

| 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 (DSHNL 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 Melacchino 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 | |