

TITOLO	CODICE EUDRACT	Promotore (Finanziatore)	SIGLA STUDIO/TITOLO BREVE (CODICE PROTOCOLLO DEL PROMOTORE)	Data autorizzazione	Data sottoscrizione contratto	UUOO	Struttura	PRINCIPAL INVESTIGATOR (Nome Cognome)	CV DEL PRINCIPAL INVESTIGATOR (link)	Finanziam. Complessivo (A)	Prestazioni aggiuntive (B)	TOTALE (A+B)	Data chiusura della sperimentazione (se applicabile)
Studio di fase III per la valutazione del ruolo della soppressione della funzionalità ovarica e del ruolo dell'emestane come terapie adiuvanti in donne in premenopausa con tumore alla mammella con recettori positivi (A). Studio di fase III per la valutazione del ruolo della soppressione della funzionalità ovarica e del ruolo dell'emestane+analogo GnRh come terapia adiuvante in donne in premenopausa con tumore alla mammella con recettori positivi (B).A phase III trial evaluating the role of chemotherapy as adjuvant therapy for premenopausal women with endocrine responsive breast cancer who receive endocrine therapy (C).	2004-000166-13	International Breast Cancer Study Group - IBCSG	SOFT-TEXT (24-02 SOFT)	17/09/2004	28/02/2005	Medicina Oncologica	Carpi	FABRIZIO ARTIOLI		20.000,00	non previsto	20.000,00	
ALTO: - Studio multicentrico randomizzato di fase III, con Lapatinib, Trastuzumab, la loro sequenza e la loro combinazione in adiuvante, in pazienti con carcinoma mammario primario HER2/ErbB2 positivo	2006-000562-36	Novartis Farma s.p.a.	ALTO (EGF106708)	12/11/2007	12/11/2007	Medicina Oncologica	Carpi	FABRIZIO ARTIOLI		72.000,00	10.800,00	82.800,00	
Studio prospettico randomizzato di confronto fra il profilo di espressione "Amsterdam" di 70 geni ("firma" di 70 geni) e i criteri clinico-patologici standard, al fine di selezionare per chemioterapia adiuvante, le pazienti affette da carcinoma mammario a	2005-002625-31	European Organization for Research and Treatment of Cancer - EORTC (FIN: Roche Switzerland, Sanofi France, Aventis France, Novartis Switzerland, Agendia Netherlands, CreaPharm France, Almac Kingdom)	MINDACT (EORTC 10041 - BIG 3-04)	24/12/2009	22/12/2009	Medicina oncologica	Carpi	FABRIZIO ARTIOLI		6.000,00	non previsto	6.000,00	
Randomised Study Comparing 4 and 6 Cycles of Chemotherapy with CHOP (Cyclophosphamide, Doxorubicin, Vincristine and Prednisone) at 21-day Intervals, both with 6 Cycles of Immunotherapy with the Monoclonal anti-CD20 Antibody Rituximab in Patients with Aggressive CD20-positive B-Cell Lymphoma Aged 18 to 60 Years with no Risk Faktor (Age-adjusted IPI=0) and no Bulky Disease (Diameter <7,5cm)	2005-005217-38	GERMAN HIGH-GRADE NON-HODGKINS LYMPHOMA STUDY GROUP (FIN: Deutsche Krebshilfe)	FLYER (DSHNHL 2004-2)	07/05/2010	non previsto	UOSD Oncologia	Sassuolo	GIOVANNI PARTESOTTI		non previsto	non previsto	0,00	

TITOLO	CODICE EUDRACT	Promotore (Finanziatore)	SIGLA STUDIO/TITOLO BREVE (CODICE PROTOCOLLO DEL PROMOTORE)	Data autorizzazione	Data sottoscrizione contratto	UUOO	Struttura	PRINCIPAL INVESTIGATOR (Nome Cognome)	CV DEL PRINCIPAL INVESTIGATOR (link)	Finanziam. Complessivo (A)	Prestazioni aggiuntive (B)	TOTALE (A+B)	Data chiusura della sperimentazione (se applicabile)
Studio randomizzato placebo controllato di fase III con tamoxifen a basse dosi in donne con neoplasia intraepiteliale della mammella 2007-007740-10	2007-007740-10	Ospedali Galliera Genova	TAM-01	28/07/2011	28/07/2011	Medicina oncologica	Carpi	KATIA CAGOSSI		non previsto	non previsto	0,00	
Studio multicentrico randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, volto a confrontare chemioterapia più trastuzumab più placebo verso chemioterapia più trastuzumab più pertuzumab come terapia adiuvante in pazienti affetti da carcinoma della mam	2010-022902-41	F. Hoffmann - La Roche Ltd. e Genentech Inc.	APHINITY (BIG-04-11/BO25126/TOC4939G)	20/03/2012	20/3/2012	Medicina oncologica	Carpi	KATIA CAGOSSI		70.955,00	4.045,00	75.000,00	
Studio di fase II randomizzato, volto a valutare differenti schemi terapeutici di nab - paclitaxel nel tumore al seno metastatico	2012-003058-10	International Breast Cancer Study Group - IBCSG	SNAP (IBCSG 42-12/BIG 2-12)	01/04/2014	01/04/2014	Medicina oncologica	Carpi	FABRIZIO ARTIOLI		21.411,00	189,00	21.600,00	
Studio randomizzato multicentrico di fase III con combinazione di Rituximab e Lenalidomide vs solo Rituximab come terapia di mantenimento dopo chemioimmunoterapia con Rituximab e Bendamustina per pazienti affetti da linfoma follicolare in recidiva/refrattari non elegibili per terapia ad alte dosi seguita da autotrapianto di cellule staminali	2012-003392-18	Fondazione Italiana Linfomi - FIL	FIL_RENOIR 12	09/06/2015	non previsto	UOSD Oncologia	Sassuolo	BIGLIARDI SARA		non previsto	non previsto	0,00	

TITOLO	CODICE EUDRACT	Promotore (Finanziatore)	SIGLA STUDIO/TITOLO BREVE (CODICE PROTOCOLLO DEL PROMOTORE)	Data autorizzazione	Data sottoscrizione contratto	UUOO	Struttura	PRINCIPAL INVESTIGATOR (Nome Cognome)	CV DEL PRINCIPAL INVESTIGATOR (link)	Finanziam. Complessivo (A)	Prestazioni aggiuntive (B)	TOTALE (A+B)	Data chiusura della sperimentazione (se applicabile)
Studio multicentrico di fase II per il trattamento su base molecolare dei Linfomi Follicolari stadio I/II con radioterapia locale con/senza Ofatumumab	2012-001676-11	Fondazione Italiana Linfomi - FIL	FIL_MIRO	27/10/2015	non previsto	UOSD Oncologia	Sassuolo	BIGLIARDI SARA		non previsto	non previsto	0,00	
Chemioterapia ed enzalutamide come terapia di prima linea in pazienti con carcinoma della prostata resistente alla castrazione. Studio multicentrico randomizzato di fase II.	2014-000175-43	Azienda Provinciale Servizi Sanitari TN (Fin: Astellas Pharma SPA)	CHEIRON	19/09/2015	non previsto	Medicina oncologica	Carpi	CLAUDIA MUCCIARINI		non previsto	non previsto	0,00	
Studio randomizzato, in aperto, di fase 3, di confronto tra bevacizumab + erlotinib vs erlotinib in monoterapia come trattamento di prima linea di pazienti affetti carcinoma del polmone non a piccole cellule ad istotipo non squamoso e mutazione attivante di EGFR	2015-002235-17	IRCCS G. Pascale - Napoli	BEVERLY	20/07/2016	22/07/2016	Medicina oncologica	Carpi	FABRIZIO ARTIOLI		5.200,00	non previsto	5.200,00	
Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo su JNJ-56021927 in combinazione con la terapia di deprivazione androgenica (ADT) verso la sola ADT in soggetti con carcinoma della prostata metastatico ormono-sensibile a basso volume (mHSPC)	2015-000735-32	Janssen Cilag International NV	TITAN (56021927PCR3002)	14/03/2016	05/04/2016	Medicina oncologica	Carpi	CLAUDIA MUCCIARINI		23.361,00	64.086,60	87.447,60	

TITOLO	CODICE EUDRACT	Promotore (Finanziatore)	SIGLA STUDIO/TITOLO BREVE (CODICE PROTOCOLLO DEL PROMOTORE)	Data autorizzazione	Data sottoscrizione contratto	UUOO	Struttura	PRINCIPAL INVESTIGATOR (Nome Cognome)	CV DEL PRINCIPAL INVESTIGATOR (link)	Finanziam. Complessivo (A)	Prestazioni aggiuntive (B)	TOTALE (A+B)	Data chiusura della sperimentazione (se applicabile)
Studio randomizzato di fase III sull'utilizzo dell'anticorpo anti-PDL1 Avelumab come trattamento adiuvante o post - neoadiuvante per pazienti con carcinoma mammario triplo-negativo ad alto rischio	2016-000189-45	UNIVERSITA' di PD (Fin: Merck KGaA)	A-Brave Trial	27/02/2017	06/03/2017	Medicina oncologica	Carpi	KATIA CAGOSSI		14.072,30	467,90	14.540,20	
A Randomized multicenter phase III trial comparing enzalutamide vs. a combination of Ra223 and enzalutamide in asymptomatic or mildly symptomatic castration resistant prostate cancer patients metastatic to bone (PEACE III)	2014-001787-36	European Organization for Research and Treatment of Cancer - EORTC (FIN1: Bayer Healthcare Pharm.) (FIN2: Astellas Pharma)	PEACE 3 (1333-GUCG)	17/08/2017	30/08/2017	Medicina oncologica	Carpi	CLAUDIA MUCCIARINI		15.500,00	6.232,00	21.732,00	
Phase II, open-label, Randomized Biomarker Study of Immune-mediated Mechanism of Action of Neoadjuvant Subcutaneous (SC) Trastuzumab in Patients with Operable or Locally Advanced /Inflammatory HER2-positive Breast Cancer	2016-000435-41	Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica - GOIRC	IMMUN-HER (GOIRC-01-2016)	03/05/2017	10/05/2017	UOSD Oncologia	Sassuolo	GIOVANNI PARTESOTTI		non previsto	non previsto	0,00	
Studio di Fase II randomizzato, doppio cieco con placebo, multicentrico, di confronto con Gemcitabina in associazione a Ramucirumab verso Gemcitabina + placebo, nel trattamento di seconda linea del mesotelioma pleurico maligno	2016-001132-36	Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica - GOIRC (FIN: Eli Lilly)	RAMES (GOIRC-03-2016)	16/02/2017	03/05/2017	Medicina oncologica	Carpi	FABRIZIO ARTIOLI		non previsto	non previsto	0,00	

TITOLO	CODICE EUDRACT	Promotore (Finanziatore)	SIGLA STUDIO/TITOLO BREVE (CODICE PROTOCOLLO DEL PROMOTORE)	Data autorizzazione	Data sottoscrizione contratto	UUOO	Struttura	PRINCIPAL INVESTIGATOR (Nome Cognome)	CV DEL PRINCIPAL INVESTIGATOR (link)	Finanziam. Complessivo (A)	Prestazioni aggiuntive (B)	TOTALE (A+B)	Data chiusura della sperimentazione (se applicabile)
Nivolumab in combinazione con radioterapia come trattamento di seconda e terza linea dei pazienti affetti da carcinoma renale metastatico [Nivolumab plus Stereotactic Body Radiotherapy (SBRT) in II and III line of Patients With Metastatic Renal Cell Carcinoma (mRCC)]	2016-003032-20	Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica - GOIRC (FIN: Bristol Myers Squibb S.r.l.)	NIVES (GOIRC-06-2016)	11/05/2017	17/05/2017	Medicina oncologica	Carpi	FABRIZIO ARTIOLI		non previsto	non previsto	0,00	
Studio randomizzato di fase III, in aperto, di Nivolumab somministrato come terapia di mantenimento precoce versus Nivolumab somministrato come trattamento di II linea alla evidenza di progressione di malattia in pazienti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) avanzato e ad istologia squamosa dopo chemioterapia standard di 1° linea a base di platino - EDEN trial	2016-003030-24	Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica - GOIRC (FIN: Bristol Myers Squibb S.r.l.)	EDEN (GOIRC-04-2016)	18/07/2017	12/09/2017	Medicina oncologica	Carpi	LUCIA LONGO		non previsto	non previsto	0,00	
Studio clinico con randomizzazione sequenziale adattativa a gruppi di confronto tra chemioterapia + endocrinoterapia verso inibitori delle chinasi ciclina-dipendenti 4 e 6 (CDK4/6) + endocrinoterapia nel carcinoma mammario avanzato a recettori ormonali positivi e HER2-negativo	2016-004107-31	IRST IRCCS Meldola (FC) (FIN: AIFA Bandi per la ricerca indipendente)	CHENDO (IRST174.19)	29/08/2017	12/09/2017	Medicina oncologica	Carpi	FABRIZIO ARTIOLI		1.500,00	non previsto	1.500,00	
Studio randomizzato, open-label, multicentrico, di fase III a 2 bracci di confronto dell'efficacia e della tollerabilità della variante intensificata 'dose-dense/dose-intense ABVD' (ABVD DD-D) e un programma terapeutico con ABVD a dosi standard per 2 cicli e successivamente orientato in base alla risposta PET, come trattamento di prima linea di pazienti con Linfoma di Hodgkin classico (HL) in stadio avanzato	2016-002509-21	- FILFondazione Italiana Linfomi	FIL-ROUGE	30/10/2017	non previsto	UOSD Oncologia	Sassuolo	BIGLIARDI SARA		non previsto	non previsto	0,00	

TITOLO	CODICE EUDRACT	Promotore (Finanziatore)	SIGLA STUDIO/TITOLO BREVE (CODICE PROTOCOLLO DEL PROMOTORE)	Data autorizzazione	Data sottoscrizione contratto	UUOO	Struttura	PRINCIPAL INVESTIGATOR (Nome Cognome)	CV DEL PRINCIPAL INVESTIGATOR (link)	Finanziam. Complessivo (A)	Prestazioni aggiuntive (B)	TOTALE (A+B)	Data chiusura della sperimentazione (se applicabile)
Studio di fase 2 randomizzato, controllato, in doppio cieco su tucatinib vs. placebo in associazione a capecitabina e trastuzumab in pazienti con carcinoma mammario HER2+ metastatico o localmente avanzato, non resecabile, precedentemente trattato (HER2CLIMB)	2015-002801-12	Cascadian Therapeutics	HER2CLIMB (ONT 380-206)	08/02/2018	08/03/2018	Medicina oncologica	Carpi	FABRIZIO ARTIOLI		16.791,16	14.293,40	31.084,56	
Studio di fase II sull'uso della chemioterapia metronomica in pazienti anziani (>65 anni) non fit con linfoma a cellule B aggressivo	2016-003703-62	Fondazione Italiana Linfomi - FIL	FIL_DEVEC	23/08/2017	non previsto	UOSD Oncologia	Sassuolo	BIGLIARDI SARA		non previsto	non previsto	0,00	
Sospensione rapida contro sospensione lenta della monoterapia antiepilettica in pazienti adulti con epilessia liberi da crisi da almeno due anni (studio RASLOW): studio pragmatico, multicentrico, prospettico, randomizzato, controllato [RApid versus SLOW Withdrawal of antiepileptic monotherapy in two-year seizure-free adults patients with epilepsy (RASLOW) study: a pragmatic multicentre, prospective, randomized, controlled study]	2015-004827-30	AO Bianchi Melacrino Morelli di Reggio Calabria (FIN: Ministero Salute)	RASLOW	23/04/2018	non previsto	Neurologia	Carpi	SANTANGELO		non previsto	non previsto	0,00	
PERISCOPE: studio di fase II multicentrico di chemioterapia perioperatoria nel cancro gastrico operabile	2017-004500-22	Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica - GOIRC	PERISCOPE (GOIRC-01-2017)	30/05/2018	14/06/2018	Medicina oncologica	Carpi	ILARIA BERNARDINI		non previsto	non previsto	0,00	

TITOLO	CODICE EUDRACT	Promotore (Finanziatore)	SIGLA STUDIO/TITOLO BREVE (CODICE PROTOCOLLO DEL PROMOTORE)	Data autorizzazione	Data sottoscrizione contratto	UUOO	Struttura	PRINCIPAL INVESTIGATOR (Nome Cognome)	CV DEL PRINCIPAL INVESTIGATOR (link)	Finanziam. Complessivo (A)	Prestazioni aggiuntive (B)	TOTALE (A+B)	Data chiusura della sperimentazione (se applicabile)
Studio randomizzato di fase 2 di confronto tra immunoterapia e chemioterapia nel trattamento del paziente anziano con carcinoma polmonare avanzato a piccole cellule non squamoso (NSCLC)	2017-001664-37	Istituto nazionale per lo studio e la cura dei tumori – fondazione G. Pascale	MILES-5	17/01/2019	30/01/2019	Medicina oncologica	Carpi	LUCIA LONGO		2.496,00	1.504,00	4.000,00	
Studio randomizzato, multicentrico, in aperto, di fase 2/3 volto alla valutazione dell'efficacia e della sicurezza di rogaratinib (BAY 1163877) rispetto alla chemioterapia in pazienti con carcinoma uroteliale localmente avanzato o metastatico, positivo per FGFR, sottoposti in precedenza a chemioterapia contenente platino	2016-004340-11	Bayer S.p.A.	BAYER17403 (1163877 / 17403)	30/04/2018	11/05/2018	Medicina oncologica	Carpi	CLAUDIA MUCCIARINI		85.800,00	31.200,00	117.000,00	
Remissione sostenuta senza trattamento nella leucemia mieloide cronica BCR-ABL+: uno studio prospettico che confronta Nilotinib versus Imatinib con passaggio a Nilotinib in assenza di risposta ottimale	2015-005248-33	Fondazione GIMEMA (FIN: NOVARTIS)	SUSTRENIM (GIMEMA CML1415)	15/02/2019	19/02/2019	UOSD Oncologia	Sassuolo	BIGLIARDI SARA		non previsto	non previsto	0,00	
Studio randomizzato di fase 3 della chemioterapia neoadiuvante in monoterapia rispetto alla chemioterapia neoadiuvante più nivolumab o nivolumab e BMS-986205, seguita dalla terapia post-chirurgica continuativa con nivolumab o nivolumab e BMS-986205 in partecipanti con carcinoma vescicale muscolo-invasivo	2017-004692-31	Bristol Myers Squibb Int. Co.	CA017-078 (BMS CA017-078)	06/05/2019	04/07/2019	Medicina oncologica	Carpi	CLAUDIA MUCCIARINI		102.197,00	39.345,00	141.542,00	

TITOLO	CODICE EUDRACT	Promotore (Finanziatore)	SIGLA STUDIO/TITOLO BREVE (CODICE PROTOCOLLO DEL PROMOTORE)	Data autorizzazione	Data sottoscrizione contratto	UUOO	Struttura	PRINCIPAL INVESTIGATOR (Nome Cognome)	CV DEL PRINCIPAL INVESTIGATOR (link)	Finanziam. Complessivo (A)	Prestazioni aggiuntive (B)	TOTALE (A+B)	Data chiusura della sperimentazione (se applicabile)
Studio clinico randomizzato, multicentrico, in aperto di fase II per la valutazione di palbociclib neoadiuvante in associazione a terapia ormonale e blocco di HER2 rispetto a paclitaxel in associazione al blocco di HER2 per pazienti anziane affette da carcinoma mammario in stadio iniziale positivo ai recettori ormonali / HER2-positivo	2017-005067-40	International Breast Cancer Study Group - IBCSG (FIN1: F. Hofmann-La Roche ltd.) (FIN2: Pfizer Italia Srl)	TOUCH (IBCSG 55-17)	04/07/2019	04/07/2019	Medicina oncologica	Carpi	FABRIZIO ARTIOLI		1.892,00	308,00	2.200,00	
Studio di fase 1b-2 per valutare la sicurezza, l'efficacia, la farmacocinetica e la farmacodinamica di erdafitinib più JNJ-63723283 (cetrelimab), un anticorpo monoclonale anti-PD-1, in soggetti con carcinoma uroteliale metastatico o localmente avanzato con alterazioni geniche di FGFR selezionate - EUDRACT 2017-001980-19	2017-00980-19	Janssen-Cilag S.p.A.	NORSE (427564938LC2002)	10/01/2020	27/01/2020	Medicina Oncologica	CARPI	CLAUDIA MUCCIARINI		28.414,00	29.224,00	57.638,00	
Studio multicentrico su efficacia e sicurezza di tocilizumab nel trattamento di pazienti affetti da polmonite da COVID 19	2020-001110-38	INT - IRCCS Pascale - Napoli	TOCIDVID-19	25/03/2020	non previsto	Medicina interna	PAVULLO	CINZIA CAPPI		non previsto	non previsto	0,00	
Studio multicentrico su efficacia e sicurezza di tocilizumab nel trattamento di pazienti affetti da polmonite da COVID 19	2020-001110-38	INT - IRCCS Pascale - Napoli	TOCIDVID-19	25/03/2020	non previsto	Medicina interna	MIRANDOLA	FABIO GILIOLI		non previsto	non previsto	0,00	
Studio multicentrico su efficacia e sicurezza di tocilizumab nel trattamento di pazienti affetti da polmonite da COVID 19	2020-001110-38	INT - IRCCS Pascale - Napoli	TOCIDVID-19	25/03/2020	non previsto	Medicina interna	CARPI	LISA MANZINI		non previsto	non previsto	0,00	
Studio multicentrico su efficacia e sicurezza di tocilizumab nel trattamento di pazienti affetti da polmonite da COVID 19	2020-001110-38	INT - IRCCS Pascale - Napoli	TOCIDVID-19	25/03/2020	non previsto	Medicina interna	VIGNOLA	GIOVANNI ZANGARDI		non previsto	non previsto	0,00	
Studio multicentrico su efficacia e sicurezza di tocilizumab nel trattamento di pazienti affetti da polmonite da COVID 19	2020-001110-38	INT - IRCCS Pascale - Napoli	TOCIDVID-19	25/03/2020	non previsto	ANESTESIA E RIANIMAZIONE	CARPI	EUSA BENATTI		non previsto	non previsto	0,00	
Studio multicentrico su efficacia e sicurezza di tocilizumab nel trattamento di pazienti affetti da polmonite da COVID 19	2020-001110-38	INT - IRCCS Pascale - Napoli	TOCIDVID-19	25/03/2020	non previsto	PNEUMOLOGIA	MIRANDOLA	FABIO GILIOLI		non previsto	non previsto	0,00	