

| 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 € | 31/12/2018 |
| 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 € | 31/12/2012 |
| Trattamento adiuvante con herceptin per 3 mesi verso 12 mesi, in associazione con due differenti regimi di chemioterapia, nelle pazienti con carcinoma mammario her2 positive | 2007-004326-25 | IOV IRCCS – PD | SHORT-ER (FARM62MC97) | 01/01/2008 | non previsto | UOSD Oncologia | Sassuolo | CASARINI CHIARA | | non previsto | non previsto | 0,00 € | 31/12/2020 |
| 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 € | 31/05/2021 |

| 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) |
|---|----------------|---|---|---------------------|-------------------------------|---------------------|-----------|---------------------------------------|--------------------------------------|----------------------------|----------------------------|--------------|--|
| 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 € | 23/05/2020 |
| 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 € | 31/12/2021 |

| 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 multicentrico di fase III con combinazione di Rituximab e Lenalidomide vs solo Rituximab come terapia di mantenimento dopo chemioimmunoterapia con Rituximab e Bendamustina per pazienti affetti da linfoma follicolare in recidiva/refrattari non eleggibili per terapia ad alte dosi seguita da autotrapianto di cellule staminali | 2012-003392-18 | Fondazione Italiana Linfomi - FIL | FIL_RENOIR 12 | 09/06/2015 | 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 € | 31/12/2019 |
| 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 € | |
| Studio multicentrico randomizzato di fase II di confronto tra 3 diversi regimi chemioterapici nelle pazienti anziane e fragili affette da carcinoma dell'ovaio stadio FIGO III-IV | 2013-000266-11 | IRCCS - Istituto Nazionale Tumori Milano | EWOC-1 | 07/03/2016 | non previsto | UOSD Oncologia | Sassuolo | GIOVANNI PARTESOTTI | | non previsto | non previsto | 0,00 € | 08/07/2021 |

| 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, 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 ormonosensibile 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 € | 13/09/2021 |
| 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 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 € | 26/05/2021 |
| Studio di Fase II di Nab - paclitaxel nel carcinoma polmonare a piccole cellule (SCLC) recidivato sensibile e refrattario (NABSTER trial, GOIRC-02-2016) | 2016-000408-27 | GOIRC Celgene Svizzera | NABSTER | 16/02/17 | 22/03/17 | Medicina oncologica | Carpi | LONGO LUCIA | | non previsto | non previsto | 0,00 € | 14/12/2018 |

| 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 CAGOSI | | 14.072,30 € | 467,90 € | 14.540,20 € | |
| 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 € | |
| 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 € | 17/03/2021 |
| 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 € | 18/11/2021 |

| 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) |
|--|----------------|--|---|---------------------|-------------------------------|---------------------|-----------|---------------------------------------|--------------------------------------|----------------------------|----------------------------|--------------|--|
| 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 € | |
| 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 € | 18/11/2020 |
| 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-DI) e un programma terapeutico con ABVD a dosi standard per 2 cicli e successivamente orientato in base alla risposta PET, come trattamento di prima linea di pazienti con Linfoma di Hodgkin classico (HL) in stadio avanzato | 2016-002509-21 | Fondazione Italiana Linfomi - FIL | 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 € | 06/07/2021 |
| 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 € | 04/11/2020 |
| 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 € | 30/07/2020 |
| 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 € | |

| 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) |
|--|----------------|---|---|---------------------|-------------------------------|---------------------|-----------|---------------------------------------|--------------------------------------|----------------------------|----------------------------|--------------|--|
| 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 € | |
| 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. Hoffmann-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 clinico di fase 2 di Olaparib in pazienti affette da recidiva platinio sensibile di carcinoma ovarico wild type per mutazione somatico o germinale dei geni BRCA1 e 2: studio traslazionale, MITO 31 | 2018-000617-20 | INT Pascale - Napoli Astra Zeneca | MITO 31 | 10/12/19 | 20/12/19 | UOSD Oncologia | Sassuolo | NICOLINI MASSIMILIANO | | 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 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 (42756493BLC2002) | 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 € | 07/10/2021 |
| 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 GILIOLO | | non previsto | non previsto | 0,00 € | 07/10/2021 |
| 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 € | 07/10/2021 |

| 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 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 € | 07/10/2021 |
| 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 | ELISA BENATTI | | non previsto | non previsto | 0,00 € | 07/10/2021 |
| 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 € | 07/10/2021 |
| Studio multicentrico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco su dostarlimab (TSR 042) più carboplatino-paclitaxel rispetto a placebo più carboplatino-paclitaxel in pazienti affette da cancro endometriale recidivante o primitivo in stadio avanzato (RUBY) | 2019-001576-11 | TESARO INC. | RUBY | 17/04/2020 | 19/05/2020 | Medicina Oncologica | Carpi | FABRIZIO ARTIOLI | | 55.768,50 € | 11.572,00 € | 67.340,50 € | |

| 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 3, randomizzato, in doppio cieco su dostarlimab (TSR-042) più carboplatino-paclitaxel rispetto a placebo più carboplatino-paclitaxel in pazienti affette da cancro endometriale recidivante o primitivo in stadio avanzato (RUBY) | 2019-001576-11 | TESARO INC. | RUBY | 17/04/2020 | 19/05/2020 | Medicina Oncologica | Sassuolo | MASSIMILIANO NICOLINI | | 55.768,50 € | 11.572,00 € | 67.340,50 € | |
| GOIRC-01-2019 - Studio di fase II, a braccio singolo con Carboplatino più Etoposide, Bevacizumab e Atezolizumab in pazienti con carcinoma polmonare a piccole cellule (SCLC) affetti da malattia estesa: Studio CeLEBRATE. | 2019-003798-25 | Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica - GOIRC | CELEBRATE | 06/05/2020 | 05/06/2020 | Medicina Oncologica | Carpi | FABRIZIO ARTIOLI | | non previsto | non previsto | 0,00 € | |
| Studio in aperto di Fase 2 su tisotumab vedotin in pazienti affette da carcinoma ovarico platino-resistente con un run-in di sicurezza di un regime dose-dense | 2019-001219-22 | SEATTLE GENETICS | SGNTV-002 | 06/07/2020 | 06/07/2020 | Medicina Oncologica | Carpi | FABRIZIO ARTIOLI | | 41.681,85 € | 15.975,00 € | 57.656,85 € | |
| Studio di fase II su palbociclib adiuvante come alternativa alla chemioterapia nei pazienti anziani con carcinoma mammario ER+/HER2- in fase iniziale ad alto rischio (APPALACHES). EORTC- 1745-ETF-BCG – EUDRACT 2018-002553-30 | 2018-002553-30 | European Organization for Research and Treatment of Cancer - EORTC (FIN: Pfizer) | APPALACHES | 15/07/2020 | 10/08/2020 | Medicina Oncologica | Carpi | KATIA CAGOSSI | | 15.000,00 € | non previsto | 15.000,00 € | |

| 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 con idrossiclorochina vs osservazione per la prevenzione e il trattamento precoce della malattia da coronavirus (COVID-19)- EudraCT Number: 2020-001501-24 | 2020-001501-24 | IRST IRCCS Meldola (FC) | PROTECT 2020 | 29/09/2020 | 30/09/2020 | Epidemiologia e Comunicazione del rischio | Modena | GIANFRANCO DE GIROLAMO | | non previsto | non previsto | 0,00 € | 12/11/2021 |
| "Pretrattamento con prednisone +/- supplementazione di Vitamina D seguito da immunochimioterapia in pazienti anziani con linfoma diffuso a grandi cellule B. Studio randomizzato, in aperto, di fase III della Fondazione Italiana Linfomi" | 2019-004474-26 | Fondazione Italiana Linfomi - FIL | FIL-PREVID | 30/10/20 | 02/10/20 | UOSD Oncologia | Sassuolo | BIGLIARDI SARA | | non previsto | non previsto | 0,00 € | |
| "Studio di Fase 2 di Pembrolizumab in pazienti Affette da Carcinoma Ovarico Avanzato Stadio III B-C IV (Figo), Tumore Primitivo del Peritoneo o della Tuba di Fallopio: Studio Mito28/Mango Ov4" | 2016-003926-18 | INT - IRCCS Pascale - Napoli | MITO 28 | 17/11/20 | 20/11/20 | UOSD Oncologia | Carpi e Mirandola | GIARDINA DONATELLA | | 1.610,00 € | 30,00 € | 1.640,00 € | |
| "Studio di Fase 2 di Pembrolizumab in pazienti Affette da Carcinoma Ovarico Avanzato Stadio III B-C IV (Figo), Tumore Primitivo del Peritoneo o della Tuba di Fallopio: Studio Mito28/Mango Ov4" | 2016-003926-18 | INT - IRCCS Pascale - Napoli | MITO 28 | 17/11/20 | 18/11/20 | UOSD Oncologia | Sassuolo | LUCIA LONGO | | 6.440,00 € | 120,00 € | 6.560,00 € | |

| 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 di fase 2 di Olaparib in pazienti affette da recidiva platinio sensibile di carcinoma ovarico wild type per mutazione somatico o germinale dei geni BRCA1 e 2: studio traslazionale, MITO 31 | 2018-000617-20 | INT - IRCCS Pascale – Napoli | MITO 31 | 24/11/20 | 25/11/20 | Medicina oncologica | Carpi | FABRIZIO ARTIOLI | | non previsto | 15,00 € | 15,00 € | |
| "Studio randomizzato, di fase II, per la valutazione dell'efficacia di Regorafenib vs Placebo in pazienti con adenocarcinoma gastrico o adenocarcinoma della giunzione gastro-esofagea, HER2-negativo localmente avanzato/metastatico non in progressione di ma | 2016-003031-38 | Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica - GOIRC | A-MANTRA | 30/12/20 | 10/01/21 | Medicina Oncologica | Carpi | ILARIA BERNARDINI | | non previsto | 15,00 € | 60,00 € | |
| Studio ROME dall'istologia al target: la via per personalizzare la terapia a bersaglio molecolare e l'immunoterapia | 2018-002190-21 | Fondazione per la Medicina Personalizzata - "FMP" | ROME | 09/04/21 | 09/04/21 | Medicina Oncologica | Carpi | FABRIZIO ARTIOLI | | non previsto | 15,00 € | 150,00 € | |
| Studio clinico randomizzato in aperto di docetaxel verso inibitore del recettore androgenico (abiraterone o enzalutamide) come prima linea di terapia nei pazienti con carcinoma prostatico metastatico resistente alla castrazione e fattori prognostici negativi (RADAR-1 CRPC) | 2019-003761-17 | Fondazione Policlinico Univ. Gemelli IRCCS | RADAR1 CRPC | 30/04/21 | 04/05/21 | Medicina Oncologica | Carpi | CLAUDIA MUCCIARINI | | non previsto | 15,00 € | 75,00 € | |

| 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) |
|--|----------------|---|---|---------------------|-------------------------------|---|-------------------|---------------------------------------|--------------------------------------|----------------------------|----------------------------|--------------|--|
| Metilprednisolone versus Desametasone nelle polmoniti COVID-19 | 2020-006054-43 | Università degli Studi di Trieste | MEDEAS | 03/05/21 | n.a. | PNEUMOLOGIA | MIRANDOLA | RODOLFO MURGIA | | non previsto | non previsto | 0,00 € | |
| Studio multicentrico di fase II, in aperto, multicentrico di chemioterapia a base di Oxaplatino in combinazione con ABP 980 (trastuzumab biosimilare) in pazienti con adenocarcinoma gastrico o della giunzione gastro-esofagea (GEJ) avanzato, HER positivi | 2019-004357 | Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica - GOIRC | TOGETHER | 13/05/21 | 18/05/21 | Medicina Oncologica | Carpi e Mirandola | ILARIA BERNARDINI | | non previsto | 2.508,00 € | 2.508,00 € | |
| Efficacia e sicurezza di Mannitolo nella preparazione intestinale: valutazione di adeguatezza e presenza di livelli intestinali di idrogeno e metano durante colonoscopia elettiva dopo la somministrazione di mannitolo o la somministrazione frazionata standard di 2 litri di soluzione di polietilenglicole e ascorbato - studio di fase II/III, internazionale, multicentrico, randomizzato, a gruppi paralleli, con endoscopista in cieco, di definizione della dose/non inferiorità. Studio SATISFACTION - EUDRACT 2019-002856-18 | 2019-002856-18 | SATISFACTION | NTC s.r.l. | 20/05/21 | 21/05/21 | Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva | Carpi | MANNO MAURO | | 16.254,00 € | 97,00 € | 16.351,00 € | 16/07/2021 |
| Efficacia di una preparazione intestinale per la colonoscopia a bassissimo volume a base di polietilenglicole (PEG 1L) vs. preparazioni a basso (2L) ed alto (4L) volume a base di PEG nel paziente ricoverato. Studio randomizzato controllato | 2019-002799-15 | Università degli Studi di Bologna | INTERPRET | 07/07/21 | 08/07/21 | Endoscopia Digestiva | Carpi | MAURO MANNO | | 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 III in pazienti con tumore del colon-retto metastatico, RAS/BRAF wild type sul tessuto tumorale e RAS mutato su biopsia liquida con l'obiettivo di confrontare una terapia di prima linea con schema FOLFIRI in associazione a cetuximab o bevacizumab | 2020-005078-82 | AUSL IRCCS di Reggio Emilia | LIBIMAB | 29/07/21 | 30/07/21 | Medicina Oncologica | Carpi e Mirandola | ILARIA BERNARDINI | | non previsto | non previsto | 0,00 € | |
| Studio di fase III in pazienti con tumore del colon-retto metastatico, RAS/BRAF wild type sul tessuto tumorale e RAS mutato su biopsia liquida con l'obiettivo di confrontare una terapia di prima linea con schema FOLFIRI in associazione a cetuximab o bevacizumab | 2020-005078-82 | AUSL IRCCS di Reggio Emilia | LIBIMAB | 15/10/21 | 28/10/21 | UOSD Oncologia | Sassuolo | ELENA ROMAGNANI | | non previsto | non previsto | 0,00 € | |
| Trattamento combinato di immunochemioterapia standard vs immunoterapia standard e chemioterapia a ridotto numero di cicli per il trattamento in prima linea di pazienti con Linfoma Follicolare ad elevato carico tumorale. Studio randomizzato in aperto di fase III della Fondazione Italiana Linfomi | 2020-003277-22 | AUSL IRCCS di Reggio Emilia | FOLL19 | 07/12/21 | 13/12/21 | UOSD Oncologia | Sassuolo | SARA BIGLIARDI | | non previsto | 75,00 € | 75,00 € | |
| Studio di Fase III, multicentrico, randomizzato, in aperto di confronto tra atezolizumab (anticorpo anti-PD-L1) in combinazione con chemioterapia adiuvante basata su antracicina/taxano e chemioterapia da sola in pazienti con cancro della mammella triplo negativo operabile | 2016-003695-47 | IMPASSION WO39391 | F. Hoffmann-La Roche Ltd Basilea | 17/01/22 | 21/01/22 | Medicina oncologica | carpi | CAGOSSI | | 94.794,00 € | 1.245,84 € | 96.039,84 € | |