

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
KVD824-201	A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Phase 2 Trial to Evaluate the Efficacy and Safety of Three Dose Levels of KVD824, an Oral Plasma Kallikrein Inhibitor, for Long-Term Prophylactic Treatment of Hereditary Angioedema Type I or II	2021-000136-59	Profit	KalVista Pharmaceuticals Ltd.	U.O.S.D. Allergologia	Cancian Mauro	5171/AO/21	DDG n. 2116 del 24/11/2021	22/12/2021	3.666,00 €		Curriculum
GN41851	A PHASE III MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, DOUBLE-DUMMY, PARALLEL-GROUP STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF FENEPRUTINIB COMPARED WITH TERIFLUNOMIDE IN ADULT PATIENTS WITH RELAPSING MULTIPLE SCLEROSIS	2019-004857-10	Profit	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD.	Clinica Neurologica	Puthenparampil Marco	5152/AO/21	DDG n. 2113 del 24/11/2021	21/12/2021	Double-Blind Treatment (DBT): 10.660,00 € Double-Blind Treatment after Study Treatment Discontinuation (STD): 7.570,00 € Open Label Extension (OLE): 5.500,00 €		Curriculum
FIL_Dara-GDP	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 Tfollicular helper (TFH)	2018-002644-91	No Profit	FONDAZIONE ITALIANA LINFOMI ONLUS	Ematologia	Piazza Francesco	5164/AO/21	DDG n. 2110 del 24/11/2021	21/12/2021	0,00 €		Curriculum
cHL-PG01	A phase-II academic trial testing, in two parallel non-randomized cohorts, the combination of ruxolitinib (JAK1/2 inhibitor) with brentuximab or nivolumab in relapsed or refractory classical Hodgkin lymphoma (cHL)	2019-003084-21	No Profit	UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI PERUGIA	Ematologia	Trentin Livio	5111/AO/21	DDG n. 1628 del 08/09/2021	06/12/2021	0,00 €		Curriculum
NBI-74788-CAH3003	A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Crinercerfont (NBI-74788) in Adult Subjects with Classic Congenital Adrenal Hyperplasia, Followed by Open-Label Treatment	2019-004873-17	Profit	Neurocrine Biosciences, Inc.	Endocrinologia	Scaroni Carla	5085/AO/21	DDG n. 1879 del 21/10/2021	06/12/2021	20.195,00 €		Curriculum
4202-HEM-301	An Adaptive, Randomized, Placebo-controlled, Double-blind, Multi-center Study of Oral FT-4202, a Pyruvate Kinase Activator in Patients with Sickle Cell Disease (PRAISE)	2020-003884-25	Profit	FORMA THERAPEUTICS INC	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Colombatti Raffaella	5116/AO/21	DDG n. 1979 del 04/11/2021	06/12/2021	11.418,27 €		Curriculum
VERDICT	VERDICT: In active ulcerative colitis, a Randomized Controlled Trial for determination of the optimal treatment target	2019-002485-12	Profit	Alimentiv Inc.	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	5066/AO/21	DDG n. 1929 del 28/10/2021	02/12/2021	3.406,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
CVL-751-PD-003	A Phase 3, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled, Parallel-Group, Flexible-Dose, 27-Week Trial to Evaluate the Efficacy, Safety, and Tolerability of Tavadon as Adjunctive Therapy for Parkinson's Disease in Levodopa-Treated Adults With Motor Fluctuations (TEMPO-3 Trial)	2019-002951-40	Profit	Cerevel Therapeutics, LLC	Clinica Neurologica	Antonini Angelo	5113/AO/21	DDG n. 1794 del 05/10/2021	19/11/2021	8.296,69 €		Curriculum
NN9500-4656	Efficacy and safety investigation of NNC0194-0499 co-administered with semaglutide in subjects with non-alcoholic steatohepatitis: a dose-ranging, placebo-controlled trial	2020-003566-39	Profit	NOVO NORDISK	Medicina Generale a indirizzo Endocrino-Metabolico	Vettor Roberto	5117/AO/21	DDG n. 1840 del 11/10/2021	12/11/2021	12.210,00 €		Curriculum
DAISY	A Phase 3, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Rilematovir in Infants and Children (≥28 Days to ≤5 Years of Age) and Subsequently in Neonates (<28 Days of Age), Hospitalized With Acute Respiratory Tract Infection Due to Respiratory Syncytial Virus (RSV)	2020-002023-11	Profit	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL N.V.	Accettazione e Pronto Soccorso Pediatrico	Bressan Silvia	5086/AO/21	DDG n. 1793 del 05/10/2021	12/11/2021	Paziente Ospedaliero (Ricovertato): 11.338,00 € Paziente Dopo le Dimissioni: 5.089,00 €		Curriculum
KS301P104	A Prospective, Randomized, Double-masked, Active Comparator-controlled, Multi-center, Two-arm, Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Intravitreal KSI-301 Compared with Intravitreal Aflibercept in Participants with Visual Impairment Secondary to Treatment-naïve Diabetic Macular Edema (DME)	2020-001062-11	Profit	Kodiak Sciences Inc.	Clinica Oculistica	Midena Edoardo	5109/AO/21	DDG n. 1886 del 21/10/2021	03/11/2021	31.186,85 €		Curriculum
A4250-012	A Phase 3 Double-blind, Randomized, Placebo-controlled Study of the Safety and Efficacy of Odevixibat (A4250) in Patients with Alagille Syndrome (ASSERT)	2020-004011-28	Profit	Albireo AB	Clinica Pediatrica	Cananzi Mara	5070/AO/21	DDG n. 1550 del 20/08/2021	26/10/2021	8.549,11 €		Curriculum
TBRU-dS-RAC-P11	A Phase II, prospective, intra-patient randomised controlled, multicentre study to evaluate the safety and efficacy of an autologous bio-engineered dermo-epidermal skin substitute (EHSG-KF) for the treatment of full-thickness skin defects in adults and children in comparison to autologous split-thickness skin grafts (STSG)	2017-002462-41	Profit	UNIVERSITA' DI ZURIGO	Grandi Ustionati	Azzena Bruno	5096/AO/21	DDG n. 1253 del 07/07/2021	06/10/2021	5.370,00 €		Curriculum
TBRU-dS-BC-P11b	Studio multicentrico, prospettico, randomizzato e controllato intrapaziente, di fase IIb, sulla sicurezza ed efficacia di un sostituto cutaneo dermoepidermico bioingegnerizzato (EHSGKF) per il trattamento di ustioni a spessore parziale o a spessore completo nei bambini, in confronto con l'innesto di cute a spessore parziale autologa.	2017-002461-21	Profit	University Hospital of Zurich	Grandi Ustionati	Azzena Bruno	5097/AO/21	DDG n. 1254 del 07/07/2021	06/10/2021	5.370,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
TBRU-dS-BA-PIIb	Studio multicentrico, prospettico, randomizzato e controllato intrapaziente, di fase IIb, sulla sicurezza ed efficacia di un sostituto cutaneo dermoepidermico bioingegnerizzato (EHSGKF) per il trattamento di ustioni a spessore parziale o a spessore completo negli adulti e negli adolescenti, in confronto con l'innesto di cute a spessore parziale autologa.	2017-002460-41	Profit	University Hospital of Zurich	Grandi Ustionati	Azzena Bruno	5098/AO/21	DDG n. 1255 del 07/07/2021	06/10/2021	5.370,00 €		Curriculum
CORT125134-456	Glucocorticoid Receptor Antagonism in the Treatment of Hypercortisolism in Patients with Cortisol-Secreting Adrenal Adenomas or Hyperplasia (GRADIENT): A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of the Efficacy and Safety of Relacorilant	2019-004956-12	Profit	CORCEPT THERAPEUTICS	Endocrinologia	Scaroni Carla	5069/AO/21	DDG n. 1653 del 13/09/2021	04/10/2021	4.864,86 €		Curriculum
BUL-3/EER	Double-blind, randomized phase III trial in adult and adolescent patients with eosinophilic esophagitis to prove superiority compared to placebo of an episodic and/or a continuous 48-week treatment with budesonide orodispersible tablets for maintaining clinico-histological remission	2017-003516-39	Profit	DR. FALK PHARMA GMBH	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	5114/AO/21	DDG n. 1451 del 30/07/2021	04/10/2021	2.990,00 €		Curriculum
PD0053	A Double-Blind, Placebo-Controlled, Randomized, 18-Month Phase 2a Study to Evaluate the Efficacy, Safety, Tolerability, and Pharmacokinetics of Oral UCB0599 in Study Participants With Early Parkinson's Disease	2020-003265-19	Profit	UCB BIOPHARMA SPRL	Clinica Neurologica	Antonini Angelo	5047/AO/21	DDG n. 1583 del 30/08/2021	04/10/2021	15.713,00 €		Curriculum
212358	Long-term Safety and Tolerability Study of Linerixibat for the Treatment of Cholestatic Pruritus in Participants with Primary Biliary Cholangitis	2019-003158-10	Profit	GLAXO SMITH KLINE RESEARCH & DEVELOPMENT LTD	Gastroenterologia	Cazzagon Nora	5078/AO/21	DDG n. 1407 del 26/07/2021	23/09/2021	8.180,00 €		Curriculum
LOXO-TRK-15003	A Phase 1/2 Study of the Oral TRK Inhibitor LOXO-101 in Pediatric Patients with Advanced Solid or Primary Central Nervous System Tumors	2016-003498-16	Profit	Loxo Oncology Inc	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Bisogno Gianni	4290/AO/17	DDG n. 1582 del 30/08/2021	20/09/2021	7.777,19 €		Curriculum
CLJN452D12201 C	A randomized, double-blind, parallel-group, multicenter study to assess efficacy, safety, and tolerability of oral tropifexor (LJN452) & licoglifozin (LIK066) combination therapy, compared to each monotherapy, for treatment of adult patients with nonalcoholic steatohepatitis (NASH) and liver fibrosis (ELIVATE)	2019-002324-32	Profit	NOVARTIS FARMA	Clinica Medica 5	Angeli Paolo	5063/AO/21	DDG n. 1101 del 15/06/2021	07/09/2021	6.160,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
CVL-751-PD-001	A PHASE 3, DOUBLE-BLIND, RANDOMIZED, PLACEBO-CONTROLLED, PARALLEL-GROUP, 27-WEEK TRIAL TO EVALUATE THE EFFICACY, SAFETY, AND TOLERABILITY OF TWO FIXED DOSES OF TAVAPADON IN EARLY PARKINSON'S DISEASE (TEMPO-1 TRIAL)	2019-002949-38	Profit	Cerevel Therapeutics, LLC	Clinica Neurologica	Antonini Angelo	5040/AO/21	DDG n. 1252 del 07/07/2021	01/09/2021	9.280,51 €		Curriculum
THEIA	A Phase 2, Multicenter, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind, Proof-of-Concept Study to Evaluate Guselkumab for the Treatment of Participants with New-Onset or Relapsing Giant Cell Arteritis	2020-000622-26	Profit	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL N.V.	Reumatologia	Schiavon Franco	5083/AO/21	DDG n. 1156 del 22/06/2021	23/08/2021	8.889,00 €		Curriculum
CSEG101A2401B	Studio in aperto, multicentrico, di Fase IV, rollover, in pazienti con anemia falciforme che hanno completato uno studio precedente con crizanlizumab sponsorizzato da Novartis	2020-004225-22	Profit	NOVARTIS PHARMA AG	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Colombatti Raffaella	5099/AO/21	DDG n. 1450 del 30/07/2021	23/08/2021	23.850,00 €		Curriculum
SP-PP18	Personalized Versus Standardized Parenteral Nutrition for Preterm Infants With a Birth Weight Greater Than 1250 Grams: a Multicenter Randomized Phase IV Clinical Trial	2018-004946-41	No Profit	AOU Ospedali Riuniti Ancona	Patologia Neonatale	Baraldi Eugenio	5064/AO/21	DDG n. 1059 del 09/06/2021	23/08/2021	0,00 €		Curriculum
AIEOP-BFM ALL 2017	Studio cooperativo internazionale per il trattamento di bambini ed adolescenti affetti da Leucemia Linfoblastica Acuta	2016-001935-12	No Profit	A.I.E.O.P. - ASSOCIAZIONE ITALIANA EMATOLOGIA ONCOLOGIA PEDIATRICA	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Putti Maria Caterina	5061/AO/21	DDG n. 1061 del 09/06/2021	22/07/2021	0,00 €		Curriculum
V1605-201	Studio di fase 2 teso a valutare la sensibilità, la specificità e la sicurezza di DBV1605, un atopy patch test pronto all'uso per la diagnosi di allergia al latte vaccino non-immunoglobulina E mediata nei bambini	2019-004523-21	Profit	DBV Technologies S.A.	U.O.S.D. Allergie Alimentari	Muraro Maria Antonella	5084/AO/21	DDG n. 1155 del 22/06/2021	19/07/2021	3.823,00 €		Curriculum
GIASONE (FAA12.1 0 .2018)	Studio Giasone (The Jason study) Prevenzione secondaria con Sulodexide (VESSEL®) nei pazienti anziani dopo un primo episodio di tromboembolismo venoso (TEV) Codice Protocollo:	2019-000570-33	No Profit	FONDAZIONE ARIANNA ANTICOAGULAZIONE	Clinica Medica 1	Sartori Maria Teresa	5075/AO/21	DDG n. 1103 del 15/06/2021	16/07/2021	0,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
MK-3475-051	Studio di fase I/II su pembrolizumab (MK-3475) in bambini affetti da melanoma avanzato o da tumore solido o linfoma avanzato, recidivante o refrattario, PD-L1 positivo (KEYNOTE- 051).	2014-002958-38	Profit	Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc.	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Pillon Marta	5035/AO/21	DDG n. 1102 del 15/06/2021	14/07/2021	Q3W dosing: 15.711,00 € 2nd course phase: 14.194,00 € rrCHL: 18.121,50 €		Curriculum
CAIN457Q12301	A two-year, phase III randomized, double-blind, parallelgroup, placebo-controlled trial to evaluate the safety, efficacy, and tolerability of 300 mg s.c. secukinumab versus placebo, in combination with SoC therapy, in patients with active lupus nephritis	2019-003211-57	Profit	NOVARTIS PHARMA AG	Reumatologia	Iaccarino Luca	5038/AO/21	DDG n. 856 del 10/05/2021	09/07/2021	13.650,00 €		Curriculum
J1S-MC-JV01 e J1S-MC-JAAA	A Randomized, Open-Label Phase 2 Study Evaluating Ramucirumab in Pediatric Patients and Young Adults with Relapsed, Recurrent, or Refractory Desmoplastic Small Round Cell Tumor	2018-004242-42	Profit	ELI LILLY AND COMPANY	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Bisogno Gianni	4969/AO/20	DDG n. 1060 del 09/06/2021	09/07/2021	16.391,00 €		Curriculum
APH-19	Phase III, single-arm, open-label, international, multi-centre study to evaluate the efficacy and safety of lomitapide in paediatric patients with Homozygous Familial Hypercholesterolaemia (HoFH) on stable lipid-lowering therapy	2019-002278-30	Profit	Amryt Pharmaceuticals DAC	Clinica Medica 1	Zambon Alberto	5065/AO/21	DDG n. 855 del 10/05/2021	21/06/2021	16.018,00 €		Curriculum
TV48125-CNS-30082	A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group Study Comparing the Efficacy, Safety, and Tolerability of Subcutaneous Administration of Fremanezumab Versus Placebo for the Preventive Treatment of Chronic Migraine in Pediatric Patients 6 to 17 Years of Age	2019-002053-33	Profit	TEVA BRANDED PHARMACEUTICAL PRODUCTS R&D, INC.	Clinica Pediatrica	Toldo Irene	5042/AO/21	DDG n. 614 del 09/04/2021	16/06/2021	3.095,00 €		Curriculum
TV48125-CNS-30083	A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group Study Comparing the Efficacy, Safety, and Tolerability of Subcutaneous Administration of Fremanezumab Versus Placebo for the Preventive Treatment of Episodic Migraine in Pediatric Patients 6 to 17 Years of Age	2019-002055-42	Profit	TEVA BRANDED PHARMACEUTICAL PRODUCTS R&D, INC.	Clinica Pediatrica	Toldo Irene	5043/AO/21	DDG n. 749 del 27/04/2021	16/06/2021	3.095,00 €		Curriculum
TV48125-CNS-30084	A Multicenter, Open-Label Study Evaluating the Long-Term Safety, Tolerability, and Efficacy of Monthly Subcutaneous Administration of Fremanezumab for the Preventive Treatment of Episodic and Chronic Migraine in Pediatric Patients 6 to 17 Years of Age	2019-002056-16	Profit	TEVA BRANDED PHARMACEUTICAL PRODUCTS R&D, INC.	Clinica Pediatrica	Toldo Irene	5044/AO/21	DDG n. 750 del 27/04/2021	16/06/2021	5.364,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
CNT01959UCO3001	Studio multicentrico di fase IIb/III randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza di guselkumab in soggetti con colite ulcerosa ad attività moderata-severa	2018-004002-25	Profit	JANSSEN CILAG INTERNATIONAL NV	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4979/AO/20	DDG n. 858 del 10/05/2021	10/06/2021	20.022,00 €		Curriculum
69TER/2020	Trial Clinico Randomizzato con Nafamostat: un potente inibitore di TMPRSS2 per il trattamento dei pazienti affetti da Covid-19	2020-002570-27	No Profit	Dipartimento di Medicina - DIMED - Università degli Studi di Padova	Fisiopatologia Respiratoria	Vianello Andrea	COVID 04	DDG n. 868 del 14/05/2021	28/05/2021	53,05 €		Curriculum
69TER/2020	Trial Clinico Randomizzato con Nafamostat: un potente inibitore di TMPRSS2 per il trattamento dei pazienti affetti da Covid-19	2020-002570-27	No Profit	Dipartimento di Medicina - DIMED - Università degli Studi di Padova	Clinica Medica 3	Fioretto Paola	COVID 04	DDG n. 868 del 14/05/2021	28/05/2021	53,05 €		Curriculum
69TER/2020	Trial Clinico Randomizzato con Nafamostat: un potente inibitore di TMPRSS2 per il trattamento dei pazienti affetti da Covid-19	2020-002570-27	No Profit	Dipartimento di Medicina - DIMED - Università degli Studi di Padova	Malattie Infettive	Cattelan Annamaria	COVID 04	DDG n. 868 del 14/05/2021	28/05/2021	53,05 €		Curriculum
TD-1473 (0164)	A 3-Year, Multi-Center, Long-Term Safety (LTS) Study to Evaluate the Safety and Tolerability of TD-1473 in Subjects with Ulcerative Colitis (UC)	2018-002135-19	Profit	THERAVANCE	Gastroenterologia	D'Inca' Renata	4949/AO/20	DDG n. 822 del 06/05/2021	21/05/2021	14.410,00 €	01/09/2021	Sperimentazione conclusa. Documentazione disponibile per la consultazione agli atti del Comitato Etico
RDG-1/PBC (RHUBY)	Double-blind, randomised, placebo-controlled, phase II dose-finding study comparing different doses of RhuDex granules with placebo in the treatment of primary biliary cholangitis	2020-001961-34	Profit	DR. FALK PHARMA GMBH	Gastroenterologia	Cazzagon Nora	5041/AO/21	DDG n. 611 del 09/04/2021	14/05/2021	4.000,00 €		Curriculum
A4250-011	A Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Odevixibat (A4250) in Children with Biliary Atresia Who Have Undergone a Kasai Hepatportoenterostomy (BOLD)	2019-003807-37	Profit	Albireo AB	Clinica Pediatrica	Cananzi Mara	5034/AO/21	DDG n. 612 del 09/04/2021	14/05/2021	8.487,58 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
LP0160-1396	A phase 3, randomised, double-blind, multi-centre trial to evaluate the efficacy, safety, and tolerability of brodalumab treatment compared to placebo (blinded) and ustekinumab (open-label) in adolescent subjects (12–17 years of age) with moderate-to-severe plaque psoriasis	2019-001868-30	Profit	LEO PHARMA A/S	Clinica Dermatologica	Belloni Fortina Anna	5028/AO/21	DDG n. 616 del 09/04/2021	12/05/2021	13.140,00 €		Curriculum
PCYC-1145-LT	Extended treatment protocol for subjects continuing to benefit from ibrutinib after completion of ibrutinib clinical trials	2016-004356-30	Profit	PHARMACYCLICS INC.	Ematologia	Trentin Livio	5029/AO/21	DDG n. 436 del 25/03/2021	14/04/2021	3.048,00 €		Curriculum
ISEE2008	A Phase 3 Multicenter, Randomized, Double Masked, Sham-Controlled Clinical Trial to Assess the Safety and Efficacy of Intravitreal Administration of Zimura™ (Complement C5 Inhibitor) in Patients with Geographic Atrophy Secondary to Dry Age-Related Macular Degeneration	2020-000676-38	Profit	IVERIC bio, Inc.	Clinica Oculistica	Midena Edoardo	4984/AO/20	DDG n. 437 del 25/03/2021	14/04/2021	30.548,70 €		Curriculum
PN-943-03	Studio di Fase 2, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, a gruppi paralleli, multicentrico per valutare la sicurezza e l'efficacia di PN-943 orale in soggetti con colite ulcerosa attiva da moderata a grave	2019-004469-41	Profit	Protagonist Therapeutics, Inc	Gastroenterologia	D'Inca' Renata Dal 01/07/2021 Fabiana Zingone	4970/AO/20	DDG n. 199 del 04/02/2021	02/04/2021	6.971,00 €		Curriculum
BIA-91067-404	Studio clinico randomizzato in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'effetto di opicapone 50 mg in pazienti affetti da malattia di Parkinson con fluttuazioni motorie di fine dose e dolore associato.	2020-001175-32	Profit	BIAL - PORTELA & C, S.A.	Clinica Neurologica	Antonini Angelo	4987/AO/20	DDG n. 104 del 25/01/2021	02/04/2021	4.500,00 €		Curriculum
EMN20	Carfilzomib - Lenalidomide - Dexamethasone (KRd) versus Lenalidomide - Dexamethasone (Rd) in newly diagnosed myeloma patients not eligible for autologous stem cell transplantation: a randomized phase III trial	2018-002068-15	No Profit	FONDAZIONE NEOPLASIE SANGUE ONLUS	Ematologia	Zambello Renato	4965/AO/20	DDG n. 39 del 14/01/2021	01/04/2021	535,20 €		Curriculum
FGCL-3019-095	Zephyrus II: Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo sull'efficacia e sulla sicurezza di pamrevlumab in soggetti affetti da fibrosi polmonare idiopatica (IPF)	2020-000697-22	Profit	FIBROGEN	Pneumologia	Balestro Elisabetta	4999/AO/21	DDG n. 194 del 04/02/2021	01/04/2021	10.200,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
IRL790C005	A randomized, double-blind, placebo-controlled phase IIB study evaluating the efficacy of mesdopetam on DAILY on-time without troublesome dyskinesia in patients with Parkinson's disease	2020-002010-41	Profit	Integrative Research Laboratories Sweden AB	Clinica Neurologica	Antonini Angelo	5003/AO/21	DDG n. 196 del 04/02/2021	01/04/2021	5.016,13 €		Curriculum
CORT125134-455	Glucocorticoid Receptor Antagonism in the Treatment of Cushing Syndrome (GRACE): A Phase 3, Double-Blind, Placebo-Controlled, Randomized-Withdrawal Study of the Efficacy and Safety of Relacorilant	2018-003096-35	Profit	CORCEPT THERAPEUTICS	Endocrinologia	Scaroni Carla	4971/AO/20	DDG n. 200 del 04/02/2021	23/02/2021	7.227,29 €		Curriculum
1199-0337	A double blind, randomised, placebo-controlled trial to evaluate the dose-exposure and safety of nintedanib per os on top of standard of care for 24 weeks, followed by open label treatment with nintedanib of variable duration, in children and adolescents (6 to 17 year-old) with clinically significant fibrosing Interstitial Lung Disease	2018-004530-14	Profit	BOEHRINGER ING.	Pneumologia e Allergologia Pediatrica	Zanconato Stefania	4975/AO/20	DDG n. 192 del 04/02/2021	19/02/2021	11.590,00 €		Curriculum
1305-0013	A randomised, double-blind, placebo-controlled parallel group study in IPF patients over 12 weeks evaluating efficacy, safety and tolerability of BI 1015550 18 mg taken orally b.i.d.	2019-004167-45	Profit	BOEHRINGER ING.	Pneumologia	Balestro Elisabetta	4929/AO/20	DDG n. 101 del 22/01/2021	19/02/2021	5.650,00 €		Curriculum
HS-18-633	Studio multicentrico, controllato con placebo, in doppio cieco, randomizzato, di fase III con lo scopo di valutare l'efficacia e la sicurezza del deposito sottocutaneo di octreotide (CAM2029) in pazienti affetti da acromegalia	2019-001191-11	Profit	Camurus AB	Clinica Medica 3	Maffei Pietro	4870/AO/20	DDG n. 1327 del 02/10/2020	12/02/2021	9.320,00 €		Curriculum
HS-19-647	Studio multicentrico, in aperto, a braccio singolo, di fase III con lo scopo di valutare la sicurezza a lungo termine del deposito sottocutaneo di octreotide (CAM2029) in pazienti affetti da acromegalia	2019-002190-66	Profit	Camurus AB	Clinica Medica 3	Maffei Pietro	4883/AO/20	DDG n. 1326 del 02/10/2020	12/02/2021	Nuovi pazienti: 13.070,00 € Pazienti roll-over studio HS-18-633: 4.630,00 €		Curriculum
CHS1221 (CESSA)	A Three-Arm, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Phase 3 Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Once-Daily and Twice-Daily Dosing of a Novel Hydrocortisone Acetate 90 mg Suppository Formulation Administered with the Saphure® Suppository Applicator in Subjects with Ulcerative Colitis of the Rectum	2019-003596-19	Profit	Cristcot HCA LLC.	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4985/AO/20	DDG n. 42 del 14/01/2021	09/02/2021	4.588,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
Ig-FAT	Efficacy and safety of adjunctive IgM-enriched immunoglobulin therapy with a personalized dose based on serum IgM-titers vs. standard dose in patients with septic shock. A multicenter, interventional, randomized, single-blinded, two arms, adaptive design.	2018-001613-33	No Profit	AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA DI MODENA	Anestesia e Rianimazione	Feltracco Paolo	4905/AO/20	DDG n. 40 del 14/01/2021	03/02/2021	0,00 €		Curriculum
IM011073	A Phase 2, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Evaluation of the Safety and Efficacy of BMS-986165 with Background Treatment in Subjects with Lupus Nephritis	2018-004142-42	Profit	BRISTOL-MYERS SQUIBB INTERNATIONAL CORPORATION	Reumatologia	Iaccarino Luca	4926/AO/20	DDG n. 1731 del 04/12/2020	01/02/2021	Parte A: 2.269,00 € Parte B: 14.236,73,00 €		Curriculum
GS-US-540-5823	A Phase 2/3 Single-Arm, Open-Label Study to Evaluate the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics, and Efficacy of Remdesivir (GS-5734™) in Participants from Birth to <18 Years of Age with COVID-19	2020-001803-17	Profit	GILEAD SCIENCE INC.	Clinica Pediatrica	Giaquinto Carlo	COVID 01	DDG n. 1842 del 22/12/2020	15/01/2021	9.914,00 €		Curriculum
AC-065A310	A Randomized, Multicenter, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group, Event-Driven, Group-Sequential Study with Open-Label Extension Period to Assess the Efficacy and Safety of Selexipag as Add-On Treatment to Standard of Care in Children Aged ≥2 to <18 years with Pulmonary Arterial Hypertension	2019-002817-21	Profit	ACTELION PHARMACEUTICALS LTD.	Cardiologia Pediatrica	Castaldi Biagio	4968/AO/20	DDG n. 1730 del 04/12/2020	28/12/2020	13.327,00 €		Curriculum
CYC-202	A Phase 2, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ST-0529 in Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis	2018-003349-41	Profit	Sublimity Therapeutics (Hold Co) Ltd.	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4921/AO/20	DDG n. 1333 del 02/10/2020	18/12/2020	8.483,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
67864238PACRD 2001	Uno studio di tipo platform di fase 2, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di trattamenti nei partecipanti affetti da malattia di Crohn attiva di grado da moderato a severo: Intervento JNJ-67864238	2019-003335-37	Profit	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL N.V.	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4874/AO/20	DDG n. 1637 del 20/11/2020	10/12/2020	5.174,00 €	05/11/2021	Curriculum
B7541007	A phase 2b, Multicenter, Randomized, double-blind, placebo-controlled dose-ranging study to evaluate the efficacy, safety, and pharmacokinetics of PF-06480605 in adult participants with moderate to severe ulcerative colitis.	2019-002698-74	Profit	PFIZER INC.	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4914/AO/20	DDG n. 1577 del 13/11/2020	01/12/2020	8.213,96 €		Curriculum
NGAM-12	Double-blind, randomized, placebo-controlled, prospective phase III study evaluating efficacy and safety of panzyga in primary infection prophylaxis in patients with chronic lymphocytic leukemia ("PRO-SID" study)	2019-004375-40	Profit	Octapharma Pharmazeutika Produktionsges. m.b.H.	Ematologia	Trentin Livio	4955/AO/20	DDG n. 1573 del 13/11/2020	26/11/2020	9.162,00 €		Curriculum
1245-0137	Studio clinico multicentrico internazionale randomizzato in doppio cieco controllato con placebo per valutare l'effetto di empaglifozin, una volta al giorno, sugli esiti cardio-renali in pazienti con insufficienza renale cronica	2017-002971-24	Profit	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	Clinica Medica 3	Fioletto Paola	4927/AO/20	DDG n. 1574 del 13/11/2020	26/11/2020	1.750,00 €		Curriculum
E7389-G000-213 prot. v. 04	Studio dei fase 1/2 a braccio singolo per valutare la sicurezza e l'efficacia di eribulina mesilato in combinazione con irinotecan in bambini con tumori solidi o refrattari	2016-003352-67	Profit	EISAI LTD UK	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Bisogno Gianni	4951/AO/20	DDG n. 1575 del 13/11/2020	26/11/2020	20.276,10 €	17/08/2021	Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
IM011024	A Phase 2 Randomized, Double-Blind, Placebo Controlled Study of the Safety and Efficacy of BMS-986165 in Subjects with Moderate to Severe Ulcerative Colitis	2018-004694-27	Profit	BRISTOL-MYERS SQUIBB INTERNATIONAL CORPORATION	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4866/AO/20	DDG n. 1486 del 23/10/2020	25/11/2020	10.696,00 €		Curriculum
CCFZ533A2202	A 12-month, open-label, multicenter, randomized safety, efficacy, pharmacokinetic (PK) and pharmacodynamic (PD) study of two regimens of anti-CD40 monoclonal antibody, CFZ533 vs. standard of care control, in adult de novo liver transplant recipients with a 12-month additional follow-up.	2018-001836-24	Profit	NOVARTIS PHARMA AG	Chirurgia Epatobiliare e dei Trapianti Epatici	Cillo Umberto	4884/AO/20	DDG n. 1334 del 02/10/2020	20/11/2020	13.850,00 €		Curriculum
GS-US-428-4194	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study Evaluating the Safety, Tolerability, and Efficacy of GS-9674 in Non-Cirrhotic Subjects with Primary Sclerosing Cholangitis.	2019-000204-14	Profit	GILEAD SCIENCES INC.	Gastroenterologia	Farinati Fabio	4868/AO/20	DDG n. 980 del 17/07/2020	17/11/2020	6.635,00 €		Curriculum
010906IN (LUMINA)	LUMINA: A Phase III, Multicenter, Sham-Controlled, Randomized, Double-Masked Study Assessing the Efficacy and Safety of Intravitreal Injections of 440 µg DE-109 for the Treatment of Active, Non-Infectious Uveitis of the Posterior Segment of the Eye.	2019-003638-18	Profit	SANTEN INCORPORATED	Clinica Oculistica	Leonardi Andrea	4891/AO/20	DDG n. 1330 del 02/10/2020	28/10/2020	13.924,00 €		Curriculum
TD-1473 (0157)	A Phase 2b/3 Multi-Center, Randomized, Double Blind, Multi-Dose, Placebo-Controlled, Parallel-Group Set of Studies to Evaluate the Efficacy and Safety of Induction and Maintenance Therapy with TD-1473 in Subjects with Moderately-to-Severely Active Ulcerative Colitis	2018-002136-24	Profit	THERAVANCE	Gastroenterologia	D'Inca' Renata	4936/AO/20	DDG n. 1328 del 02/10/2020	27/10/2020	Fase induzione: 9,787,50 € Fase mantenimento: 6.083,75 €	01/09/2021	Sperimentazione conclusa. Documentazione disponibile per la consultazione agli atti del Comitato Etico

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
GA40209	A phase II open-label extension study to evaluate the long-term safety and tolerability of utr1147a in patients with moderate to severe ulcerative colitis or crohn's disease	2017-004997-32	Profit	GENENTECH , INC	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4706/AO/19	DDG n. 1331 del 02/10/2020	23/10/2020	Paziente Non In Remissione Clinica: 7.235,00 € Paziente In Remissione Clinica: 3.214,00 €		Curriculum
CC-10004-PPSO-004	A Phase 3b, Multi Center, Open-label, Long-term Extension Study of Apremilast (CC-10004) in Pediatric Subjects from 6 Through 17 Years of Age with Moderate to Severe Plaque Psoriasis	2019-003497-13	Profit	AMGEN INC.	Clinica Dermatologica	Belloni Fortina Anna	4893/AO/20	DDG n. 1124 del 24/08/2020	22/10/2020	5.845,00 €		Curriculum
RPC01-3204	A Phase 3, Multicenter, Open-Label Extension Study of Oral Ozanimod for Moderately to Severely Active Crohn's Disease	2017-004295-55	Profit	CELGENE INTERNATIONAL SARL	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4563/AO/18	18/09/2020 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	18/09/2020	5.303,70 €		Curriculum
RPC01-3203	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of Oral Ozanimod as Maintenance Therapy for Moderately to Severely Active Crohn's Disease	2017-004294-14	Profit	CELGENE INTERNATIONAL SARL	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4587/AO/18	18/09/2020 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	18/09/2020	5.303,70 €		Curriculum
LTE15174 (ATLAS-OLE)	ATLAS-OLE: An Open-label, Long-term Safety and Efficacy Study of Fitusiran in Patients with emophilia A or B, with or without Inhibitory Antibodies to Factor VIII or IX	2018-002880-25	Profit	GENZYME	Coagulopatie	Zanon Ezio	4889/AO/20	DDG n. 1121 del 24/08/2020	16/09/2020	22.566,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
ABX464-104	Studio di fase 2b, in aperto, per valutare l'efficacia e la sicurezza di ABX464 come terapia di mantenimento in pazienti con colite ulcerosa da moderata a grave.	2019-000733-39	Profit	ABIVAX	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4886/AO/20	DDG n. 1123 del 24/08/2020	14/09/2020	5.835,00 €		Curriculum
0130A01SA	A Phase III, Multinational, Multicenter, Investigator-Masked, Randomised, Active-Controlled Trial, comparing the efficacy and safety of DE-130A with Xalatan® in Patients with Open-Angle Glaucoma or Ocular Hypertension over a 3-Month period, followed by a 12-Month Follow-Up with Open-Label DE-130A Treatment	2017-004262-95	Profit	Santen SAS	Clinica Oculistica	Leonardi Andrea	4785/AO/19	DDG n. 1156 del 28/08/2020	14/09/2020	3.658,00 €		Curriculum
SHP607-202	Studio di fase 2b, multicentrico, randomizzato, in aperto, controllato, a 3 bracci per valutare l'efficacia clinica e la sicurezza di SHP607 nel prevenire la malattia polmonare cronica fino a 12 mesi di età corretta rispetto alle cure neonatali standard in neonati estremamente prematuri.	2018-001393-16	Profit	PREMACURE AB (SHIRE GROUP)	Patologia Neonatale	Baraldi Eugenio	4867/AO/20	DDG n. 1125 del 24/08/2020	14/09/2020	Bracci Trattamento Sperimentale: 69.633,65 € Braccio Cure Neonatali Standard: 36.411,30 €		Curriculum
V503-049	A Phase 3, International, Multi-center, Randomized, Double-blind, Placebocontrolled Clinical Trial to Study the Efficacy, Immunogenicity, and Safety of the 9vHPV Vaccine, a Multivalent L1 Virus-like Particle Vaccine, in the prevention of oral persistent infection with HPV Types 16, 18, 31, 33, 45, 52, or 58 in adult males, 20 to 45 years of age	2019-003236-23	Profit	Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc.	Servizio per la Patologia della Riproduzione Umana	Foresta Carlo	4876/AO/20	DDG n. 1015 del 24/07/2020	04/08/2020	4.504,00 €		Curriculum
KVD900-201	A randomized, double-blind, placebo-controlled, phase II, cross-over clinical trial evaluating the efficacy and safety of KVD900, an oral plasma kallikrein inhibitor, in the on-demand treatment of angioedema attacks in adult subjects with hereditary angioedema type I or II	2018-004489-32	Profit	KalVista Pharmaceuticals Ltd.	Clinica Medica 1	Cancian Mauro	4862/AO/20	DDG n. 978 del 17/07/2020	04/08/2020	7.500,00 €	23/03/2021	Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
EQ06.17.01	Studio clinico multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, doppio dummy, controllato verso placebo e verso farmaco attivo, con lo scopo di valutare l'efficacia di Tricortin 1000 in pazienti affetti da LBP cronico	2018-002003-33	Profit	FIDIA	Riabilitazione Ortopedica	Masiero Stefano	4837/AO/20	DDG n. 782 del 15/06/2020	10/07/2020	600,00 €		Curriculum
ABX464-103	Studio di induzione randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, a gruppi paralleli e a dose multipla per valutare la sicurezza, la tollerabilità e la dose ottimale di ABX464 rispetto al placebo in pazienti affetti da colite ulcerosa da moderata a grave che hanno una risposta inadeguata, perdita della risposta, o intolleranza ad almeno uno dei seguenti agenti: trattamento con farmaci immunosoppressori (ad es. azatioprina, 6-mercaptopurina, metotrexato), inibitori del fattore di necrosi tumorale alfa [TNF-α], vedolizumab, inibitori di JAK e/o trattamento con corticosteroidi.	2018-003558-26	Profit	ABIVAX	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4860/AO/20	DDG n. 781 del 15/06/2020	29/06/2020	4.625,00 €	29/07/2021	Curriculum
CC-10004-PSOR-025	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blind Study of the Efficacy and Safety of Apremilast (CC-10004) in Subjects with Moderate to Severe Genital Psoriasis	2018-002608-15	Profit	CELGENE CORPORATION	Clinica Dermatologica	Piaserico Stefano	4823/AO/20	DDG n. 510 del 10/04/2020	18/05/2020	4.378,60 €		Curriculum
NUC-5/PSC	Double-blind, randomized, placebo-controlled, phase III study comparing norursodeoxycholic acid capsules with placebo in the treatment of primary sclerosing cholangitis	2016-003367-19	Profit	DR. FALK PHARMA GMBH	Gastroenterologia	Farinati Fabio	4618/AO/18	DDG n. 414 del 19/03/2020	11/05/2020	10.000,00 €		Curriculum
GA39925	A phase 2, randomized, parallel-group, double-blind, double-dummy, placebo-controlled, multicenter study to evaluate the efficacy, safety and pharmacokinetics of UTTR1147A compared with placebo and compared with vedolizumab in patients with moderate to severe ulcerative colitis	2017-002350-36	Profit	GENENTECH , INC	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4599/AO/18	27/04/2020 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	27/04/2020	6.396,00 €		Curriculum
CLCZ696B2319E1	A multicenter study to evaluate long-term safety and tolerability of open label sacubitril/valsartan in pediatric patients with heart failure due to systemic left ventricle systolic dysfunction who have completed study CLCZ696B2319	2018-004154-25	Profit	NOVARTIS PHARMA AG	Cardiologia Pediatrica	Castaldi Biagio	4734/AO/19	DDG n. 282 del 20/02/2020	21/04/2020	7.850,00 €		Curriculum
Eqol-MDS	Eltrombopag for the treatment of thrombocytopenia due to low- and intermediate risk myelodysplastic syndromes	2010-022890-33	No Profit	ASSOCIAZIONE QOL-ONE	Ematologia	Zambello Renato	4121/AO/17	14/04/2020 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	14/04/2020	0,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
EX9924-4473	Semaglutide cardiovascular outcomes trial in patients with type 2 diabetes (SOUL)	2018-003141-42	Profit	NOVO NORDISK	Malattie del Metabolismo	Avogaro Angelo	4810/AO/19	DDG n. 59 del 16/01/2020	14/04/2020	6.790,00 €		Curriculum
ALADDIN	Pathogenesis of Acute on Chronic Liver Failure (ACLF) and Mechanisms of Action of Plasma Exchange with Human Serum Albumin 5% (PE-A 5%) in Decompensated Cirrhotic Subjects with Systemic Inflammation and ACLF	2017-002667-19	No Profit	ISTITUTO GRIFOLS S.A.	Clinica Medica 5	Angeli Paolo	4753/AO/19	DDG n. 1592 del 19/12/2019	14/04/2020	Gruppo trattamento SMT 745,00 € Gruppo trattamento SMT+PE-A 2.475,00 €		Curriculum
SHP647-307 - CARMEN CD 307	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare efficacia e sicurezza di SHP647 come terapia di mantenimento in soggetti con malattia di Crohn da moderata a grave (CARMEN CD 307)	2017-000617-23	Profit	SHIRE HUMAN GENETIC THERAPIES, INC.	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4703/AO/19	DDG n. 283 del 20/02/2020	06/04/2020	8.005,17 €	12/06/2020	Curriculum
SHP647-305 - CARMEN CD 305	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare efficacia e sicurezza di SHP647 come terapia di induzione in soggetti con malattia di Crohn da moderata a grave (CARMEN CD 305)	2017-000575-88	Profit	SHIRE HUMAN GENETIC THERAPIES, INC.	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4803/AO/19	DDG n. 284 del 20/02/2020	06/04/2020	5.729,32 €	12/06/2020	Curriculum
Z7219K01	A 12-weeks, multicentre, randomized, double-blind, placebo-controlled, exploratory, pilot study to evaluate the safety and efficacy of safinamide 200 mg once daily, as add-on therapy, in patients with possible or probable parkinsonian variant of multiple system atrophy.	2018-004145-16	Profit	ZAMBON S.p.A.	Clinica Neurologica	Antonini Angelo	4804/AO/19	DDG n. 276 del 20/02/2020	06/04/2020	2.920,00 €		Curriculum
747-401	A Phase 4, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study Evaluating the Pharmacokinetics and Safety of Obeticholic Acid in Patients with Primary Biliary Cholangitis and Moderate to Severe Hepatic Impairment	2017-001762-13	Profit	INTERCEPT PHARMACEUTICALS, INC.	Gastroenterologia	Farinati Fabio	4575/AO/18	DDG n. 279 del 20/02/2020	30/03/2020	14.198,30 €		Curriculum
GS-US-540-5773	A Phase 3 Randomized Study to Evaluate the Safety and Antiviral Activity of Remdesivir (GS-5734™) in Participants with Severe COVID-19	2020-000841-15	Profit	GILEAD SCIENCE INC.	Malattie Infettive	Cattelan Annamaria	4848/AO/20	43906	16/03/2020	8.256,00 €	24/05/2020	Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
GS-US-540-5774	A Phase 3 Randomized Study to Evaluate the Safety and Antiviral Activity of Remdesivir (GS-5734™) in Participants with Moderate COVID-19 Compared to Standard of Care Treatment	2020-000842-32	Profit	GILEAD SCIENCE INC.	Malattie Infettive	Cattelan Annamaria	4849/AO/20	43906	16/03/2020	8.256,00 €	28/05/2020	Curriculum
NVG14L127	A Phase IIIb, prospective, interventional, multicentre, three-year study to explore the long-term evolution of sign and symptoms, and occurrence of complications in Dry Eye Disease patients with severe keratitis receiving IKERVIS® (1mg/ml ciclosporin) eye drops	2017-002660-41	Profit	Santen SAS	Clinica Oculistica	Leonardi Andrea	4786/AO/19	DDG n. 60 del 16/01/2020	20/02/2020	5.414,00 €		Curriculum
LIVERHOPE_EF FICACY	Efficacy of the combination of simvastatin plus rifaximin in patients with decompensated cirrhosis to prevent ACLF development: multicenter, double-blind, placebo controlled randomized clinical trial	2018-001698-25	No Profit	IDIBAS	Clinica Medica 5	Angeli Paolo	4689/AO/19	DDG n. 1593 del 19/12/2019	30/01/2020	215,40 €		Curriculum
200075 (ZOSTER-047)	A Phase II, randomised, open-label, multicentre study to assess the reactogenicity, safety and immunogenicity of GSK's paediatric Herpes Zoster subunit candidate vaccine (PED-HZ/su) when administered intramuscularly on a two-dose schedule to immunocompromised paediatric renal transplant recipients from 1 to 17 years of age.	2019-000607-33	Profit	GLAXOSMITHKLINE BIOLOGICALS SA	Nefrologia Pediatrica	Murer Luisa	4794/AO/19	DDG n. 1594 del 19/12/2019	23/01/2020	2.600,00 €		Curriculum
DCR-PHXC-201(PHYOX 2)	A Phase 2 Placebo-Controlled, Double-Blind, multicenter Study to Evaluate the Efficacy, Safety, and Tolerability of DCR-PHXC Solution for Injection (subcutaneous use) in Patients with Primary Hyperoxaluria - "PHYOX 2"	2018-003098-91	Profit	Dicerna Pharmaceuticals, Inc.	Nefrologia Pediatrica	Benetti Elisa	4784/AO/19	DDG n. 1598 del 19/12/2019	23/01/2020	9.523,80 €	28/10/2020	Curriculum
PRN1008-012	A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Multicenter Trial to Evaluate the Efficacy and Safety of Oral BTK Inhibitor PRN1008 in Moderate to Severe Pemphigus	2018-002261-19	Profit	Principia Biopharma Inc.	Clinica Dermatologica	Alaibac Mauro Salvatore Alessandro	4708/AO/19	DDG n. 1591 del 19/12/2019	23/01/2020	Periodo trattamento in cieco 6.061,77 € Periodo estensione in aperto 2.393,82 €		Curriculum
M15-741	A 52-Week, open-label, single-arm study to evaluate the safety and tollerability of 24-hour daily exposure of continuous subcutaneous of ABBV-951 in subjects with Parkinson's disease	2018-002144-85	Profit	AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG	Clinica Neurologica	Antonini Angelo	4805/AO/19	DDG n. 1587 del 19/12/2019	20/01/2020	8.113,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
SNT-III-012-E (SIDEROS-E)	A Phase III Open-Label Extension Study to Assess the Long-Term Safety and Efficacy of Idebenone in Patients with Duchenne Muscular Dystrophy (DMD) who completed the SIDEROS study	2017-004279-30	Profit	SANTHERA PHARMACEUTICALS (SWITZERLAND) LTD	Clinica Neurologica	Pegoraro Elena	4612/AO/18	DDG n. 1382 del 08/11/2019	14/01/2020	3.029,00 €	12/10/2020	Curriculum
ID-054-304	A prospective, multi-center, double-blind, randomized, placebo-controlled, parallel-group, Phase 3 study to assess the efficacy and safety of clazosentan in preventing clinical deterioration due to delayed cerebral ischemia (DCI), in adult subjects with aneurysmal subarachnoid hemorrhage (aSAH)	2018-000241-39	Profit	Idorsia Pharmaceuticals LTD	Anestesia e Rianimazione	Munari Marina	4592/AO/18	DDG n. 1388 del 08/11/2019	16/12/2019	12.610,00 €		Curriculum
GS-US-367-1175	A Phase 2, Open-Label, Multicenter, Multi-cohort Study to Investigate the Pharmacokinetics, Safety and Efficacy of Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir Fixed Dose Combination in Adolescents and Children with Chronic HCV Infection	2018-000480-87	Profit	GILEAD SCIENCE INC.	Clinica Pediatrica	Cananzi Mara	4651/AO/18	DDG n. 1383 del 08/11/2019	06/12/2019	3.209,00 €	17/02/2020	Curriculum
IM011023	A Phase 2 Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of the Safety and Efficacy of BMS-986165 in Subjects with Moderate-to-Severe Crohn's Disease	2017-001976-48	Profit	BRISTOL-MYERS SQUIBB INTERNATIONAL CORPORATION	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4609/AO/18	DDG n. 1207 del 04/10/2019	16/10/2019	10.086,00 €		Curriculum
Lais-Birch-Alder-18-19	Efficacia e sicurezza dell'immunoterapia sublinguale con compresse di Allergoide LAIS Birch per pazienti con rinocongiuntivite allergica indotta da polline d'albero in presenza o assenza di asma lieve controllato	2018-002596-18	Profit	LOFARMA	Medicina del Lavoro	Crivellaro Maria Angiola	4642/AO/18	DDG n. 605 del 24/05/2019	09/10/2019	1.200,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
ALN-AT3SC-004	ATLAS-A/B: A Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Fitusiran in Patients With Hemophilia A or B, Without Inhibitory Antibodies to Factor VIII or IX	2016-001464-11	Profit	Anylam Pharmaceuticals, Inc.	Coagulopatie	Zanon Ezio	4479/AO/18	DDG n. 1049 del 29/08/2019	03/10/2019	Adulto Braccio Fitusiran 6.193,00 € Adulto Braccio On Demand 5.663,00 € Adulto - Perioperative 817,00 € Adolescente Braccio Fitusiran 6.313,00 € Adolescente On Demand Arm 5.783,00 € Adolescente Perioperative 819,00 €	09/09/2021	Curriculum
ALN-AT3SC-003	ATLAS-INH: A Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Fitusiran in Patients with Hemophilia A or B, with Inhibitory Antibodies to Factor VIII or IX	2016-001463-36	Profit	Anylam Pharmaceuticals, Inc.	Coagulopatie	Zanon Ezio	4480/AO/18	DDG n. 1048 del 29/08/2019	03/10/2019	Adulto Braccio Fitusiran 6.193,00 € Adulto Braccio On Demand 5.663,00 € Adulto - Perioperative 817,00 € Adolescente Braccio Fitusiran 6.313,00 € Adolescente On Demand Arm 5.783,00 € Adolescente Perioperative 819,00 €	31/03/2020	Curriculum
LAL2317	NATIONAL TREATMENT PROGRAM WITH SEQUENTIAL CHEMOTHERAPY AND BLINATUMOMAB TO IMPROVE MINIMAL RESIDUAL DISEASE RESPONSE AND SURVIVAL IN PHILADELPHIA CHROMOSOME-NEGATIVE B-CELL PRECURSOR ADULT ACUTE LYMPHOBLASTIC LEUKEMIA	2017-004251-23	No Profit	Fondazione GIMEMA Onlus	Ematologia	Gurrieri Carmela	4597/AO/18	01/10/2019 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	01/10/2019	0,00 €		Curriculum
OSequit	Multicentric Tandomized Clinical Trial of Deferasirox-Deferiprone Sequential Therapy versus Deferasirox or Deferiprone	2016-004829-16	No Profit	FONDAZIONE FRANCO E PIERA CUTINO	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Putti Maria Caterina	4588/AO/18	DDG n. 1053 del 29/08/2019	20/09/2019	573,77 €		Curriculum
EX9536-4388-SELECT	Semaglutide effects on cardiovascular outcomes in people with overweight or obesity	2017-003380-85	Profit	NOVO NORDISK	Medicina Generale a indirizzo Endocrino-Metabolico	Vettor Roberto	4672/AO/19	DDG n. 1052 del 29/08/2019	17/09/2019	8.500,00 €		Curriculum
CLI/22	A, randomised, double-blind, parallel-group, multicenter, placebo-controlled, dose-ranging study, to evaluate efficacy and safety of clodronate ampoules at different dosages, after intra-articular administrations to patients affected by knee osteoarthritis	2018-002081-39	Profit	ABIOGEN PHARMA	Reumatologia	Ramonda Roberta	4687/AO/19	DDG n. 897 del 25/07/2019	17/09/2019	2.800,00 €		Curriculum
BASTA - LPS15198	Studio clinico di Fase IV, randomizzato, in doppio cieco, multicentrico, controllato verso placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di enterogermina (Bacillus clausii) nel trattamento di pazienti con aumentata crescita batterica a livello dell'intestino tenue	2018-001355-12	Profit	SANOFI-AVENTIS GROUPE	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4667/AO/19	DDG n. 877 del 19/07/2019	10/09/2019	2.500,00 €	31/12/2019	Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
CLCI699C2X01B	An open-label, multi-center, roll-over study to assess long term safety in patients with endogenous Cushing's syndrome who have completed a prior Novartis-sponsored osilodrostat (LCI699) study and are judged by the investigator to benefit from continued treatment with osilodrostat	2017-002840-34	Profit	NOVARTIS PHARMA AG	Endocrinologia	Scaroni Carla	4727/AO/19	DDG n. 881 del 19/07/2019	09/08/2019	2.800,00 €		Curriculum
CNT01959PSA3003	Phase 3b, Multicenter, Randomized, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Guselkumab Administered Subcutaneously in Participants with Active Psoriatic Arthritis and an Inadequate Response to Anti-Tumor Necrosis Factor Alpha (Anti-TNF α) Therapy	2018-003214-41	Profit	JANSSEN CILAG INTERNATIONAL NV	Reumatologia	Ramonda Roberta	4704/AO/19	DDG n. 879 del 19/07/2019	09/08/2019	6.842,00 €		Curriculum
CC-10004-PPSO-003	A phase 3, multi-center, randomized, double-blind, placebo-controlled study to assess the efficacy and safety of apremilast (CC-10004) in pediatric subjects from 6 through 17 years of age with moderate to severe plaque psoriasis	2018-002918-12	No Profit	CELGENE CORPORATION	Clinica Dermatologica	Belloni Fortina Anna	4688/AO/19	DDG n. 880 del 19/07/2019	31/07/2019	12.484,00 €		Curriculum
1293-0013	An exploratory maintenance trial evaluating the effect of BI 655064 in Lupus Nephritis patients who have achieved a meaningful response either at the end of 1293.10 or after an induction treatment outside of 1293.10	2017-003101-17	Profit	BOEHRINGER ING.	Reumatologia	Doria Andrea	4711/AO/19	DDG n. 690 del 07/06/2019	25/07/2019	3.600,00 €		Curriculum
IELSG 40	Studio di Fase II di fattibilità della combinazione claritromicina + lenalidomide: un trattamento orale per pazienti con linfoma del tessuto linfoide associato alla mucosa (MALT) recidivante o refrattario (Studio CLEO)	2015-003168-35	No Profit	INTERNATIONAL EXTRANODAL LYMPHOMA STUDY GROUP (IELSG)	Ematologia	Zambello Renato	4545/AO/18	19/07/2019 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	19/07/2019	0,00 €		Curriculum
E2027-G000-201	A Placebo-Controlled, Double-Blind, Parallel-Group, Randomized, Study To Evaluate the Efficacy, Safety and Tolerability of E2027 in Subjects With Dementia With Lewy Bodies	2017-003728-64	Profit	EISAI INC.	Clinica Neurologica	Antonini Angelo	4679/AO/19	DDG n. 720 del 21/06/2019	15/07/2019	6.867,00 €		Curriculum
IG 1407 (APACHE)	Effects of Plasma Exchange with Human Serum Albumin 5% (PE-A 5%) on Shortterm Survival in Subjects with "Acute-On-Chronic Liver Failure" (ACLF) at High Risk of Hospital Mortality	2016-001787-10	Profit	ISTITUTO GRIFOLS S.A.	Clinica Medica 5	Angeli Paolo	4619/AO/18	DDG n. 606 del 24/05/2019	01/07/2019	Gruppo trattamento SMT 7.200,00 € Gruppo trattamento SMT+PE-A 18.765,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
EsPhALL2017/COGAALL1631	International phase 3 trial in Philadelphia chromosome-positive acute lymphoblastic leukemia (Ph+ ALL) testing imatinib in combination with two different cytotoxic chemotherapy backbones	2017-000705-20	No Profit	UNIVERSITA' DEGLI STUDI DI MILANO - BICOCCA	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Putti Maria Caterina	4469/AO/18	24/06/2019 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	24/06/2019	0,00 €		Curriculum
CB8025-31735	Studio di fase 3, di 52 settimane, randomizzato, controllato con placebo, per valutare la sicurezza e l'efficacia di seladelpar in soggetti affetti da colangite biliare primitiva (CBP) che presentano una risposta inadeguata o intolleranza all'acido ursodesossicolico (UDCA)	2018-001171-20	Profit	CymaBay Therapeutics, Inc.	Gastroenterologia	Floreani Annarosa	4649/AO/18	DDG n. 640 del 31/05/2019	24/06/2019	3.958,34 €	16/01/2020	Sperimentazione conclusa. Documentazione disponibile per la consultazione agli atti del Comitato Etico
APIDULCIS	APIDULCIS: Terapia estesa con bassa dose di apixaban in pazienti con un primo evento di tromboembolismo venoso che hanno già effettuato il periodo standard di anticoagulazione e che hanno D-dimero positivo	2017-002340-32	No Profit	FONDAZIONE ARIANNA ANTICOAGULAZIONE	Cardiologia	Pengo Vittorio	4559/AO/18	20/06/2019 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	20/06/2019	0,00 €	25/06/2020	Sperimentazione conclusa. Documentazione disponibile per la consultazione agli atti del Comitato Etico
APIDULCIS	APIDULCIS: Terapia estesa con bassa dose di apixaban in pazienti con un primo evento di tromboembolismo venoso che hanno già effettuato il periodo standard di anticoagulazione e che hanno D-dimero positivo	2017-002340-32	No Profit	FONDAZIONE ARIANNA ANTICOAGULAZIONE	Angiologia	Avruscio Giampiero	4558/AO/18	20/06/2019 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	20/06/2019	0,00 €	25/06/2020	Curriculum
APIDULCIS	APIDULCIS: Terapia estesa con bassa dose di apixaban in pazienti con un primo evento di tromboembolismo venoso che hanno già effettuato il periodo standard di anticoagulazione e che hanno D-dimero positivo	2017-002340-32	No Profit	FONDAZIONE ARIANNA ANTICOAGULAZIONE	Clinica Medica 3	Pesavento Raffaele	4560/AO/18	19/06/2019 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	19/06/2019	0,00 €		Curriculum
EMN18	A multicenter, open label, randomized phase II study comparing daratumumab combined with bortezomib-cyclophosphamide-dexamethasone (Dara-VCd) versus the association of bortezomib-thalidomide-dexamethasone (VTd) as pre transplant induction and post transplant consolidation, both followed by a maintenance phase with ixazomib alone or in combination with daratumumab, in newly diagnosed multiple myeloma (MM) young patients eligible for autologous stem cell transplantation.	2018-002089-37	Profit	E.M.N. - EUROPEAN MYELOMA NETWORK	Ematologia	Zambello Renato	4613/AO/18	DDG n. 638 del 31/05/2019	11/06/2019	1.262,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
CCFZ533A2201 (CIRRUS I)	A 12 month, partially-blinded, active-controlled, multicenter, randomized study evaluating efficacy, safety, tolerability, pharmacokinetic (PK) and pharmacodynamic (PD) of an anti-CD40 monoclonal antibody, CFZ533, in de novo and maintenance kidney transplant recipients (CIRRUS I)	2017-003607-22	Profit	NOVARTIS FARMA	Trapianti di Rene e Pancreas	Rigotti Paolo	4572/AO/18	DDG n. 559 del 22/05/2019	11/06/2019	Coorte 1 6.150,00 € Coorte 2 5.850,00 €	24/03/2021	Curriculum
FIL_V-RBAC	Rituximab, bendamustina e citarabina seguiti da venetoclax (V-RBAC) in pazienti anziani, ad alto rischio con linfoma mantellare	2017-004628-31	No Profit	FONDAZIONE ITALIANA LINFOMI ONLUS	Ematologia	Piazza Francesco	4574/AO/18	10/06/2019 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	10/06/2019	0,00 €		Curriculum
RPC01-3201	Induction Study #1 - A Phase 3, Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of Oral Ozanimod as Induction Therapy for Moderately to Severely Active Crohn's Disease	2017-004292-31	Profit	CELGENE INTERNATIONAL SARL	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4531/AO/18	07/06/2019 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	07/06/2019	5.878,19 €		Curriculum
CRTH258B2301	A Two-Year, Three-Arm, Randomized, Double-Masked, Multicenter, Phase III Study Assessing the Efficacy and Safety of Brodalumab versus Aflibercept in Adult Patients with Visual Impairment due to Diabetic Macular Edema	2017-004742-23	Profit	NOVARTIS FARMA	Clinica Oculistica	Midena Edoardo	4569/AO/18	DDG n. 560 del 22/05/2019	07/06/2019	29.090,00 €		Curriculum
241502	A Phase 3, Multicenter, Single-arm, Open-label Study of the Efficacy and Safety of B-Domain Deleted Recombinant Porcine Factor VIII (BAX 802) in Subjects with Congenital Hemophilia A with Factor VIII Inhibitors Undergoing Surgical or Other Invasive Procedures	2015-005521-39	Profit	BAXALTA INNOVATIONS GmbH	Coagulopatie	Zanon Ezio	4149/AO/17	16/05/2019 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	16/05/2019	11.716,00 €		Curriculum
MYL-1603N-3002	A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel-Group, Multi-center Study to Compare the Anti-Depressive Efficacy and Safety of Samyr? IM versus Placebo IM as an Enhancer Adjunctive to Antidepressant Treatment in Major Depression Disorder Patients Who have not Experienced Sufficient Symptoms Improvement Despite Antidepressant Treatment	2017-003074-14	Profit	MYLAN INC.	Psichiatria 3	Toffanin Tommaso	4573/AO/18	DDG n. 115 del 01/02/2019	16/05/2019	7.977,06 €		Curriculum
CSEG101B2201	A phase 2, Multicenter, Open-Label Study to Assess Appropriate Dosing and to Evaluate Safety of Crizanlizumab, with or without Hydroxyurea/Hydroxycarbamide, in Sequential, Descending Age Groups of Pediatric Sickle Cell Disease Patients with Vaso-Occlusive Crisis	2017-001747-12	Profit	NOVARTIS FARMA	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Colombatti Raffaella	4670/AO/19	DDG n. 502 del 02/05/2019	14/05/2019	17.680,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
LTS14424 - LIBERTY ASTHMA EXCURSION	Studio di un anno volto a valutare la sicurezza e la tollerabilità a lungo termine di Dupilumab in pazienti pediatrici che abbiano partecipato a un precedente studio clinico con dupilumab nell'asma	2017-003317-25	Profit	SANOFI-AVENTIS S.P.A	Pneumologia e Allergologia Pediatrica	Zanconato Stefania	4647/AO/18	DDG n. 304 del 18/03/2019	09/05/2019	6.950,00 €		Curriculum
A4250-008	An Open-label Extension Study to Evaluate Long-term Efficacy and Safety of A4250 in Children with Progressive Familial Intrahepatic Cholestasis Types 1 and 2 (PEDFIC 2)	2017-002325-38	Profit	Albireo AB	Clinica Pediatrica	Cananzi Mara	4643/AO/18	DDG n. 305 del 18/03/2019	06/05/2019	6.660,72 €		Curriculum
53718678RSV2002	A Phase 2, Double-blind, Placebo-controlled Study to Evaluate the Antiviral Activity, Clinical Outcomes, Safety, Tolerability, and Pharmacokinetic/Pharmacodynamic Relationships of Different Doses of JNJ-53718678 in Children ≥28 Days and ≤3 Years of Age With Acute Respiratory Tract Infection Due to Respiratory Syncytial Virus Infection	2016-003642-93	Profit	Janssen Sciences Ireland UC	Patologia Neonatale	Baraldi Eugenio	4648/AO/18	DDG n. 261 del 01/03/2019	17/04/2019	Coorte 1 6.074,00 € Coorte 2 2.808,00 €		Curriculum
GEDACNE	A double-blind, randomized, vehicle-controlled clinical multi-center study to evaluate the efficacy and safety of N-Acetyl-GED-0507-34-LEVO gel, 2 and 5%, applied once daily for 12 weeks in patients with facial acne vulgaris	2018-003307-18	Profit	PPM SERVICES SA	Clinica Dermatologica	Belloni Fortina Anna	4650/AO/18	DDG n. 306 del 18/03/2019	12/04/2019	1.800,00 €		Curriculum
RAP-ALS	RAPAMYCIN (SIROLIMUS) TREATMENT FOR AMYOTROPHIC LATERAL SCLEROSIS	2016-002399-28	No Profit	AZIENDA OSPEDALIERA POLICLINICO DI MODENA	Clinica Neurologica	Sorarù Gianni	4404/AO/18	03/04/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	03/04/2019	1.335,85 €		Curriculum
1368-0017	An open label, long term safety trial of BI 655130 treatment in patients with moderate to severely active ulcerative colitis who have completed previous BI 655130 trials	2018-000334-35	Profit	BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4644/AO/18	DDG n. 138 del 07/02/2019	26/03/2019	Pazienti Responder studio 1368-0005: 12.100,00 € Pazienti Non Responder studio 1368-0005: 13.400,00 € Pazienti Non Responder studio 1368-0005 e presente studio: 2.300,00 € Pazienti con riacutizzazione: 16.500,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
B7981005	A phase 2B, double-blind, randomized, placebo-controlled, parallel group, dose ranging study of oral PF-06651600 and PF-06700841 as induction and chronic therapy in subjects with moderate to severe ulcerative colitis	2016-003708-29	Profit	PFIZER INC.	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4546/AO/18	26/02/2019 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	26/02/2019	5.632,96 €	29/06/2021	Curriculum
MSK-003	Long Term Safety Study of Amifampridine Phosphate in Patients with MuSK Antibody Positive and AChR Antibody Positive Myasthenia Gravis Patients	2017-004777-14	Profit	Catalyst Pharmaceuticals INC.	Clinica Neurologica	Pegoraro Elena	4585/AO/18	DDG n. 40 del 21/01/2019	22/02/2019	8.000,00 €	20/10/2021	Curriculum
AG-221-AML-004 (IDHENTIFY)	A Phase 3, Multicenter, Open-label, Randomized Study Comparing the Efficacy and Safety of AG-221 (CC-90007) Versus Conventional Care Regimens in Older Subjects with Late Stage Acute Myeloid Leukemia Harboring an Isocitrate Dehydrogenase 2 Mutation	2015-000344-42	Profit	CELGENE CORPORATION	Ematologia	Lessi Federica	4535/AO/18	21/02/2019 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	21/02/2019	Pazienti BSC 10.440,00 € Pazienti AG-221 10.710,00 € Pazienti LDAC 18.216,00 € Pazienti IDAC 17.179,20 € Pazienti AZA 15.883,20	30/09/2019	Curriculum
A4250-005	A Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled, Phase 3 Study to Demonstrate Efficacy and Safety of A4250 in Children with Progressive Familial Intrahepatic Cholestasis Types 1 and 2 (PEDFIC 1)	2017-002338-21	Profit	Albireo AB	Clinica Pediatrica	Cananzi Mara	4527/AO/18	30/01/2019 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	30/01/2019	4.828,21 €	21/07/2020	Curriculum
DU-176B-C-U4001	Edoxaban rispetto a standard di cura e rispettivi effetti sugli esiti clinici in pazienti sottoposti a impianto transcateretere di valvola aortica nella fibrillazione atriale (Edoxaban Versus Standard of Care and Their Effects on Clinical Outcomes in Patients Having Undergone Transcatheter Aortic Valve Implantation In Atrial Fibrillation)	2016-003930-26	Profit	Daiichi Sankyo, Inc.	Cardiologia	Tarantini Giuseppe	4537/AO/18	25/01/2019 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	25/01/2019	3.086,58 €		Curriculum
MN39159	STUDIO IN APERTO, A SINGOLO BRACCIO, DELLA DURATA DI 4 ANNI, PER VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DEL TRATTAMENTO CON OCRELIZUMAB IN PAZIENTI CON SCLEROSI MULTIPLA PROGRESSIVA	2017-001313-93	Profit	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD.	Clinica Neurologica	Gallo Paolo	4532/AO/18	23/01/2019 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	23/01/2019	16.700,00 €		Curriculum
HPN-100-021	A Randomised, Controlled, Open-Label Parallel Arm Study of the Safety, Pharmacokinetics and Ammonia Control of RAVICTI? (Glycerol Phenylbutyrate [GPB]) Oral Liquid and Sodium Phenylbutyrate (NaPBA) in Phenylbutyrate Treatment Naive Patients with Urea Cycle Disorders (UCDs)	2015-000075-27	Profit	Horizon Therapeutics, LLC	Malattie Metaboliche ed Ereditarie	Burlina Alberto	4544/AO/18	DDG n. 1485 del 03/12/2018	21/01/2019	11.188,81 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
IG1601 (PRECIOSA)	Prevention of Mortality with Long-Term Administration of Human Albumin in Subjects with Decompensated Cirrhosis and Ascites	2016-001789-28	Profit	ISTITUTO GRIFOLS S.A.	Clinica Medica 5	Angeli Paolo	4497/AO/18	11/01/2019 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	11/01/2019	Gruppo di trattamento: 13.410,00 € Gruppo di controllo: 7.010,00 €		Curriculum
SHP647-304	Studio di estensione di fase 3, per valutare la sicurezza a lungo termine di SHP647 in soggetti con colite ulcerosa o malattia di Crohn da moderata a grave (AIDA).	2017-000574-11	Profit	SHIRE HUMAN GENETIC THERAPIES, INC.	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4427/AO/18	08/01/2019 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	08/01/2019	I° anno: 6.127,78 € II° anno e seg.: 6.801,10 €		Curriculum
SHP647-303	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare efficacia e sicurezza di SHP647 come terapia di mantenimento in soggetti con colite ulcerosa da moderata a grave (FIGARO UC 303)	2017-000573-37	Profit	SHIRE HUMAN GENETIC THERAPIES, INC.	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4429/AO/18	08/01/2019 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	08/01/2019	7.895,90 €	07/09/2021	Curriculum
CNT01275CRD3 007 (SEAVUE)	A Phase 3b, Multicenter, Randomized, Blinded, Active-Controlled Study to Compare the Efficacy and Safety of Ustekinumab to that of Adalimumab in the Treatment of Biologic Naive Subjects with Moderately-to-Severely Active Crohn's Disease	2017-004209-41	Profit	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL N.V.	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4555/AO/18	DDG n. 1486 del 03/12/2018	31/12/2018	7.641,00 €		Curriculum
MN39158	A single arm, open label multicentre extension study to evaluate the effectiveness and safety of ocrelizumab in patients with multiple sclerosis previously enrolled in A.F. HOFFMANN-LA ROCHE sponsored ocrelizumab phase IIIb/IV clinical trial	2017-004886-29	Profit	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD.	Clinica Neurologica	Gallo Paolo	4565/AO/18	19/12/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	19/12/2018	5.900,00 €		Curriculum
SHP647-301	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare efficacia e sicurezza di SHP647 come terapia di induzione in soggetti con colite ulcerosa da moderata a grave (FIGARO UC 301)	2017-000599-27	Profit	SHIRE HUMAN GENETIC THERAPIES, INC.	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4428/AO/18	14/12/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	14/12/2018	4.325,74 €	18/09/2020	Curriculum
MSK-002	A Randomized, Placebo-Controlled, Parallel Group Study to Evaluate the Effect of Amifampridine Phosphate in Patients with MuSK Antibody Positive Myasthenia Gravis, and a Sample of AChR Antibody Positive Myasthenia Gravis Patients.	2017-004018-25	Profit	Catalyst Pharmaceuticals INC.	Clinica Neurologica	Pegoraro Elena	4426/AO/18	DDG n. 1344 del 29/10/2018	12/12/2018	4.630,00 €	22/09/2020	Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
GMPO-131-002 (CHELATE STUDY)	Trientine tetrahydrochloride (TETA 4HCl) for the treatment of Wilson's disease.	2016-003876-29	Profit	GMP-Orphan SAS	Gastroenterologia	D'Inca' Renata	4361/AO/17	12/12/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	12/12/2018	4.891,30 €	13/04/2021	Sperimentazione conclusa. Documentazione disponibile per la consultazione agli atti del Comitato Etico
D5136C00009	Uno studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, multicentrico, per valutare l'effetto di ticagrelor rispetto a placebo nel ridurre il tasso di crisi vaso-occlusive in pazienti pediatrici affetti da anemia falciforme (HESTIA3)	2017-002421-38	Profit	ASTRAZENECA AB	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Colombatti Raffaella	4524/AO/18	11/12/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	11/12/2018	5.361,00 €		Curriculum
ACP-103-045	A Double-blind, Placebo-controlled, Relapse Prevention Study of Pimavanserin for the Treatment of Hallucinations and Delusions Associated With Dementia-related Psychosis	2017-002227-13	Profit	ACADIA PHARMACEUTICALS INC.	Clinica Neurologica	Antonini Angelo	4554/AO/18	05/12/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	05/12/2018	13.679,88 €		Curriculum
B7581002 (BUILD UC)	A phase 2a, randomized, double-blind, placebo-controlled study to evaluate the efficacy, safety, tolerability and pharmacokinetics of PF-06687234 as add-on therapy to infliximab in active ulcerative colitis subjects who are not in remission (BUILD UC)	2017-002108-28	Profit	PFIZER INC.	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4515/AO/18	04/12/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	04/12/2018	4.093,13 €		Curriculum
B7981007	A phase 2a, double-blind, randomized, placebo-controlled parallel group study to evaluate the efficacy and safety of oral PF-06651600 and PF-06700841 as induction and open label extension treatment in subjects with moderate to severe Crohn's disease.	2017-003359-43	Profit	PFIZER INC.	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4530/AO/18	04/12/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	04/12/2018	Fase induzione: 5.354,72 € Fase estensione: 4.696,16 €		Curriculum
NH19708	An open-label, single-arm, multicenter study to ascertain the optimal starting dose of MIRCERA? given subcutaneously for the maintenance treatment of anemia in pediatric patients with chronic kidney disease on dialysis or not yet on dialysis	2016-004779-39	Profit	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD.	Nefrologia Pediatrica	Murer Luisa	4522/AO/18	14/11/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	14/11/2018	4.400,00 €	31/10/2019	Curriculum
CNT01959PSO3 011 (PROTOSTAR)	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Placebo- and Active Comparator-Controlled Study Evaluating the Efficacy, Safety, and Pharmacokinetics of Subcutaneously Administered Guselkumab for the Treatment of Chronic Plaque Psoriasis in Pediatric Subjects (?6 To <18 Years of Age)	2017-003053-42	Profit	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL N.V.	Clinica Dermatologica	Belloni Fortina Anna	4553/AO/18	DDG n. 1343 del 29/10/2018	14/11/2018	Parte 1: 18.422,00 € Parte 2: 16.451,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
Vedolizumab-4004 (EARNEST)	A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Phase 4 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Entyvio (Vedolizumab IV) in the Treatment of Chronic Pouchitis (EARNEST)- Vedolizumab IV 300 mg in the Treatment of Chronic Pouchitis	2015-003472-78	Profit	TAKEDA EUROPE RESEARCH & DEVELOPMENT CENTRE LTD	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4478/AO/18	12/11/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	12/11/2018	8.284,00 €	19/04/2021	Curriculum
IM101611	A Phase 3, Randomized, Double-Blind Clinical Trial to Evaluate the Efficacy and Safety of Abatacept SC with Standard Treatment Compared to Standard Treatment Alone in Improving Disease Activity in Adults with Active Idiopathic Inflammatory Myopathy (IIM).	2016-002269-77	Profit	BRISTOL-MYERS SQUIBB INTERNATIONAL CORPORATION	Reumatologia	Doria Andrea	4343/AO/17	12/11/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	12/11/2018	8.421,00 €		Curriculum
1368-0005	A Phase II/III Randomized, Double-blind, Placebo-controlled, Multicenter Study to Evaluate the Safety and Efficacy of BI 655130 Induction Therapy in patients with moderate-to-severely active ulcerative colitis who have failed previous biologics therapy	2017-004230-28	Profit	BOEHRINGER ING.	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4449/AO/18	08/11/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	08/11/2018	Paziente di Fase II: 4.600,00 € Paziente di Fase III: 4.800,00 €	15/09/2020	Curriculum
ARC008	A Multicenter, Open-Label, Long-Term Safety Study of AR101 Characterized Oral Desensitization Immunotherapy in Subjects Who Participated in a Prior AR101 Study	2017-001334-26	Profit	AIMMUNE THERAPEUTICS Inc	U.O.S.D. Allergie Alimentari	Muraro Maria Antonella	4498/AO/18	23/10/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	23/10/2018	Braccio trattamento 1: 11.968,86 € Braccio trattamento 2: 24.897,60 € Braccio trattamento 3: 37.280,63 €		Curriculum
1199.225 (SENSCIS TM-ON)	An open-label extension trial to assess the long term safety of nintedanib in patients with 'Systemic Sclerosis associated Interstitial Lung Disease' (SSc-ILD).	2016-003403-66	Profit	BOEHRINGER ING.	Reumatologia	Iaccarino Luca	4381/AO/17	19/10/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	19/10/2018	9.550,00 €		Curriculum
GS-US-419-3896	Studio di estensione a lungo termine per la valutazione della sicurezza di Filgotinib in soggetti con morbo di Crohn	2016-002763-34	Profit	GILEAD SCIENCE INC.	Gastroenterologia	D'Inca' Renata Dal 01/07/2021 Fabiana Zingone	4101/AO/17	11/10/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	11/10/2018	14.271,00 €		Curriculum
GS-US-419-3895	Studi combinati di fase 3, in doppio cieco, randomizzati, controllati con placebo, per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di Filgotinib nell'induzione e nel mantenimento della remissione in soggetti con morbo di Crohn attivo di grado da moderato a severo	2016-001367-36	Profit	GILEAD SCIENCE INC.	Gastroenterologia	D'Inca' Renata Dal 01/07/2021 Fabiana Zingone	4102/AO/17	11/10/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	11/10/2018	23.759,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
BCX7353-204	An open-label study to evaluate the long-term safety of daily oral BCX7353 in subjects with Type I and II hereditary angioedema	2017-003281-27	Profit	BIOCRIST PHARMACEUTICALS INC.	Clinica Medica 1	Cancian Mauro	4464/AO/18	11/10/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	11/10/2018	7.265,00 €		Curriculum
CPKC412A2408	STUDIO IN APERTO, MULTICENTRICO, DI FASE IIIb PER VALUTARE LA SICUREZZA D'IMPIEGO E L'EFFICACIA DI MIDOSTAURINA (PKC412) IN PAZIENTI DI ETA UGUALE O SUPERIOR A 18 ANNI CON LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA CON FLT3-MUTATO DI NUOVA DIAGNOSI CHE SONO ELEGGIBILI ALLA CHEMIOTERAPIA "7+3" O "5+2"	2016-004440-12	Profit	NOVARTIS PHARMA AG	Ematologia	Gurrieri Carmela	4511/AO/18	28/09/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	28/09/2018	20.000,00 €		Curriculum
MERISUDD	Efficacy and safety of mesalazine, rifaximin, alone or as extemporaneous combination, in the treatment of symptomatic uncomplicated diverticular disease of colon: multi-centre, randomised, double-blind, double-dummy, parallel group, placebo-controlled study (MERISUDD study).	2016-004159-56	No Profit	Dipartimento di Medicina Clinica e Chirurgia - Università degli Studi di Napoli Federico II	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4265/AO/17	27/07/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	27/07/2018	0,00 €	16/10/2019	Curriculum
GS-US-418-3899	Studio di estensione a lungo termine per la valutazione della sicurezza di filgotinib in soggetti affetti da colite ulcerosa	2016-002765-58	Profit	GILEAD SCIENCE INC.	Gastroenterologia	D'Inca' Renata Dal 01/07/2021 Fabiana Zingone	4067/AO/17	24/07/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	24/07/2018	14.496,00 €		Curriculum
BAY 1142524 / 18933	A randomized, double-blind, multicenter study to assess the efficacy and safety of a 6 month oral treatment with the chymase inhibitor BAY 1142524 at a dose of 25 mg BID in comparison to placebo on top of standard of care in patients with type II diabetes and a clinical diagnosis of diabetic kidney disease.	2017-000656-26	Profit	Bayer AG	Malattie del Metabolismo	Avogaro Angelo	4342/AO/17	24/07/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	24/07/2018	7.393,50 €	03/12/2019	Curriculum
D3250C00045	Studio di Fase 3b multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo per valutare la sicurezza e l'efficacia di benralizumab 30 mg per via sottocutanea in pazienti affetti da asma grave non controllabile con il trattamento standard	2017-001040-35	Profit	ASTRAZENECA AB	Medicina del Lavoro	Maestrelli Piero Dal 01/10/2019 Guarnieri Gabriella	4326/AO/17	06/07/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	06/07/2018	5.348,00 €		Curriculum
TAK-831-2002	A Phase 2, 12-Week, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Parallel Study to Evaluate Efficacy, Safety, Tolerability, and Pharmacokinetics of 3 Dose levels of TAK-831 in Adjunctive Treatment of Adult Subjects With Negative Symptoms of Schizophrenia	2017-003471-54	Profit	Millennium Pharmaceuticals	Psichiatria 3	Pigato Giorgio	4463/AO/18	05/07/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	05/07/2018	11.175,25 €	18/03/2021	Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
BXU513667	A Randomized Controlled Non-inferiority Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Hemopatch Compared to TachoSil in Preventing or Reducing Postoperative Air Leaks After Pulmonary Resection.	2017-003931-12	Profit	Baxter Healthcare Corporation	Chirurgia Toracica	Rea Federico	4405/AO/18	02/07/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	02/07/2018	5.007,00 €	21/06/2019	Curriculum
GBT440-034	An Open Label Extension Study of GBT440 Administered Orally to Patients with Sickle Cell Disease Who Have Participated in GBT440 Clinical Trials	2017-004045-25	Profit	Global Blood Therapeutics	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Colombatti Raffaella	4432/AO/18	29/06/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	29/06/2018	2.930,00 €		Curriculum
REDIV/002/17	Rifaximina, compresse a rilascio ritardato da 400 mg, nella prevenzione della recidiva di diverticolite acuta e delle complicanze diverticolari. Studio randomizzato di fase II, multicentrico, in doppio cieco, controllato verso placebo.	2017-002708-28	Profit	Alfasigma S.p.A.	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	4420/AO/18	14/06/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	14/06/2018	4.000,00 €	03/12/2019	Curriculum
ARES	Novel strategies of antithrombotic prophylaxis in patients with essential thrombocythemia at high risk of cardiovascular events: comparison of different dosing regimens of administration of low-dose acetylsalicylic acid	2016-002885-30	No Profit	UNIVERSITA' CATTOLICA DEL SACRO CUORE - POLICLINICO GEMELLI (UCSC)	Clinica Medica 1	Randi Maria Luigia	4038/AO/17	12/06/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	12/06/2018	800,00 €		Curriculum
MK-8228-002-01	A Phase III, Randomized, Double-Blind, Active Comparator-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of MK-8228 (Letemovir) Versus Valganciclovir for the Prevention of Human Cytomegalovirus (CMV) Disease in Adult Kidney Transplant Recipients	2017-001055-30	Profit	MERCK SHARP & DOHME CORP.	Trapianti di Rene e Pancreas	Rigotti Paolo	4431/AO/18	17/05/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	17/05/2018	17.523,00 €		Curriculum
FADOI.01.2016 PROLAPS II	Rivaroxaban or placebo for extended antithrombotic prophylaxis after laparoscopic surgery for colorectal cancer: a randomized, double blind, placebo-controlled study. THE PRO-LAPS STUDY II.	2015-005090-20	No Profit	Fondazione FADOI	Angiologia	Avruscio Giampiero	4094/AO/17	19/04/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	19/04/2018	350,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
RNS60-ALS	The effects of RNS60 on ALS biomarkers	2016-002382-62	No Profit	IST. DI RICERCHE FARMACOLOG. M. NEGRI	Clinica Neurologica	Soraru' Gianni	4182/AO/17	13/04/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	13/04/2018	1.557,38 €		Curriculum
GS-US-418-3898	Studi combinati di fase 2b/3, in doppio cieco, randomizzati, controllati con placebo, per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di Filgotinib nell'induzione e nel mantenimento della remissione in soggetti con colite ulcerosa attiva di grado da moderato a severo	2016-001392-78	Profit	GILEAD SCIENCE INC.	Gastroenterologia	D'Inca' Renata	4066/AO/17	12/04/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	12/04/2018	23.920,00 €	19/12/2019	Sperimentazione conclusa. Documentazione disponibile per la consultazione agli atti del Comitato Etico
METRO	Mesoglicano (Prisma®) versus placebo nella prevenzione secondaria della trombosi venosa superficiale	2016-005184-13	Profit	MEDIOLANUM	Angiologia	Camporese Giuseppe	4068/AO/17	15/03/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	15/03/2018	700,00 €		Curriculum
LCZ696B2319	Multicenter, open-label, study to evaluate safety, tolerability, pharmacokinetics and, pharmacodynamics of LCZ696 followed by a 52-week randomized, double-blind, parallel group, active-controlled study to evaluate the efficacy and safety of LCZ696 compared with enalapril in pediatric patients from 1 month to < 18 years of age with heart failure due to systemic left ventricle systolic dysfunction	2015-004207-22	Profit	NOVARTIS FARMA	Cardiologia Pediatrica	Milanesi Ornella Dal 01/10/2019 Castaldi Biagio	4138/AO/17	06/03/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	06/03/2018	Parte 1: 25.360,00 € Parte 2: 8.500,00 €		Curriculum
CLCZ696G2301	Prospective ARNI versus ACE inhibitor trial to determine superiority in reducing heart failure events after myocardial infarction	2016-002154-20	Profit	NOVARTIS PHARMA AG	Cardiologia	Tona Francesco	4046/AO/17	01/03/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	01/03/2018	4.170,00 €	01/10/2018	Curriculum
LLC1215	Studio di fase II sulla combinazione di Ofatumumab e Ibrutinib seguita da trapianto allogenico di midollo osseo o mantenimento per pazienti pretrattati ad alto rischio con leucemia linfocita cronica.	2015-000684-13	No Profit	Fondazione GIMEMA Onlus	Ematologia	Trentin Livio	4273/AO/17	27/02/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	27/02/2018	0,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
CQVM149B2303	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, della durata di 12 settimane per valutare l'efficacia e la sicurezza di QMF149 (150/80 microgrammi) verso MF Twisthaler® (200 microgrammi) in pazienti adulti e adolescenti con asma	2016-000472-22	Profit	NOVARTIS PHARMA AG	Pneumologia e Allergologia Pediatrica	Zanconato Stefania	4110/AO/17	02/02/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	02/02/2018	4.820,00 €	18/04/2018	Curriculum
OMS/DES 2011	Multinational European Trial for Children with the Opsoclonus Myoclonus Syndrome/Dancing Eye Syndrome.	2011-000990-20	No Profit	AIEOP - Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Viscardi Elisabetta	3297/AO/14	19/09/2014	NA Avvio dello studio a seguito del parere favorevole definitivo del CE espresso nella seduta del 25/01/2018	0,00 €		Curriculum
ARC010 ARTEMIS	AR101 Trial in Europe Measuring oral Immunotherapy Success in peanut allergic children (ARTEMIS).	2016-005004-16	Profit	AIMMUNE THERAPEUTICS Inc	U.O.S.D. Allergie Alimentari	Muraro Maria Antonella	4230/AO/17	15/01/2018 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	15/01/2018	19.309,56 €	30/04/2019	Curriculum
201000	A randomized, double-blind, multi-dose, placebo-controlled study to evaluate the efficacy, safety and tolerability of GSK2330672 administration for the treatment of pruritus in patients with primary biliary cholangitis. (GLIMMER: GSK2330672 trial of Ibat inhibition with Multidose Measurement for Evaluation of Response).	2016-002416-41	Profit	GLAXOSMITHKLINE RESEARCH & DEVELOPMENT LTD.	Gastroenterologia	Floreani Annarosa Dal 01/10/2019 Farinati Fabio	4146/AO/17	19/12/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	19/12/2017	4.200,00 €	20/02/2020	Curriculum
GBT440-031	A phase 3 , double-blind, randomized, placebo-controlled, multicenter study of GBT440 administered orally to patients with sickle cell disease	2016-003370-40	Profit	Global Blood Therapeutics	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Colombatti Raffaella	4112/AO/17	19/12/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	19/12/2017	Gruppo 1: 7.328,00 € Gruppo 2 e 3: 6.607,00 €	04/09/2019	Curriculum
FADOI_03.2016	Apixaban per il trattamento del tromboembolismo venoso in pazienti con cancro: studio prospettico, randomizzato, in aperto, con valutazione in cieco degli endpoint (PROBE). Studio CARAVAGGIO	2016-003093-40	No Profit	Fondazione FADOI	Clinica Medica 3	Pesavento Raffaele	4086/AO/17	16/11/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	16/11/2017	2.500,00 €		Curriculum
DSE-EDO-01-15-EU	Valutazione della sicurezza e dell'efficacia di un regime antitrombotico basato su edoxaban rispetto ad un regime basato sugli antagonisti della vitamina K a seguito di riuscito intervento coronarico percutaneo (ICP) con inserimento di stent	2016-002683-14	Profit	DAIICHI SANKYO EUROPE GMBH	Cardiologia	Tarantini Giuseppe	4071/AO/17	10/11/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	10/11/2017	Paziente Edoxaban: 3.777,00 € Paziente VKA 4.453,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
Z7224L01	Studio clinico multicentrico, controllato con placebo, in doppio cieco, per valutare l'efficacia e la sicurezza di 12 mesi di terapia con Promixin? (colistimetato di sodio) per via inalatoria nel trattamento di soggetti con bronchiectasie non da fibrosi cistica con infezione cronica da Pseudomonas aeruginosa (P. aeruginosa)	2015-002743-33	Profit	ZAMBON ITALIA	Pneumologia	Saetta Marina	4100/AO/17	10/11/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	10/11/2017	3.595,00 €	14/09/2018	Curriculum
CML1516	STUDIO DI EFFICACIA, SICUREZZA E TOLLERABILITÀ DI BOSUTINIB (BEST) IN PAZIENTI ANZIANI AFFETTI DA LEUCEMIA MIELOIDE CRONICA RESISTENTI AL TRATTAMENTO DI PRIMA LINEA CON ALTRI FARMACI INIBITORI DELLA TIROSIN-CHINASI	2016-002216-40	No Profit	Fondazione GIMEMA Onlus	Ematologia	Binotto Gianni	4135/AO/17	10/11/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	10/11/2017	0,00 €		Curriculum
EFX14336 ICARIA-MM	A phase 3 randomized, open-label, multicenter study comparing Isatuximab (SAR650984) in Combination with pomalidomide And low-dose dexamethasone versus pomalidomide and low-dose dexamethasone In patients with refractory or relapsed And refractory Multiple Myeloma	2016-003097-41	Profit	SANOFI S.P.A.	Ematologia	Zambello Renato	4168/AO/17	24/10/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	24/10/2017	Braccio sperimentale: 13.200 € Braccio controllo: 7.290,00 €		Curriculum
CL2-42909-016	Dose-response relationship study of S42909 on leg ulcer healing after oral repeated administration in patients with active venous leg ulcer. A 10-week randomized, double-blind, placebo-controlled, prospective, international, multicentre, phase IIa study.	2016-004143-36	Profit	INSTITUT DE RECHERCHES INTERNATIONALES SERVIER	Angiologia	Avruscio Giampiero	4186/AO/17	20/10/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	20/10/2017	5.110,00 €	24/03/2020	Curriculum
LIVERHOPE_SA FETY	Safety and tolerability of the combination of simvastatin plus rifaximin in patients with decompensated cirrhosis: a multicenter, double-blind, placebo controlled randomized clinical trial.	2016-004499-23	No Profit	AZIENDA OSPEDALIERA DI PADOVA	Clinica Medica 5	Angeli Paolo	4169/AO/17	20/10/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	20/10/2017	261,30 €		Curriculum
	Sicurezza e efficacia del trattamento con propranololo 0.2% per uso topico nei neonati affetti da retinopatia del prematuro: studio pilota.	2014-005472-29	No Profit	AZIENDA OSPEDALIERA MEYER	Patologia Neonatale	Lago Paola	4215/AO/17	11/10/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	11/10/2017	0,00 €	20/04/2018	Sperimentazione conclusa. Documentazione disponibile per la consultazione agli atti del Comitato Etico
ARC004 PALISADE Follow On	Peanut allergy oral immunotherapy study of AR101 for desensitization in children and adults (PALISADE) follow-on study	2016-004941-94	Profit	AIMMUNE THERAPEUTICS Inc	U.O.S.D. Allergie Alimentari	Muraro Maria Antonella	4117/AO/17	20/09/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	20/09/2017	Gruppo 1: 18.108,78 € Gruppo 2 Coorte 1: 2.126,24 € Gruppo 2 Coorte 2: 3.043,65 € Gruppo 2 Coorte 3A: 3.245,39 € Gruppo 2 Coorte 3B: 4.373,05 € Gruppo 2 Coorte 3C: 6.216,89 €	15/11/2019	Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
PEITHO-2 CTH C007	Safety and Efficacy of Low Molecular Weight Heparin for 72 Hours Followed by Dabigatran for the Treatment of Acute Intermediate-Risk Pulmonary Embolism	2015-001830-12	Profit	GUTENBERG UNIVERSITY MEDICAL CENTER, DEPT. OF MEDICINE I	Cardiologia	Pengo Vittorio	4103/AO/17	07/09/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	07/09/2017	1.795,00 €	31/07/2018	Sperimentazione conclusa. Documentazione disponibile per la consultazione agli atti del Comitato Etico
COMB157G2302	A randomized, double-blind, double-dummy, parallel-group study comparing the efficacy and safety of ofatumumab versus teriflunomide in patients with relapsing multiple sclerosis	2015-005419-33	Profit	NOVARTIS FARMA	Clinica Neurologica	Gallo Paolo	4116/AO/17	31/08/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	31/08/2017	17.150,00 €		Curriculum
PROMISE	Protein misfolding, amyotrophic lateral sclerosis and guanabenz: a phase II rct with futility design	2014-005367-32	No Profit	ISTITUTO NEUROLOGICO CARLO BESTA	Clinica Neurologica	Soraru' Gianni	4087/AO/17	28/08/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	28/08/2017	0,00 €		Curriculum
SIDEROS SNT-III-012	A phase III double-blind, randomized, placebo-controlled study assessing the efficacy, safety and tolerability of idebenone in patients with duchenne muscular dystrophy receiving glucocorticoid steroids	2016-000602-10	Profit	SANTHERA PHARMACEUTICALS (SWITZERLAND) LTD	Clinica Neurologica	Pegoraro Elena	4024/AO/16	19/06/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	19/06/2017	6.910,00 €		Curriculum
GED-0301-CD-004	Studio di estensione di fase 3 con trattamento attivo a lungo termine di mongersen (GED-0301) in soggetti con morbo di Crohn	2015-001963-37	Profit	CELGENE CORPORATION	Gastroenterologia	Sturniolo Giacomo Carlo Dal 27/09/2017 D'Inca Renata	3981/AO/16	15/06/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	15/06/2017	11.500,00 €	09/11/2017	Sperimentazione conclusa. Documentazione disponibile per la consultazione agli atti del Comitato Etico
EuroNet-PHL-C2	Secondo studio clinico condotto da esperti europei nel campo per il trattamento del linfoma di Hodgkin classico nei bambini e negli adolescenti	2012-004053-88	No Profit	A.I.E.O.P. - ASSOCIAZIONE ITALIANA EMATOLOGIA ONCOLOGIA PEDIATRICA	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Pillon Marta	4012/AO/16	12/06/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	12/06/2017	0,00 €		Curriculum
PCYC-1142 CA	Studio di fase 2 della combinazione ibrutinib-venetoclax in soggetti affetti da leucemia linfatica cronica (LLC) / linfoma linfocitico a piccole cellule (LLPC) naive al trattamento	2016-002293-12	Profit	PHARMACYCLICS INC.	Ematologia	Trentin Livio	4048/AO/17	31/05/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	31/05/2017	14.907,55 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
NOAH-AFNET 6	Non-vitamin K antagonist Oral anticoagulants in patients with Atrial High rate episodes	2015-003997-33	No Profit	KOMPETENZNETZ VORHOFFLIMMERN E.V. (AFNET)	Cardiologia	Bertaglia Emanuele	3951/AO/16	25/05/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	25/05/2017	1.790,00 €		Curriculum
FIL_BArT	Studio multicentrico per valutare l'attività antivirale di un trattamento senza interferone con ledipasvir più sofosbuvir (genotipi 1 e 4) e sofosbuvir più velpatasvir (genotipi 2 e 3) in pazienti affetti da linfoma indolente a cellule B associato ad infezione da virus dell'epatite C	2015-004830-81	No Profit	FONDAZIONE ITALIANA LINFOMI ONLUS	Ematologia	Piazza Francesco	3991/AO/16	03/05/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	03/05/2017	0,00 €		Curriculum
GED-0301-CD-002	Studio multicentrico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di mongersen (ged-0301) per il trattamento di soggetti con malattia di crohn in fase attiva	2015-001925-18	Profit	CELGENE CORPORATION	Gastroenterologia	Sturniolo Giacomo Carlo Dal 27/09/2017 D'Inca Renata	3980/AO/16	28/04/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	28/04/2017	6.707,62 €	09/11/2017	Sperimentazione conclusa. Documentazione disponibile per la consultazione agli atti del Comitato Etico
NeoVanc	Multi-centre randomised open label phase IIb study to compare the efficacy, safety and pharmacokinetics (PK) of an optimised dosing to a standard dosing regimen of vancomycin in neonates and infants aged 90 days with late onset bacterial sepsis known or suspected to be caused by Gram-positive microorganisms	2015-000203-89	No Profit	FONDAZIONE PENTA ONLUS	Patologia Neonatale	Baraldi Eugenio	4037/AO/17	18/04/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	18/04/2017	275,00 €		Curriculum
MA29957	A phase IIb, multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled study to evaluate the efficacy, safety, and tolerability of sildenafil added to pirfenidone in patients with advanced idiopathic pulmonary fibrosis and intermediate or high probability of group 3 pulmonary hypertension.	2015-005131-40	Profit	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD.	Pneumologia	Spagnolo Paolo	4009/AO/16	06/04/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	06/04/2017	6.300,00 €		Curriculum
GO29665	A phase I/II, multicenter, open-label, dose-escalation study of the safety and pharmacokinetics of cobimetinib in pediatric and young adult patients with previously treated solid tumors	2014-004685-25	Profit	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD.	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Bisogno Gianni	3881/AO/16	27/03/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	27/03/2017	5.936,00 €		Curriculum

Codice Protocollo	Titolo Sperimentazione	Codice EUDRACT	Tipologia	Promotore	Unità Operativa	Principal Investigator	Codice Interno CE	Data Approvazione della Direzione	Data sottoscrizione convenzione (inizio validità)	Budget economico per paziente arruolato e completato (escluse prestazioni opzionali/condizionali e quote una tantum)	Data conclusione Sperimentazione	CV del Principal Investigator
CAIN457F2354	A 52-week, multicenter study to assess the time course of response to secukinumab on joint inflammation using power doppler ultrasonography in patients with active psoriatic arthritis	2015-002394-38	Profit	NOVARTIS PHARMA AG	Reumatologia	Ramonda Roberta	3992/AO/16	14/03/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	14/03/2017	10.687,00 €		Curriculum
ADIPOA-2	A phase IIb, prospective, multicentre, double-blind, triple-arm, randomized versus placebo trial, to assess the efficacy of a single injection of either 2 or 10 x 10 ⁶ autologous adipose derived mesenchymal stromal cells (ASC) in the treatment of mild to moderate osteoarthritis (OA) of the knee, active and unresponsive to conservative therapy for at least 12 months.	2015-002125-19	No Profit	CHRU DE TOURS	Reumatologia	Punzi Leonardo <i>Dal 01/10/2018</i> Doria Andrea	3877/AO/16	14/03/2017 (ex DDG n. 203 del 20/03/2002)	14/03/2017	3.764,35 €	20/10/2021	Curriculum