

Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione	Codice EUDRACT	Promotore	Codice del protocollo del promotore	Data del nulla osta della Direzione	Data sottoscrizione del contratto	Unità operativa/e coinvolta/e	Nome - cognome del principal investigator	CV del principal investigator (link)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Totale (A+B)	Data chiusura della sperimentazione (per quelle chiuse)
Studio multicentrico di fase II per valutare la sicurezza e l'efficacia di Bendamustina Etoposide, Cytosina Arabinoside, Melphalan come regime di condizionamento al trapianto di cellule staminali emopoietiche autologhe in pz. affetti da linfoma non Hodgkin B aggressivo resistente/ricaduto	2011-001246-14	AO Ospedali Riuniti Marche Nord	BeEAM2011	02/04/2012	non previsto	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Daniele Vallisa	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	01/03/2021
Anfotericina B liposomiale (Ambisome *) 10 mg/kg una volta alla settimana per 10 settimane come terapia di mantenimento per infezioni fungine invasive certe/probabili in pazienti ematologici con leucemia mieloide acuta e/o in pazienti con trapianto di cellule staminali allogeniche	2011-001845-34	AOU Bologna	AMBIHOW	25/05/2012	non previsto	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Daniele Vallisa	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio randomizzato multicentrico di fase III con combinazione di Rituximab e Lenalidomide vs. solo Rituximab come terapia di mantenimento dopo chemioterapia 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	2012-0033392-18	FIL - Fondazione Italiana Linfomi Onlus	FIL_RENOIR12	07/10/2014	non previsto	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Annalisa Arcari	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio di fase II randomizzato di confronto di 3 verso 6 cicli di chemioterapia neoadiuvante con Carboplatino e Paclitaxel nelle pazienti con tumore ovarico, tumore delle tube di Falloppio o carcinoma primitivo del peritoneo negli stadi IIIC o IV	2013-002520-17	AOU Bologna	GOGER 01	28/09/2015	non previsto	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Optimizing Ponatinib Use (OPUS) Studio Gimema di fase 2 sulla efficacia e sul profilo rischio di Ponatinib, 30 mg al giorno, in pazienti con Leucemia Mieloide Cronica (LMC) in Fase Cronica, resistenti allo Imatinib	2015-001102-34	Fondazione GIMEMA - Gruppo Italiano Malattie Ematologiche dell'Adulto	CML1315	15/01/2016	29/03/2016	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Daniele Vallisa	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	23/01/2020
Studio randomizzato, in aperto, di fase 3, di confronto tra Bevacizumab + Erlotinib vs. Erlotinib in monoterapia come trattamento di prima linea di pazienti affetti da carcinoma del polmone non a piccole cellule ad istotipo non squamoso e mutazione attivante di EGFR	2015-002235-17	Istituto Nazionale Tumori IRCCS "Fondazione G. Pascale"	BEVERLY	03/03/2016	22/03/2016	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio multicentrico per valutare la attività antivirale di un trattamento senza interferone con Sofosbuvir più Ledipasvir con o senza Ribavirina (genotipi 1, 3 e 4) e Sofosbuvir più Ribavirina (genotipo 2) in pazienti affetti da Linfoma indolente a cellule B associato ad infezione da virus della epatite C	2015-004830-81	FIL - Fondazione Italiana Linfomi Onlus	FIL_BARt	17/02/2016	non previsto	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Daniele Vallisa	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	17/11/2022
Studio randomizzato di fase III che compara Triossido di Arsenico (ATO) in combinazione con Acido All.trans retinoico (ATRA) e Idarubicina contro la terapia standard con ATRA e chemioterapia basata su Antracicline (regime AIDA) in pazienti con nuova diagnosi di leucemia acuta promielocitica ad alto rischio (APOLLO-TRIAL)	2015-001151-68	Fondazione GIMEMA - Gruppo Italiano Malattie Ematologiche dell'Adulto	APOLLO TRIAL	07/03/2016	07/03/2016	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Daniele Vallisa	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Remissione sostenuta senza trattamento nella leucemia mieloide cronica BCR-ABL+: uno studio prospettico che confronta Nilotinib vs. Imatinib con passaggio a Nilotinib in assenza di risposta ottimale	2015-005248-33	Fondazione GIMEMA - Gruppo Italiano Malattie Ematologiche dell'Adulto	CML1415-SUSTRENIM	05/10/2016	non previsto	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Daniele Vallisa	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Apixaban per il trattamento del tromboembolismo venoso in pazienti con cancro: studio prospettico, randomizzato, in aperto, con valutazione in cieco degli endpoint (PROBE)	2016-003093-40	Fondazione FADOI - Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti	CARAVAGGIO FADOI 03.2016	25/05/2017	31/05/2017	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 25.000,00	non previsto	€ 25.000,00	13/01/2020
Studio di fase 3 randomizzato, in aperto (in cieco per lo sponsor), controllato contro controllo attivo, a gruppi paralleli, multicentrico, basato sugli eventi in soggetti non dializzati affetti da anemia associata a malattia renale cronica per valutare la sicurezza e l'efficacia di Daprodustat rispetto a Darbopoetina alfa	2016-000542-65	GlavoSmithKline S.p.A.	ASCEND-ND 200808	13/06/2017	15/06/2017	U.O. Nefrologia a Dialisi	Roberto Scarpioni	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 15.202,80	€ 635,00	€ 15.837,80	26/03/2021

Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione	Codice EUDRACT	Promotore	Codice del protocollo del promotore	Data del nulla osta della Direzione	Data sottoscrizione del contratto	Unità operativa/e coinvolta/e	Nome - cognome del principal investigator	CV del principal investigator (link)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Totale (A+B)	Data chiusura della sperimentazione (per quelle chiuse)
Studio strategico Eribut sul carcinoma colorettale metastatico: Studio di fase III randomizzato a due bracci di trattamento con FOLFIRI + Cetuximab fino a progressione della malattia rispetto a FOLFIRI + Cetuximab per 8 cicli seguiti solo da Cetuximab fino alla progressione della malattia, trattamento di prima linea in pz. con cancro colorettale metastatico (mCRC) di tipo RAS e BRAF non mutato	2014-004299-41	Policlinico Universitario Fondazione Agostino Gemelli	ERMES	21/06/2017	07/11/2017	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 10.000,00	non previsto	€ 10.000,00	
Studio di fase III randomizzato, controllato e in aperto, volto a confrontare Meliflufen/Desametasone rispetto a Pomalidomide/Desametasone in pazienti affetti da Mieloma Multiplo recidivante e refrattario resistenti a Lenalidomide	2016-003517-95	Oncopeptides AB	OP-103	10/07/2017	10/07/2017	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Antonio Lazzaro	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 173.472,00	€ 5.806,71	€ 179.278,71	
Studio randomizzato di fase III, in aperto, di Nivolumab somministrato come terapia di mantenimento precoce vs. 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	GOIRC - Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica	GOIRC-04-2016	10/07/2017	03/08/2017	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Apixaban per il trattamento del tromboembolismo venoso in pazienti con cancro: studio prospettico, randomizzato, in aperto, con valutazione in cieco degli endpoint (PROBE)	2016-003093-40	Fondazione FADOI - Federazione delle Associazioni dei Dirigenti Ospedalieri Internisti	CARAVAGGIO FADOI.03.2016	31/07/2017	31/07/2017	U.O. Medicina Interna Piacenza	Davide Imberti	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 25.000,00	non previsto	€ 25.000,00	13/01/2020
Studio randomizzato di fase 2 di Pembrolizumab in pazienti affetti da mesotelioma pleurico maligno avanzato	2016-002286-60	Istituto Nazionale Tumori IRCCS "Fondazione G. Pascale"	IND.227	08/09/2017	06/09/2017	U.O. Oncologia	Manuela Proietto	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 32.678,60	non previsto	€ 32.678,60	
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	Istituto Scientifico Romagnolo per lo Studio e la Cura dei Tumori (IRST) S.r.l.	IRST174.19 CHENDO	22/02/2018	08/03/2018	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 3.000,00	non previsto	€ 3.000,00	
Studio randomizzato, off label, multicentrico, di fase III a 2 bracci di confronto della 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	FIL - Fondazione Italiana Linfomi Onlus	FIL_ROUGE	06/10/2017	non previsto	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Annalisa Arcari	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio randomizzato di fase III sullo utilizzo dello anticorpo anti-PDL1 Avelumab come trattamento adiuvante o post-neodiuvante per pazienti con carcinoma mammario triplo-negativo ad alto rischio	2016-000189-45	IOV - Istituto Oncologico Veneto - IRCCS	A-BRAVE-TRIAL	06/10/2017	18/10/2017	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 23.400,00	non previsto	€ 23.400,00	
Romidepsina in combinazione con CHOEP come terapia di prima linea in preparazione al trapianto di cellule staminali emopoietiche nei pazienti giovani con linfoma a cellule T periferiche a localizzazione nodale: studio di fase I-II	2013-005179-41	FIL - Fondazione Italiana Linfomi Onlus	FIL_PTCL13	20/11/2017	non previsto	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Annalisa Arcari	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Rivaroxaban per 6 o per 12 settimane nel trattamento delle trombosi venose profonde distali isolate sintomatiche	2016-000958-36	Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi - ASST del Sette Laghi	RIDTS	01/03/2018	15/03/2018	U.O. Medicina Interna Piacenza	Davide Imberti	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	€ 1.480,00	€ 1.480,00	
Studio di fase II della Fondazione Italiana Linfomi (FIL) per valutare la combinazione di Lenalidomide e Rituximab in prima linea nei pazienti anziani con Linfoma diffuso a grandi cellule B classificati fragile secondo la Valutazione Geriatrica Multidimensionale (CGA)	2015-003371-29	FIL - Fondazione Italiana Linfomi Onlus	FIL_ReRI	22/12/2017	non previsto	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Annalisa Arcari	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	25/08/2022
Trapianto autologo dopo terapia di induzione con Rituximab/brutinib/Ara-c nel linfoma mantellare generalizzato – uno studio randomizzato dell'European MCL Network	2014-001363-12	Klinikum der Universität München	TRIANGLE	04/05/2018	10/05/2018	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Annalisa Arcari	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 4.000,00	non previsto	€ 4.000,00	
MILES 5 - A randomized phase 2 study comparing immunotherapy with chemotherapy in the treatment of elderly patients with advanced NSCLC	2017-001664-37	Istituto Nazionale Tumori IRCCS "Fondazione G. Pascale"	MILES 5	21/12/2018	15/01/2019	U.O. Oncologia	Elena Zaffignani	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 12.000,00	€ 12.000,00	€ 24.000,00	

Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione	Codice EUDRACT	Promotore	Codice del protocollo del promotore	Data del nulla osta della Direzione	Data sottoscrizione del contratto	Unità operativa/e coinvolta/e	Nome - cognome del principal investigator	CV del principal investigator (link)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Totale (A+B)	Data chiusura della sperimentazione (per quelle chiuse)
Rituximab, bendamustina e citarabina seguiti da venetoclax (V-RBAC) in pazienti anziani, ad alto rischio con linfoma mantellare	2017-004628-31	FIL - Fondazione Italiana Linfomi Onlus	FIL_V-RBAC	04/06/2018	13/07/2018	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Annalisa Arcari	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Somministrazione di trastuzumab e pertuzumab in regime non chemioterapico per il trattamento del carcinoma mammario HER2-positivo: strategia adattata alla risposta FDG-PET. Lo studio PHERGain.	2016-002676-27	MedSIR - Medica Scientia Innovation Research, SL	MedOPP096-MO3929	13/07/2018	08/08/2018	U.O. Oncologia	Massimo Ambroggi	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 20.300,00	€ 1.746,15	€ 22.046,15	
Studio clinico internazionale, multicentrico, randomizzato, con valutatore in cieco, a gruppi paralleli di confronto tra gocce oculari contenenti levofloxacina + desametasone per 7 giorni seguiti da solo desametasone per altri 7 giorni rispetto a tobramicina + desametasone per 14 giorni per la prevenzione e il trattamento dell'infiammazione e la prevenzione delle infezioni associate all'intervento chirurgico per cataratta negli adulti - Studio LEADER 7	2018-000286-36	NTC - Novelty Technology Care s.r.l.	LevoDesa_04-2017 LEADER-7	13/07/2018	01/08/2018	U.O. Oculistica	Paolo Arvedi	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 8.000,00	non previsto	€ 8.000,00	
Studio randomizzato, controllato, in aperto, globale di fase3 per confrontare l'efficacia dell'anticorpo anti-PD-1 BGB-A317 rispetto alla chemioterapia come trattamento di seconda linea in pazienti con carcinoma esofageo a cellule squamose non operabile/metastatico avanzato	2017-003699-30	BeiGene Ltd.	BGB-A317-302	12/12/2018	15/01/2019	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 51.510,00	€ 5.208,04	€ 56.718,04	30/06/2020
Studio di Fase 3, Globale, Multicentrico, in Doppio Cieco, Randomizzato Volto a Valutare l'Efficacia di IMAB362 più mFOLFOX6 rispetto a Placebo più mFOLFOX6 come Prima Linea di Trattamento in Soggetti con Adenocarcinoma Gastrico o della Giunzione Gastro-Esofagea (GGE) Metastatico o Localmente Avanzato Non Operabile Positivo per Claudin (CLDN) 18.2 e HER2-negativo	2017-002567-17	Astellas Pharma S.p.A.	SPOTLIGHT Prot. 8951-CL-0301	04/03/2019	06/03/2019	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 276.310,00	€ 16.499,00	€ 292.809,00	
Studio multicentrico di fase 3, prospettico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di OTO-104 somministrato come singola iniezione intratimpanica in soggetti con malattia di Menière unilaterale	2018-001464-35	Otonomy Inc.	104-201811	03/06/2019	06/06/2019	U.O. Otorinolaringoiatria	Domenico Rosario Cuda	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 10.140,00	€ 1.542,00	€ 11.682,00	
Programma terapeutico nazionale con chemioterapia e binatumomab in sequenza per il miglioramento della risposta in termini di malattia minima residua e della sopravvivenza nei pazienti adulti affetti da Leucemia Acuta Linfoblastica da precursori delle cellule B Philadelphia negative	2017-004251-23	Fondazione GIMEMA - Gruppo Italiano Malattie Ematologiche dell'Adulto	GIMEMA LAL 2317	16/11/2018	13/12/2018	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Daniele Vallisa	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Trattamento di seconda linea con folfiri afibercept in pazienti affetti da carcinoma del colon retto metastatico, RAS wild type, resistenti all'anti EGFR e stratificati secondo i livelli di VEGFR2.	2017-002219-33	Fondazione GISCAD - Gruppo Italiano per lo studio dei carcinomi dell'apparato digerente	DISTICTIVE STUDY	03/01/2019	15/01/2019	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio di fase II per testare l'effetto della combinazione Azacitidina e Lenalidomide in pazienti affetti da leucemia acuta mieloide (LAM) non-M3 di età compresa tra i 60 e 70 anni, fit, recidivati o refrattari: studio AZALEA	2015-001767-40	AO Ospedali Riuniti Marche Nord	AZALEA704	09/08/2019	07/10/2019	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Daniele Vallisa	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	10/03/2022
Studio clinico di Fase II randomizzato sul trattamento personalizzato (sulla base di fitness e comorbidità) dei pazienti anziani con linfoma primitivo del sistema nervoso centrale di nuova diagnosi (FIORELLA Trials)	2016-003116-12	FIL - Fondazione Italiana Linfomi Onlus	IELSG 45	07/10/2019	09/10/2019	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Daniele Vallisa	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Terapia con beta-bloccanti dopo infarto miocardico senza ridotta frazione di eiezione	2017-002485-40	Istituto di ricerche farmacologiche Mario Negri - IRCCS	REBOOT-CNIC	11/04/2019	non previsto	U.O. Cardiologia e UTIC Piacenza	Giovanni Quinto Villani	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio multicentrico di fase II ad un braccio per valutare l'efficacia e la sicurezza di un trattamento di prima linea con R-CHOP in combinazione con ibrutinib e successivo mantenimento con ibrutinib in pazienti con linfoma diffuso a grandi cellule B con profilo ABC (Activated-B-Cell) e rischio intermedio/alto o alto (IPI >2)	2017-005137-23	FIL - Fondazione Italiana Linfomi Onlus	FIL_RI-CHOP	17/04/2019	03/06/2019	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Annalisa Arcari	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	

Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione	Codice EUDRACT	Promotore	Codice del protocollo del promotore	Data del nulla osta della Direzione	Data sottoscrizione del contratto	Unità operativa/e coinvolta/e	Nome - cognome del principal investigator	CV del principal investigator (link)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Totale (A+B)	Data chiusura della sperimentazione (per quelle chiuse)
Studio in doppio cieco, randomizzato, controllato con placebo, multicentrico, per valutare l'effetto di omeprazole mecarbil sulla capacità di esercizio fisico in soggetti con insufficienza cardiaca accompagnata da riduzione della frazione di eiezione e della tolleranza all'esercizio fisico	2018-001233-40	Amgen S.r.l.	CY1031	21/11/2019	10/12/2019	U.O. Cardiologia e UTIC Piacenza	Massimo Piepoli	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 16.225,60	€ 5.507,61	€ 21.733,21	
Studio multicentrico randomizzato di fase III: Docetaxel vs. ormonoterapia come trattamento di seconda linea in pazienti asintomatici o oligosintomatici con tumore della prostata metastatico, resistente alla castrazione, in progressione dopo terapia con abiraterone o enzalutamide	2018-000688-96	Istituto Nazionale Tumori IRCCS "Fondazione G. Pascale"	MEET-URO 4	21/11/2019	05/12/2019	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	09/05/2023
Studio di fase 3 di sacituzumab govitecan (IMMU-132) rispetto al trattamento di scelta del medico (TPC) in soggetti con carcinoma mammario metastatico (MBC) positivo al recettore ormonale (HR+) e negativo al recettore 2 per il fattore di crescita epidermico umano (HER2), che non hanno risposto ad almeno due precedenti regimi chemioterapici	2018-004201-33	Immunomedics Inc.	IMMU-132-09	21/01/2020	24/01/2020	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 23.644,00	€ 8.900,00	€ 32.544,00	13/06/2022
Carfilzomib (K) in combinazione con Lenalidomide (R) e Desametasone (D) come terapia di salvataggio per linfomi mantellari ricaduti, refrattari o intolleranti al trattamento con inibitori di BTK: studio di fase II	2018-000540-25	FIL - Fondazione Italiana Linfomi Onlus	FIL_KLIMIT	30/09/2019	07/10/2019	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Annalisa Arcari	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	04/12/2020
Studio randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, di fase III per confrontare l'efficacia, la sicurezza, e l'immunogenicità del biosimilare proposto di rituximab (DRL_RI) con MabThera® in soggetti con linfoma follicolare a basso carico tumorale non trattato in precedenza, di Stadio II-IV, positivo al cluster di differenziazione (CD)20	2018-004223-36	Dr. Reddy's Laboratories S.A.	RI-01-006	21/10/2019	23/10/2019	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Annalisa Arcari	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 7.895,16	€ 2.844,00	€ 10.739,16	
Studio clinico di fase 2, randomizzato volto a valutare l'efficacia di Niraparib rispetto alla migliore terapia di supporto come trattamento di mantenimento in pazienti affetti da tumore uroteliale localmente avanzato o metastatico che non siano andati incontro a progressione di malattia dopo una prima linea chemioterapia contenente platino.	2018-004147-24	Università degli Studi di Torino	32018-MEET URO 12	31/12/2019	20/01/2020	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio di fase 1b-2 per valutare la sicurezza, l'efficacia, la farmacocinetica e la farmacodinamica di erdafitinib più JNJ-63723283, un anticorpo monoclonale anti-PD-1, in soggetti con carcinoma uroteliale metastatico o chirurgicamente non resecabile con alterazioni geniche di FGFR selezionate	2017-001980-19	Janssen-Cilag S.p.A.	42756493BLC2002	08/01/2020	08/01/2020	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 28.414,00	€ 19.341,00	€ 47.755,00	11/02/2022
Alte dosi di Ciclofosfamide post trapianto come profilassi per la GVHD, in pazienti sottoposti a trapianto di cellule staminali emopoietiche da donatore non familiare, non HLA identico (7/8 antigene o allele), affetti da Leucemia Mieloide Acuta o da Sindrome Mielodisplastica	2017-003530-85	GITMO - Gruppo Italiano per il Trapianto di Midollo Osseo, cellule staminali emopoietiche e terapia cellulare	GITMO-PHYLOS	08/01/2020	29/01/2020	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Daniele Vallisa	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio multicentrico di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di anamorelin HCl per il trattamento del calo ponderale e dell'anoressia di origine neoplastica in pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in stadio avanzato.	2018-002926-22	Helsinn Therapeutics (U.S.), Inc.	ANAM-17-20	31/12/2019	02/01/2020	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 154.844,00	€ 1.349,70	€ 156.193,70	21/10/2022
Attività e sicurezza dell'associazione di Venetoclax e Rituximab (VeRiTAs) in prima linea in pazienti giovani e fit con leucemia linfatica cronica (LLC) non IGHV mutati e/o TP53 mutati. Studio multicentrico di fase II	2018-000877-61	Fondazione GIMEMA - Gruppo Italiano Malattie Ematologiche dell'Adulto	GIMEMA LLC1518	08/01/2020	08/01/2020	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Annalisa Arcari	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Pentaglobin come trattamento adiuvante della neutropenia febbrile in pazienti affetti da leucemia acuta o candidati a trapianto allogenico di cellule staminali ematopoietiche e colonizzati da Enterobatteri resistenti ai carapenemici o Pseudomonas aeruginosa	2018-001344-57	GITMO - Gruppo Italiano per il Trapianto di Midollo Osseo, cellule staminali emopoietiche e terapia cellulare	GITMO-PENTALLO	25/02/2020	13/03/2020	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Daniele Vallisa	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio di fase 3, randomizzato volto a valutare la sicurezza e la attività antivirale di Remdesivir (GS-5734MT) in partecipanti affetti da COVID-19 grave	2020-000841-15	Gilead Sciences, Inc.	GS-US-540-5773	23/03/2020	23/03/2020	U.O. Malattie Infettive	Mauro Codeluppi	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 50.752,00	€ 17.322,00	€ 68.074,00	26/06/2020

Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione	Codice EUDRACT	Promotore	Codice del protocollo del promotore	Data del nulla osta della Direzione	Data sottoscrizione del contratto	Unità operativa/e coinvolta/e	Nome - cognome del principal investigator	CV del principal investigator (link)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Totale (A+B)	Data chiusura della sperimentazione (per quelle chiuse)
Studio di fase 3, randomizzato volto a valutare la sicurezza e la attività antivirale di Remdesivir (GS-5734TM) in partecipanti affetti da COVID-19 moderato rispetto al trattamento standard di cura	2020-000842-32	Gilead Sciences, Inc.	GS-US-540-5774	23/03/2020	23/03/2020	U.O. Malattie Infettive	Mauro Codeluppi	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 76.128,00	€ 23.890,00	€ 100.018,00	26/06/2020
TOCIVID-19 Studio multicentrico su efficacia e sicurezza di Tocilizumab nel trattamento della polmonite da COVID-19	2020-001110-38	Istituto Nazionale Tumori IRCCS "Fondazione G. Pascale"	TOCIVID-19	30/03/2020	non previsto	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	29/10/2020
TOCIVID-19 Studio multicentrico su efficacia e sicurezza di Tocilizumab nel trattamento della polmonite da COVID-19	2020-001110-38	Istituto Nazionale Tumori IRCCS "Fondazione G. Pascale"	TOCIVID-19	30/03/2020	non previsto	U.O. Malattie Infettive	Mauro Codeluppi	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	29/10/2020
TOCIVID-19 Studio multicentrico su efficacia e sicurezza di Tocilizumab nel trattamento della polmonite da COVID-19	2020-001110-38	Istituto Nazionale Tumori IRCCS "Fondazione G. Pascale"	TOCIVID-19	30/03/2020	non previsto	U.O. Pneumologia	Cosimo Franco	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	29/10/2020
TOCIVID - 19 Studio multicentrico su efficacia e sicurezza di Tocilizumab nel trattamento della polmonite da COVID-19	2020-001110-38	Istituto Nazionale Tumori IRCCS "Fondazione G. Pascale"	TOCIVID-19	30/03/2020	non previsto	U.O. Pronto Soccorso, OBI e Medicina d'Urgenza	Matteo Silva	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	29/10/2020
Uno studio randomizzato multicentrico in aperto per valutare la efficacia della somministrazione precoce del Tocilizumab (TCZ) in pazienti affetti da polmonite da COVID-19	2020-001386-37	AUSL Reggio Emilia - IRCCS	RCT-TCZ-COVID-19	06/04/2020	10/04/2020	U.O. Pronto Soccorso, OBI e Medicina d'Urgenza	Matteo Silva	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	11/06/2020
Uno studio randomizzato multicentrico in aperto per valutare la efficacia della somministrazione precoce del Tocilizumab (TCZ) in pazienti affetti da polmonite da COVID-19	2020-001386-37	AUSL Reggio Emilia - IRCCS	RCT-TCZ-COVID-19	06/04/2020	10/04/2020	U.O. Medicina Interna Subintensiva	Mario Barbera	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	11/06/2020
Uno studio randomizzato multicentrico in aperto per valutare la efficacia della somministrazione precoce del Tocilizumab (TCZ) in pazienti affetti da polmonite da COVID-19	2020-001386-37	AUSL Reggio Emilia - IRCCS	RCT-TCZ-COVID-19	06/04/2020	10/04/2020	U.O. Pronto Soccorso, OBI e Medicina d'Urgenza	Andrea Magnacavallo	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	11/06/2020
Uno studio randomizzato multicentrico in aperto per valutare la efficacia della somministrazione precoce del Tocilizumab (TCZ) in pazienti affetti da polmonite da COVID-19	2020-001386-37	AUSL Reggio Emilia - IRCCS	RCT-TCZ-COVID-19	06/04/2020	10/04/2020	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Carlo Moroni	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	11/06/2020
Uno studio randomizzato multicentrico in aperto per valutare la efficacia della somministrazione precoce del Tocilizumab (TCZ) in pazienti affetti da polmonite da COVID-19	2020-001386-37	AUSL Reggio Emilia - IRCCS	RCT-TCZ-COVID-19	06/04/2020	10/04/2020	U.O. Cardiologia e UTIC Piacenza	Massimo Piepoli	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	11/06/2020
Uno studio randomizzato multicentrico in aperto per valutare la efficacia della somministrazione precoce del Tocilizumab (TCZ) in pazienti affetti da polmonite da COVID-19	2020-001386-37	AUSL Reggio Emilia - IRCCS	RCT-TCZ-COVID-19	06/04/2020	10/04/2020	U.O. Malattie Infettive	Mauro Codeluppi	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	11/06/2020
Colchicina per contrastare la risposta infiammatoria in corso di polmonite da COVID 19	2020-001258-23	Istituto Nazionale per le Malattie Infettive Lazzaro Spallanzani	ColCOVID19	14/05/2020	15/05/2020	U.O. Malattie Infettive	Mauro Codeluppi	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	31/12/2021
Utilizzo precoce a domicilio di Idrossiclorochina solfato in pazienti affetti da COVID 19	2020-001558-23	Azienda Sanitaria Unica Regionale delle Marche	COVID19-AIFA 17/2020	07/09/2020	18/09/2020	Dip. Cure Primarie	Nicola Arcelli	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio randomizzato controllato sulla efficacia e sulla sicurezza di alte verso basse dosi di eparina a basso peso molecolare in pazienti ricoverati per grave polmonite in corso di COVID-19 e coagulopatia, e che non richiedano ventilazione meccanica invasiva	2020-001972-13	AOU Modena	COVID-19 HD	07/09/2020	27/10/2020	U.O. Malattie Infettive	Mauro Codeluppi	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	31/12/2022
Studio randomizzato controllato sulla efficacia e sulla sicurezza di alte verso basse dosi di eparina a basso peso molecolare in pazienti ricoverati per grave polmonite in corso di COVID-19 e coagulopatia, e che non richiedano ventilazione meccanica invasiva	2020-001972-13	AOU Modena	COVID-19 HD	07/09/2020	27/10/2020	U.O.s.D. Cardiologia Riabilitativa ValTidone	Daniela Aschieri	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	31/12/2022
Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, sulla sicurezza e la efficacia di OMS721 in pazienti con nefropatia da immunoglobulina a (IgA)	2018-000075-33	Omeros Corporation	OMS721-IGA-001	06/08/2020	18/09/2020	U.O. Nefrologia a Dialisi	Roberto Scarpioni	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 47.697,40	€ 4.364,89	€ 52.062,29	
Studio multicentrico, in doppio cieco, controllato con placebo, di ritiro randomizzato, a gruppi paralleli, su patromer per la gestione della ipercaemia in soggetti che ricevono farmaci inibitori del sistema renina-angiotensina-aldosterone (RAAS) per il trattamento dello scompenso cardiaco (DIAMOND)	2018-005030-38	Relypsa Inc.	PAT-CR-302	11/08/2020	20/08/2020	U.O. Cardiologia e UTIC Piacenza	Massimo Piepoli	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 23.354,70	€ 4.491,56	€ 27.846,26	14/12/2021

Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione	Codice EUDRACT	Promotore	Codice del protocollo del promotore	Data del nulla osta della Direzione	Data sottoscrizione del contratto	Unità operativa/e coinvolta/e	Nome - cognome del principal investigator	CV del principal investigator (link)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Totale (A+B)	Data chiusura della sperimentazione (per quelle chiuse)
Studio di fase III in aperto, randomizzato, multicentrico, su irinotecan liposomiale per iniezione, oxaliplatino, 5-fluorouracile/leucovorina rispetto a nab paclitaxel più gemcitabina in soggetti non sottoposti a precedente chemioterapia per adenocarcinoma pancreatico metastatico	2018-003585-14	Ipsen Bioscience, Inc.	D-US-60010-001	27/07/2020	27/07/2020	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 71.516,00	€ 7.872,00	€ 79.388,00	
Studio di fase 2, in aperto, multicentrico, a braccio singolo per valutare l'attività e la sicurezza degli inibitori di Aromatasi (AI) in associazione ad Abemaciclib in pazienti affetti da carcinoma mammario avanzato positivo per il recettore ormonale (HR+), HER2 negativo dopo il trattamento di prima linea con Fulvestrant ad alto dosaggio (HD-FUL). Io studio HERMIONE-7	2019-000510-11	Università degli Studi di Milano Bicocca	HERMIONE-7	15/07/2020	16/07/2020	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio di fase III per determinare l'impatto di gemtuzumab ozogamicin, in associazione a chemioterapia standard, sui livelli di malattia minima residua, e il ruolo di glasdegib come mantenimento post-trapianto, in pazienti adulti, di età compresa tra 18 e 60 anni, affetti da Leucemia Mieloide Acuta non precedentemente trattata, di nuova diagnosi, a rischio favorevole o intermedio	2019-003871-20	Fondazione GIMEMA - Gruppo Italiano Malattie Ematologiche dell'Adulto	GIMEMA AML1819	18/09/2020	21/09/2020	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Daniele Vallisa	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio di fase II, in aperto, multicentrico con Daratumumab in combinazione con gemcitabina, desametasone e cisplatino (D-GDP) per il trattamento di pazienti con diagnosi di linfoma a cellule T periferico CD38 positivo ricaduto/refrattario di tipo non ulteriormente specificato (PTCL-NOS), angioimmunoblastico (AITL) e con fenotipo T-follicular helper (TFH)	2018-002644-91	FIL - Fondazione Italiana Linfomi Onlus	FIL_Dara_GDP	18/09/2020	26/10/2020	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Annalisa Arcari	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	23/11/2022
Studio Multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli e controllato con placebo inteso a valutare l'efficacia e la sicurezza di finerenone sulla morbilità e la mortalità di pazienti con insufficienza cardiaca (NYHA II-IV) e frazione di eiezione ventricolare sinistra =40% (LVEF = 40%)	2020-000306-29	Bayer S.p.A.	FINEARTS-HF 20103 BAY94-8862	19/11/2020	24/11/2020	U.O. Cardiologia e UTIC Piacenza	Massimo Piepoli	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 126.000,00	non previsto	€ 126.000,00	
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	MAR-BAS-18-005	18/09/2020	24/11/2020	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Copansilib in combinazione con Rituximab e Bendamustina per il trattamento di pazienti con Linfoma Diffuso a Grandi Cellule B ricaduto o refrattario: Studio multicentrico di fase II	2019-004898-63	FIL - Fondazione Italiana Linfomi Onlus	FIL_COPA-RB	29/10/2020	17/02/2021	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Annalisa Arcari	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 55.000,00	non previsto	€ 55.000,00	
Studio di fase II di FOLFOXIRI modificato, CETUXIMAB e AVELUMAB e come trattamento di prima linea in pazienti con tumore coloretale metastatico non reseccabile RAS WILD-TYPE	2019-001501-24	Fondazione G.O.N.O. Gruppo Oncologico del Nord Ovest Onlus	AVETRIC STUDY	17/11/2020	09/12/2020	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio di fase II, in aperto, multicentrico di chemioterapia a base di Oxaliplatino in combinazione con ABP 980 (Trastuzumab biosimilare) in pazienti con adenocarcinoma gastrico o della giunzione gastro-esofagea (GE) avanzato, HER2 positivi	2019-004357-86	GOIRC - Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica	GOIRC-05-2019 TOGHETER	25/02/2021	12/03/2021	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio clinico di superiorità multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, della durata di 90 giorni volto a valutare l'effetto in termini di benefici clinici, sicurezza e tollerabilità, di EMPagliflozin 10 mg una volta al giorno per via orale rispetto al placebo, iniziato nei pazienti ricoverati per insufficienza cardiaca acuta (acUte heart fail.Ure) (de novo o insufficienza cardiaca cronica scompensata) che sono stati stabilizzati (StabilisEd) (EMPLUSE)	2019-002946-19	Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.	1245-0204	07/01/2021	14/01/2021	U.O. Cardiologia e UTIC Piacenza	Massimo Piepoli	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 8.100,00	€ 250,00	€ 8.350,00	
Studio randomizzato di fase 3 su sivatranibin in combinazione con nivolumab rispetto a docetaxel in pazienti affetti da tumore polmonare non a piccole cellule non squamoso avanzato che presentano progressione della malattia durante o dopo chemioterapia a base di platino e terapia con inibitore del checkpoint (SAPPHIRE)	2019-001043-41	Mirati Therapeutics Inc	516-005	02/08/2021	03/08/2021	U.O. Oncologia	Manuela Proietto	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 39.745,75	€ 33.074,70	€ 72.820,45	

Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione	Codice EUDRACT	Promotore	Codice del protocollo del promotore	Data del nulla osta della Direzione	Data sottoscrizione del contratto	Unità operativa/e coinvolta/e	Nome - cognome del principal investigator	CV del principal investigator (link)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Totale (A+B)	Data chiusura della sperimentazione (per quelle chiuse)
Pretrattamento con prednisona +/- supplementazione di Vitamina D seguito da immunoterapia in pazienti anziani con linfoma diffuso a grandi cellule B. Studio randomizzato, in aperto, di fase III della Fondazione Italiana Linfomi [Prephase treatment with prednisona +/- Vitamin D supplementation followed by immunochemotherapy in Elderly patients with Diffuse Large B-Cell Lymphoma (DLBCL). A randomized, open label, phase III study by Fondazione Italiana Linfomi]	2019-004474-26	FIL - Fondazione Italiana Linfomi Onlus	FIL_PREVID	11/12/2020	11/02/2021	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Annalisa Arcari	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Exemestane in aggiunta alla terapia standard, nel trattamento di prima linea, in donne con cancro ovarico epiteliale positivo ai recettori del Progesterone e/o degli Estrogeni. Studio clinico, randomizzato, multicentrico di fase III, in doppio cieco, controllato con placebo. Studio EXPERT	2018-000693-30	Ente Ospedaliero Ospedali Galliera	56UCS2017(EXPERT)	26/11/2020	14/12/2020	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Ponatinib per la gestione della Malattia Minima Residua (MMR) e la recidiva ematologica in pazienti adulti affetti da Leucemia Acuta Linfoblastica Ph+ (Ph+ LAL)	2020-003912-28	Fondazione GIMEMA - Gruppo Italiano Malattie Ematologiche dell'Adulto	GIMEMA ALL2620	11/05/2021	24/05/2021	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Daniele Vallisa	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio randomizzato controllato sull'efficacia e sulla sicurezza di alte dosi verso basse dosi di eparina a basso peso molecolare in pazienti ricoverati per grave polmonite in corso di COVID-19 e coagulopatia, e che non richiedono ventilazione meccanica invasiva	2020-001972-13	AOU Modena	COVID-19 HD	09/12/2020	11/12/2020	U.O. Pronto Soccorso, OBI e Medicina d'Urgenza	Andrea Magnacavallo	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	31/12/2022
Uno studio randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, per valutare l'efficacia della somministrazione di Metilprednisolone ad alte dosi in aggiunta al trattamento standard, in pazienti affetti da polmonite da SARS-CoV2 (COVID-19)	2020-004323-16	AUSL Reggio Emilia - IRCCS	RCT-MP-COVID-19	15/01/2021	15/01/2021	U.O. Malattie Infettive	Mauro Codeluppi	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	12/07/2021
Uno studio randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, per valutare l'efficacia della somministrazione di Metilprednisolone ad alte dosi in aggiunta al trattamento standard, in pazienti affetti da polmonite da SARS-CoV2 (COVID-19).	2020-004323-16	AUSL Reggio Emilia - IRCCS	RCT-MP-COVID-20	15/01/2021	15/01/2021	U.O. Pneumologia	Cosimo Franco	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	12/07/2021
Studio randomizzato, a doppio braccio, in aperto, di fase II di abemaciclib combinato con terapia endocrina (tetrozolo o fulvestrant), con o senza un breve ciclo di chemioterapia di induzione con paclitaxel come terapia di prima linea, in pazienti con carcinoma mammario HR positivo/HER2 negativo non resecabile localmente avanzato o metastatico con criteri patologici aggressivi Abemaciclib, TE ± paclitaxel in MBC aggressivo HR+/HER2: (ABIGAIL)	2020-001648-24	Medica Scientia Innovation Research, SL	MedOPP321 (ABIGAIL)	19/11/2021	23/12/2021	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 23.600,00	€ 230,00	€ 23.830,00	
Studio di fase II/III, randomizzato, stratificato, cieco all'osservatore e controllato con placebo per valutare l'efficacia, la sicurezza e l'immunogenicità del vaccino GRAd-COV2 negli adulti di età pari o superiore a 18 anni	2020-005915-39	Reithera	RT-CoV-2_01	25/03/2021	26/03/2021	U.O. Malattie Infettive	Mauro Codeluppi	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 150.000,00	€ 1.000,00	€ 151.000,00	06/05/2022
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 (Phase III study in mCRC patients with RAS/BRAF wild type tissue and RAS mutated in Liquid Biopsy to compare in first-line therapy FOLFIRI plus CetuximAb or BevacizumAb)	2020-005078-82	AUSL Reggio Emilia - IRCCS	LIBImAb	08/05/2021	29/09/2021	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 2.000,00	€ -	€ 2.000,00	
Studio di fase III, randomizzato, multicentrico in doppio cieco, controllato con placebo, per determinare la sicurezza e l'efficacia di AZD7442 per il trattamento di pazienti adulti affetti da COVID-19 non ospedalizzati.	2020-005315-44	Astra Zeneca S.p.A.	D8851C00001 (TACKLE)	12/03/2021	15/03/2021	U.O. Malattie Infettive	Mauro Codeluppi	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 102.033,40	€ 242,00	€ 102.275,40	12/08/2022
Newly Diagnosed Adult Philadelphia Chromosome-Positive Acute Lymphoblastic Leukemia (Ph+ ALL). Sequential Treatment with Ponatinib and the Bispecific Monoclonal Antibody Blinatumomab vs Chemotherapy and Imatinib.	2020-006048-15	Fondazione GIMEMA - Gruppo Italiano Malattie Ematologiche dell'Adulto	GIMEMA ALL2820	12/07/2021	03/08/2021	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Daniele Vallisa	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	

Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione	Codice EUDRACT	Promotore	Codice del protocollo del promotore	Data del nulla osta della Direzione	Data sottoscrizione del contratto	Unità operativa/e coinvolta/e	Nome - cognome del principal investigator	CV del principal investigator (link)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Totale (A+B)	Data chiusura della sperimentazione (per quelle chiuse)
Randomized, placebo-controlled, double-blind, multicenter, seamless adaptive phase II-III clinical trial to select the dose and evaluate safety and efficacy of MAD0004J08 monoclonal antibody in adult patients with recently diagnosed asymptomatic to moderately severe COVID-19	2020-005532-29	Fondazione Toscana Life Sciences	A0001B	01/06/2021	07/06/2021	U.O. Malattie Infettive	Mauro Codeluppi	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 24.825,00	€ 500,00	€ 25.325,00	18/05/2023
Studio randomizzato controllato per valutare l'efficacia della somministrazione secondo protocollo di Metilprednisolone rispetto a Desametasone nelle infezioni da SARS-CoV-2 necessitanti supporto respiratorio.	2020-006054-43	Università degli Studi di Trieste	MEDEAS	22/06/2021	28/06/2021	U.O. Pneumologia	Cosimo Franco	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	04/05/2022
Studio randomizzato di fase II di confronto tra atezolizumab versus atezolizumab più bevacizumab come trattamento di prima linea in pazienti con sovraespressione di PD-L1 con carcinoma polmonare non a piccole cellule avanzato.	2018-003973-82	FoRT – Fondazione Ricerca Traslazionale	FoRT 05-BEAT	29/07/2021	03/08/2021	U.O. Oncologia	Manuela Proietto	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio interventistico di fase III, prospettico, randomizzato, multicentrico sulla intensificazione precoce del trattamento basata sulla Clearance dei Blasti Periferici in pazienti affetti da AML con mutazione FLT3. Studio MYNERVA-GIMEMA. AMELIORATE (AML Early Intensification based on peripheral blast clearance)	2019-003936-21	Fondazione GIMEMA - Gruppo Italiano Malattie Ematologiche dell'Adulto	GIMEMA AML1919	15/07/2021	03/08/2021	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Lara Pochintesta	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio clinico di fase II, multicentrico, randomizzato, doppio cieco, con controllo attivo, a gruppi paralleli, volto a valutare l'effetto analgesico e la sicurezza di due dosi di DFL24412 in pazienti con lombalgia cronica verso Ketoprofene Sale di Lisina (KLS).	2021-001629-38	Dompé farmaceutici S.p.A.	KLG0121	10/12/2021	13/01/2022	U.O. Terapia del dolore	Fabrizio Micheli	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 25.000,00	€ 284,20	€ 25.284,20	
Studio Pilot con Finestra di Opportunità Biologica di Abemaciclib nel carcinoma mammario in fase precoce con bassa positività per i recettori estrogenici (ER)/negativo al recettore di tipo 2 per il fattore di crescita epidermico umano (HER2) - trial AbNeo	2020-005792-12	GOIRC - Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica	GOIRC-06-2020	29/06/2022	21/07/2022	U.O. Oncologia	Massimo Ambroggi	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Strategia guidata da pCR senza chemioterapia con pertuzumab-trastuzumab per via sottocutanea e T-DM1 nel carcinoma mammario in fase iniziale HER2-positivo. (PHERGain-2)	2020-003205-66	Medica Scientia Innovation Research, SL	MedOPP293	18/03/2022	28/03/2022	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 38.880,00	€ 6.880,00	€ 45.760,00	
Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, multicentrico per valutare l'efficacia e la sicurezza di tafasitamab più lenalidomide in aggiunta a rituximab rispetto a lenalidomide in aggiunta a rituximab in pazienti con linfoma follicolare recidivante/refrattario (R/R) di grado da 1 a 3a o linfoma della zona marginale R/R	2020-004407-13	Incyte Biosciences Italy Srl	INCMOR 0208-301	28/10/2021	11/11/2021	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Annalisa Arcari	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 402.021,00	€ 4.226,00	€ 406.247,00	
Trattamento combinato di immunochimioterapia 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	FIL - Fondazione Italiana Linfomi Onlus	FIL_FOLL19	31/01/2022	02/02/2022	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Annalisa Arcari	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
La profilassi della pancreatite acuta post-ERCP: studio randomizzato, multicentrico, in aperto, di confronto tra indometacina verso associazione indometacina e Ringer lattato	2020-004298-35	AUSL Reggio Emilia - IRCCS	RCT-PRO-PEP-INDO-RING	25/07/2022	28/07/2022	U.O. Gastroenterologia ed Epatologia Piacenza	Giovanni Aragona	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio di fase II che mira a valutare l'efficacia del Durvalumab (MEDI4736) come seconda linea di terapia nei pazienti con Carcinoma al Polmone Non a Piccole Cellule che ricevono terapia concomitante con steroidi [Phase II trial evaluating the efficacy of durvalumab (MEDI4736) as second-line therapy in Non Small-Cell Lung Cancer patients receiving concomitant steroids]	2018-003645-41	FoRT – Fondazione Ricerca Traslazionale	STARDUST	25/05/2022	01/06/2022	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio di fase II randomizzato, non comparativo, che studia la migliore sequenza di inibitori tirosin-chinasi del recettore del fattore di crescita epidermico (EGFR-TKI) nel carcinoma polmonare non a piccole cellule avanzato o metastatico (NSCLC) con mutazioni dell'EGFR	2019-002869-35	FoRT – Fondazione Ricerca Traslazionale	CAPLAND	25/05/2022	30/05/2022	U.O. Oncologia	Manuela Proietto	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	

Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione	Codice EUDRACT	Promotore	Codice del protocollo del promotore	Data del nulla osta della Direzione	Data sottoscrizione del contratto	Unità operativa/e coinvolta/e	Nome - cognome del principal investigator	CV del principal investigator (link)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Totale (A+B)	Data chiusura della sperimentazione (per quelle chiuse)
Studio di fase 2 con due coorti, randomizzato, di confronto tra terapia standard e combinazioni di chemioimmunoterapia in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule recidivato dopo chemioradioterapia e durvalumab per malattia al terzo stadio [Phase II, two-cohorts, randomized trial comparing standard of care versus immune-based combination in relapsed stage III non-small-cell lung cancer (NSCLC) pretreated with chemoradiotherapy and durvalumab]	2021-001713-37	FoRT – Fondazione Ricerca Traslazionale	CONDOR	29/06/2022	12/07/2022	U.O. Oncologia	Luigi Cavanna	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio di valutazione dell'efficacia e della sicurezza di XyloCore, una soluzione sperimentale a basso tasso di glucosio per la dialisi peritoneale.	2019-004183-21	Iperboreal Pharma Srl	IP-001-18 (ELIXIR)	05/06/2023	07/06/2023	U.O. Nefrologia a Dialisi	Roberto Scarpioni	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 30.200,00	€ 2.430,00	€ 32.630,00	
Studio di fase 2, in aperto, a braccio singolo, multicentrico su SOT101 in combinazione con pembrolizumab per valutarne l'efficacia e la sicurezza in pazienti con tumori solidi selezionati in stadio avanzato/refrattari	2021-005774-25	Pharmaceutical Research Associates Italy S.r.l.	SC104	12/01/2023	13/01/2023	U.O. Oncologia	Elena Orlandi	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 126.655,55	€ 2.520,22	€ 129.175,77	
Studio randomizzato controllato di fase 3, in aperto, per confrontare l'efficacia e la sicurezza dei farmaci Sotrovimab o Tixagevimab/Cilgavimab o Nirmatrelvir/Ritonavir per prevenire il peggioramento clinico dei pazienti con COVID-19 trattati a domicilio e ad alto rischio di ospedalizzazione (MAI COVID-19)	2021-004266-35	AOU Modena	MAI COVID-19	07/12/2022	02/02/2023	U.O. Assistenza Primaria	Paola Camia	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 63.000,00	non previsto	€ 63.000,00	
Studio di fase III, randomizzato, multicentrico, in aperto teso a valutare lurbinectedina in monoterapia o lurbinectedina in combinazione con irinotecano rispetto alla scelta dello sperimentatore (topotecano o irinotecano) in pazienti con carcinoma polmonare a piccole cellule recidivante (SCLC) (studio LAGOON)	2021-004471-13	Syneos Health UK Limited	PM1183-C-008-21	07/12/2022	19/12/2022	U.O. Oncologia	Elena Zaffignani	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 17.318,22	€ 3.857,00	€ 21.175,22	
Letrozolo per il trattamento del carcinoma ovarico epiteliale sieroso di basso grado positivo ai recettori degli Estrogeni e/o del Progesterone. Studio clinico, randomizzato di fase III. Studio LEPRE.	2020-003066-39	Istituto di ricerche farmacologiche Mario Negri - IRCCS	10UCS2018	18/01/2023	02/02/2023	U.O. Oncologia	Rosa Porzio	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 1.500,00	non previsto	€ 1.500,00	
Utilizzo del DNA tumorale circolante per intensificare il trattamento post-operatorio dei pazienti con tumore del colon resecato in stadio III o in stadio II ad alto rischio con FOLFOXIRI adiuvante e/o Trifluridina/Tipiracile post-adiuvante	2021-002169-16	Fondazione GONO - Gruppo Oncologico del Nord Ovest	ERASE-CRC	07/12/2022	16/12/2022	U.O. Oncologia	Elena Orlandi	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Combinazione di ponatinib e chemioterapia come trattamento di prima linea per i pazienti con leucemia acuta linfoblastica BCR/ABL1-like (LAL BCR/ABL1-like) - BALLik	2022-000633-17	Fondazione GIMEMA - Gruppo Italiano Malattie Ematologiche dell'Adulto	GIMEMA ALL2922	27/10/2022	08/11/2022	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Daniele Vallisa	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio randomizzato, prospettico, sulla fattibilità del trapianto allogenico di cellule staminali in pazienti affetti da Sindrome mielodisplastica ad alto rischio, eseguito upfront o preceduto da azacitidina o chemioterapia convenzionale, secondo la percentuale di blasti midollari (studio ACROBAT)	2019-003997-25	Fondazione GIMEMA - Gruppo Italiano Malattie Ematologiche dell'Adulto	MDS0519	27/10/2022	08/11/2022	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Daniele Vallisa	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	non previsto	non previsto	€ -	
Studio randomizzato, in aperto, di fase 3 per valutare zimberelimumab e domvanalimumab in combinazione con chemioterapia rispetto a pembrolizumab in combinazione con chemioterapia per il trattamento di prima linea di pazienti con tumore polmonare non a piccole cellule metastatico senza aberrazioni tumorali genomiche del recettore del fattore di crescita dell'epidermide o della chinasi del linfoma anaplastico.	2022-000578-25	Gilead Sciences, Inc.	GS-US-626-6216	31/05/2023	05/06/2023	U.O. Oncologia	Manuela Proietto	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 33.625,00	€ 17.794,00	€ 51.419,00	
Sperimentazione globale di fase 2, multicentrica, randomizzata, in aperto volta a valutare l'efficacia e la sicurezza di epcoritamab (GEN3013; DuoBody®-CD3 x CD20) come monoterapia o in combinazione con lenalidomide come terapia di prima linea per soggetti affetti da linfoma diffuso a grandi cellule B non idonei alle antracicline	2021-005744-29	Genmab A/S	GCT3013-06	09/08/2023	12/09/2023	U.O. Ematologia e Centro Trapianti	Annalisa Arcari	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 154.572,00	€ 32.005,00	€ 186.577,00	

Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione	Codice EUDRACT	Promotore	Codice del protocollo del promotore	Data del nulla osta della Direzione	Data sottoscrizione del contratto	Unità operativa/e coinvolta/e	Nome - cognome del principal investigator	CV del principal investigator (link)	Budget economico della sperimentazione (A)	Rimborsi per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B)	Totale (A+B)	Data chiusura della sperimentazione (per quelle chiuse)
Sperimentazione di fase 3, multicentrica, randomizzata, in doppio cieco, controllata con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di sibeprenlimab somministrato per via sottocutanea in soggetti con nefropatia da immunoglobulina A	2022-500079-30-00	Otsuka Pharmaceutical Development & Commercialization Inc.	417 201 00007	07/12/2022	21/12/2022	U.O. Nefrologia a Dialisi	Roberto Scarpioni	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 29.297,08	€ 8.754,00	€ 38.051,08	
A Phase 2/3 Study of Navtemadlin as Maintenance Therapy in Subjects with TP53 Advanced or Recurrent Endometrial Cancer Who Responded to Chemotherapy	2022-5002196-31-xx	Kartos Therapeutics, Inc.	KRT-232-118	09/08/2023	10/08/2023	U.O. Oncologia	Rosa Porzio	http://trasp.ausl.pc.it/SeriesItem.aspx?idSeriesItem=47258	€ 29.194,32	€ 11.666,00	€ 40.860,32	