senso (ASO) contro l'epatite B cronica (CHB) seguito da immunoterapia mirata contro l'epatite B cronica (CHB-TI) in pazienti affetti da CHB sottoposti a terapia con analoghi nucleos(t)idici (NA).	GlaxoSmithKline Biologicals
MEDICINA GENERALE ED EPATOLOGIA	AGHEMO	Sclerosi Biliare Primitiva	218672	Studio in doppio cieco, controllato verso placebo, di Fase 2b per valutare l'efficacia e la sicurezza di GSK4532990 in adulti con steatoepatite pre-cirrotica non alcolica (Non-Alcoholic Steatohepatitis – NASH)	GLAXOSMITHKLINE RESEARCH AND DEVELOPMENT
MEDICINA GENERALE ED EPATOLOGIA	AGHEMO	Sclerosi Biliare Primitiva	NUT-3/NAS	Studio in doppio cieco, randomizzato, controllato con placebo, di fase IIb sull'efficacia e la sicurezza delle compresse di acido norursodesossicolico in pazienti affetti da steatoepatite non alcolica (NASH)	Dr. Falk Pharma GmbH
MEDICINA GENERALE ED EPATOLOGIA	AGHEMO	Epatite	MK-6024-013	Studio di fase 2b randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, multicentrico per valutare l'efficacia e la sicurezza di Efinopegdutide (MK-6024) negli adulti con Steatoepatite Precirrotica non alcolica	MSD ITALIA SRL

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
MEDICINA GENERALE ED EPATOLOGIA	AGHEMO	Sclerosi Biliare Primitiva	MGL-3196-19	Studio di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'effetto di resmetrom sugli esiti sul fegato in pazienti con cirrosi da steatoepatite non alcolica (NASH) ben compensata (Child-Pugh A) (MAESTRO-NASH OUTCOMES)	Madrigal Pharmaceuticals, Inc.
MEDICINA GENERALE ED EPATOLOGIA	AGHEMO	Epatite	RNLC3132	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza delle compresse a dispersione solida solubile (SSD) di rifaximina per il ritardo dello scompenso dell'encefalopatia nella cirrosi (RED-C)	Salix Pharmaceuticals, Inc. an affiliate of Bausch Health US, LLC - 400 Somerset Corporate Blvd.
MEDICINA NUCLEARE	LOPCI	Neurooncologia	DOPA-PET	Efficacia diagnostica e prognostica della metodica [18F]DOPA-PET/CT nello studio del Neuroblastoma : confronto con scintigrafia 123I-MIBG	E.O. Ospedali Galliera
NEFROLOGIA	ANGELINI	Altro	Membranosa	Trial controllato randomizzato Rituximab Versus steroide e ciclofosfamide nel trattamento della nefropatia membranosa idiopatica (IMN)	AZIENDA SOCIO SANITARIA TERRITORIALE DEGLI SPEDALI CIVILI DI BRESCIA
NEFROLOGIA	BADALAMENTI	Diabete	Stress Ossidativo	STUDIO SUI CAMBIAMENTI DELLO STRESS OSSIDATIVO NEI PAZIENTI EMODIALIZZATI DOPO SOSPENSIONE DELLA TERAPIA MARZIALE ENDOVENOSA	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
NEUROLOGIA D'URGENZA E STROKE UNIT	MARCHESELLI	Stroke	PRECIOUS	PRECIOUS: Prevenzione delle complicanze per migliorare la prognosi nei pazienti anziani con ictus acuto.	UNIVERSITY MEDICAL CENTER UTRECHT
NEUROLOGIA I	ALBANESE	Altro	TAK-341-2001	Studio di fase 2 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo volto a valutare l'efficacia, la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e la farmacodinamica di TAK-341 per via endovenosa in soggetti affetti da atrofia multisistemica	Takeda Development Center Americas, Inc.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
NEUROLOGIA I	ALBANESE	Morbo Di Parkinson	ND0612-317	Sperimentazione clinica multicentrica, randomizzata, controllata contro controllo attivo, in doppio cieco, a doppia simulazione, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità dell'infusione continua sottocutanea di ND0612 rispetto a LD/CD a rilascio immediato (IR) per via orale in soggetti con malattia di Parkinson che presentano fluttuazioni motorie (BouNDless)	NEURODERM LTD.
NEUROLOGIA I	ALBANESE	Morbo Di Parkinson	CVL-751-PD-002	STUDIO DI FASE 3 IN DOPPIO CIECO, RANDOMIZZATO, CONTROLLATO CON PLACEBO, A GRUPPI PARALLELI, A DOSE FLESSIBILE, DELLA DURATA DI 27 SETTIMANE PER LA VALUTAZIONE DELL'EFFICACIA, DELLA SICUREZZA E DELLA TOLLERABILITÀ DI TAVAPADON NELLA MALATTIA DI PARKINSON INIZIALE (SPERIMENTAZIONE TEMPO-2)	CEREVEL THERAPEUTICS, LLC;
NEUROLOGIA I	ALBANESE	Morbo Di Parkinson	PARK-NET 3	Caratterizzazione clinica e genetica dei pazienti affetti da malattia di Parkinson - studio di rete "PARK-NET 3"	IRCCS ISTITUTO DELLE SCIENZE NEUROLOGICHE DI BOLOGNA
NEUROLOGIA I	ALBANESE	SLA	H2020/755094/2017/IT-01	Efficacia e tollerabilità dell'acido tauroursodesossicolico (TUDCA) come terapia aggiuntiva nei pazienti con sclerosi laterale amiotrofica (ALS)	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
NEURORADIOLOGIA	POLITI	Altro	NEURAD-2023-001	Identificazione della fragilità scheletrica indotta da terapie di deprivazione ormonale: Uno studio basato sull'intelligenza artificiale su tomografia computerizzata, densità minerale, dati clinici e di laboratorio	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
NEURORADIOLOGIA	POLITI	Altro	NEURAD-2022-002	Risonanza magnetica quantitativa del midollo spinale nella mielopatia cervicale: valutazione di danni microstrutturali per il miglioramento dell'esito	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
NEURORADIOLOGIA	POLITI	Neurooncologia	NEURAD-2022-001	Studio prospettico per la identificazione e predizione del fenomeno di "pseudo-progressione" nel glioblastoma multiforme mediante marcatori biologici e di immagini	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
OCULISTICA	VALLEJO GARCIA	Altro	OPT-302-1005	Studio di fase 3, multicentrico, in doppio cieco, randomizzato volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di OPT-302 intravitreale in combinazione con aflibercept, rispetto ad aflibercept in monoterapia, in partecipanti con degenerazione maculare neovascolare correlata all'età (nAMD)	Opthea
ONCOLOGIA MEDICA	LORUSSO	Ginecologia	DS6000-109	Studio di fase 2/3, multicentrico, randomizzato di raludotatug deruxtecan (R-DXd), un coniugato anticorpo-farmaco diretto contro CDH6, in soggetti con cancro ovarico, peritoneale primario o delle tube di Falloppio di alto grado, resistente al platino (studio di ottimizzazione della dose e di fase 3 di R-DXd rispetto alla chemioterapia scelta dallo sperimentatore nel cancro ovarico resistente al platino)	DAIICHI SANKYO, INC
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Altro	MK3475-158	Studio Clinico su pembrolizumab (MK-3475) per valutare biomarcatori predittivi in soggetti affetti da tumori solidi avanzati (KN 158)	MSD ITALIA SRL
ONCOLOGIA MEDICA	FINOCCHIARO	Polmone	MK-3475-495	Studio di oncologia di precisione di fase 2 su una terapia combinata a base di pembrolizumab (MK-3475, SCH 900475), guidata da biomarcatori, per carcinoma polmonare non a piccole cellule in stadio avanzato (KEYNOTE-495; KeyImPaCT)	MERCK & CO. INC.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Epatocarcinoma	INCB 54828-302	Studio multicentrico di Fase 3, in aperto, randomizzato, con controllo attivo per valutare l'efficacia e la sicurezza di pemigatinib rispetto a gemcitabina più chemioterapia a base di cisplatino nel trattamento di prima linea di partecipanti affetti da colangiocarcinoma non resecabile o metastatico con riarrangiamento di FGFR2 (FIGHT-302)	Incyte Corporation
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Polmone	D9103C00001	Studio internazionale di fase III, randomizzato, placebo-controllato, in doppio cieco, multicentrico, di Durvalumab sequenziale alla radioterapia stereotassica corporea (SBRT) per il trattamento di pazienti con Tumore del Polmone Non a Piccole Cellule, non operabile, stadio I/II e linfonodo negativo (PACIFIC-4/RTOG-3515).	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Mammella	BIG 16-05/AFT-27/WO39391	STUDIO DI FASE III, MULTICENTRICO, RANDOMIZZATO, IN APERTO, DI CONFRONTO TRA ATEZOLIZUMAB (ANTICORPO ANTI-PD-L1) IN COMBINAZIONE CON CHEMIOTERAPIA ADIUVANTE BASATA SU ANTRACICLINA/TAXANO E CHEMIOTERAPIA DA SOLA IN PAZIENTI CON CANCRO DELLA MAMMELLA TRIPLO NEGATIVO OPERABILE	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Altro	MS100070_0176	Studio di follow-up multicentrico in aperto per la raccolta di dati a lungo termine sui partecipanti di vari studi clinici su avelumab (MSB0010718C)	MERCK KGAA
ONCOLOGIA MEDICA	CAVINA	Altro	XL184-311	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo su cabozantinib (XL184) in soggetti con carcinoma tiroideo differenziato refrattario allo iodio radioattivo che hanno manifestato una progressione a seguito di una precedente terapia VEGFR targettizzata	EXELIXIS, INC.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Altro	21136	Studio di fase 2 in aperto, a indicazioni multiple e a braccio di trattamento singolo, con Regorafenib in associazione con Nivolumab in pazienti con tumori soliti recidivanti o metastatici	BAYER S.P.A.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	0	MK3475-587	Sperimentazione di estensione di fase III, multicentrica, in aperto per valutare la sicurezza e l'efficacia a lungo termine in pazienti con tumori avanzati attualmente in trattamento o in follow-up in una sperimentazione con pembrolizumab.	MSD ITALIA SRL
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Altro	GO41596	Studio di fase Ia/Ib, in aperto, multicentrico, globale, con incremento progressivo della dose volto a valutare la sicurezza e la farmacocinetica di XmAb24306 come singolo agente e in combinazione con Atezolizumab in pazienti con tumori solidi localmente avanzati o metastatici	GENENTECH, INC.
ONCOLOGIA MEDICA	TOSCHI	Polmone	J2G-MC-JZJX	LIBRETTO-432: Uno studio di fase 3 randomizzato in doppio cieco controllato da placebo di selpercatinib adiuvante dopo trattamento locoregionale definitivo in partecipanti con NSCLC positivo alla fusione di RET in stadio IB-III A	ELI LILLY CORK LIMITED
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Mammella	CBYL719C2303	Studio di Fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato versus placebo, con alpelisib (BYL719) in associazione a fulvestrant negli uomini e nelle donne in post-menopausa con carcinoma mammario in stadio avanzato HR-positivo, HER2-negativo con mutazione PIK3CA, che ha manifestato progressione durante o dopo inibitore dell'aromatasi e inibitore di CDK4/6	NOVARTIS FARMA S.P.A

<b>U.O.</b>	<b>Sperimentatore Principale</b>	<b>Patologia</b>	<b>Codice Protocollo</b>	<b>Titolo</b>	<b>Promotore</b>
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Gastroenterico superiore	MK-7902-014	Studio di fase III randomizzato per valutare l'efficacia e la sicurezza di Pembrolizumab (MK-3475) + Lenvatinib (E7080/MK-7902) + chemioterapia rispetto alla terapia standard come trattamento di prima linea in pazienti con carcinoma esofageo metastatico	MSD ITALIA SRL
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Mesotelioma timoma	CIAG933A12101	Studio in aperto, multicentrico, di Fase I, con IAG933 somministrato per via orale in pazienti adulti con mesotelioma in stadio avanzato e altri tumori solidi	NOVARTIS FARMA S.P.A
ONCOLOGIA MEDICA	ZAMBELLI	Mammella	D967UC00001	Studio di Fase III per valutare il trattamento con Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) con o senza Pertuzumab rispetto al trattamento con Taxani, Trastuzumab e Pertuzumab in pazienti con carcinoma mammario HER2+ in prima linea metastatica (DESTINY-Breast09).	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	Altro	CA052-002	Studio di fase 1/2 di BMS-986340 in monoterapia e in combinazione con Nivolumab o Docetaxel in partecipanti con tumori solidi avanzati	BRISTOL MYERS SQUIBB INT.CORP.BELGIUM BRANCH
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Gastroenterico superiore	20210096	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, di fase III, su bemarituzumab più chemioterapia confrontato con il placebo più chemioterapia in soggetti con carcinoma gastrico o della giunzione gastroesofagea in stadio avanzato con sovraespressione di FGFR2b (FORTITUDE-101) non trattato in precedenza	AMGEN DOMPE'S.P.A.



U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	ZAMBELLI	Mammella	D8532C00001 (SERENA-4)	SERENA-4: Studio randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, di Fase III su AZD9833 (un SERD orale) più palbociclib rispetto ad anastrozolo più albociclib, per il trattamento di pazienti con carcinoma mammario in stadio avanzato positivo al recettore degli estrogeni (ER) e negativo al recettore 2 del fattore di crescita epidermico (HER2) che non hanno mai ricevuto nessun trattamento sistemico per la malattia in stadio avanzato	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	ZAMBELLI	Mammella	WO43571	STUDIO DI FASE III, RANDOMIZZATO, IN APERTO, PER LA VALUTAZIONE DELL'EFFICACIA E DELLA SICUREZZA DI GIREDESTRANT IN ASSOCIAZIONE CON PHESGO RISPETTO A PHESGO DOPO LA TERAPIA DI INDUZIONE CON PHESGO +/- TAXANO IN PAZIENTI AFFETTI DA CARCINOMA MAMMARIO HER2 POSITIVO, POSITIVO AI RECETTORI DELL'ESTROGENO, LOCALMENTE AVANZATO O METASTATICO, NON TRATTATO IN PRECEDENZA	ROCHE S.P.A.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Polmone	INCB54828-210	Studio multicentrico di fase 2, in aperto, a braccio singolo per valutare l'efficacia e la sicurezza di pemigatinib in partecipanti con carcinoma polmonare non a piccole cellule in stadio avanzato con alterazione di FGFR, che hanno manifestato progressione durante una terapia precedente (FIGHT-210)	INCYTE CORPORATION
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	Altro	LCB-1801-001	Studio di fase 1, di ricerca della dose, in aperto, di NI-1801, un anticorpo bispecifico per mesotelina x CD47, in pazienti con tumori solidi che esprimono mesotelina.	Novimmune SA - Light Chain Bioscience

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Mammella	D926PC00001	<p>Studio di Fase 3, Randomizzato, in Aperto per Valutare il Trattamento di Datopotamab</p> <p>Deruxtecan (Dato-DXd) Rispetto alla Chemioterapia Scelta dallo Sperimentatore, in</p> <p>Pazienti con Carcinoma Mammario Triplo Negativo Inoperabile o Metastatico, Localmente</p> <p>Recidivante, Non Candidati alla Terapia in Prima Linea con Inibitori di PD-1/PD-L1</p> <p>(TROPION-Breast02)</p>	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	TOSCHI	Polmone	D9077C00001	<p>Studio di fase II in aperto, multicentrico, randomizzato sul trattamento neoadiuvante e adiuvante in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule in stadio precoce (da II a IIIA) resecabile (NeoCOAST-2)</p>	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	Altro	INCB 123667-101	<p>Studio multicentrico di fase 1, in aperto, di INCB123667 in monoterapia in partecipanti con tumori solidi selezionati in stadio avanzato</p>	INCYTE CORPORATION
ONCOLOGIA MEDICA	TOSCHI	Polmone	D9075C00001	<p>Studio internazionale di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, multicentrico, su Durvalumab con Domvanalimab (AB154) in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) non resecabile e localmente avanzato (stadio III) che non hanno progredito dopo la chemioradioterapia concomitante definitiva a base di platino (PACIFIC-8)</p>	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	0	ITF/3756/01	<p>Studio di fase I/Ib, in aperto, multicentrico, a dosi multiple crescenti volto a valutare la sicurezza/tollerabilità, la farmacocinetica e l'efficacia preliminare di ITF3756 per via orale in monoterapia e in combinazione con un agente contro la proteina 4 associata ai linfociti T citotossici (CTLA-4) in pazienti affetti da tumori solidi in stadio avanzato.</p>	Italfarmaco S.p.A.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Mammella	D967RC00001	Studio di fase 3 in aperto di Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) in neoadiuvante in monoterapia o di T-DXd seguito da THP rispetto a ddAC-THP in partecipanti con carcinoma mammario ad alto rischio HER2-positivo in stadio precoce (DESTINY-Breast11)	ASTRAZENECA S.P.A.
ONCOLOGIA MEDICA	TOSCHI	Polmone	CJDQ443B12201	KonTRASt-06: studio in aperto, di fase II per valutare l'attività e la sicurezza di JDQ443 in monoterapia, nel trattamento di prima linea nei pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule con KRAS G12C mutato in stadio localmente avanzato o metastatico con espressione PD-L1 < 1% o espressione PD-L1 = 1% e una mutazione STK11 concomitante	NOVARTIS PHARMA AG
ONCOLOGIA MEDICA	ZAMBELLI	Mammella	D926XC00001	Studio di fase 3, in aperto, randomizzato di datopotamab deruxtecan (Dato-DXd) con o senza durvalumab rispetto alla terapia scelta dallo sperimentatore in pazienti con carcinoma mammario triplo negativo allo stadio I-III che presentano malattia invasiva residua nella mammella e/o nei linfonodi ascellari alla resezione chirurgica in seguito a terapia sistemica neoadiuvante (TROPION-Breast03)	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	PRESSIANI	Epatocarcinoma	D910VC00001	Studio di fase III, randomizzato, in aperto, in cieco per lo sponsor, multicentrico di Durvalumab in combinazione con Tremelimumab ± Lenvatinib somministrati in concomitanza con Chemioembolizzazione Transarteriosa (TACE) rispetto alla sola TACE in pazienti con carcinoma epatocellulare locoregionale (EMERALD-3)	ASTRAZENECA AB

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Polmone	21607	Studio in aperto, condotto per la prima volta sull'uomo, con BAY 2927088 in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in stadio avanzato con mutazione EGFR e/o HER2.	BAYER S.P.A.
ONCOLOGIA MEDICA	TOSCHI	Polmone	A2A-005	Studio di fase II, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di inupadenant in combinazione con carboplatino e pemetrexed in adulti con carcinoma polmonare non squamoso non a piccole cellule che hanno manifestato progressione con l'immunoterapia.	iTeos Belgium SA
ONCOLOGIA MEDICA	PRESSIANI	Epatocarcinoma	D7987C00001	Protocollo master di fase II, in aperto, multifarmaco, multicentrico, per valutare l'efficacia e la sicurezza di nuovi immunomodulatori in monoterapia e in combinazione con agenti antitumorali in pazienti con carcinoma epatobiliare avanzato (GEMINI- Hepatobiliary)	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Testa collo	AN2025H0301	Studio BURAN di Buparlisib (AN2025) in combinazione con Paclitaxel rispetto a Paclitaxel da solo, in pazienti affetti da carcinoma a cellule squamose, ricorrente o metastatico, del collo e della testa	Adlai Nortye USA Inc.
ONCOLOGIA MEDICA	TOSCHI	Polmone	PM1183-C-008-21	Studio di fase III, randomizzato, multicentrico, in aperto teso a valutare lurbinectedina in monoterapia o lurbinectedina in combinazione con irinotecano rispetto alla scelta dello sperimentatore (topotecano o irinotecano) in pazienti con carcinoma polmonare a piccole cellule recidivante (SCLC) (studio LAGOON)	PHARMA MAR S.A.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Altro	IM043-004	Studio di fase 1, in aperto, multicentrico di BMS-986360/CC-90001 in monoterapia e in combinazione con chemioterapia o nivolumab nei tumori solidi in stadio avanzato.	CELGENE CORPORATION

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Mammella	SGNTUC-028	Studio randomizzato, in doppio cieco, di fase 3, su tucatinib o placebo in combinazione con trastuzumab come terapia di mantenimento per carcinoma mammario metastatico HER2+ (HER2CLIMB-05)	Seagen
ONCOLOGIA MEDICA	BERTUZZI	Neuroendocrino	CGT9486-21-301	(Peak) Studio clinico di fase 3, multicentrico, randomizzato, in aperto, relativo a CGT9486 + Sunitinib rispetto a Sunitinib in soggetti con tumori stromali del tratto gastrointestinale localmente avanzati, non resecabili o metastatici	Cogent Biosciences
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Epatocarcinoma	D419CR00030	Studio di Fase IIIb multicentrico, in aperto, a braccio singolo di durvalumab e tremelimumab come terapia di prima linea nei partecipanti con carcinoma epatocellulare avanzato (SIERRA)	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	TOSCHI	Polmone	FURMO-004	Studio di fase 3, globale, randomizzato, multicentrico, in aperto, per valutare l'efficacia e la sicurezza di furmonertinib rispetto a chemioterapia a base di platino come trattamento di prima linea per pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule localmente avanzato o metastatico con mutazioni di inserzione nell'esone 20 del recettore del fattore di crescita dell'epidermide	Arrivent BioPharma Inc
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Altro	GCT1042-01	Primo studio sugli esseri umani, in aperto, con aumento graduale della dose e con coorti di espansione teso a valutare la sicurezza e l'attività antitumorale di GEN1042 in soggetti con tumori solidi maligni	Genmab A/S
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	Altro	CA120-1001	Studio di fase 1/2 su BMS-986449 somministrato in monoterapia e combinazione con nivolumab a partecipanti affetti da tumori solidi in stadio avanzato	Bristol-Myers Squibb Services Unlimited Company

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Polmone	D9350C00001	Studio di fase I, multicentrico, in aperto, condotto per la prima volta sull'uomo, con aumento ed espansione del dosaggio di AZD9592 in monoterapia e in combinazione con agenti antitumorali in pazienti con tumori solidi in stadio avanzato	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	0	XB002-101	UNO STUDIO DOSE-ESCALATION ED ESPANSIONE DELLA SICUREZZA E FARMACOCINETICA DI XB002 COME SINGOLO-AGENTE E TERAPIA COMBINATA IN SOGGETTI CON INOPERABILI TUMORI SOLIDI LOCALMENTE AVANZATI O METASTATICI	EXELIXIS, INC.
ONCOLOGIA MEDICA	ZAMBELLI	Mammella	J2J-MC-JZLH	J2J-MC-JZLH, EMBER-4: Uno studio randomizzato, in aperto, di fase 3 su imlunestrant in adiuvante in confronto a terapia adiuvante endocrina standard in pazienti che hanno precedentemente ricevuto da 2 a 5 anni di terapia endocrina adiuvante per carcinoma mammario in fase precoce ER+, HER2- con un aumentato rischio di recidiva	ELI LILLY CORK LIMITED
ONCOLOGIA MEDICA	ZAMBELLI	Mammella	D8531C00002	CAMBRIA-1: Studio di fase III, in aperto, randomizzato volto a valutare l'efficacia e la sicurezza della terapia estesa con camizestrant (AZD9833, un degradatore selettivo del recettore degli estrogeni orale di nuova generazione) rispetto alla terapia endocrina standard (inibitore dell'aromatasi o tamoxifene) in pazienti con carcinoma mammario allo stadio iniziale ER+/HER2- e a rischio intermedio o elevato di recidiva che hanno completato la terapia locoregionale definitiva e almeno 2 anni di terapia standard adiuvante a base endocrina senza recidiva di malattia	ASTRAZENECA AB

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Epatocarcinoma	CO44668-IMBRAVE152	STUDIO DI FASE III, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO E CONTROLLATO CON PLACEBO VOLTO A VALUTARE ATEZOLIZUMAB E BEVACIZUMAB, CON O SENZA TIRAGOLUMAB, IN PAZIENTI CON CARCINOMA EPATOCELLULARE LOCALMENTE AVANZATO O METASTATICO NON TRATTATO	ROCHE S.P.A.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Urologia	B9991046(substudy B9991003c)	“PROTOCOLLO MASTER AVELUMAB: UNO STUDIO DI PROSECUZIONE IN APERTO PER I PARTECIPANTI PROVENIENTI DAGLI STUDI CLINICI CON AVELUMAB SPONSORIZZATI DA PFIZER” (B9991046)  titolo sottostudio “STUDIO IN APERTO PER L’ACCESSO CONTINUO AL TRATTAMENTO PER I PARTECIPANTI DALLO STUDIO B9991003 CON AVELUMAB” (B9991003c)	PFIZER INC
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Epatocarcinoma	DIM-95031-002	Studio di fase 3b di accesso precoce, in aperto, di ivosidenib in pazienti con colangiocarcinoma localmente avanzato o metastatico precedentemente trattato	Servier Affaires Médicales
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Altro	INCA 33890-101	Studio multicentrico di fase 1, in aperto, di INCA33890 in partecipanti con tumori solidi in stadio avanzato o metastatici	INCYTE CORPORATION
ONCOLOGIA MEDICA	VELUTTI	Mammella	APPORTAL-01-23	STUDIO CLINICO SULL’INTEGRAZIONE CON MICRONUTRIENTI AD AMPIO SPETTRO IN PAZIENTI CON FATIGUE CORRELATA AL CANCRO DURANTE LA CHEMIOTERAPIA ADIUVANTE	PharmaNutra S.p. A.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Polmone	ELVN-002-001	Studio di fase 1a/1b su ELVN-002 per il trattamento di pazienti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule con mutazione di HER2	Enliven Therapeutics, Inc
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Urologia	XL092-304	Studio di fase 3 randomizzato, in aperto, su XL092 + nivolumab rispetto a sunitinib in soggetti affetti da carcinoma renale non a cellule chiare avanzato o metastatico	EXELIXIS, INC.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	Altro	TIG-006	Studio multicentrico, in aperto, di fase I/II su EOS884448 in associazione allo standard di cura e/o a terapie sperimentali in partecipanti affetti da tumori solidi in stadio avanzato	iTeos Belgium SA
ONCOLOGIA MEDICA	DE SANCTIS	Mammella	D8535C00001	CAMBRIA-2: STUDIO DI FASE III, IN APERTO, RANDOMIZZATO VOLTO A VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI CAMIZESTRANT (AZD9833, UN DEGRADATORE SELETTIVO DEL RECETTORE DEGLI ESTROGENI ORALE DI NUOVA GENERAZIONE) RISPETTO ALLA TERAPIA ENDOCRINA STANDARD (INIBITORE DELL'AROMATASI O TAMOXIFENE) COME TRATTAMENTO ADIUVANTE PER PAZIENTI CON CARCINOMA MAMMARIO ER+/HER2- IN FASE INIZIALE E A RISCHIO INTERMEDIO-ALTO O ALTO DI RECIDIVA CHE HANNO COMPLETATO IL TRATTAMENTO LOCOREGIONALE DEFINITIVO E NON PRESENTANO EVIDENZE DI MALATTIA	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	BOSSI	0	BGB-HNSCC-201	Studio multi-braccio, in aperto, randomizzato, di fase 2 su Tislelizumab in combinazione con agenti sperimentali come trattamento di prima linea in pazienti con carcinoma a cellule squamose della testa e del collo recidivante o metastatico	BEIGENE LTD, c/o BEIGENE USA, INC.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Colon retto	219606	Studio di Fase 3 sul trattamento perioperatorio con dostarlimab in partecipanti con carcinoma del colon dMMR/MSI-H non trattato, T4N0 o Stadio III, reseccabile	GLAXOSMITHKLINE RESEARCH & DEVELOPMENT LIMITED



U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Mammella	GS-US-598-6168	Studio di Fase 3, randomizzato, in aperto su sacituzumab govitecan rispetto al trattamento di scelta del medico in pazienti con carcinoma mammario positivo per il recettore ormonale (HR+)/negativo per il recettore del fattore di crescita epidermico umano 2 (HER2-) (HER2 IHC0 o HER2-low [IHC 1+, IHC 2+/ISH-]) non operabile, localmente avanzato o metastatico che hanno ricevuto la terapia endocrina	Gilead Sciences, Inc.
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Epatocarcinoma	D4191C00140	Studio di Fase IIIb, a braccio singolo, in aperto, multicentrico su durvalumab in combinazione con la chemioterapia per il trattamento di prima linea di pazienti con tumori delle vie biliari in stadio avanzato (TOURMALINE)	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	ZAMBELLI	Mammella	CO44657	STUDIO DI FASE III RANDOMIZZATO E IN APERTO VOLTO A VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI GIREDESTRANT RISPETTO A FULVESTRANT, ENTRAMBI IN ASSOCIAZIONE A UN INIBITORE DI CDK4/6, IN PAZIENTI AFFETTI DA TUMORE MAMMARIO AVANZATO POSITIVO PER IL RECETTORE DEGLI ESTROGENI E HER2-NEGATIVO CON RESISTENZA ALLA PRECEDENTE TERAPIA ENDOCRINA ADIUVANTE	ROCHE S.P.A.
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Prostata	21492	Studio di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo volto a valutare darolutamide più terapia di deprivazione androgenica (ADT) rispetto al placebo più ADT in pazienti con recidiva biochimica (BCR) ad alto rischio di carcinoma alla prostata	Bayer Consumer Care AG
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Altro	CHRO761A12101	Studio in aperto, multicentrico, di fase I/IIb, di determinazione della dose ed espansione della dose con HRO761 in monoterapia e in associazioni in pazienti con tumori solidi in stadio avanzato con instabilità elevata dei microsatelliti o deficit di mismatch repair	NOVARTIS PHARMA AG

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Altro	TT420C2308	Studio multicentrico globale di fase III, randomizzato, controllato per valutare l'efficacia e la sicurezza di tinengotinib per via orale rispetto alla scelta del medico in soggetti affetti da colangiocarcinoma con alterazioni del recettore del fattore di crescita dei fibroblasti (FGFR), refrattario a chemioterapia e agli inibitori di FGFR/recidivante (FIRST-308)	TransThera Sciences (Nanjing), Inc.
ONCOLOGIA MEDICA	BOSSI	Testa collo	219885	Studio platform di fase II, randomizzato, in aperto, che utilizza un protocollo master per valutare nuove combinazioni di immunoterapia come prima linea di trattamento in partecipanti con carcinoma a cellule squamose della testa e del collo ricorrente/metastatico positivo per PD-L1	GlaxoSmithKline Research & Development Limited
ONCOLOGIA MEDICA	LORUSSO	Ginecologia	D7984C00002	Studio globale di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato da placebo, multicentrico, di Volrustomig in donne con tumore alla cervice localmente avanzato ad alto rischio che non hanno avuto progressione dopo concomitante chemio-radioterapia a base di platino (eVOLVE-Cervical)	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Mesotelioma timoma	D7988C00001	Studio globale di fase III, randomizzato, in aperto, multicentrico, di Volrustomig (MEDI5752) in combinazione con Carboplatino più Pemetrexed rispetto a Platino più Pemetrexed o Nivolumab più Ipilimumab in partecipanti con mesotelioma pleurico non resecabile (eVOLVE-Meso)	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	TRONCONI	Melanoma	R3767-ONC-2055	Sperimentazione di fase 3 di fianlimab (anti-lag-3) e cemiplimab rispetto a pembrolizumab nel contesto adiuvante in pazienti con melanoma ad alto rischio completamente resecato	REGENERON PHARMACEUTICALS, INC.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	ZAMBELLI	Mammella	FLAMINGO-01	Studio randomizzato, multicentrico, controllato con placebo, di fase 3 per valutare l'efficacia e la sicurezza di HER2/neu Peptide GLSI-100 (GP2 + GM-CSF) in soggetti HER2/neu positivi con malattia residua o PCR ad alto rischio dopo terapia sia neoadiuvante che adiuvante postoperatoria a base di trastuzumab (FLAMINGO-01)	Greenwich LifeSciences
ONCOLOGIA MEDICA	LORUSSO	Ginecologia	MK2870-005	Studio clinico multicentrico di fase 3, randomizzato, con controllo attivo, in aperto per comparare l'efficacia e la sicurezza della monoterapia con MK-2870 con il trattamento scelto dallo sperimentatore in partecipanti con carcinoma dell'endometrio che hanno precedentemente ricevuto chemioterapia a base di platino e immunoterapia (MK-2870-005/ENGOT-en23/GOG-3095)	MSD ITALIA SRL
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Prostata	D9723C00001	Studio di fase III, randomizzato, in 2 coorti, in doppio cieco, controllato con placebo su AZD5305 in combinazione con nuovi agenti ormonali a scelta del medico in pazienti con carcinoma prostatico metastatico sensibile alla castrazione HRRm e non HRRm (EvoPAR-Prostate01)	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	Altro	MK-1084-001	Studio di Fase I, in aperto, Multicentrico, volto a determinare la Sicurezza, la Tollerabilità, la Farmacocinetica, e l'Efficacia del MK1084 in Monoterapia e in associazione con Pembrolizumab in soggetti affetti da Tumori Solidi in stadio avanzato con mutazione KRASG12C	MSD ITALIA SRL

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Epatocarcinoma	D7025C00001	Studio globale di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, multicentrico di rilvegostomig in combinazione con chemioterapia come trattamento adiuvante dopo resezione del carcinoma del tratto biliare con intento curativo (ARTEMIDE-Biliary01).	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	BOSSI	Testa collo	ASND0038	BelieveIT-201: Sperimentazione di fase 2, randomizzata, in aperto sull'agonista di TLR7/8 TransCon in combinazione con pembrolizumab, sull'agonista di TLR7/8 TransCon in combinazione con TransCon IL-2 $\beta$ ? o pembrolizumab in monoterapia, come terapia neoadiuvante in partecipanti con carcinoma a cellule squamose della testa e del collo resecabile localmente avanzato (LA-HNSCC) in stadio III-IVA	Ascendis Pharma Oncology Division A/S
ONCOLOGIA MEDICA	ZAMBELLI	Mammella	D926QC00001	Studio di fase III, in aperto, randomizzato di datopotamab deruxtecan (Dato-DXd) neoadiuvante più durvalumab, seguiti da durvalumab adiuvante con o senza chemioterapia, rispetto a pembrolizumab neoadiuvante più chemioterapia, seguiti da pembrolizumab adiuvante con o senza chemioterapia, per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma mammario triplo negativo o con livelli di recettori ormonali bassi/HER2-negativo non trattato in precedenza (Tropion Breast 04)	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	TRONCONI	Melanoma	R3767-ONC-2011	Studio di Fase 3 di Fianlimab (REGN3767, anti-LAG-3) + Cemiplimab verso Pembrolizumab in pazienti con melanoma metastatico o localmente avanzato non resecabile precedentemente non trattato	REGENERON PHARMACEUTICALS, INC.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	LOSURDO	Melanoma	CGME751A12101	Studio randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli per confrontare la farmacocinetica di GME751 (un biosimilare proposto di pembrolizumab) e di Keytruda® autorizzato negli Stati Uniti e nell'UE in partecipanti con melanoma di stadio II e III che richiede un trattamento adiuvante con pembrolizumab	HEXALAG
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Altro	PMV-586-101	Studio di fase 1/2, in aperto, multicentrico per valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica, la farmacodinamica e l'efficacia di PC14586 in pazienti con tumori solidi localmente avanzati o metastatici con una mutazione TP53 Y220C (PYNACLE)	PMV Pharmaceuticals, Inc
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	Gastroenterico superiore	2138-CL-0101	Studio di fase 1/1b su ASP2138 in partecipanti affetti da adenocarcinoma gastrico o della giunzione gastroesofagea (GGE) metastatico o localmente avanzato non resecabile o adenocarcinoma metastatico del pancreas i cui tumori presentano espressione di claudina (CLDN) 18.2	ASTELLAS PHARMA GLOBAL DEVELOPMENT, INC.
ONCOLOGIA MEDICA	TRONCONI	Melanoma	20210031	Studio randomizzato, in doppio cieco per valutare l'efficacia, la sicurezza e l'immunogenicità di ABP 206 rispetto a OPDIVO® (nivolumab) in soggetti con melanoma non resecabile o metastatico naïve al trattamento	Amgen Inc.
ONCOLOGIA MEDICA	BOSSI	Testa collo	221530	Studio randomizzato di Fase 3, in doppio cieco verso placebo per valutare dostarlimab come terapia sequenziale dopo chemioradioterapia in partecipanti con carcinoma a cellule squamose della testa e del collo non resecato localmente avanzato	GLAXOSMITHKLINE RESEARCH & DEVELOPMENT LIMITED

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	LORUSSO	Ginecologia	D6900C00001	Un protocollo master multicentrico di fase I/IIa in aperto Valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica, Farmacodinamica e attività antitumorale preliminare di AZD8205 in partecipanti con solido avanzato o metastatico Neoplasie.	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	TOSCHI	Polmone	BO45217	Studio di fase III, randomizzato, in aperto e multicentrico volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di Divarasib rispetto a Sotorasib o Adagrasib in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule kras g12c-positivo avanzato o metastatico precedentemente trattato	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Urologia	BO45230	STUDIO RANDOMIZZATO DI FASE II, IN DOPPIO CIECO, MULTICENTRICO PER VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI CEVUMERAN AUTOGENO PIÙ NIVOLUMAB RISPETTO A NIVOLUMAB COME TERAPIA ADIUVANTE IN PAZIENTI CON CARCINOMA UROTELIALE MUSCOLO-INVASIVO AD ALTO RISCHIO	ROCHE S.P.A.
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	Mammella	1479-0012	Beamion BCGC-1: Sperimentazione di fase Ib di incremento della dose e di fase II di ottimizzazione della dose, multicentrica, randomizzata, in aperto, di zongertinib (BI 1810631) per via orale in combinazione con trastuzumab deruxtecan (T-DXd) per via endovenosa o in combinazione con trastuzumab emtansine (T-DM1) per via endovenosa per il trattamento di pazienti con carcinoma mammario metastatico (mBC) e adenocarcinoma metastatico gastrico, della giunzione gastroesofagea o dell'esofago (mGEAC) HER2+ avanzati	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	LORUSSO	Ginecologia	MK2870-020	Studio multicentrico di fase 3, randomizzato, controllato in attivo, in aperto, per confrontare l'efficacia e la sicurezza della monoterapia con MK-2870 rispetto al trattamento a scelta del medico come trattamento di seconda linea per le partecipanti con cancro cervicale ricorrente o metastatico.	MSD ITALIA SRL
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Prostata	MK-5684 01A-01	Sottostudio del Protocollo Master MK5684-U01 (Umbrella Study) di fase 1/2 per valutare sicurezza ed efficacia del trattamento con MK5684 da solo o in combinazione in partecipanti con Tumore prostatico metastatico resistente alla castrazione (mCRPC)	MSD ITALIA SRL
ONCOLOGIA MEDICA	BOSSI	Testa collo	XL092-305	Studio di fase 2/3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con zanzalintinib (XL092) in combinazione con pembrolizumab rispetto a pembrolizumab nel trattamento di prima linea di soggetti con carcinoma a cellule squamose di testa e collo ricorrente o metastatico PD L1 positivo	Exelixis, Inc.
ONCOLOGIA MEDICA	BOSSI	Altro	PH-L19IL2TNFBASK-04/21	Studio di Fase II sulla somministrazione intratumorale di L19IL2/L19TNF in pazienti affetti da tumori della pelle non-melanoma con lesioni iniettabili	Philogen S.p.A.
ONCOLOGIA MEDICA	DE SANCTIS	Mammella	OP 1250-301	STUDIO DI FASE 3, RANDOMIZZATO, IN APERTO SU OP-1250 IN MONOTERAPIA RISPETTO ALLO STANDARD DI CURA PER IL TRATTAMENTO DEL CARCINOMA MAMMARIO AVANZATO O METASTATICO ER+, HER2-, IN SEGUITO A TERAPIA ENDOCRINA E CON INIBITORE DI CDK 4/6 (OPERA-01)	Olema Pharmaceuticals, Inc.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Colon retto	CVPM087A2101	Studio di Fase Ib con gevokizumab in associazione alle terapie antitumorali standard in pazienti con carcinoma coloretale, carcinoma gastroesofageo e carcinoma a cellule renali metastatici	NOVARTIS FARMA S.P.A

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	Neurooncologia	CC-90010-GBM-002	Studio di Fase Ib, in aperto, di determinazione della dose di CC-90010 somministrato in combinazione con Temozolomide con o senza radioterapia, in soggetti con glioblastoma di nuova diagnosi	CELGENE INTERNATIONAL SARL
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Epatocarcinoma	MPSA-153-001	Studio di fase I/II sulla sicurezza ed efficacia di NMS-01940153E in pazienti adulti con carcinoma epatocellulare non operabile (HCC) precedentemente trattati con terapia sistemica.	NERVIANO MEDICAL SCIENCES S.R.L.
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Gastroenterico superiore	ZWI-ZW25-203	Studio di fase 2b, in aperto, a braccio singolo, su ZW25 in monoterapia in soggetti affetti da tumori delle vie biliari avanzati o metastatici con amplificazione di HER2	ZYMEWORKS INC.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Altro	MK-7902-005	Studio di Fase II Multicentrico, in Aperto con Lenvatinib (E7080/MK-7902) in combinazione con Pembrolizumab (MK-3475) in Soggetti con Determinati Tumori Solidi Precedentemente Trattati (LEAP-005)	MERCK & CO. INC.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Pancreas	ABI-007-PANC-003	A phase 3, multicenter, open-label, randomized study of nab-paclitaxel plus gemcitabine versus gemcitabine alone as adjuvant therapy in subjects with surgically resected pancreatic adenocarcinoma	CELGENE INT.SARL C/O PPD INVEST.SERV.LLC
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Polmone	BR.31	A phase III prospective double blind placebo controlled randomized study of adjuvant Medi4736 in completely resected Non-Small Cell Lung Cancer	CLINIPACE GLOBAL LTD.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Epatocarcinoma	CA209-040	Studio clinico di Fase 1/2, in aperto, di aumento della dose, di Nivolumab o Nivolumab in combinazione con altri agenti in pazienti con carcinoma epatocellulare in stadio avanzato con o senza epatite virale cronica.	BRISTOL MYERS SQUIBB INT.CORP.BELGIUM BRANCH



U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Mammella	CLEE011F2301	MONALEESA-3: Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato versus placebo, con ribociclib in associazione a fulvestrant per il trattamento delle donne in postmenopausa  con carcinoma mammario positivo per il recettore ormonale, HER2-negativo, in stadio avanzato che non hanno ricevuto alcuna linea di terapia o hanno ricevuto solo una linea di terapia endocrina precedente	NOVARTIS FARMA S.P.A
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Neuroendocrino	A-US-52030-328	STUDIO PROSPETTICO, MULTICENTRICO, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO DI FASE 3 SULL'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI LANREOTIDE AUTOGEL/DEPOT 120 MG PIÙ BSC VS. PLACEBO PIÙ BSC PER IL CONTROLLO DEL TUMORE IN SOGGETTI AFFETTI DA TUMORI NEUROENDOCRINI POLMONARI TIPICI O ATIPICI, BEN DIFFERENZIATI, METASTATICI E/O NON RESECABILI	IPSEN BIOPHARMACEUTICALS, INC.
ONCOLOGIA MEDICA	TORRISI	Mammella	CLEE011A2404	Studio di fase IIIb, multicentrico, in aperto per valutare la sicurezza e l'efficacia di ribociclib (LEE011) in combinazione con letrozolo per il trattamento di uomini e donne in pre/post-menopausa con carcinoma mammario in stadio avanzato positivo per i recettori ormonali, HER2 negativo, non sottoposti a terapia ormonale precedente per la malattia in stadio avanzato	NOVARTIS FARMA S.P.A
ONCOLOGIA MEDICA	TOSCHI	Polmone	B7461006	STUDIO DI FASE 3, RANDOMIZZATO, IN APERTO SU LORLATINIB (PF-06463922) IN MONOTERAPIA RISPETTO A CRIZOTINIB IN MONOTERAPIA NEL TRATTAMENTO DI PRIMA LINEA DI PAZIENTI AFFETTI DA TUMORE POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE ALK-POSITIVO AVANZATO	PFIZER INC

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Gastroenterico superiore	MK3475-585	Sperimentazione clinica di fase III, randomizzata, in doppio cieco, condotta su Pembrolizumab (MK-3475) più chemioterapia (XP o FP) rispetto a placebo più chemioterapia (XP o FP) come trattamento neoadiuvante/adiuvante in soggetti con adenocarcinoma gastrico e della giunzione gastroesofagea (GEJ) (KEYNOTE-585)	MERCK & CO. INC.
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Epatocarcinoma	D419CC00002	Studio Randomizzato, in Aperto, Multicentrico di Fase III di Durvalumab e Tremelimumab come Terapia di Prima Linea in Pazienti con Carcinoma Epatocellulare avanzato	ASTRAZENECA S.P.A.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Polmone	MK3475-598	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco di pembrolizumab più ipilimumab versus pembrolizumab più placebo in soggetti con carcinoma polmonare non a piccole cellule metastatico allo stadio IV non precedentemente trattato i cui tumori risultano positivi a PD-L1 (TPS =50%) (KEYNOTE-598)	MERCK & CO. INC.
ONCOLOGIA MEDICA	TORRISI	Mammella	CLEE011AIT01	Studio locale, multicentrico, di fase IIIb, in aperto sulle caratteristiche molecolari di donne in post-menopausa con carcinoma mammario avanzato positivo per il recettore ormonale (HR+) HER2-negativo, in trattamento di prima linea con ribociclib e letrozolo (BioltaLEE)	NOVARTIS FARMA S.P.A
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Mammella	D5336C00001	Studio di fase II, in aperto, randomizzato, multicentrico, per valutare la sicurezza e l'efficacia di agenti diretti a riparazioni di danni al DNA in combinazione con olaparib rispetto ad olaparib in monoterapia per il trattamento del cancro al seno triplo negativo metastatico, stratificato in base ad alterazioni di geni collegati a riparazione omologa ricombinante (HRR) (inclusi BRCA1/2) (VIOLETTE)	ASTRAZENECA AB

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	TORRISI	Mammella	I3Y-MC-JPCF	Studio Randomizzato di Fase 3 in Aperto, di Abemaciclib in Combinazione con Terapia Endocrina Adiuvante Standard verso Terapia Endocrina Adiuvante in Monoterapia in Pazienti con Tumore della Mammella ad Alto Rischio, con Linfonodi Positivi, in Stadio Precoce, Positivo per i Recettori Ormonali, Negativo per il Recettore Epidermico Umano 2	ELI LILLY AND COMPANY LIMITED
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Mammella	BO40747	STUDIO CLINICO DI FASE III, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO E CONTROLLATO CON PLACEBO VOLTO A VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI ATEZOLIZUMAB O PLACEBO IN ASSOCIAZIONE A DOXORUBICINA + CICLOFOSFAMIDE IN REGIME NEOADIUVANTE SEGUITI DA PACLITAXEL + TRASTUZUMAB + PERTUZUMAB NEL TRATTAMENTO DEL TUMORE MAMMARIO HER2-POSITIVO IN FASE INIZIALE	ROCHE S.P.A.
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	Altro	CA027-002	Studio di fase 1/2 di BMS-986253 in combinazione con nivolumab o nivolumab più ipilimumab in tumori in stadio avanzato	BRISTOL MYERS SQUIBB INT.CORP.BELGIUM BRANCH
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	Polmone	CEGF816X2102	Studio di Fase Ib, in aperto, multicentrico, per caratterizzare la sicurezza d'impiego, la tollerabilità e l'efficacia preliminare di EGF816 in associazione a farmaci target selezionati nel NSCLC con EGFR mutato	NOVARTIS FARMA S.P.A
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Mammella	DS8201-A-U302	Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, in aperto, con controllo attivo condotto su DS-8201a, un coniugato anticorpo-farmaco anti-HER2, rispetto ad ado-trastuzumab emtansine (T-DM1) per soggetti con carcinoma mammario non resecabile e/o metastatico positivo per HER2, precedentemente trattati con trastuzumab e taxani	DAIICHI SANKYO, INC

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	TORRISI	Mammella	CLEE011O12301C (TRIO033)	"Sperimentazione multicentrica di fase III, randomizzata, in aperto per valutare efficacia e sicurezza di ribociclib e terapia endocrina come trattamento adiuvante nelle pazienti con carcinoma della mammella allo stadio iniziale positivo per i recettori ormonali, HER2-negativo (New Adjuvant TriAl with Ribociclib, Sperimentazione su ribociclib con nuovo adiuvante [LEE011]: NATALEE)".	NOVARTIS PHARMA AG
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Prostata	MK3475-641	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, con Pembrolizumab (MK-3475) più Enzalutamide versus Placebo più Enzalutamide in soggetti affetti da Carcinoma Prostatico metastatico Resistente alla Castrazione (mCRPC) (KEYNOTE-641)	MERCK & CO. INC.
ONCOLOGIA MEDICA	BERTUZZI	Sarcomi	J1S-MC-JV01	Studio di Fase 1/2, randomizzato, in aperto per la valutazione di Ramucirumab in pazienti pediatrici e giovani adulti con Tumore Desmoplastico a Piccole Cellule Rotonde in forma recidivante, ricorrente o refrattaria	ELI LILLY AND COMPANY
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Polmone	EFC15858	"Randomized, Open Label Phase 3 study of SAR408701 versus Docetaxel in Previously Treated metastatic nonsquamous Non-Small Cell Lung Cancer patients with CEACAM5 positive tumors"	SANOFI S.p.A.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Polmone	MK3475-671	Sperimentazione di fase III, randomizzata, in doppio cieco sulla doppietta chemioterapica a base di platino +/- pembrolizumab (MK-3475) come terapia neoadiuvante/adiuvante per partecipanti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) resecabile in stadio II, IIIA e in stadio IIIB (T3-4N2) (KEYNOTE-671)	MERCK & CO. INC.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Epatocarcinoma	CA2099DW	Studio di fase 3, randomizzato, multicentrico, di nivolumab in combinazione con ipilimumab rispetto a sorafenib o lenvatinib come trattamento di prima linea in partecipanti affetti da carcinoma epatocellulare avanzato	BRISTOL MYERS SQUIBB INT.CORP.BELGIUM BRANCH

<b>U.O.</b>	<b>Sperimentatore Principale</b>	<b>Patologia</b>	<b>Codice Protocollo</b>	<b>Titolo</b>	<b>Promotore</b>
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Pancreas	FGCL-3019-087	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco di pamrevlumab o placebo in combinazione con o gemcitabina più nab-paclitaxel o FOLFIRINOX come trattamento neoadiuvante in pazienti con carcinoma pancreatico localmente avanzato non resecabile	FIBROGEN, INC.
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Prostata	MK3475-991	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco su pembrolizumab (MK-3475) più enzalutamide più ADT rispetto a placebo più enzalutamide più ADT in soggetti con cancro della prostata ormone-sensibile metastatico (mHSPC) (KEYNOTE-991)	MERCK & CO. INC.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Polmone	GO41717	STUDIO DI FASE III, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO CON PLACEBO, CON TIRAGOLUMAB, UN ANTICORPO ANTI-TIGIT, IN ASSOCIAZIONE A ATEZOLIZUMAB VERSO PLACEBO IN ASSOCIAZIONE A ATEZOLIZUMAB, IN PAZIENTI CON CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE LOCALMENTE AVANZATO, NON RESECABILE O METASTATICO NON PRETRATTATO, SELEZIONATI IN BASE ALL'ESPRESSIONE DI PD-L1.	ROCHE S.P.A.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Pancreas	8951-CL-5201	Studio di fase 2, in aperto, randomizzato, volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di zolbetuximab (IMAB362) in combinazione con nab-paclitaxel e gemcitabina (Nab-P + GEM) come trattamento di prima linea in soggetti con adenocarcinoma pancreatico metastatico con positività a Claudina 18.2 (CLDN18.2)	ASTELLAS PHARMA GLOBAL DEVELOPMENT, INC.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Mammella	CA209-7FL	Studio di fase 3 randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, controllato con placebo, di nivolumab rispetto a placebo in combinazione con la chemioterapia neoadiuvante e la terapia endocrina adiuvante in pazienti con carcinoma mammario primitivo ad alto rischio positivo per il recettore degli estrogeni (ER+) e negativo per il recettore 2 del fattore di crescita epidermico umano (HER2-)(CheckMate 7FL: CHECKpoint pathway and nivolumAb clinical Trial Evaluation 7FL)	BRISTOL MYERS SQUIBB INT.CORP.BELGIUM BRANCH
ONCOLOGIA MEDICA	FINOCCHIARO	Polmone	MK7339-012	Studio clinico di fase III con pembrolizumab (MK-3475) in associazione a chemioradioterapia concomitante seguito da pembrolizumab con o senza olaparib versus chemioradioterapia concomitante seguita da durvalumab in pazienti con carcinoma del polmone non a piccole cellule (NSCLC) di stadio III non resecabile e localmente avanzato	MERCK & CO. INC.
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Epatocarcinoma	ML42243	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 - AMETHISTA	ROCHE S.P.A.
ONCOLOGIA MEDICA	BERTUZZI	Sarcomi	J1S-MC-JV02	Studio di Fase 1/2, Randomizzato, in aperto, per la valutazione di Ramucirumab in pazienti pediatrici e giovani adulti con Sarcoma Sinoviale in forma recidivante, ricorrente o refrattaria	ELI LILLY AND COMPANY

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Urologia	B8011006	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-invasivo, ad alto rischio, naïve a BCG o PF-06801591 in monoterapia in partecipanti affetti da tumore della vescica non muscolo-invasivo (NMIBC) non responsivi a BCG	PFIZER INC
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Altro	CPDR001X2X01B	Protocollo in aperto, multicentrico, rollover di caratterizzazione continua della sicurezza d'impiego e della tollerabilità nei soggetti che hanno partecipato a uno studio con spartalizumab in monoterapia o in associazione ad altri trattamenti in studio, sponsorizzato da Novartis	Novartis Farma S.p.A
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Polmone	GO41892	STUDIO DI FASE III, MULTICENTRICO, RANDOMIZZATO, IN APERTO E CONTROLLATO VOLTO A VALUTARE L'EFFICACIA, LA SICUREZZA E LA FARMACOCINETICA DI ATEZOLIZUMAB SOMMINISTRATO IN ASSOCIAZIONE A CABOZANTINIB IN CONFRONTO A DOCETAXEL IN MONOTERAPIA IN PAZIENTI CON CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE, METASTATICO, PRETRATTATO CON UN ANTICORPO ANTI-PD-L1/PD-1 E CHEMIOTERAPIA A BASE DI PLATINO	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	Neurooncologia	AG881-C-004	Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo di AG-881 in soggetti con glioma di grado 2 residuo o ricorrente con una mutazione di IDH1 o IDH2	AGIOS PHARMACEUTICALS INC.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	TORRISI	Mammella	EFC15935	<p>Studio di fase 3, randomizzato, multicentrico, in doppio cieco su SAR439859 in</p> <p>associazione a palbociclib rispetto a letrozolo in associazione a palbociclib per</p> <p>il trattamento di pazienti con carcinoma mammario ER(+), HER2(-) che non</p> <p>hanno ricevuto una precedente terapia sistemica antitumorale per la loro</p> <p>malattia in stadio avanzato (AMEERA-5)</p>	SANOFI S.p.A.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Polmone	73841937NSC3003	<p>Studio randomizzato di fase 3 sulla terapia di combinazione con amivantamab e lazertinib rispetto a osimertinib rispetto a lazertinib come trattamento di prima linea in pazienti con tumore polmonare non a piccole cellule EGFR-mutato in stadio localmente avanzato o metastatico</p>	JANSSEN-CILAG S.P.A.
ONCOLOGIA MEDICA	ROSSI	Polmone	D516AC00001	<p>Studio di Fase III, Randomizzato, Controllato, Multicentrico a 3 Bracci di Osimertinib</p> <p>come Neoadiuvante in Monoterapia o in Combinazione con la Chemioterapia a confronto con</p> <p>la sola Chemioterapia Standard per il Trattamento di Pazienti con Carcinoma Polmonare</p> <p>Non a Piccole Cellule, Resecabile, Positivo alla Mutazione del Recettore del Fattore di</p> <p>Crescita Epidermico</p>	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Gastroenterico superiore	MK-7902-015(E7080-G000-321)	<p>Studio di fase III randomizzato volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di Lenvatinib (E7080/MK-7902) più Pembrolizumab (MK-3475) più chemioterapia rispetto alla terapia assistenziale standard come trattamento di prima linea nei partecipanti con adenocarcinoma gastroesofageo avanzato/metastatico (LEAP-015)</p>	MERCK & CO. INC.



U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	TOSCHI	Polmone	U31402-A-U201	HERTHENA-Lung01: Studio randomizzato, in aperto, di fase II su patritumab deruxtecan (U3-1402) in soggetti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) metastatico o localmente avanzato, con mutazione di EGFR, trattato in precedenza	DAIICHI SANKYO, INC
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	Neurooncologia	B26826-101	VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA, TOLLERABILITA', EFFICACIA E FARMACOCINETICA DI DOSI CRESCENTI DEL MEZZO DI CONTRASTO B26836 IN PAZIENTI ADULTI AFFETTI DA NOTE O SOSPETTE LESIONI CEREBRALI INDICATE PER INDAGINE DIAGNOSTICA CON RISONANZA MAGNETICA NUCLEARE CON MEZZO DI CONTRASTO.	BRACCO IMAGING S.P.A.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Polmone	CA001-050	Sperimentazione clinica di fase 2, randomizzata, in aperto, su BMS 986012, in associazione con carboplatino, etoposide e nivolumab come terapia di prima linea nel carcinoma polmonare a piccole cellule in stadio esteso	BRISTOL MYERS SQUIBB INT.CORP.BELGIUM BRANCH
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Epatocarcinoma	MK-1308A-004	Sperimentazione Clinica di Fase 2, Multicentrica, per verificare la Sicurezza e l'Efficacia di MK1308A (co-formulazione di MK-1308/MK-3475) in combinazione con Lenvatinib (E7080/MK-7902) come Terapia di Prima Linea in pazienti con Carcinoma Epatocellulare Avanzato.	MSD ITALIA SRL
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Altro	208467	Protocollo master per valutare la sicurezza e l'attività antitumorale di cellule T NYESO-1-specifiche (c259) geneticamente modificate, in monoterapia o in associazione con altri agenti, in pazienti HLA-A2+ affetti da tumori solidi NY-ESO-1 e/o LAGE-1° positivi (IGNYTE-ESO)	GLAXOSMITHKLINE RESEARCH & DEVELOPMENT LIMITED

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	TOSCHI	Polmone	ACT16849	Studio di fase 2, non randomizzato, in aperto, multicenter, multicentrico per valutare il beneficio clinico di SAR444245 (THOR-707) in combinazione con altre terapie antitumorali per il trattamento di pazienti con carcinoma polmonare o mesotelioma pleurico	SANOFI s.r.l.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Altro	GO40311	STUDIO DI FASE Ia/b, IN APERTO, DI INCREMENTO DELLA DOSE SULLA SICUREZZA E LA FARMACOCINETICA DI RUNIMOTAMAB SOMMINISTRATO PER VIA ENDOVENOSA COME AGENTE SINGOLO E IN COMBINAZIONE CON TRASTUZUMAB IN PAZIENTI AFFETTI DA TUMORI LOCALMENTE AVANZATI O METASTATICI CON ESPRESSIONE DI HER2	GENENTECH, INC.
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	Colon retto	ARC-9	Studio piattaforma di fase 1b/2, in aperto, randomizzato per valutare l'efficacia e la sicurezza delle combinazioni di trattamento basate su AB928 in pazienti affetti da tumore del colon-retto metastatico.	Arcus Biosciences Inc.
ONCOLOGIA MEDICA	TOSCHI	Polmone	D910LC00001	Studio di fase III, randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, controllato verso placebo, per determinare l'efficacia di Durvalumab in combinazione con chemioterapia a base di platino come terapia adiuvante in pazienti con NSCLC Stadio II-III completamente resecati (MERMAID-1)	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Mammella	MK-3475-B49	Studio di fase 3, controllato con placebo, in doppio cieco, randomizzato, con Pembrolizumab associato a chemioterapia verso placebo associato a chemioterapia, per il trattamento del carcinoma mammario metastatico o localmente ricorrente non operabile, in candidati a chemioterapia, positivi al recettore ormonale, negativi al recettore 2 del fattore di crescita epidermico umano (HR+/HER2) (Keynote-B49)	MSD ITALIA SRL

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Mammella	D8534C00001	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, per valutare il passaggio ad AZD9833 (un degradatore selettivo del recettore degli estrogeni, orale, di nuova generazione) + inibitore di CDK4/6 (palbociclib o abemaciclib) rispetto al proseguimento dell'inibitore dell'aromatasi (letrozolo o anastrozolo) + inibitore di CDK4/6 in pazienti affetti da carcinoma mammario metastatico HR+/HER2- con mutazione di ESR1 rilevabile senza progressione di malattia durante il trattamento di prima linea con inibitore dell'aromatasi + inibitore di CDK4/6 - Uno studio di passaggio precoce guidato dal DNA del tumore circolante.	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Altro	GO42144	STUDIO DI FASE Ia/Ib DI INCREMENTO DELLA DOSE E DI ESPANSIONE DELLA DOSE, PER VALUTARE LA SICUREZZA, LA FARMACOCINETICA, E L'ATTIVITÀ DI GDC-6036 IN MONOTERAPIA E IN COMBINAZIONE CON ALTRE TERAPIE ANTITUMORALI IN PAZIENTI CON TUMORI SOLIDI IN STADIO AVANZATO O METASTATICO CON MUTAZIONE KRAS G12C	GENENTECH, INC.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Polmone	MK-3475-B98	Studio di fase 1b/2 teso a valutare l'efficacia e la sicurezza di pembrolizumab in combinazione con trattamenti sperimentali per il trattamento di partecipanti con carcinoma polmonare a piccole cellule in stadio esteso, refrattario a PD-1/L1, che necessitano di terapia di seconda linea (KEYNOTE-B98).	MSD Italia S.r.l.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Urologia	MK-6482-011	Studio clinico di fase 3 randomizzato, in aperto, con MK-6482 in combinazione con Lenvatinib (MK-7902) vs Cabozantinib nel trattamento di seconda linea o terza linea in pazienti con carcinoma renale avanzato che hanno progredito dopo la precedente terapia anti-PD-1/L1	Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Colon retto	CNIS793E12201	daNIS-3: Studio in aperto, multicentrico, a piattaforma, di fase II, che valuta l'efficacia e la sicurezza d'impiego di NIS793 e altri nuovi farmaci sperimentali in associazione con la terapia antitumorale standard per il trattamento in seconda linea del carcinoma coloretale metastatico (mCRC)	NOVARTIS FARMA S.P.A
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Altro	21343	Studio in aperto, di fase 1b, di incremento scalare e di espansione della dose per la valutazione di sicurezza, tollerabilità, dose massima tollerata o somministrata, farmacocinetica, farmacodinamica ed efficacia dell'inibitore del recettore degli idrocarburi arilici (AhRi) BAY 2416964 in associazione a pembrolizumab in partecipanti affetti da tumori solidi in stadio avanzato	BAYER S.P.A.
ONCOLOGIA MEDICA	BERTUZZI	Neuroendocrino	HS-19-657	Studio di Fase 3 randomizzato, multicentrico, in aperto, con controllo attivo per valutare l'efficacia e la sicurezza di octreotide depot sottocutaneo (CAM2029) rispetto a octreotide LAR o lanreotide ATG in pazienti con tumori neuroendocrini del tratto gastroenteropancreatico	Camurus AB
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Colon retto	MK4280A-007	Studio Clinico di Fase III con MK4280A (coformulazione di favezelimab [MK-4280] più pembrolizumab [MK-3475] ) versus Terapia Standard per Carcinoma del Colon-retto Metastatico e PD-L1 positivo precedentemente trattato	MERCK & CO. INC.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Altro	INCB106385-102	Studio di fase I, in aperto, multicentrico, su INCB 106385 in monoterapia o in combinazione con immunoterapia in partecipanti affetti da tumori solidi in stadio avanzato	INCYTE CORPORATION
ONCOLOGIA MEDICA	DE SANCTIS	Mammella	MO42319	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-L1-POSITIVO CHE HANNO RICEVUTO IN PRECEDENZA TERAPIA A BASE DI TRASTUZUMAB (+/- PERTUZUMAB) E TAXANI (KATE3)	ROCHE S.P.A.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Prostata	XL184-315	Uno studio controllato di fase 3, randomizzato, in aperto, di cabozantinib (XL184) in associazione con atezolizumab rispetto alla terapia ormonale innovativa in soggetti con cancro della prostata metastatico resistente alla castrazione	EXELIXIS, INC.
ONCOLOGIA MEDICA	TORRISI	Mammella	GO42784	STUDIO MULTICENTRICO DI FASE III, RANDOMIZZATO, IN APERTO, VOLTO A VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI GIREDESTRANT ADIUVANTE RISPETTO ALLA MONOTERAPIA ENDOCRINA ADIUVANTE DI SCELTA DEL MEDICO IN PAZIENTI CON CARCINOMA MAMMARIO PRECOCE POSITIVO AL RECETTORE DEGLI ESTROGENI E HER2 NEGATIVO_lidERA/	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Melanoma	HBI-8000-303	Studio di Fase III, multicentrico, randomizzato in doppio cieco su HBI-8000 in combinazione con nivolumab rispetto a placebo con nivolumab in pazienti affetti da melanoma non resecabile o metastatico non trattati in precedenza con inibitori di PD-1 o PD-L1	HUYABIO International, LLC
ONCOLOGIA MEDICA	FINOCCHIARO	Polmone	61186372NSC3004 (PALOMA-3)	Studio di fase 3, in aperto, randomizzato di lazertinib con amivantamab somministrato per via sottocutanea rispetto ad amivantamab somministrato per via endovenosa in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule avanzato o metastatico con mutazioni di EGFR dopo progressione al trattamento con osimertinib e chemioterapia	JANSSEN-CILAG S.P.A.
ONCOLOGIA MEDICA	TOSCHI	Polmone	D533BC00001	Studio di fase III, in aperto, randomizzato, multicentrico di ceralasertib più durvalumab rispetto a docetaxel in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule avanzato o metastatico, senza alterazioni genomiche su cui è possibile intervenire e la cui malattia è progredita durante o dopo precedente terapia anti-PD- (L)1 e chemioterapia a base di platino: LATIFY	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	Neurooncologia	CNS-201	Studio multicentrico in aperto con un braccio di controllo randomizzato volto a valutare l'efficacia, la sicurezza e la farmacocinetica di berubicina infusa per via endovenosa in pazienti adulti affetti da glioblastoma multiforme ricorrente (Grado IV secondo l'OMS) dopo il fallimento della terapia standard di prima linea	CNS Pharmaceuticals, Inc.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Polmone	D926NC00001	Studio globale di fase III, randomizzato, in aperto, multicentrico su datopotamab deruxtecan (Dato-DXd) in combinazione con durvalumab e carboplatino versus pembrolizumab in combinazione con chemioterapia a base di platino per il trattamento di prima linea di pazienti con NSCLC localmente avanzato o metastatico senza alterazioni genomiche "actionable" (D926NC00001; AVANZAR)	ASTRAZENECA AB
ONCOLOGIA MEDICA	TOSCHI	Polmone	U31402-A-U301	HERTHENA–Lung02: Studio di fase 3, randomizzato, in aperto su patritumab deruxtecan a confronto con la chemioterapia a base di platino nel tumore polmonare non a piccole cellule (NSCLC) metastatico o localmente avanzato con mutazione del recettore del fattore di crescita epidermico (EGFRm) dopo il fallimento della terapia con inibitore della tirosin-chinasi (TKI) del recettore del fattore di crescita epidermico (EGFR)	DAIICHI SANKYO, INC
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Gastroenterico superiore	STAR-221	Uno studio randomizzato, in aperto, multicentrico di fase 3 di Domvanalimab, Zimberelimab e chemioterapia contro Nivolumab e chemioterapia nei partecipanti con Gastrico, gastroesofageo non precedentemente trattato localmente avanzato non resecabile o metastatico Giunzione e adenocarcinoma esofageo	Arcus Biosciences Inc.
ONCOLOGIA MEDICA	BOSSI	Altro	R2810-ONC-1788	Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo sul trattamento adiuvante con cemiplimab rispetto al placebo dopo intervento chirurgico e radioterapia in pazienti con carcinoma cutaneo a cellule squamose ad alto rischio	REGENERON PHARMACEUTICALS, INC.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	LOSURDO	Altro	BBI-20201001	Studio di fase I/II su BDC-1001 in Monoterapia e in combinazione con Nivolumab in Pazienti affetti da Tumori Solidi Avanzati con espressione di HER2	Bolt Biotherapeutics, Inc.
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Polmone	MS201924_0022	Studio in aperto, multicentrico, di Fase 1b/2a per valutare l'efficacia, la sicurezza, la tollerabilità e la farmacocinetica dell'inibitore di ATR M1774 in combinazione con cemiplimab in partecipanti con carcinoma polmonare non a piccole cellule non squamoso che hanno manifestato progressione durante precedenti terapie anti-PD-L1 e a base di platino	Merck Healthcare KGaA
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Altro	INCB99280-204	Studio di fase 1 di INCB099280 in combinazione con adagrasib in pazienti adulti affetti da tumori solidi in stadio avanzato che presentano una mutazione KRASG12C	INCYTE CORPORATION
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Urologia	17000139BLC3001	Studio multicentrico, randomizzato, di fase 3 che valuta l'efficacia di TAR-200 in associazione con cetrelimab rispetto alla chemioradioterapia concomitante in partecipanti affetti da carcinoma uroteliale della vescica muscolo-invasivo (MIBC) non sottoposti a cistectomia radicale	JANSSEN- CILAG INTERNATIONAL NV
ONCOLOGIA MEDICA	LORUSSO	0	MK-7684A-005	Studio basket multicentrico, in aperto, di fase 2 su MK-7684A, coformulazione di Vibostolimab (MK-7684) con Pembrolizumab (MK-3475), con o senza altre terapie antitumorali in soggetti con tumori solidi selezionati (KEYVIBE-005)	MSD ITALIA SRL
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Sarcomi	E7389-G000-309	A Randomized, Open-label, Multicenter, Phase 3 Study to Compare the Efficacy and Safety of Eribulin with Dacarbazine in Subjects with Soft Tissue Sarcoma	EISAI EUROPE LIMITED



U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	TORRISI	Mammella	BO25126	A randomized multicenter, double-blind, placebo-controlled comparison of chemotherapy plus trastuzumab plus placebo versus chemotherapy plus trastuzumab plus pertuzumab as adjuvant therapy in patients with operable HER-2 positive primary breast cancer	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Gastroenterico superiore	ARMANI	Valutazione della terapia di mantenimento con paclitaxel e ramucirumab a confronto con la prosecuzione della prima linea di trattamento in pazienti con carcinoma gastrico o della giunzione gastroesofagea avanzato ed HER-2 negativo.	FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Polmone	MP-LALC	Pembrolizumab (MK3475) come terapia di mantenimento in pazienti con tumore polmonare non a piccole cellule (NSCLC) stadio IIIA-B non operabile sottoposti a trattamento chemio-radiante ad intento curativo (MP-LALC - Pembrolizumab in mantenimento nel tumore polmonare non a piccole cellule in stadio localmente avanzato).	UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI TORINO - DIPARTIMENTO DI ONCOLOGIA
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Mesotelioma timoma	INT-TET1-7371	Miglioramento delle strategie di trattamento nei tumori epiteliali del timo: un impegno congiunto del TYME.	ISTITUTO NAZIONALE DEI TUMORI
ONCOLOGIA MEDICA	MARRARI	Sarcomi	IOV-2018-STS-METROPHOLYS	Studio METROPHOLYS - CICLOFOSFAMIDE METRONOMICA VS DOXORUBICINA IN PAZIENTI ANZIANI CON SARCOMA DEI TESSUTI MOLLI IN STADIO AVANZATO Studio clinico controllato, randomizzato, in aperto	ISTITUTO ONCOLOGICO VENETO - IRCCS DI PADOVA
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Epatocarcinoma	ONC-2019-002	Studio di fase II, in aperto, monocentrico, sulla efficacia e sulla sicurezza di cabozantinib in pazienti con epatocarcinoma in progressione o intolleranti a trattamento con immunoterapia (immunocabo).	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Altro	GERSOM	"Studio di fattibilità per la diagnosi genomica congiunta di rischio genetico e di sensibilità ai nuovi farmaci nelle neoplasie del seno, ovaio e colon"	ALLEANZA CONTRO IL CANCRO
ONCOLOGIA MEDICA	TOSCHI	Polmone	GOIRC-01-2020	Studio di fase II, in aperto, a singolo braccio, multicentrico per valutare l'attività e sicurezza di ALectinib come terapia NEO-adiuvante in pazienti con neoplasia polmonare non a piccole cellule (NSCLC) Anaplastic lymphoma kinase (ALK)-positiva in stadio III localmente avanzato. ALNEO trial- GOIRC-01-2020	GRUPPO ONCOLOGICO ITALIANO DI RICERCA CLINICA (GOIRC)
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Polmone	GOIRC -03-2019 - AtezoMeso	Studio di fase III con atezolizumab verso placebo in pazienti con mesotelioma pleurico maligno dopo pleurectomia/decorticazione	GRUPPO ONCOLOGICO ITALIANO DI RICERCA CLINICA (GOIRC)
ONCOLOGIA MEDICA	BOZZARELLI	Pancreas	PACT21-CASSANDRA	Studio randomizzato di fase II di confronto tra la chemioterapia pre-operatoria di breve versus lunga-durata con il regime mFOLFIRINOX versus PAXG in pazienti affetti da adenocarcinoma del pancreas (PDAC) allo stadio I-II	AISP ASSOCIAZIONE ITALIANA PER LO STUDIO DEL PANCREAS
ONCOLOGIA MEDICA	TOSCHI	Neuroendocrino	GOIRC-05-2020	Studio multicentrico di fase II, a braccio singolo di durvalumab (MEDI 4736) con carboplatino ed etoposide per 4 cicli seguiti da durvalumab di mantenimento in pazienti con carcinoma neuroendocrino a grandi cellule (LCNEC) del polmone – Studio DUPLÉ- GOIRC-05-2020	GRUPPO ONCOLOGICO ITALIANO DI RICERCA CLINICA (GOIRC)
ONCOLOGIA MEDICA	BERTUZZI	Sarcomi	ISG-ARTICLE	Studio randomizzato di fase II e con una coorte osservazionale sull'attività della Trabectedina vs Gemcitabina in pazienti con leiomioma sarcoma metastatico o localmente avanzato pretrattati con chemioterapia convenzionale	ITALIAN SARCOMA GROUP

<b>U.O.</b>	<b>Sperimentatore Principale</b>	<b>Patologia</b>	<b>Codice Protocollo</b>	<b>Titolo</b>	<b>Promotore</b>
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Prostata	APPROACH	Approccio multimodale in pazienti con carcinoma prostatico metastatico ormono sensibile. Studio pragmatico randomizzato con Apalutamide e trattamento locale. (APPROACH Trial)	FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Testa collo	PRIME H&N	Trattamento di induzione e mantenimento con inibitore di PARP e immunoterapia nel carcinoma a cellule squamose della testa e del collo (HNSCC) HPV-negativo	FONDAZIONE GONO
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Urologia	PE-PE	Efficacia del trattamento PErioperatorio con Pembrolizumab nei pazienti con metastasi resecabili di carcinoma renale. Studio PE-PE	Consorzio Oncotech
ONCOLOGIA MEDICA	BERTUZZI	Altro	LOLA Trial	Studio di fase II finalizzato a valutare il profilo di sicurezza e di attività di cabozantinib in combinazione a lanreotide in tumori neuroendocrini (NET) gastroenteropancreatici (GEP) e toracici (LOLA trial)	FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Prostata	UC-GTG-2006	Studio di fase III randomizzato in doppio cieco volto a valutare l'efficacia di ADT +/- darolutamide in pazienti con carcinoma della prostata de novo metastatico con vulnerabilità e non eleggibili a docetaxel o ad inibitori del segnale del recettore degli androgeni	UNICANCER
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Colon retto	IFOM-CPT009/2022/PO008	SAGITTARIUS - LA MEDICINA DI PRECISIONE GUIDATA DAL PROFILO GENETICO E DALLA BIOPSIA LIQUIDA PER I PAZIENTI AFFETTI DA TUMORI DEL COLON DI STADIO III E STADIO II AD ALTO RISCHIO	IFOM FONDAZIONE ISTITUTO FIRCI DI ONCOLOGIA MOLECOLARE
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Colon retto	013-IRCC-10IIS-16	STUDIO DI FASE II CON PANITUMUMAB "RE-CHALLENGE" GUIDATA DALLA DINAMICA DELLA RESISTENZA CLONALE RAS-MEDIATA IN PAZIENTI CON CARCINOMA METASTATICO DEL COLON RETTO ORIGINARIAMENTE RESPONSIVI AD UN mAb ANTI-EGFR. STUDIO CHRONOS.	FONDAZIONE DEL PIEMONTE PER L'ONCOLOGIA - ISTITUTO DI CANDIOLO IRCCS

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Sarcomi	ISG-ST5-TRAB-2012	A Phase II study on Trabectedin in advanced retroperitoneal leiomyosarcoma and well differentiated/dedifferentiated liposarcoma – TRAVELL Study	ITALIAN SARCOMA GROUP
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Mammella	GIM16-FEVEX	Fulvestrant seguito da everolimus più exemestane confrontato con exemestane più everolimus seguiti da fulvestrant in donne in postmenopausa 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 (NSAI): uno studio multicentrico di fase III.	Consorzio Oncotech
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Mesotelioma timoma	IND.227	Studio randomizzato di fase 2 di pembrolizumab in pazienti affetti da mesotelioma pleurico maligno avanzato - Numero EudraCT: 2016-002286-60	ISTITUTO NAZIONALE TUMORI DI NAPOLI
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Mesotelioma timoma	STYLE	Studio di fase 2 con Sunitinib in pazienti affetti da timoma B3 e carcinoma timico, recidivato e/o metastatico, in seconda linea e successive (STYLE trial).	FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Colon retto	DISTINCTIVE	Trattamento di seconda linea con Folfiri/Afibercept in pazienti affetti da carcinoma del colon retto metastatico	FONDAZIONE GISCAD PER LA RICERCA SUI TUMORI
ONCOLOGIA MEDICA	PERSONENI	Colon retto	IFOM-CPT002/2018/PO001	PEMBROLIZUMAB IN PAZIENTI CON CANCRO DEL COLON RETTO METASTATICO CON SISTEMA DI "MISMATCH REPAIR" INTATTO DOPO INDUZIONE FARMACOLOGICA DI IPERMUTABILITÀ	IFOM FONDAZIONE ISTITUTO FIRCI DI ONCOLOGIA MOLECOLARE

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Mammella	FACILE	Studio di fase II, multicentrico, a braccio singolo, per valutare la fattibilità della  combinazione di ribociclib e un inibitore dell'aromatasi non steroideo, in prima  linea in pazienti anziani affetti da carcinoma mammario avanzato con recettori  ormonali positivi/HER2 negativo	Fondazione Sandro Pitigliani per la lotta contro i tumori-ONLUS
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Colon retto	Avana	STUDIO DI FASE II DI CHEMIORADIOTERAPIA PREOPERATORIA IN ASSOCIAZIONE AD AVELUMAB IN  PAZIENTI CON CARCINOMA RETTALE LOCALMENTE AVANZATO	Fondazione GONO
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Mesotelioma timoma	IEO 689	Studio interventistico, multicentrico, in aperto, non randomizzato di fase II con Avelumab in combinazione con Axitinib in pazienti con carcinomi timici in stadio avanzato	ISTITUTO EUROPEO DI ONCOLOGIA IRCCS
ONCOLOGIA MEDICA	TORRISI	Mammella	HERMIONE-7	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). Lo studio HERMIONE-7	UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO BICOCCA
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Urologia	TIDE-A	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)	Consorzio Oncotech

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Gastroenterico superiore	IVANS	Studio clinico pragmatico, controllato, multicentrico, randomizzato, in aperto, a due bracci paralleli, per valutare l'effetto della nutrizione parenterale integrativa precoce nei pazienti a rischio nutrizionale affetti da neoplasia gastrica metastatica, sottoposti a chemioterapia di 1a linea.	IRCCS POLICLINICO SAN MATTEO
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	Neurooncologia	IOV-GB-01-2021 REGOMA2	"Studio di fase I per valutare la tollerabilità della combinazione Regorafenib e Temozolomide con o senza radioterapia in pazienti con nuova diagnosi di glioblastoma IDH wild-type, MGMT metilato_ Studio REGOMA2"	ISTITUTO ONCOLOGICO VENETO - IRCCS DI PADOVA
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Prostata	IRST185.04	Studio randomizzato, multicentrico, di fase 2, di terapia sequenziale con radio-223 verso docetaxel più prednisone in pazienti affetti da carcinoma prostatico resistente alla castrazione con metastasi ossee sintomatiche	IRCCS Istituto Romagnolo per lo Studio dei Tumori "Dino Amadori" - IRST S.r.l
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Sarcomi	ISG-ST5 10-01	Sarcomi dei tessuti molli ad alto rischio in fase localizzata degli arti e del tronco: approccio integrato con chemioterapia standard vs chemioterapia orientata per istotipo in fase neoadiuvante	ITALIAN SARCOMA GROUP
ONCOLOGIA MEDICA	TRONCONI	Altro	SONIBEC	Studio di fase II, in aperto, volto al miglioramento della compliance e del tempo di trattamento in seguito a risposta completa attraverso un programma di trattamento personalizzato con sonidegib in carcinomi localmente avanzati a cellule basali (BCC) – Lo studio SONIBEC	FONDAZIONE GONO
ORTOPEDIA DELLA SPALLA E GOMITO	CASTAGNA	Patologia Cuffia Dei Rotatori	ALEXSEN	Effetto biologico di uno strumento a radio-frequenze bipolari sulla cartilagine della spalla - studio clinico randomizzato controllato	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
ORTOPEDIA III	KON	Gonartrosi	CLN0021	Studio prospettico, multicentrico, randomizzato, controllato, in aperto, di confronto tra Agili-C™ e lo standard di cura chirurgico (SSOC) per il trattamento delle lesioni superficiali dell'articolazione del ginocchio	CARTIHEAL (2009) LTD
ORTOPEDIA III	KON	Gonartrosi	EQQ4-19-02	Studio clinico monocentrico, a singolo braccio, volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di una singola iniezione di tessuto adiposo autologo arricchito in frazione vasculo-stromale ottenuto utilizzando il sistema Hy-tissue (at-SVF) in pazienti con osteoartrosi severa del ginocchio	FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.
ORTOPEDIA III	KON	Altro	DDM22M	Studio clinico multicentrico, non randomizzato per la valutazione delle prestazioni cliniche e della sicurezza delle iniezioni di polinucleotide gel sia in aggiunta al trattamento chirurgico che come trattamento conservativo per le meniscopatie degenerative	Mastelli Srl
ORTOPEDIA III	KON	Gonartrosi	PATTERN	Algoritmo decisionale per un approccio di medicina rigenerativa nel trattamento dell' Osteo-Artrosi (OA) al ginocchio: nuovo processo basato sulla "profilazione" del paziente.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
PNEUMOLOGIA	ALIBERTI	Altro	D9185C00001	Studio di Fase III, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di tozorakimab (MEDI3506) in pazienti ospedalizzati per infezione polmonare virale che richiede ossigeno supplementare (TILIA)	ASTRAZENECA AB

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
PNEUMOLOGIA	ALIBERTI	Altro	D3251C00014	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)	ASTRAZENECA AB
PNEUMOLOGIA	ALIBERTI	Altro	1397-0017	Studio di roll-over, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, per valutare la sicurezza e l'efficacia a lungo termine di  dosi orali di BI 1291583 QD (Parte A), seguito da una valutazione in aperto della sicurezza a lungo termine (Parte B) in pazienti con bronchiectasie  (Clairleaf  TM	BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.
RADIOLOGIA DIAGNOSTICA	MONTI	Coronaropatia	ISCHEMIA trial	International Study of Comparative Health Effectiveness with Medical and Invasive Approaches	National Heart, Lung, and Blood Institute
RADIOLOGIA DIAGNOSTICA	BERNARDI	Mammella	COMBO TRIAL	IMPIEGO DELLA MAMMOGRAFIA CON MEZZO DI CONTRASTO IN DONNE CON STORIA PERSONALE DI TUMORE MAMMARIO E SOTTOPOSTE A CHIRURGIA CONSERVATIVA – UNO STUDIO PROSPETTICO INTRA-INDIVIDUALE	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	SCORSETTI	Testa collo	PSC-DS RADIO	Studio interventistico, multicentrico, esplorativo, randomizzato, con valutatore in cieco, pre-commercializzazione, per valutare le prestazioni e la sicurezza di GERDOff® nella prevenzione della mucosite orale indotta da radioterapia in pazienti che ricevono radioterapia per il cancro alla testa e al collo.	SOFAR S.p.A.



<b>U.O.</b>	<b>Sperimentatore Principale</b>	<b>Patologia</b>	<b>Codice Protocollo</b>	<b>Titolo</b>	<b>Promotore</b>
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	SCORSETTI	Prostata	56021927PCR3003	Uno studio di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo su JNJ-56021927 in soggetti con carcinoma prostatico ad alto rischio, localizzato o localmente avanzato, sottoposti al trattamento con radioterapia primaria	JANSSEN-CILAG S.P.A.
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	SCORSETTI	Prostata	STORM	PEACE V: Studio randomizzato di fase II sul trattamento di salvataggio delle oligometastasi da carcinoma della prostata.	GHENT UNIVERSITY HOSPITAL
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	SCORSETTI	Prostata	ARTO TRIAL	Studio di fase II randomizzato sulla radioterapia stereotassica ablative in pazienti con carcinoma prostatico oligometastatico resistente alla castrazione (studio ARTO).	DIPARTIMENTO DI SCIENZE BIOMEDICHE, SPERIMENTALI E CLINICHE "MARIO SERIO" DELL' UNIVERSITÀ DI FIRENZE
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	FRANZESE	Altro	DOSIS RCT	Radioterapia Stereotassica Body (SBRT) frazionata a dosaggio intensificato guidata dalle immagini per metastasi spinali dolenti versus radioterapia convenzionale: un protocollo randomizzato controllato (DOSIS RCT)	UNIVERSITY HOSPITAL ZURICH
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	NAVARRIA	Neurooncologia	Exosomes_GBM	Ruolo degli esosomi circolanti in pazienti affetti da glioblastoma.	AOU PISANA
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	SCORSETTI	Mammella	EUROPA TRIAL	Terapia endocrina o irradiazione parziale della mammella come trattamento postoperatorio esclusivo in donne di età $\geq 70$ anni affette da tumore mammario di tipo luminale-A in stadio iniziale: studio di fase 3 randomizzato di non inferiorità.	Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche Mario Serio, Università degli Studi di Firenze
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	SCORSETTI	Neurooncologia	Hypo_GBM	Studio multicentrico di fase 2 di radioterapia ipofrazionata stereotassica /radiochirurgia multisessione in pazienti portatori di GBM	FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NEUROLOGICO CARLO BESTA

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	MANCOSU	Ematologia	AUTOMI	Utilizzo di algoritmi basati sull'intelligenza artificiale per l'automatizzazione della Total Marrow (Lymph-node) Irradiation tramite ottimizzazione con VMAT, utilizzando WB-CT/MRI e WB-CT sintetica – Progetto AuToMI	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	D'AGOSTINO	Ginecologia	MITO-RT3/RAD	EFFICACIA E TOLLERABILITÀ DELLA RADIOTERAPIA STEREOTASSICA (SBRT) IN PAZIENTI CON RECIDIVA/METASTASI/PERSISTENZA DI MALATTIA OLIGOMETASTATICA DA CARCINOMA OVARICO (MPROC): STUDIO PROSPETTICO, MULTICENTRICO DI FASE II (MITO-RT3/RAD)	GEMELLI MOLISE SPA HOSPITAL
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	SCORSETTI	Prostata	SPA trial	RADIOTERAPIA STEREOTASSICA PROSTATICA CON O SENZA TERAPIA DI DEPRIVAZIONE ANDROGENICA, UNO STUDIO RANDOMIZZATO CONTROLLATO DI FASE III (TRIAL SPA)	AZIENDA SOCIO SANITARIA TERRITORIALE DEGLI SPEDALI CIVILI DI BRESCIA
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	SCORSETTI	Testa collo	RadiomicART	Uso dell'Intelligenza Artificiale del distretto tumore testa-collo localmente avanzato trattato con Radioterapia adaptive multi-modale: predizione radiomica del controllo di malattia e tossicità basata su machine-learning.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	NAVARRIA	Neurooncologia	SUPPORT trial	Studio randomizzato di fase III per comparare la radiochirurgia ipofrazionata preoperatoria (HSRS) alla radiochirurgia ipofrazionata postoperatoria in pazienti con grosse metastasi cerebrali (= 2.1cm) trattabili con resezione chirurgica.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	SCORSETTI	Altro	lfn GUGEGI	Studio di fattibilità della radioterapia stereotassica body (SBRT) per pazienti con linfonodi metastatici per neoplasie genito-urinarie, gastro-enteriche e ginecologiche	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	NAVARRIA	Neurooncologia	GLIO REC	RADIOTERAPIA IPOFRAZIONATA IN PAZIENTI CON RICADUTA DI GLIOMA AD ALTO GRADO DI MALIGNITA'	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	COMITO	Mammella	META EPAPOLM	PROSPECTIVE NON-RANDOMIZED PHASE 2 STUDY ON STEREOTACTIC BODY RADIATION THERAPY (SBRT) FOR MEDICALLY INOPERABLE LUNG AND LIVER OLIGOMETASTASES FROM BREAST CANCER	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	SCORSETTI	Prostata	ONE SHOT	One shot - Radioterapia in seduta unica per il trattamento del tumore prostatico localizzato: studio monobraccio di fase I/II.	UNIVERSITY HOSPITAL GENEVA
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	SCORSETTI	Pancreas	SPARTA	Studio di fase II sulla Radioterapia stereotassica adiuvante nel carcinoma del pancreas.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	SCORSETTI	Mammella	PRISCILLA	Radioterapia parziale locale adiuvante per pazienti con carcinoma mammario in situ a rischio basso o intermedio – Studio PRISCILLA	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	CLERICI	Neurooncologia	SILLBRAIN	Studio prospettico randomizzato su pazienti con multiple metastasi cerebrali e/o carcinomatosi leptomeningea: confronto tra radioterapia panencefalica esclusiva e radioterapia panencefalica più Silibinina (Sillbrain)	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
REUMATOLOGIA	SELMI	Lupus	SL0043	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, per valutare l'efficacia e la sicurezza di dapirolizumab pegol in partecipanti allo studio affetti da lupus eritematoso sistemico da moderatamente a gravemente attivo	UCB BIOPHARMA SPRL
REUMATOLOGIA	SELMI	Artrite Psoriasica	TILD-19-07	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo volto a dimostrare l'efficacia e la sicurezza di tildrakizumab in soggetti sottoposti a terapia anti-fattore di necrosi tumorale (TNF) affetti da artrite psoriasica attiva I (INSPIRE 1)	Sun Pharma Global FZE

<b>U.O.</b>	<b>Sperimentatore Principale</b>	<b>Patologia</b>	<b>Codice Protocollo</b>	<b>Titolo</b>	<b>Promotore</b>
REUMATOLOGIA	SELMI	Artrite Psoriasica	CNTO1959PSA4002	Studio di fase 4, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di Guselkumab somministrato per via sottocutanea in soggetti bio-naive con artrite psoriasica assiale attiva	JANSSEN-CILAG S.P.A.
REUMATOLOGIA	SELMI	Altro	GLPG3667-CL-214	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia, la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e la farmacodinamica di GLPG3667 somministrato per via orale una volta al giorno per 24 settimane in soggetti adulti con dermatomiosite	Galapagos NV
REUMATOLOGIA	SELMI	Altro	ARGX-113-2007	Studio di fase 2/3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, a 2 bracci, multicentrico, operativamente senza interruzioni, per valutare l'efficacia, la sicurezza, la tollerabilità, la farmacodinamica, la farmacocinetica e l'immunogenicità di efgartigimod PH20 SC in partecipanti di età pari o superiore ai 18 anni affetti da miopatia infiammatoria idiopatica attiva	argenx BV
REUMATOLOGIA	GREMESE	Lupus	MK-6194-006	Studio di fase 2a, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di MK-6194 in partecipanti adulti affetti da Lupus Eritematoso Sistemico	MSD ITALIA SRL
REUMATOLOGIA	CERIBELLI	Altro	C0251006	STUDIO DI FASE 3, MULTICENTRICO, IN DOPPIO CIECO, RANDOMIZZATO, CONTROLLATO CON PLACEBO PER VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI PF-06823859 IN PARTECIPANTI CON MIOPATIE INFIAMMATORIE IDIOPATICHE ATTIVE (INCLUSI I PARTECIPANTI CON DERMATOMIOSITE O POLIMIOSITE ATTIVE)	Pfizer Inc.

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
REUMATOLOGIA	CERIBELLI	Artrite Reumatoide	3TR Precis-The-RA	Studio sulla terapia di precisione 3TR guidata dalla patobiologia molecolare nella RA	Queen Mary, University of London
REUMATOLOGIA	SELMI	Sclerosi Sistemica	Sclerosi Sistemica	Studio delle modificazioni epigenetiche associate alla Sclerosi Sistemica	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
RIABILITAZIONE ORTOPEDICA	SCONZA	Altro	IB-IT-ART-21	Uno studio interventistico, pre-commercializzazione, pivotale per valutare le prestazioni e la sicurezza di ARTYDUO® in pazienti con tendinopatia	IBSA FARMACEUTICI ITALIA SRL
RIABILITAZIONE ORTOPEDICA	SCONZA	0	MDIA/03	Indagine clinica multicentrica, randomizzata, in aperto sull'efficacia e la sicurezza di ABIO 33/18 (gel a base di acido ialuronico cross-linkato contenente sodio clodronato) in confronto a Monovisc® dopo iniezione intra-articolare in soggetti con osteoartrosi (OA) del ginocchio.	Abiogen
RIABILITAZIONE ORTOPEDICA	RESPIZZI	Gonartrosi	OURIAB	Effetto del trattamento con Onde d'Urto Focali nel percorso riabilitativo dopo protesi totale di ginocchio per gonartrosi	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
SENOLOGIA	SAGONA	Mammella	CS-BCL-EU2021	"Studio interventistico post-commercializzazione per valutare le prestazioni di un dispositivo medico su misura, il sistema "Breast Cancer Locator Guidance (BCL)", nella chirurgia conservativa della mammella (BCS)	CairnSurgical Inc.
SENOLOGIA	TINTERRI	Mammella	NEONOD2	Carcinoma mammario T1-T2-T3/cN+: conservazione dei linfonodi ascellari in presenza di micrometastasi nel linfonodo sentinella se cN- dopo chemioterapia neoadiuvante – Studio NEONOD 2	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
SENOLOGIA	TINTERRI	Mammella	SINODAR ONE	Carcinoma mammario T1-T2: confronto fra asportazione e conservazione dei linfonodi ascellari in presenza di metastasi al linfonodo sentinella	FONDAZIONE HUMANITAS PER LA RICERCA

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
UNITA DI CURA CORONARICA	CORRADA	Infarto Miocardico Acuto	DAL-301	Studio di fase III, in doppio cieco, randomizzato, controllato con placebo, teso a valutare gli effetti di dalcetrapib sul rischio cardiovascolare (CV) in una popolazione definita geneticamente con recente sindrome coronarica acuta (ACS): lo studio dal-GenE	DALCOR PHARMA UK LTD
UNITA DI CURA CORONARICA	CORRADA	Scompenso Cardiaco	Altshock-2	Impianto di contropulsatore aortico in pazienti con insufficienza cardiaca acutamente decompensata (ADHF) complicata da shock cardiogeno: uno studio clinico randomizzato (Altshock-2)	ASST GRANDE OSPEDALE METROPOLITANO NIGUARDA
UNITA DI CURA CORONARICA	CORRADA	Infarto Miocardico Acuto	STEM-AMI OUTCOME	STem cElls Mobilization in Acute Myocardial Infarction Outcome Trial	Centro Cardiologico Monzino IRCCS
UNITA DI CURA CORONARICA	CORRADA	Infarto Miocardico Acuto	UNIPD001	Confronto tra strategia downstream e upstream nella somministrazione di bloccanti del recettore P2Y12 in sindrome coronarica acuta senza soprasslivellamento del tratto ST [NSTEACS] con una indicazione invasiva iniziale	Giuseppe Tarantini-Azienda Ospedaliera di Padova
UNITA DI CURA CORONARICA	CORRADA	Infarto Miocardico Acuto	633765	La prevenzione secondaria delle malattie cardiovascolari negli anziani.  Uno studio clinico randomizzato prospettico che confronta l'uso della polipillola verso la terapia standard nei pazienti con infarto	ISTITUTO DI RICERCHE FARMACOLOGICHE MARIO NEGRI
UROLOGIA E ANDROLOGIA	HURLE	Urologia	R39_21_01	Studio di fase III, a braccio singolo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di ONCOFID-P-B (coniugato di paclitaxel e acido ialuronico) somministrato per via intravesicale a pazienti con carcinoma in situ della vescica non responsivo a BCG con o senza malattia papillare Ta-T1	FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.
UROLOGIA E ANDROLOGIA	LUGHEZZANI	Prostata	EVU-2021-001	Ottimizzazione della biopsia prostatica - Micro-ultrasuoni rispetto a RMI (OPTIMUM)	EXACT IMAGING

<b>U.O.</b>	<b>Sperimentatore Principale</b>	<b>Patologia</b>	<b>Codice Protocollo</b>	<b>Titolo</b>	<b>Promotore</b>
UROLOGIA E ANDROLOGIA	CASALE	Urologia	17000139BLC2002	Studio di fase 2, in aperto, multicentrico, randomizzato su TAR-200 in combinazione con cetrelimab e cetrelimab in monoterapia in partecipanti con carcinoma uroteliale muscolo-invasivo della vescica per i quali è in programma la cistectomia radicale e che non sono idonei alla chemioterapia neoadiuvante a base di platino o la rifiutano	JANSSEN- CILAG INTERNATIONAL NV
UROLOGIA E ANDROLOGIA	LAZZERI	Urologia	17000139BLC3004	Studio di fase 3, randomizzato, in aperto, multicentrico volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di TAR-200 rispetto alla scelta della chemioterapia intravesicale da parte dello sperimentatore in partecipanti che hanno ricevuto il bacillo di Calmette-Guérin (BCG) e che hanno manifestato recidiva di carcinoma vescicale non muscolo-invasivo ad alto rischio (HR-NMIBC) e non sono idonei o hanno scelto di non sottoporsi alla cistectomia radicale	JANSSEN-CILAG S.P.A.
UROLOGIA E ANDROLOGIA	HURLE	Urologia	R39-17-01	Studio esplorativo di fase I di ONCOFID-P-B (PACLITAXEL-ACIDO IALURONICO) somministrato per 12 settimane consecutive seguite da una terapia di mantenimento in pazienti con carcinoma della vescica in situ (CIS) che non rispondono o sono intolleranti a terapia con Bacillo di Calmette-Guerin (BCG)	FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.
UROLOGIA E ANDROLOGIA	HURLE	Urologia	ICH-010	Nuovo protocollo di studio per ridefinire le indicazioni alla Re-TURB nei pazienti con diagnosi di NMIBC T1 LG-HG.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
UROLOGIA E ANDROLOGIA	LUGHEZZANI	Urologia	ICH-006	Uso dell'ecografia ad alta risoluzione per determinare la presenza del cancro prostatico nella fascia extracapsulare prima di eseguire prostatectomia radicale.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
UROLOGIA E ANDROLOGIA	SAITA	Prostata	ICH-013 - UroNEOad I	Studio clinico randomizzato di fase III sull'efficacia del trattamento intravesicale con mitomicina C (MMC) in regime neo-adiuvante in pazienti con neoplasie vescicali naïve al trattamento primario.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS

U.O.	Sperimentatore Principale	Patologia	Codice Protocollo	Titolo	Promotore
UROLOGIA E ANDROLOGIA	GUAZZONI	Urologia	SPIES	Studio multicentrico internazionale randomizzato, controllato per comparare l'accuratezza diagnostica del "Storz Professional Image Enhancement System" (SPIES) vs. visualizzazione standard con "luce bianca" durante la resezione trans uretrale (TURBT) di neoplasie vescicali non muscolo invasive (NMIBC)	Academic Medical Center University of Amsterdam