		D	SIGLA STUDIO/TITOLO BREVE		Data sottoscrizione			PRINCIPAL	CV DEL PRINCIPAL	Finanziam.	Prestazioni		Data chiusura della sperimentazione
TITOLO	CODICE EUDRACT	Promotore (Finanziatore)	(CODICE PROTOCOLLO DEL PROMOTORE)	Data autorizzazione	contratto	UUOO	Struttura	INVESTIGATOR (Nome Cognome)	INVESTIGATOR (link)	Complessivo (A)	aggiuntive (B)	TOTALE (A+B)	(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 GnMi come terapia adiuvante in donne in premenopausa con tumore alla mammella con recettori positivi (B). A phase III trial evaluating the role of chemoterapy as adiuvant therapy for premenopausal women with endocrine responsive breast cancer who receive endocrine therapy (C).	2004-000166-13	International Breast Cancer Study Group - IBCSG		17/09/2004	28/02/2005	Medicina Oncologica	Carpi	FABRIZIO ARTIOLI		20.000,00 €	non previsto	20.000,00 €	31/12/2018
ALTTO: - 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.	ALTTO (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) ei 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
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 Lyphoma 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

тітого	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/B025126/T0C4939G)	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
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 €	
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 €	

тітого	CODICE EUDRACT	Promotore (Finanziatore)	SIGLA STUDIO/TITOLO BREVE	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
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 Sanitar TN (Fin: Astellas Pharma SPA)	PROMOTORE)	19/09/2015	non previsto	Medicina oncologica	Carpi	CLAUDIA MUCCIARINI		non previsto	non previsto	0,00 €	(se applicabile) 31/12/2019
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
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 JNI-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 €	13/09/2021
Studio randomizzato di fase III sull'utilizzo dell'anticorpo anti-PDL1 Avelumab come trattamento adiuvante o post - neodiuvante per pazienti con carcinoma mammario triplonegativo 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 €	

тітого	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 cartation 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 €	26/05/2021
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 1ª 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

тітого	CODICE EUDRACT	Promotore	SIGLA STUDIO/TITOLO BREVE	Data autorizzazione	Data sottoscrizione	UUOO	Struttura	PRINCIPAL INVESTIGATOR	CV DEL PRINCIPAL	Finanziam. Complessivo	Prestazioni aggiuntive	TOTALE (A+B)	Data chiusura della sperimentazione
		(Finanziatore)	(CODICE PROTOCOLLO DEL PROMOTORE)		contratto			(Nome Cognome)	INVESTIGATOR (link)	(A)	(B)	, ,	(se applicabile)
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 cidi e successivamente orientato in base alla risposta PET, come trattamento di prima linea di pazienti con Linforna 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€	
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	HERZCLIMB (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 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
PERISCOPE: studio di fase Il 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

тітого	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 l cura dei tumori – fondazione G. Pascale	a 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 €	04/11/2020
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 palbocicibi 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 Itd.) (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 €	

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	TOCIVID-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	TOCIVID-19	25/03/2020	non previsto	Medicina interna	MIRANDOLA	FABIO GILIOLI		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	TOCIVID-19	25/03/2020	non previsto	Medicina interna	CARPI	LISA MANZINI		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	TOCIVID-19	25/03/2020	non previsto	Medicina interna	VIGNOLA	GIOVANNI ZANGARDI		non previsto	non previsto	0,00 €	07/10/2021

ТІТОLО	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	TOCIVID-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	TOCIVID-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 carbopiatino-pacitiaxel rispetto a placebo più carbopiatino-pacitasel 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 €	
Studio multicentrico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco su dostarlimab (TSR-042) più carboplatino-pacitiaxel rispetto a placebo più carboplatino-pacitate il nazienti 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 €	

птого	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 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 palbocicilib adiuvante come alternativa alla chemioterapia nei pazienti anziani con carcinoma mammario EN+/HERZ: 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 Cancel - EORTC (FIN: Pfizer)	APPALACHES	15/07/2020	10/08/2020	Medicina Oncologica	Carpi	KATIA CAGOSSI		15.000,00 €	non previsto	15.000,00 €	
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
Studio clinico di fase 2 di Olaparib in pazienti affette da recidiva platino 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 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 €	

птого	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 di Pembrolizumab in pazienti Affette da Carcinoma Ovarico Avanzato Stadio III B-C IV (Figo), Tumore Primitro del Peritoneo o della Tuba di Fallopio: Studio Mito28/Mango Ov4"	2016-003926-18	INT - IRCCS Pascale - Napoli	МІТО 28	17/11/20	18/11/20	UOSD Oncologia	Sassuolo	LUCIA LONGO		6.440,00 €	120,00€	6.560,00 €	
"Pretrattamento con prednisone +/- supplementazione di Vitamina D seguito da immunochemioterapia in pazienti anziani con linforma 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 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 €	

тітого	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 (GEI) avanzato, HER positivi	2019-004357	Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clínica - GOIRC	TOGETHER	13/05/21	18/05/21	Medicina Oncologica	Carpi e Mirandola	ILARIA BERNARDINI		non previsto	2.508,00 €	2.508,00 €	
Efficacia di una preparazione intestinale per la colonscopia a bassissimo volume a base di polietilenglicole (PEG 11) 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 €	
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 €	

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)
Trattamento combinato di immunochemioterapia standard vs immunoterapia standard e chemioterapia a ridotto numero di cicil 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		AUSL IRCCS di Reggio Emilia	FOLL19	07/12/21	13/12/21	UOSD Oncologia	Sassuolo	SARA BIGLIARDI		non previsto	75,00 €	75,00 €	