

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
64407564MMY3002	A Phase 3 Randomized Study Comparing Talquetamab SC in Combination With Daratumumab SC and Pomalidomide (Tal-DP) or Talquetamab SC in Combination With Daratumumab SC (Tal-D) Versus Daratumumab SC, Pomalidomide and Dexamethasone (DPd), in Participants With Relapsed or Refractory Multiple Myeloma who Have Received at Least 1 Prior Line of Therapy	2021-000202-22	Profit	Janssen Cilag International NV	Ematologia	Zambello Renato	AOP2693	DDG n. 2122 del 04/12/2023	18/12/2023	Pazienti arruolati nel Braccio A: 18.654,00 € Pazienti arruolati nel Braccio B: 15.354,00 € Pazienti arruolati nel Braccio C: 18.334,00 €	
VICTORID-HF	Beneficial effects of vitamin D combined with oral iron supplementation in patients with chronic heart failure and iron deficiency (VICTORID-HF TRIAL)	2022-004186-21	No Profit	Dipartimento di Medicina-DIMED, università di Padova	Cardiologia	Babuini Luciano	5822/AO/23	DDG n. 1787 del 09/10/2023	05/12/2023	9,20 €	
CQGE031G12303B	A three-year, multi-center, double-blind, extension study to evaluate the long-term safety and efficacy of ligelizumab in patients who completed ligelizumab's Phase III studies in food allergy	2022-502366-25-00	Profit	Novartis	Allergie Alimentari	Muraro Maria Antonella	AOP2952_CTR	DDG n. 2107 del 29/11/2023	01/12/2023	16.259,80 €	
A35-011	A Phase IIIb, Open Label Extension Study Evaluating The Safety And Tolerability of AMX0035 Up To 108 Weeks In Adult Participants with Amyotrophic Lateral Sclerosis (ALS) Previously Enrolled In Study A35-004 (PHOENIX)	2022-002348-33	Profit	AMYLYX PHARMACEUTICALS Inc.	Clinica Neurologica	Soraru Gianni	AOP2783	DDG n. 1973 del 03/11/2023	15/11/2023	2.487,00 €	
EVENEW	Phase I single arm, dose-escalating and Phase II double blind, randomized, placebo-controlled, dose-finding Clinical Trial assessing safety and efficacy of intratracheal administration of allogeneic umbilical cord mesenchymal cells-derived Extracellular Vesicles in preventing Bronchopulmonary Dysplasia in extremely preterm newborns	2022-500293-34-01	Profit	EXO Biologics SA	Patologia Neonatale	Baraldi Eugenio	AOP2603_CTR	DDG n. 1789 del 09/10/2023	06/11/2023	Fase I 1 adm: 7.227,13 € Fase I 3 adm: 8.176,78 € Fase II: 8.176,78 €	
VICTORID-HF	Beneficial effects of vitamin D combined with oral iron supplementation in patients with chronic heart failure and iron deficiency (VICTORID-HF TRIAL)	2022-004186-21	No Profit	Dipartimento di Medicina-DIMED, università di Padova	Clinica Medica 3	Vettor Roberto	5821/AO/23	DDG n. 1786 del 09/10/2023	06/11/2023	9,20 €	
VICTORID-HF	Beneficial effects of vitamin D combined with oral iron supplementation in patients with chronic heart failure and iron deficiency (VICTORID-HF TRIAL)	2022-004186-21	No Profit	Dipartimento di Medicina-DIMED, università di Padova	Clinica Medica 1	Giannini Sandro	5823/AO/23	DDG n. 1788 del 09/10/2023	06/11/2023	9,20 €	

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
VBP15-BMD-001	A Phase II Pilot Trial of Vamorolone vs. Placebo for the Treatment of Becker Muscular Dystrophy	2022-000844-31	Profit	ReveraGen BioPharma Inc.	Clinica Neurologica	Pegoraro Elena	5745/AO/23	DDG n. 1694 del 22/09/2023	09/10/2023	2.465,48 €	
I8F-MC-GPIJ	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Investigate the Effect of Tirzepatide on the Reduction of Morbidity and Mortality in Adults with Obesity	2022-500817-14-00	Profit	Eli Lilly	Clinica Medica 3	Vettor Roberto	AOP2727_CTR	DDG n. 1695 del 22/09/2023	03/10/2023	13.762,00 €	
HCL-PG05	VEMURAFENIB + RITUXIMAB (VR) AS A CHEMOTHERAPY-FREE ALTERNATIVE TO CLADRIBINE + RITUXIMAB (CDAR) IN FRONT-LINE HAIRY CELL LEUKEMIA (HCL): A PHASE-2 RANDOMIZED MULTICENTER TRIAL	2021-001864-12	No Profit	DIPARTIMENTO DI MEDICINA, UNIVERSITÀ DI PERUGIA	Ematologia	Trentin Livio	AOP2931	DDG n. 1297 del 07/07/2023	18/07/2023	0,00 €	
1305-0023	A double blind, randomized, placebo-controlled trial evaluating the efficacy and safety of BI 1015550 over at least 52 weeks in patients with Progressive Fibrosing Interstitial Lung Diseases (PF-ILDs)	2022-001134-11	Profit	BOEHRINGER-INGELHEIM ITALIA S.P.A.	Pneumologia	Balestro Elisabetta	AOP2809	DDG n. 1248 del 23/06/2023	14/07/2023	11.136,50 €	
DAY101-002	LOGGIC.FIREFLY-2: A Phase 3, Randomized, International Multicenter Trial of DAY101 Monotherapy Versus Standard of Care Chemotherapy in Patients with Pediatric Low-Grade Glioma Harboring an Activating RAF Alteration Requiring First-Line Systemic Therapy	2022-001363-27	Profit	Day One Biopharmaceuticals, Inc.	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Viscardi Elisabetta	5663/AO/23	DDG n. 1247 del 23/06/2023	14/07/2023	DAY101 ARM: 4.619,80 € COG-VC ARM: 4.662,90 € SIOPe-LGG-VC ARM: 7.258,90,00 € VBL ARM: 2.560,90 €	
ADOREXT (FAB122-CT-2201)	A multicenter, open-label extension study to investigate the long-term safety of FAB122 in patients with Amyotrophic Lateral Sclerosis	2022-003050-32	Profit	Ferrer Internacional S.A.	Clinica Neurologica	Soraru Gianni	AOP2808	DDG n. 1298 del 10/07/2023	11/07/2023	7.001,90 €	
APL2-C3G-310	A Phase 3, Randomized, Placebo-Controlled, Double-Blinded, Multicenter Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Pegcetacoplan in Patients with C3 Glomerulopathy or Immune-Complex Membranoproliferative Glomerulonephritis	2020-003767-25	Profit	APELLIS PHARMACEUTICALS, INC.	Nefrologia Pediatrica	Benetti Elisa	5514/AO/22	DDG n. 1065 del 29/05/2023	29/06/2023	12.681,93 €	

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
19767	Studio di fase 3, multicentrico, internazionale, randomizzato, controllato con confronto attivo, in doppio cieco, double-dummy, per gruppi paralleli a 2 bracci, per confrontare la sicurezza e l'efficacia dell'inibitore dell'FXIa orale asundexian (BAY 2433334) verso apixaban per la prevenzione di ictus o embolie sistemiche in partecipanti maschi e femmine di età pari o superiore a 18 anni affetti da fibrillazione atriale a rischio di ictus	2022-000758-28	Profit	BAYER AG	Malattie Trombotiche ed Emorragiche	Simioni Paolo	AOP2804	DDG n. 1059 del 29/05/2023	22/06/2023	2.795,00 €	
IRIS	A Multicenter Randomized Double-Blind Placebo-Controlled Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Anifrolumab in Adult Patients with Active Proliferative Lupus Nephritis	2021-002862-42	Profit	ASTRAZENECA AB	Reumatologia	Zen Margherita	5698/AO/23	DDG n. 953 del 12/05/2023	30/05/2023	21.374,40 €	
ISIS 721744-CS7	An Open-Label, Long Term Safety and Efficacy Study of Donidalorsen in the Prophylactic Treatment of Hereditary Angioedema (HAE)	2022-000757-93	Profit	IONIS PHARMACEUTICALS,INC	Allergologia	Cancian Mauro	5618/AO/22	DDG n. 733 del 11/04/2023	22/05/2023	Pazienti estensione in aperto 4 weeks: 8.510,30 € Pazienti estensione in aperto 8 weeks: 8.190,70 € Passaggio di trattamento: 9.107,30 €	
D5244C00001	A Randomized, Double-Blind, Parallel-Group, Placebo-Controlled Phase 3 Efficacy and Safety Study of Tezepelumab in Patients with Eosinophilic Esophagitis (CROSSING)	2022-001294-31	Profit	ASTRAZENECA AB	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	Modalità transitoria DM 27/01/2023, art. 6, c. 1	DDG n. 729 del 11/04/2023	18/05/2023	17.302,35 €	
218672/Amendment 01	17 $\beta$ -Hydroxysteroid Dehydrogenase type 13 Minimization for the treatment of NASH (HORIZON): A Double-Blind, Placebo- Controlled Phase 2b Study to Evaluate the Efficacy and Safety of GSK4532990 in Adults with Pre-Cirrhotic Non-Alcoholic Steatohepatitis	2022-002538-14	Profit	GLAXOSMITHKLINE RESEARCH & DEVELOPMENT LTD.	Gastroenterologia	Russo Francesco Paolo	5622/AO/22	DDG n. 909 del 08/05/2023	18/05/2023	23.816,00 €	
1305-0014	A double blind, randomized, placebo-controlled trial evaluating the efficacy and safety of BI 1015550 over at least 52 weeks in patients with Idiopathic Pulmonary Fibrosis (IPF)	2022-001091-34	Profit	Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.	Pneumologia	Balestro Elisabetta	5638/AO/23	DDG n. 776 del 14/04/2023	10/05/2023	11.136,50 €	

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
MLN0002-3024	A Randomized, Double-Blind, Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Vedolizumab Intravenous as Maintenance Therapy in Pediatric Subjects with Moderately to Severely Active Ulcerative Colitis Who Achieved Clinical Response Following Open-Label Vedolizumab Intravenous Therapy	2020-004300-34	Profit	TAKEDA DEVELOPMENT CENTER AMERICAS INC.	Pediatria	Cananzi Mara	5410/AO/22	DDG n. 335 del 20/02/2023	27/04/2023	8.862,40 €	
MLN0002-3025	A Randomized, Double-Blind, Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Vedolizumab Intravenous as Maintenance Therapy in Pediatric Subjects with Moderately to Severely Active Crohn's Disease Who Achieved Clinical Response Following Open-Label Vedolizumab Intravenous Therapy	2020-004301-31	Profit	TAKEDA DEVELOPMENT CENTER AMERICAS INC.	Pediatria	Cananzi Mara	5411/AO/22	DDG n. 334 del 20/02/2023	27/04/2023	8.657,08 €	
BCX7353-304	A PHASE 3 STUDY TO EVALUATE THE SAFETY AND PHARMACOKINETICS OF BEROTRALSTAT PROPHYLAXIS IN CHILDREN WITH HEREDITARY ANGIOEDEMA WHO ARE 2 TO < 12 YEARS OF AGE	2021-005932-50	Profit	BIOCRYST PHARMACEUTICALS INC.	Allergologia	Cancian Mauro	5580/AO/22	DDG n. 544 del 17/03/2023	20/04/2023	12.848,25 €	
NN9838-4608	Efficacy and safety of cagrilintide s.c. 2.4 mg in combination with semaglutide s.c. 2.4 mg (CagriSema s.c. 2.4 mg/2.4 mg) once-weekly in participants with overweight or obesity	2020-005435-75	Profit	NOVO NORDISK	Medicina Generale a indirizzo Endocrino-Metabolico	Vettor Roberto	5639/AO/23	DDG n. 288 del 10/02/2023	20/04/2023	Studio MAIN: 10.193,05 € Fase estensione: 923,90 €	
PD0055	A DOSE-BLINDED EXTENSION STUDY TO EVALUATE THE LONG-TERM EFFICACY, SAFETY, AND TOLERABILITY OF UCB0599 IN STUDY PARTICIPANTS WITH PARKINSON'S DISEASE	2022-500424-30-00	Profit	UCB Biopharma SRL	Clinica Neurologica	Antonini Angelo	AOP 2694-CTR	DDG n. 673 del 31/03/2023	18/04/2023	9.345,50 €	
KONFIDENT-S	An Open-label Extension Trial to Evaluate the Long-term Safety of KVD900, an Oral Plasma Kallikrein Inhibitor, for On-demand Treatment of Angioedema Attacks in Adolescent and Adult Patients with Hereditary Angioedema Type I or II	2021-001176-42	Profit	KalVista Pharmaceuticals Ltd.	Allergologia	Cancian Mauro	5583/AO/23	DDG n. 339 del 20/02/2023	31/03/2023	Pazienti Rollover: 12.749,38 € Pazienti Non-Rollover: 13.159,70 €	

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
CLI-05993AB1-06	STUDIO RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, MULTINAZIONALE, MULTICENTRICO, CON CONTROLLO ATTIVO, A GRUPPI PARALLELI A 2 BRACCI, DELLA DURATA DI 26 SETTIMANE, CHE CONFRONTA CHF 5993 100/6/12,5 µg pMDI (COMBINAZIONE FISSA DI FORMULAZIONE EXTRAFINE DI BECLOMETASONE DIPROPIONATO, FORMOTEROLO FUMARATO E GLICOPIRRONIO BROMURO) CON CHF 1535 200/6 µg pMDI (COMBINAZIONE FISSA DI FORMULAZIONE EXTRAFINE DI BECLOMETASONE DIPROPIONATO E FORMOTEROLO FUMARATO) IN SOGGETTI CON ASMA NON CONTROLLATO CHE ASSUMONO DOSI MEDIE DI CORTICOSTEROIDI PER INALAZIONE IN COMBINAZIONE CON β2-AGONISTI A LUNGA DURATA D'AZIONE (MISTIC)	2021-002391-39	Profit	Chiesi Farmaceutici SpA	Fisiopatologia Respiratoria	Vianello Andrea	5634/AO/23	DDG n. 227 del 06/02/2023	29/03/2023	3.856,00 €	
ATYR1923-C-004	A Phase 3, randomized, double-blind, placebo-controlled study to evaluate the efficacy and safety of intravenous efzofitimid in patients with pulmonary sarcoidosis	2022-001012-26	Profit	aTyr Pharma, Inc.	Pneumologia	Spagnolo Paolo	5600/AO/22	DDG n. 422 del 24/02/2023	24/03/2023	18.475,56 €	
VTX002-201	Studio di fase II, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, per valutare l'efficacia clinica e la sicurezza di VTX002 in soggetti con colite ulcerosa da moderatamente a gravemente attiva	2021-003050-23	Profit	Oppilan Pharma Ltd	Gastroenterologia	Zingone Fabiana	5457/AO/22	DDG n. 132 del 23/01/2023	15/03/2023	Periodo DB, LTE, OLE 2-3, ET, 2 FUe: 19.816,50 € Periodo DB, 4 OLE, ET, 2 FU: 25.639,75 €	
NN7415-4616	Open-label study investigating efficacy, safety and pharmacokinetics of concizumab prophylaxis in children below 12 years with haemophilia A or B with or without inhibitors	2020-000504-11	Profit	NOVO NORDISK	Malattie Trombotiche ed Emorragiche	Zanon Ezio	5488/AO/22	DDG n. 480 del 09/03/2023	15/03/2023	10.879,30 €	
AMUC-2023	A Phase 2, Randomized, Double-Blinded, Placebo-Controlled, Parallel Group Study Evaluating the Efficacy and Safety of Amiselimod (MT-1303) in Subjects with Mild to Moderate Ulcerative Colitis (UC)	2020-005232-30	Profit	SALIX PHARMACEUTICALS, INC.	Gastroenterologia	Zingone Fabiana	5493/AO/22	DDG n. 131 del 23/01/2023	07/03/2023	Fase DB: 6.793,46 € Fase OLE: 5.852,93 €	
A3907-002-Ph2	An Open Label, Phase 2a Study to Evaluate the Effect of A3907 on Safety, Tolerability, Pharmacokinetics and Pharmacodynamics in Adults with Primary Sclerosing Cholangitis (PSC)	2022-500790-14-00	Profit	Albireo AB	Gastroenterologia	Cazzagon Nora	AOP 2695-CTR	DDG n. 336 del 20/02/2023	07/03/2023	5.377,08 €	

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
CTD-TCNPC-301	A Phase 3, Double blind, Randomized, Placebo controlled, Parallel group, Multicenter Study to Evaluate the Safety, Tolerability, and Efficacy of 2000 mg/kg of Trappsol® Cyclo™ (Hydroxypropyl β cyclodextrin) and Standard of Care Compared to Placebo and Standard of Care in Patients with Niemann Pick Disease Type C1	2020-003136-25	Profit	Cyclo Therapeutics, Inc.	Malattie Metaboliche ed Ereditarie	Burlina Alberto	5361/AO/22	DDG n. 162 del 27/01/2023	24/02/2023	Pazienti > 3 anni: 82.452,14 € Pazienti < 3 anni: 76.158,19 €	
HR-NBL2/SIOPEN	Studio 2 per il neuroblastoma ad alto rischio di SIOP-Europa-Neuroblastoma (SIOPEN)	2019-001068-31	No Profit	Istituto Gustave Roussy	Oncoematologia Pediatrica	Viscardi Elisabetta	5239/AO/21	DDG n. 2504 del 06/12/2022	23/02/2023	0,00 €	
230LE304	A Multicenter, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Phase 3 Study to Evaluate the Efficacy and Safety of BIIB059 in Adult Participants With Active Systemic Lupus Erythematosus Receiving Background Nonbiologic Lupus Standard of Care	2020-005776-35	Profit	BIOGEN IDEC RESEARCH LTD	Reumatologia	Iaccarino Luca	5576/AO/22	DDG n. 161 del 27/01/2023	23/02/2023	19.329,40 €	
CC-93538-EE-002	A Phase 3, Multicenter, Multinational, Open-Label Extension Study to evaluate the Long-Term Safety of CC-93538 in adult and adolescent subjects with Eosinophilic Esophagitis	2020-004335-24	Profit	CELGENE INTERNATIONAL SARL	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	5596/AO/22	DDG n. 228 del 06/02/2023	23/02/2023	9.704,25 €	
20-HMedIdeS-19	A controlled, open-label post-authorisation efficacy and safety study in imlifidase desensitised kidney transplant patients with positive crossmatch against a deceased donor prior to imlifidase treatment, including non-comparative registry and concurrent reference cohorts	2021-002640-70	Profit	Hansa Biopharma AB	Chirurgia dei Trapianti di Rene e Pancreas	Rigotti Paolo	5531/AO/22	DDG n. 2623 del 16/12/2022	20/02/2023	14.076,12 €	
AML1819	Studio di fase III per determinare l'impatto di gemtuzumab ozogamicin, in associazione a chemioterapia standard, sui livelli di malattia minima residua, e il ruolo di glasdegib come mantenimento post-trapianto, in pazienti adulti, di età compresa tra 18 e 60 anni, affetti da Leucemia Mieloide Acuta non precedentemente trattata, di nuova diagnosi, a rischio favorevole o intermedio	2019-003871-20	No Profit	Fondazione GIMEMA Onlus	Ematologia	Gurrieri Carmela	5526/AO/22	DDG n. 1935 del 16/09/2022	10/02/2023	0,00 €	
NN7533-4470	Studio multicentrico per valutare l'efficacia e la sicurezza di decitabina tetraidrouidina (NDec) orale in pazienti affetti da anemia falciforme	2020-003485-39	Profit	NOVO NORDISK	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Colombatti Raffaella	5568/AO/22	DDG n. 2740 del 28/12/2022	10/02/2023	Pazienti HU non active/HU: 7.780,00 € Pazienti HU activeNDec: 8.560,00 €	

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
CA42750	A PHASE III, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF OBINUTUZUMAB IN PATIENTS WITH SYSTEMIC LUPUS ERYTHEMATOSUS	2020-005760-57	Profit	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD.	Reumatologia	Iaccarino Luca	5486/AO/22	DDG n. 1719 del 19/08/2022	31/01/2023	Trattamento in cieco: 11.500,00 € Trattamento in aperto: 6.520,00 €	
206785	Studio di 52 settimane, randomizzato, in doppio cieco, a doppia simulazione, a gruppi paralleli, multicentrico, di non inferiorità per valutare il tasso di esacerbazione, misure aggiuntive di controllo dell'asma e la sicurezza in partecipanti adulti e adolescenti affetti da asma grave con un fenotipo eosinofilo trattati con GSK3511294 rispetto a mepolizumab o benralizumab	2020-003612-28	Profit	GLAXO SMITH KLINE RESEARCH & DEVELOPMENT LTD	Fisiopatologia Respiratoria	Vianello Andrea	5482/AO/22	DDG n. 25 del 05/01/2023	23/01/2023	Braccio A Mezolipumab: 7.023,85 € Braccio B Benralizumab: 6.675,85 €	
EDOLAS	Efficacy and safety of early switching to dolutegravir/lamivudine (DTG/3TC) from INSTIbased three-drug regimens in HIV-1-infected adults previously naïve who achieve virological suppression	2019-004241-32	No Profit	Societa Italiana Malattie Infettive e Tropicali - SIMIT	Malattie Infettive	Cattelan Annamaria	5462/AO/22	DDG n. 1877 del 09/09/2022	17/01/2023	390,00 €	
MK-1654-007	A Phase 3, Multicenter, Randomized, Partially Blinded, Palivizumab-Controlled Study to Evaluate the Safety, Efficacy, and Pharmacokinetics of MK-1654 in Infants and Children at Increased Risk for Severe RSV Disease	2020-005996-11	Profit	Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc.	Terapia Intensiva Neonatale	Baraldi Eugenio	5446/AO/22	DDG n. 2795 del 30/12/2022	12/01/2023	11.512,50 €	
ATN-106	A multicentre, prospective, open-label, uncontrolled Phase 3 study to assess the efficacy, safety and pharmacokinetics of Atenativ in patients with congenital antithrombin deficiency undergoing surgery or delivery.	2021-004307-40	Profit	OCTAPHARMA AG	Medicina Generale	Simioni Paolo	5577/AO/22	DDG n. 2399 del 18/11/2022	27/12/2022	Fase PK: 6.581,69 € Fase trattamento chirurgica: 8.631,41 € Fase trattamento cesareo o parto: 7.942,40 €	
PHA022121-C301	A Phase II, Double-blind, Placebo-controlled, Randomized, Dose-ranging, Parallel Group Study to Evaluate the Safety and Efficacy of PHA-022121 Administered Orally for Prophylaxis Against Angioedema Attacks in Patients with Hereditary Angioedema due to C1-Inhibitor Deficiency (Type I or Type II)	2021-000227-13	Profit	Pharvaris Netherlands B.V.	Allergologia	Cancian Mauro	5515/AO/22	DDG n. 2505 del 06/12/2022	27/12/2022	4.340,70 €	
PRESERV	Randomized, multicenter, open-label study on PREvention of respiratory Sequelae of RSV bronchiolitis in preterm babies	2018-002980-25	No Profit	Ospedale degli Infermi di Ponderano (Biella)	Patologia Neonatale	Baraldi Eugenio	5460/AO/22	DDG n. 2297 del 05/11/2022	15/12/2022	Importo complessivo di finanziamento previsto all'interno del bando AIFA 2016: 50.000,00 €	

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
IEO1360	Studio di fase II con Camidanlumab tesirine (ADCT-301) nei pazienti anziani affetti da Linfoma di Hodgkin recidivato o refrattario dopo trattamento di prima linea o ad alto rischio di fallimento, come definito dalla persistenza di PET-positività dopo i primi due cicli di chemioterapia di prima linea.	2020-004181-20	No Profit	ISTITUTO EUROPEO DI ONCOLOGIA	Ematologia	Trentin Livio	5464/AO/22	DDG n. 2178 del 24/10/2022	13/12/2022	150,00 €	03/01/2023
ANT-007	Studio di fase 3 multicentrico, randomizzato, in aperto, con valutazione degli endpoint in cieco volto a confrontare l'effetto di abelacimab rispetto ad apixaban sulla recidiva di tromboembolia venosa (TEV) ed eventi emorragici in pazienti con TEV associata a cancro (ASTER)	2021-003076-14	Profit	Anthos Therapeutics, Inc.	Medicina Generale	Simioni Paolo	5508/AO/22	DDG n. 2270 del 28/10/2022	24/11/2022	Gruppo trattamento 1: 5.591,59 € Gruppo trattamento 2: 5.267,70 €	
ANT-008	STUDIO DI FASE 3 MULTICENTRICO, RANDOMIZZATO, IN APERTO, CON VALUTAZIONE DEGLI ENDPOINT IN CIECO VOLTO A CONFRONTARE L'EFFETTO DI ABELACIMAB RISPETTO AD APIXABAN SULLA RECIDIVA DI TROMBOEMBOLIA VENOSA (TEV) ED EVENTI EMORRAGICI IN PAZIENTI CON TEV ASSOCIATA A CANCRO (ASTER)	2021-003085-12	Profit	Anthos Therapeutics, Inc.	Medicina Generale	Simioni Paolo	5509/AO/22	DDG n. 2057 del 07/10/2022	24/11/2022	Gruppo trattamento 1: 5.591,59 € Gruppo trattamento 2: 5.267,70 €	
ISIS 721744-CS5	A Phase 3 Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ISIS 721744 in Patients with Hereditary Angioedema (HAE)	2021-002571-19	Profit	IONIS PHARMACEUTICALS, INC.	Allergologia	Cancian Mauro	5483/AO/22	DDG n. 2179 del 24/10/2022	22/11/2022	Coorte A: 7.736,85 € Coorte B: 7.501,55 €	
P-105-303	Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Trial, with Cross-Over, of Posoleucel (ALVR105) for the Treatment of Adenovirus Infection in Pediatric and Adult Participants Receiving Standard of Care Following Allogeneic Hematopoietic Cell Transplantation	2021-003450-22	Profit	AlloVir, Inc.	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Biffi Alessandra	5311/AO/22	DDG n. 2162 del 14/10/2022	18/11/2022	Studio Primario: 7.153,05 € Studio Cross Over: 6.693,50 €	
ICC APL STUDY 02	Protocollo di trattamento per bambini e adolescenti affetti da leucemia acuta promielocitica	2017-002383-40	No Profit	AIEOP (Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica)	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Putti Maria Caterina	5259/AO/22	DDG n. 2180 del 24/10/2022	15/11/2022	0,00 €	
ANCHOR-2	A randomised, double-blind, parallel group Phase III study to assess the efficacy and safety of 100 mg SC depemokimab in patients with chronic rhinosinusitis with nasal polyps (CRSwNP) – ANCHOR-2 (depemokimAb iN CHrOnic Rhinosinusitis)	2021-005055-36	Profit	GLAXOSMITHKLINE S.P.A.	Otorinolaringoiatria	Ottaviano Giancarlo	5466/AO/22	DDG n. 2038 del 04/10/2022	07/11/2022	14.987,50 €	



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
KVD900-301	A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Phase 3, Three-way Crossover Trial to Evaluate the Efficacy and Safety of Two Dose Levels of KVD900, an Oral Plasma Kallikrein Inhibitor, for On-Demand Treatment of Angioedema Attacks in Adolescent and Adult Patients with Hereditary Angioedema Type I or II	2021-001226-21	Profit	KalVista Pharmaceuticals Ltd	Allergologia	Cancian Mauro	5447/AO/22	DDG n. 1691 del 12/08/2022	03/11/2022	4.283,10 €	
ACE-536-MF-002	Studio di fase 3, in doppio cieco, randomizzato per confrontare l'efficacia e la sicurezza di luspatercept (ACE-536) rispetto al placebo in soggetti con mielofibrosi associata a Neoplasia mieloproliferativa in terapia concomitante con un inibitore di JAK2 e che necessitano di trasfusioni di globuli rossi"	2020-000607-36	Profit	CELGENE CORPORATION	Ematologia	Binotto Gianni	5181/AO/21	DDG n. 1956 del 23/09/2022	24/10/2022	Periodo trattamento principale: 10.840,00 € Periodo di estensione in cieco: 873,00 € Periodo di estensione in aperto: 1.805,00 €	
CC-93538-EE-001	Studio di induzione e mantenimento di fase 3, multicentrico, multinazionale, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di CC-93538 in soggetti adulti e adolescenti con esofagite eosinofila	2020-004336-16	Profit	CELGENE INTERNATIONAL II SRL	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	5331/AO/22	DDG n. 1718 del 19/08/2022	19/10/2022	15.180,93 €	
Isabel	ISATUXIMAB AND AUTOLOGOUS HEMATOPOIETIC STEM CELL TRANSPLANTATION FOR RELAPSED MULTIPLE MYELOMA PATIENTS (Isabel Study)	2020-004513-13	Profit	EMN RESEARCH ITALY IMPRESA SOCIALE S.R.L.	Ematologia	Zambello Renato	5465/AO/22	DDG n. 1294 del 20/06/2022	28/09/2022	800,00 €	
NN9535-4662 (REMODEL)	REMODEL - Renal mode of action of semaglutide in patients with type 2 diabetes and chronic kidney disease	2020-000828-19	Profit	NOVO NORDISK. S.P.A.	Clinica Medica 3	Fioretto Paola	5512/AO/22	DDG n. 1694 del 12/08/2022	26/09/2022	5.549,20 €	
AIEOP-ISG OsM+	Studio di fase II, multicentrico, randomizzato, in aperto con regime MAP +/- denosumab per il trattamento dei pazienti con osteosarcoma metastatico	2021-002366-41	No Profit	AIEOP (Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica)	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Pierobon Marta	5492/AO/22	DDG n. 1448 del 12/07/2022	26/09/2022	0,00 €	
D5271C00002	Studio di estensione a lungo termine in aperto volto a esaminare Brazikumab in partecipanti con morbo di Crohn da moderatamente a gravemente attiva (INTREPID OLE)	2019-001866-14	Profit	ASTRAZENECA AB	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	5380/AO/22	DDG n. 1391 del 04/07/2022	15/09/2022	10.143,24 €	
ALL2820	Newly Diagnosed Adult Philadelphia Chromosome Positive Acute Lymphoblastic...	2020-006048-15	No Profit	Fondazione GIMEMA Onlus	Ematologia	Imbergamo Silvia	5377/AO/22	DDG n. 1292 del 20/06/2022	31/08/2022	0,00 €	

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
FIL_DALYA	Uno studio in aperto di fase 2 per valutare l'attività e la sicurezza di Daratumumab in associazione con bortezomib e desametasone in pazienti con linfoma plasmablastico recidivante o refrattario (studio DALYA).	2020-000409-94	No Profit	FONDAZIONE ITALIANA LINFOMI ONLUS	Ematologia	Piazza Francesco	5419/AO/22	DDG n. 1057 del 13/05/2022	31/08/2022	0,00 €	
CNT01959PSO4 015	A Phase 4, Interventional, Single-arm, Open-label Study Evaluating the Effect of Guselkumab on Cardiovascular Risk Surrogate Markers in Participants With Moderate to Severe Plaque Psoriasis	2020-004061-39	Profit	Janssen Cilag International NV	Clinica Dermatologica	Piaserico Stefano	5273/AO/22	DDG n. 1291 del 20/06/2022	08/08/2022	9.025,00 €	
A35-004	A Phase III, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Multicenter Trial to Evaluate the Safety and Efficacy of AMX0035 Versus Placebo for 48-week Treatment of Adult Patients with Amyotrophic Lateral Sclerosis (ALS)	2021-000250-26	Profit	Amylyx Pharmaceuticals Inc.	Clinica Neurologica	Soraru' Gianni	5264/AO/22	DDG n. 1348 del 27/06/2022	18/07/2022	4.730,00 €	
CPKC412A2218	Studio di Fase II, in aperto, a braccio singolo, per valutare la sicurezza d'impiego, l'efficacia e la farmacocinetica di midostaurina (PKC412), somministrata due volte al giorno, in associazione alla chemioterapia standard e in monoterapia postconsolidamento	2017-004830-28	Profit	Novartis Pharma AG	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Tumino Manuela	5346/AO/22	DDG n. 824 del 19/04/2022	15/06/2022	Parte 1: 14.600,00 € Parte 2: 9.730,00 €	
AB19001	Studio prospettico, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, a gruppi paralleli, di fase 3, per confrontare l'efficacia e la sicurezza di masitinib in combinazione con riluzolo versus placebo in combinazione con riluzolo nel trattamento di pazienti affetti da Sclerosi Laterale Amiotrofica (SLA)	2019-001862-13	Profit	AB SCIENCE	Clinica Neurologica	Soraru' Gianni	5295/AO/22	DDG n. 995 del 06/05/2022	15/06/2022	5.103,00 €	
D3258C00001 - HUDSON GI	A Multi-center, Randomized, Double-blind, Parallel-group, Placebo-controlled 3-Part Phase 3 Study to Demonstrate the Efficacy and Safety of Benralizumab in Patients with Eosinophilic Gastritis and/or Gastroenteritis (The HUDSON GI Study)	2021-000085-14	Profit	AstraZeneca AB	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	5265/AO/22	DDG n. 820 del 19/04/2022	15/06/2022	15.052,56 €	

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
GBT2104-131	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, per valutare la sicurezza e l'efficacia di inclacumab in partecipanti affetti da anemia falciforme che manifestano crisi vaso-occlusive	2020-005286-13	Profit	Global Blood Therapeutics INC	Clinica di Oncoematologia Pediatrica	Colombatti Raffaella	5225/AO/21	DDG n. 707 del 04/04/2022	14/06/2022	Pazienti maggiorenni: 5.817,40 € Pazienti minorenni: 5.902,08 €	
212483/Amendment 01	A Phase IIb, randomized, double-blind, parallel-group study to assess the efficacy, safety, tolerability, and resistance profile of GSK3640254 in combination with dolutegravir compared to dolutegravir plus lamivudine in HIV-1 infected, treatment-naïve adults	2021-000016-28	Profit	VIIV HEALTHCARE UK LIMITED	Malattie Infettive	Cattelan Annamaria	5197/AO/21	DDG n. 757 del 11/04/2022	14/06/2022	9.129,20 €	
CNT01959CRD3001	Protocollo di fase 2/3, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo e contro controllo attivo, a gruppi paralleli, multicentrico per valutare la sicurezza e l'efficacia di guselkumab in partecipanti con morbo di Crohn attivo da moderato a grave	2017-002195-13	Profit	JANSSEN-CILAG INTERNATIONAL N.V.	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	5325/AO/22	DDG n. 818 del 19/04/2022	30/05/2022	GALAXY MAIN: 10.892,50 € GALAXY LTE: 28.861,00 €	07/12/2022
3150-301-008	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, con doppio mascheramento, controllato con principio attivo e placebo, di fase 2b/3 senza soluzione di continuità, a gruppi paralleli della durata di 52 settimane volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di brazikumab in partecipanti con malattia di Crohn attiva da moderata a grave.	2018-004346-42	Profit	ALLERGAN LIMITED	Gastroenterologia	Savarino Edoardo Vincenzo	5263/AO/22	DDG n. 831 del 19/04/2022	11/05/2022	12.494,36 €	
CVL-751-PD-004	58-WEEK OPEN-LABEL TRIAL OF TAVAPADON IN PARKINSON'S DISEASE (TEMPO-4 TRIAL)	2019-002952-17	Profit	Cerevel Therapeutics, LLC	Clinica Neurologica	Antonini Angelo	5301/AO/22	DDG n. 936 del 04/05/2022	09/05/2022	Soggetti da 001: 6.994,33 € Soggetti da 003: 7.263,41 €	

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
BP41783	A longitudinal, biomarker study of anti-vegf, to explore the relationship between aqueous humor composition and multimodal retinal imaging in neovascular age-related macular degeneration and diabetic macular edema.	2020-003515-10	Profit	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD.	Oculistica	Midena Edoardo	5262/AO/22	DDG n. 758 del 11/04/2022	26/04/2022	4.620,00 €	
20200234	A Phase 2b Dose Ranging Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Efavaleukin Alfa in Subjects with Active Systemic Lupus Erythematosus With Inadequate Response to Standard of Care Therapy	2020-003509-72	Profit	AMGEN INC.	Reumatologia	Iaccarino Luca	5298/AO/22	DDG n. 538 del 14/03/2022	21/04/2022	12.062,00 €	
20140106	Phase 1b/2 Study of Carfilzomib in Combination With Induction Chemotherapy in Children With Relapsed or Refractory Acute Lymphoblastic Leukemia	2014-001633-84	Profit	Amgen s.r.l.	Oncoematologia Pediatrica	Putti Maria Caterina	5192/AO/21	DDG n. 600 del 21/03/2022	21/04/2022	Pazienti di età ≥12 mesi: 13.721,00 € Pazienti di età <12 mesi: 12.540,00 €	
CRTH258AIT04	Studio in aperto di fase IV, multicentrico, a singolo braccio di trattamento, della durata di un anno per identificare tramite imaging multimodale i biomarcatori anatomici precoci e innovativi che siano predittivi della risoluzione del fluido retinico e supportare la valutazione dell'attività di patologia in pazienti affetti da wAMD e trattati con brolocizumab. Studio IMAGINE	2020-002452-20	Profit	NOVARTIS FARMA	Oculistica	Midena Edoardo	5217/AO/21	DDG n. 421 del 01/03/2022	14/04/2022	8.000,00 €	
CQGE031G1230 1	A 52 week, multi-center, randomized, double-blind placebo-controlled study to assess the clinical efficacy and safety of ligelizumab (QGE031) in decreasing the sensitivity to peanuts in patients with peanut allergy	2020-005339-56	Profit	NOVARTIS PHARMA AG	Allergie Alimentari	Muraro Maria Antonella	5257/AO/21	DDG n. 537 del 11/04/2022	11/04/2022	18.420,00 €	

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
UKM17_0023	LBL 2018 - Protocollo internazionale per il trattamento di bambini e adolescenti con linfoma linfoblastico	2017-001691-39	No Profit	University Hospital Munster (UKM)	Oncoematologia Pediatrica	Pillon Marta	5212/AO/21	DDG n. 422 del 01/03/2022	11/04/2022	0,00 €	
SL0043	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, per valutare l'efficacia e la sicurezza di dapirolizumab pegol in partecipanti allo studio affetti da lupus eritematoso sistemico da moderatamente a gravemente attivo	2019-003406-27	Profit	UCB BIOPHARMA SRL	Reumatologia	Zen Margherita	5249/AO/21	DDG n. 446 del 01/03/2022	11/04/2022	20.713,00 €	
CB8025-32048	RESPONSE: A Placebo-controlled, Randomized, Phase 3 Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Seladelpar in Patients With Primary Biliary Cholangitis (PBC) and an Inadequate Response to or an Intolerance to Ursodeoxycholic Acid (UDCA)	2020-004348-27	Profit	CymaBay Therapeutics, Inc.	Gastroenterologia	Cazzagon Nora	5220/AO/21	DDG n. 426 del 01/03/2022	31/03/2022	3.985,76 €	24/11/2022
CA41705	A PHASE III, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF OBINUTUZUMAB IN PATIENTS WITH ISN/RPS 2003 CLASS III OR IV LUPUS NEPHRITIS	2019-004034-42	Profit	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD.	Reumatologia	Iaccarino Luca	5123/AO/21	DDG n. 419 del 01/03/2022	28/03/2022	Parte 1: 7.050,00 € Parte 2: 8.500,00 € Parte 3: 10.150,00 € FU di sicurezza: 930,00 €	
CORT125134-452	An Open-Label Extension Study of the Safety of Relacorilant (CORT125134) in the Treatment of the Signs and Symptoms of Endogenous Cushing Syndrome	2018-001616-30	Profit	CORCEPT THERAPEUTICS	Malattie Endocrine	Scaroni Carla	5269/AO/22	DDG n. 436 del 17/03/2022	17/03/2022	Paziente che non necessita di titolazione farmaco: 8.984,16 € Paziente che necessita di titolazione farmaco: 10.899,56 €	

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
BIA-91067-303	A Phase III, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled and Parallel Group Study to Evaluate the Efficacy and Safety of Opicapone, as Add on to Stable Levodopa (L-DOPA) Plus a Dopa Decarboxylase Inhibitor (DDCI) Therapy in Early Idiopathic Parkinson's Disease Patients, with an Open- Label Extension The EPSILON Study: Early Parkinson with L-DOPA/DDCI and Opicapone	2020-005011-52	Profit	BIAL - PORTELA & C, S.A.	Clinica Neurologica	Antonini Angelo	5224/AO/21	DDG n. 66 del 18/01/2022	02/03/2022	Paziente che non continua trattamento open-label: 5.985,00 € Paziente che continua trattamento open-label: 10.910,00 €	
MOR208C310	A phase 3, multicenter, randomized, double-blind, placebo-controlled trial comparing the efficacy and safety of tafasitamab plus lenalidomide in addition to R-CHOP versus R-CHOP in previously untreated, high-intermediate and high-risk patients with newly-diagnosed diffuse large B cell lymphoma (DLBCL)	2020-002990-84	Profit	MORPHOSYS AG	Ematologia	Piazza Francesco	5242/AO/21	DDG n. 223 del 10/02/2022	24/02/2022	31.448,56 €	
ION-682884-CS2	A Phase 3 Global, Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of ION-682884 in Patients with Transthyretin-Mediated Amyloid Cardiomyopathy (ATTR CM)	2019-002835-27	Profit	ISIS PHARMACEUTICALS	Cardiologia	Cipriani Alberto	5187/AO/21	DDG n. 168 del 28/01/2022	24/02/2022	25.370,37 €	
B7931028	A PHASE 2B, DOUBLE-BLIND, RANDOMIZED, PLACEBO-CONTROLLED, MULTICENTER, DOSE-RANGING STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY PROFILE OF PF-06700841 IN PARTICIPANTS WITH ACTIVE SYSTEMIC LUPUS ERYTHEMATOSUS (SLE)	2018-004175-12	Profit	PFIZER INC.	Reumatologia	Iaccarino Luca	5168/AO/21	DDG n. 166 del 28/01/2022	10/02/2022	11.798,36 €	30/06/2022
GO42909	PHASE III RANDOMIZED, OPEN-LABEL, MULTICENTER STUDY EVALUATING EFFICACY AND SAFETY OF MOSUNETUZUMAB IN COMBINATION WITH LENALIDOMIDE IN COMPARISON TO RITUXIMAB IN COMBINATION WITH LENALIDOMIDE IN PATIENTS WITH FOLLICULAR LYMPHOMA AFTER AT LEAST ONE LINE OF SYSTEMIC THERAPY	2020-005239-53	Profit	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD.	Ematologia	Piazza Francesco	5253/AO/21	DDG n. 167 del 28/01/2022	10/02/2022	Braccio A: 11.210,00 € Braccio B: 8.720,00 €	

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
WA42294	STUDIO DI ESTENSIONE DI FASE III IN APERTO, TESO A VALUTARE LA SICUREZZA E L'EFFICACIA A LUNGO TERMINE DI PRM-151 IN PAZIENTI AFFETTI DA FIBROSI POLMONARE IDIOPATICA (IPF)	2020-001429-30	Profit	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD.	Pneumologia	Spagnolo Paolo	5151/AO/21	DDG n. 108 del 24/01/2022	10/02/2022	Coorte B: 12.875,00 € Coorte C: 530,00 €	05/12/2022
EX9536-4773	Effect of Semaglutide 2.4 mg once-weekly on function and symptoms in subjects with obesity-related heart failure with preserved ejection fraction, and type 2 diabetes	2020-004170-22	Profit	NOVO NORDISK	Cardiologia	Tona Francesco	5188/AO/21	DDG n. 2161 del 30/11/2021	10/02/2022	6.450,00 €	03/11/2022
J1S-MS-JV02	A Randomized, Open-Label Phase 1/2 Study Evaluating Ramucirumab in Pediatric Patients and Young Adults with relapsed, Recurrent, or Refractory Synovial Sarcoma	2018-004243-23	Profit	Eli Lilly Italia S.p.A.	Oncoematologia Pediatrica	Bisogno Gianni	5148/AO/21	DDG n. 2391 del 24/12/2021	08/02/2022	11.804,00 €	02/02/2023
GFT505B-319-1	A Double-blind Randomized, Placebo-Controlled Study and Open-label Long Term Extension to Evaluate the Efficacy and Safety of Elafibranor 80 mg in Patients with Primary Biliary Cholangitis with Inadequate Response or Intolerance to Ursodeoxycholic Acid	2019-004941-34	Profit	GENFIT SA	Gastroenterologia	Cazzagon Nora	5218/AO/21	DDG n. 2387 del 24/12/2021	08/02/2022	20.412,00 €	
TRS-2019-00002051	Confronto intraclasse di sicurezza ed efficacia tra inibitori di SGLT-2 in pazienti anziani affetti da diabete tipo 2. Trial randomizzato pragmatico di fase IV multicentrico, in aperto	2021-001167-24	No Profit	SID - SOCIETA' ITALIANA DI DIABETOLOGIA	Malattie del Ricambio e della Nutrizione	Avogaro Angelo	5183/AO/21	DDG n. 2393 del 24/12/2021	27/01/2022	68.750 € complessivi per la sperimentazione	

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
GBT440-032	A Phase 3, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of Voxelotor (GBT440) in Pediatric Participants with Sickle Cell Disease (HOPE Kids 2)	2017-000903-26	Profit	Global Blood Therapeutics	Oncoematologia Pediatrica	Colombatti Raffaella	5131/AO/21	DDG n. 2440 del 31/12/2021	24/01/2022	11.705,00 €	30/03/2021
MO40598	A PHASE III, OPEN-LABEL, MULTICENTER, RANDOMIZED STUDY EVALUATING THE SAFETY AND EFFICACY OF POLATUZUMAB VEDOTIN IN COMBINATION WITH RITUXIMAB PLUS GEMCITABINE PLUS OXALIPLATIN (R-GEMOX) VERSUS R-GEMOX ALONE IN PATIENTS WITH ELAPSED/REFRACTORY DIFFUSE LARGE B-CELL LYMPHOMA	2018-003727-10	Profit	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD.	Ematologia	Piazza Francesco	5228/AO/21	DDG n. 2439 del 31/12/2021	14/01/2022	Braccio A: 12.360,00 € Braccio B: 10.940,00 €	
MK-1654-004	A Phase 2b/3 Double-Blind, Randomized, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of MK-1654 in Healthy Pre-Term and Full-Term Infants	2020-002405-26	Profit	Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc.	Terapia Intensiva Neonatale	Baraldi Eugenio	5162/AO/21	DDG n. 2390 del 24/12/2021	13/01/2022	5.120,00 €	
WA42293	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo teso a valutare l'efficacia e la sicurezza di PRM-151 in pazienti affetti da fibrosi polmonare idiopatica	2020-000791-38	Profit	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD.	Pneumologia	Spagnolo Paolo	5129/AO/21	DDG n. 2248 del 13/12/2021	12/01/2022	10.831,00 €	30/11/2022
EFC16035	A Phase 3, randomized, double-blind, efficacy and safety study comparing SAR442168 to placebo in participants with primary progressive multiple sclerosis (PERSEUS)	2020-000645-14	Profit	GENZYME CORPORATION	Neurologia	Puthenparampil Marco	5130/AO/21	DDG n. 2249 del 13/12/2021	11/01/2022	31.850,00 €	



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
BN42358	A phase IIb, randomized, double-blind, placebo-controlled, multicenter study to evaluate the efficacy and safety of intravenous prasinezumab in participants with early Parkinson's disease	2020-004997-23	Profit	F. HOFFMANN - LA ROCHE LTD.	Clinica Neurologica	Antonini Angelo	5112/AO/21	DDG n. 2280 del 13/12/2021	05/01/2022	24.340,00 €	
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 €	27/01/2023
GN41851	A PHASE III MULTICENTER, RANDOMIZED, DOUBLE-BLIND, DOUBLE-DUMMY, PARALLEL-GROUP STUDY TO EVALUATE THE EFFICACY AND SAFETY OF FENEBRUTINIB 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 €	
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 €	20/03/2023
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 €	

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
NBI-74788-CAH3003	A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Safety and Efficacy of Crinecerfont (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 €	
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 €	
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 €	
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 Tavapadon 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 €	
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 €	

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
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 €	
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 Afibercept 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 €	
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 €	
TBRU-dS-RAC-PII	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 €	
TBRU-dS-BC-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 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 €	

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
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	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 €	
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 €	
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 €	
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 €	
212358	Long-term Safety and Tolerability Study of Limeribat 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 €	

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
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 €	
CLJN452D12201 C	A randomized, double-blind, parallel-group, multicenter study to assess efficacy, safety, and tolerability of oral tropifexor (LJN452) & licogliflozin (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 €	28/07/2022
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 €	
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 €	
CSEG101A2401 B	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 €	

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
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 €	
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 €	
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 €	
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 €	
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 €	

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
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 €	
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 €	
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 €	
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 €	
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 €	

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
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 €	
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 €	
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 €	
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	Fioletto Paola	COVID 04	DDG n. 868 del 14/05/2021	28/05/2021	53,05 €	
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 €	



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
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
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 €	08/03/2023
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 Hepatoporoenterostomy (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 €	
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 €	
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 €	

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
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/A0/20	DDG n. 437 del 25/03/2021	14/04/2021	30.548,70 €	
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 €	
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/A0/20	DDG n. 104 del 25/01/2021	02/04/2021	4.500,00 €	
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 €	
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 €	

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
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 €	14/11/2022
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 €	
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 €	
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 €	28/01/2022
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 €	

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
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 €	
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 Sefpore® 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 €	
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 €	
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 €	
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 €	

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
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 $\geq 2$ 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 €	
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 €	
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
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 €	
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 €	

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
1245-0137	Studio clinico multicentrico internazionale randomizzato in doppio cieco controllato con placebo per valutare l'effetto di empagliflozin, 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	Fioretto Paola	4927/AO/20	DDG n. 1574 del 13/11/2020	26/11/2020	1.750,00 €	
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
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 €	23/02/2022
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 €	19/10/2022
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 €	

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
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 €	23/05/2022
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
GA40209	A phase II open-label extension study to evaluate the long-term safety and tolerability of uttr1 147a 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 €	25/07/2022
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 €	
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 €	

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
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 €	
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 €	
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 €	02/03/2021
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 €	24/02/2022
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 €	



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
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 €	
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
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 €	
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,	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
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 €	14/04/2022

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
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 €	
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 €	12/04/2022
CLCZ696B2319E 1	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 €	
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 €	
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 €	

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
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 €	
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
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
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 €	
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 €	

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
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
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
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 €	
LIVERHOPE_EFFICACY	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 €	02/03/2023
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 €	

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
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
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 €	
M15-741	A 52-Week, open-label, single-arm study to evaluate the safety and tolerability 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 €	
SNT-III-012-E (SIDEROS-E)	A Phase III Open-Label Extension Study to Assess the Long-Term Safety and Efficacy of Idecabonone 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
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 €	

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
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
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 €	
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 €	
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	Alnylam 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
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	Alnylam 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

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
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 €	
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 €	
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 €	
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 €	
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

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
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 €	
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-TNFα) 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 €	
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 €	
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 €	
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 €	



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
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 €	
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 €	
EsPhALL2017/C OGAALL1631	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 €	
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
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

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
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
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 €	
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	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 €	
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, CCFZ533, 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
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 €	

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
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 €	
CRTH258B2301	A Two-Year, Three-Arm, Randomized, Double-Masked, Multicenter, Phase III Study Assessing the Efficacy and Safety of Brolicizumab 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 €	
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 €	
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 €	
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 €	

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
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 €	01/03/2022
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 €	10/11/2022
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 $\geq 28$ Days and $\leq 3$ 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 €	14/04/2022
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 €	
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 €	

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
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 €	
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
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
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
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

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
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 €	
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 €	
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 €	15/03/2021
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 €	
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 €	

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
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
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 €	
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 €	27/01/2022
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
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

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
GMPO-131-002 (CHELATE STUDY)	Trientine tetrahydrochloride (TETA 4HCI) 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
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 €	
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 €	
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 €	
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 €	07/03/2023



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
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
CNT01959PSO3011 (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 €	
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
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 €	13/12/2022
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

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
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 €	
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 €	
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 €	
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 €	20/03/2023
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	BIOCRYST 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 €	

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
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 €	
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
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 €	
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
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 €	

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
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
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
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	Clobal 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 €	
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
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 €	

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
MK-8228-002-01	A Phase III, Randomized, Double-Blind, Active Comparator-Controlled Study to Evaluate the Efficacy and Safety of MK-8228 (Letermovir) 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 €	05/04/2022
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 €	04/02/2022
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 €	
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
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 €	

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
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 €	30/11/2021
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
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 linfocitica 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 €	
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
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 €	

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
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
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	Floeani 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
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
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 €	
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 €	

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
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
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 €	22/06/2022
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 €	
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
LIVERHOPE_SAFEY	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 €	



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
	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
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
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
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 €	
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 €	

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
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 €	
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
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 €	
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 €	
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 €	31/12/2022

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
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 €	
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
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 €	
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 €	
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 €	

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
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 €	
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 <sup>6</sup> 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 Dal 01/10/2018 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