

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ANESTESIA E TIG	CECCONI	Comorbidity	Fluidico-responsività intraoperatoria dopo "mini-fluid challenge": studio multicentrico prospettico randomizzato.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Cancro del pancreas	Uso dei test emodinamici "pausa di fine espirazione" e "mini bolo di fluidi" per la valutazione della risposta ai fluidi in malati chirurgici.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Shock settico	Meropenem in infusione continua o a boli nel paziente ricoverato in terapia intensiva. Uno studio multicentrico randomizzato in doppio cieco (MERCY)	OSPEDALE SAN RAFFAELE SRL
		Shock settico	Effetti della restrizione fluidica vs terapia standard in pazienti con shock settico: approccio conservativo vs liberale alla terapia fluidica dello shock settico in terapia intensiva (CLASSIC) Trial	RIGSHOSPITALET COPENHAGEN
		Comorbidity	Uso di vasopressori nel postoperatorio: uno studio osservazionale prospettico internazionale. (SQUEEZE)	European Society of Anaesthesiology (ESA)
		Comorbidity	Incidenza dell'edema polmonare indotto da svezzamento (studio WIPO).	Bicêtre Hospital Paris-Sud university hospitals Assistance publique Hôpitaux de Paris
		Infezione	Caratteristiche epidemiologiche e cliniche dei pazienti con insufficienza respiratoria acuta affetti da 2019-nCoV: Uno studio retrospettivo-prospettico di coorte. (Covid19)	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Comorbidity	Terapia mirata all'ottimizzazione della perfusione cerebrale in pazienti ad alto rischio sottoposti a chirurgia maggiore elettiva (BRAIN-PROMISE).	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Comorbidity	Studio sulla valutazione dell'ischemia perioperatoria	POPULATION HEALTH RESEARCH INSTITUTE, HAMILTON HEALTH SCIENCES CORPORATION
		Comorbidity	Incidenza della fragilità in pazienti chirurgici europei. Studio di coorte prospettico europeo sulla prevalenza della fragilità nei pazienti chirurgici.	Hospital Universitario Rio Hortega, Valladolid

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ANESTESIA E TIG	CECCONI	Covid-19	Studio TRISTARDS - ThRombolysis Therapy for ARDS (terapia trombolitica per distress respiratorio acuto)  Studio adattivo di fase IIb/III, operativamente senza soluzione di continuità, in aperto, randomizzato, sequenziale, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza del trattamento con alteplase endovenoso somministrato una volta al giorno per al massimo 5 giorni in aggiunta al trattamento standard di cura (SOC) rispetto al solo SOC, in pazienti con sindrome da distress respiratorio acuto (ARDS) provocata da COVID-19.	BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.
		Comorbidità	Studio internazionale "Point Prevalence" sulle pratiche di trasfusione nell'Unità di Terapia Intensiva (studio InPUT).	Academic Medical Center, Amsterdam, The Netherlands
		Covid-19	Piattaforma adattativa per polmonite acquisita in comunità randomizzata, integrata, multifattoriale (REMAP-CAP).	University Medical Center Utrecht - Department Julius Center
		Infezione	Studio osservazionale prospettico sull'epidemiologia, la gestione e l'esito di infezioni ospedaliere documentate da Enterobacteriaceae resistenti ai carbapenemi (CRE) o Pseudomonas aeruginosa resistente ai carbapenemi (CRPA) in pazienti trattati in Unità di Terapia Intensiva (ICU) in Italia.	PFIZER S.R.L.
	GRECO	Infarto miocardico	Precondizionamento ischemico remoto in chirurgia non cardiaca.	OSPEDALE SAN RAFFAELE SRL
		Comorbidità	Utilizzo delle terapie di purificazione ematica extracorporea nel paziente critico con danno renale acuto e/o insufficienza multiorgano: un registro osservazionale, prospettico, multicentrico.	Dr. Gianluca Villa, Università degli Studi di Firenze Dipartimento di Scienze della Salute
		Covid-19	Previsione di danno renale acuto in pazienti con sindrome da distress respiratorio acuto (ARDS) in associazione a COVID-19 (PredictAKI)	Department of Anaesthesiology, Intensive Care and Pain Medicine; University hospital of Muenster

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ANESTESIA E TIG	GRECO	Comorbidità	Outcome in pazienti intossicati ammessi in Terapia Intensiva in Europa (TOXIC-Europe)	UMCU, Dept. of Intensive Care Medicine & Dutch Poisons Information Center (DPIC)
		Comorbidità	Tecnologia indossabile per la valutazione del rischio perioperatorio (studio WELCOME)	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Covid-19	Posizione prona per i pazienti con COVID-19 ventilati invasivamente: un registro interattivo, basato sul web, multicentrico, osservazionale	Società Italiana Anestesia, Analgesia, Rianimazione e Terapia Intensiva - SIAARTI
	VILLA	Trauma Cranico	Studio Internazionale prospettico osservazionale sulla pressione intracranica nei pazienti ricoverati in terapia intensiva	Università di Milano Bicocca ; Portfolio: European Society of Intensive Care Medicine (ESICM)
BIOLOGIA DEI LEUCOCITI	QUINTAVALLE	Tumore maligno	Role of Cdk5 in tumor progression and tumor microenvironment	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
CARDIOCHIRURGIA	FUMERO	Fibrillazione atriale	DOSAGGIO DI CA125 NEL POSTOPERATORIO DI CHIRURGIA VALVOLARE CARDIACA IN RELAZIONE ALL'INCIDENZA DI FIBRILLAZIONE ATRIALE POSTOPERATORIA E SCOMPENSO CARDIACO	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
CARDIOLOGIA 1	REGAZZOLI	Cardiopia ischemica	Pro---DOAC: Studio osservazionale PROspettico sulla strategia terapeutica con anticoagulanti orali ad azione diretta (Direct Oral Anticoagulants) e antiaggreganti nella Cardiopia ischemica.	SICOA SOCIETA' ITALIANA CARDIOLOGIA OSPEDALITA' ACCREDITATA
	REIMERS	Infarto miocardico	Studio di fase 2 multicentrico, randomizzato, controllato con placebo, in doppio cieco, parallelo, per la determinazione della dose per valutare l'efficacia e la sicurezza di BAY 2433334 in pazienti a seguito di un infarto miocardico acuto	BAYER S.P.A.
		Insufficienza cardiaca	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli e controllato con placebo inteso a valutare l'efficacia e la sicurezza di finerenone sulla morbilità e la mortalità di pazienti on insufficienza cardiaca (NYHA II-IV) e frazione di eiezione ventricolare sinistra =40% (LVEF =40%).	BAYER S.P.A.

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
CARDIOLOGIA 1	REIMERS	Cardiomiopati a	(accuRate Evaluation of Benefit with Optimal medical treatment with or withOut Transcatheter valve repair of PARADOXical low flow low gradient aortic stenosis – REBOOT-PARADOX)□  Valutazione del beneficio della terapia ottimale con o senza sostituzione della valvola in pazienti con stenosi aortica paradossa e sintomatica a basso flusso con basso gradiente: : uno studio multicentrico randomizzato REBOOT-PARADOX	IHF GMBH - INSTITUT FÜR HERZINFARKTFORSCHUNG
		Insufficienza coronarica	COPS: l'utilizzo del Cutting balloon per l'ottimizzazione della predilatazione in preparazione allo Stenting coronarico.	MARIA CECILIA HOSPITAL
		Cardiomiopati a	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo per valutare l'impatto della riduzione della lipoproteina (a) con TQJ230 sugli eventi cardiovascolari maggiori in pazienti con malattia cardiovascolare accertata	NOVARTIS FARMA S.P.A
		Sindrome coronarica acuta	Palloncino rivestito da sirolimus Magic Touch™ (Concept Medical) versus palloncino rivestito da paclitaxel SeQuent™ (Bbraun) per il trattamento delle lesioni dell'arteria coronaria de novo in piccoli vasi.	CONCEPT MEDICAL B.V.
	STEFANINI	Stent coronarico	Registro prospettico europeo sul pallone medicato al sirolimus	ASST Fatebenefratelli Sacco
		Cardiopatìa ischemica	Progressione della malattia coronarica nei pazienti con sindrome coronarica acuta e diabete mellito	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
CARDIOLOGIA DELLO SCOMPENSO	PINI	Insufficienza cardiaca	BLITZ Insufficienza Cardiaca	FONDAZIONE PER IL TUO CUORE - HCF ONLUS
		Insufficienza cardiaca	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, con controllo attivo per valutare gli effetti di LCZ696 rispetto a valsartan sulla funzione cognitiva in pazienti con scompenso cardiaco cronico a frazione di eiezione preservata	NOVARTIS FARMA S.P.A

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
CENTRO DI MEDICINA PERSONALIZZ ATA: ASMA E ALLERGOLOGI A	BAIARDINI	Asma	Validazione trans-culturale della versione italiana del Severe Asthma Questionnaire (SAQ)	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
	CANONICA	Asma	Osservatorio dedicato a pazienti con asma grave e potenziali candidati al trattamento con farmaci biologici	GRUPPO GINA ITALIA SIP/IRS-SIAAIC
		Poliposi nasale	Poliposi Nasale: fenotipizzazione infiammatoria e molecolare dei pazienti rispondenti a benralizumab	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Esofago di Barrett	STUDIO DI FASE 3, RANDOMIZZATO, IN 3 PARTI PER INDAGARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI DUPILUMAB IN PAZIENTI ADULTI E ADOLESCENTI CON ESOFAGITE EOSINOFILA	REGENERON PHARMACEUTICALS, INC.
		Dermatite	Studio di estensione, multicentrico, in doppio cieco e in aperto atto a valutare l'efficacia e la sicurezza di ligelizumab come ri-trattamento, terapia in auto-somministrazione e in monoterapia, in pazienti affetti da Orticaria Cronica Spontanea che abbiano completato gli studi CQGE031C2302, CQGE031C2303, CQGE031C2202 o CQGE031C1301	NOVARTIS FARMA S.P.A
	HEFFLER	Patologia gastrointestinale	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo, volto a esaminare l'uso di benralizumab per l'esofagite eosinofila (MESSINA)	ASTRAZENECA AB
	PUGGIONI	Broncopneumopatia cronica ostruttiva	"Studio Pilota randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli della durata di 52 settimane volto a valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di Dupilumab in pazienti con broncopneumopatia cronica ostruttiva (BPCO) da moderata a grave con infiammazione di tipo 2"	SANOFI S.p.A.
RACCA	Patologia gastrointestinale	Registro Europeo dei determinanti clinici, ambientali e genetici dell'Esófagite Eosinofila	Azienda Hospital Universitario La Princesa	

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
CENTRO TROMBOSI	LODIGIANI	Patologia cardiovascolare	STUDIO OSSERVAZIONALE PROSPETTICO SULLA PREVENZIONE ANTITROMBOTICA IN DONNE TROMBOFILICHE CON ABORTIVITA' RICORRENTE	Ospedale Casa Sollievo della Sofferenza IRCCS
		Trombosi venosa	REGISTRY OF PATIENTS WITH VENOUS THROMBOEMBOLISM	Hospital Germans Trials i Pujol
		Trombosi venosa	Validazione prospettica dello score ICARO (Idiopathic, Cancer, Age, Rope-like sign, Oedema) nei pazienti con trombosi venosa superficiale	Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi
		Emofilia A	Studio prospettico non interventistico volto a valutare la sicurezza e l'efficacia di Obizur nella pratica reale	BAXALTA INNOVATIONS GMBH (NOW PART OF SHIRE)
		Fibrillazione atriale	"Misura dei livelli di anticoagulazione in pazienti con fibrillazione atriale in trattamento con farmaci anticoagulanti orali ad azione diretta (DOAC) ed incidenza di complicanze emorragiche e tromboemboliche. Studio osservazionale, prospettico, multicentrico ("Measure and See")"	FONDAZIONE ARIANNA ANTICOAGULAZIONE
		Trombosi venosa	Studio METRO Mesoglicano (Prisma®) Versus Placebo Nella Prevenzione Secondaria Della Trombosi Venosa Superficiale.	MEDIOLANUM FARMACEUTICI S.P.A.
	Trombosi venosa	Database nazionale sui casi di trombosi con o senza trombocitopenia riscontrati dopo vaccinazione contro Sars-CoV-2 (SISSET VAX COVID-19)	Prof. Paolo Gresele	
	MANCUSO	Emofilia A	HA-SAFE: Studio osservazionale per valutare la sicurezza a lungo termine del trattamento con damoctocog alfa pegol nella normale pratica clinica in pazienti precedentemente trattati affetti da emofilia A	Bayer Consumer Care AG
CHIRURGIA DEL COLON E DEL RETTO	SPINELLI	Carcinoma del retto	Conservazione del retto dopo radio e/o chemioterapia preoperatoria nei pazienti con carcinoma del retto	AZIENDA OSPEDALIERA – UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI PADOVA, DIPARTIMENTO DI SCIENZE CHIRURGICHE, ONCOLOGICHE E GASTROENTEROLOGICHE

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
CHIRURGIA DEL COLON E DEL RETTO	SPINELLI	Morbo di Crohn	RISPARMIO DEL MESENTERE VERSUS LEGATURA ALL'ORIGINE DEI VASI ILEOCOLICI NELLA PREVENZIONE DELLA RECIDIVA DELLA MALATTIA DI CROHN	MAYO CLINIC
		Morbo di Crohn	IMPIEGO DELLA PERMACOL PASTE IN PAZIENTI AFFETTI DA MALATTIA DI CROHN PERI-ANALE.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Cancro coloretale	Valutazione degli outcome chirurgici e oncologici delle diverse tecniche operatorie impiegate nel trattamento del tumore del retto	INSTITUT RÉGIONAL DU CANCER DE MONTPELLIER (ICM)
		Morbo di Crohn	Kono-S anastomosi versus anastomosi latero-laterale funzionale nella prevenzione della recidiva nella malattia di Crohn	WEILL CORNELL MEDICINE
		Cancro coloretale	Angiografia Intraoperatoria con Fluorescenza per Prevenire Perdita Anastomotica nella chirurgia per il Cancro del Retto	UNIVERSITY OF LEEDS
		Cancro coloretale	Valutazione multicentrica e prospettica della disfunzione urinaria e sessuale in seguito a resezione di tumore rettale	FONDAZIONE POLICLINICO UNIVERSITARIO A. GEMELLI - UNIVERSITA DEL SACRO CUORE
		Cancro coloretale	Escissione completa del mesocolon con legatura vascolare centrale in confronto alla chirurgia convenzionale nel tumore del colon destro: uno studio italiano randomizzato multicentrico	UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI TORINO - DIPARTIMENTO DI ONCOLOGIA
		Cancro coloretale	Valutazione dell'impatto della aderenza agli item del programma ERAS in chirurgia colo rettale elettiva sugli esiti riferiti dal paziente (patient-reported outcomes)	Ospedale Mazzoni
		Cancro coloretale	Efficacia e sicurezza del dispositivo di bypass intraluminale CG-100 nelle anastomosi coloretali e colon-anali: studio prospettico, in aperto, randomizzato.	Colospan Ltd
		Cancro coloretale	Impatto del lock-down per COVID-19 sulla diagnosi di cancro del colon-retto: studio osservazionale multicentrico, retrospettivo/prospettico, di coorte.	AZIENDA OSPEDALIERA UNIVERSITARIA DI BOLOGNA-POLICLINICO SANT'ORSOLA-MALPIGHI

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
CHIRURGIA DEL COLON E DEL RETTO	SPINELLI	Morbo di Crohn	CONFRONTO DELLA RESEZIONE ILEOCOLICA CON RISPARMIO DEL MESENTERE E DELLA RESEZIONE ILEOCOLICA CON RESEZIONE DEL MESENTERE CENTRALE NEI PAZIENTI AFFETTI DA MALATTIA DI CHRON ILEALE TERMINALE	ACADEMIC MEDICAL CENTRE, AMSTERDAM
CHIRURGIA DELL'ANCA E PROTESICA	SCARDINO	Comorbidità	Ruolo della terapia endovena con 1000 mg di ferro come carbossimaltoso ferrico nel percorso di fast track in chirurgia protesica	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Dolore	Studio osservazionale prospettico, non interventistico, multicentrico sull'utilizzo di sufentanil sublingual tablet system (Zalviso®) per la gestione del dolore acuto post-operatorio in ambito ospedaliero.	GRUNENTHAL ITALIA S.R.L.
CHIRURGIA GENERALE EPATOBILIARE	DONADON	Cancro coloretale metastatico	Sviluppo di un nuovo strumento diagnostico basato sulla presenza dei macrofagi associati al tumore per affinare la prognosi di pazienti sottoposti a resezione epatica per metastasi epatiche da un tumore colo-rettale: uno studio prospettico.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
CHIRURGIA PANCREATICA	ZERBI	Cancro del pancreas	Studio Internazionale Multicentrico per la sorveglianza dei soggetti a rischio genetico di cancro del pancreas"	AISP ASSOCIAZIONE ITALIANA PER LO STUDIO DEL PANCREAS
CHIRURGIA TORACICA	VERONESI	Cancro del polmone	Impatto dell'approccio robotico in confronto all'approccio toracotomico e videotoracoscopico sulla qualità di vita e la risposta immunitaria in pazienti candidati a lobectomia o segmentectomia per tumore polmonare in stadio iniziale	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Cancro del polmone	Effetti di un intervento meaning-making su pazienti con nodulo polmonare: DICHO (from diagnosis coping skills at home)	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Cancro del polmone	PROSPECTIVE, RANDOMIZED, MULTICENTRIC STUDY ON VIDEOTHORACOSCOPIC (VATS) VS ROBOTIC APPROACH FOR LOBECTOMY OR ANATOMICAL SEGMENTECTOMY IN PATIENTS AFFECTED BY EARLY LUNG CANCER	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Cancro del polmone	Studio pilota sul ruolo delle cellule tumorali circolanti (CTC) nella diagnosi precoce del tumore polmonare	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Cancro del polmone	Studio su TC a basso dosaggio e biomarcatori per lo sviluppo di un programma integrato di screening del tumore polmonare in soggetti ad alto rischio	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
CHIRURGIA TORACICA	VERONESI	Cancro del polmone	Validazione di modelli multiparametrici e biomarker circolanti e di imaging per migliorare la diagnosi precoce del tumore al polmone	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Comorbidità	Ottimizzazione del programma di screening delle patologie polmonari e cardiovascolari in soggetti esposti a fumo di sigarette associato a programma di prevenzione primaria	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Dermatite atopica	Studio di fase 3 multicentrico, in doppio cieco che valuta la sicurezza e l'efficacia a lungo termine di baricitinib in pazienti adulti con dermatite atopica	ELI LILLY AND COMPANY LIMITED
		Psoriasi	CANOVA - Descrizione della risposta al trattamento con farmaci biologici per la psoriasi a placche in Italia: uno studio osservazionale longitudinale della reale pratica clinica	NOVARTIS FARMA S.P.A
		Psoriasi	Studio clinico in aperto per valutare l'efficacia e la tollerabilità a lungo termine del trattamento con dimetilfumarato (DMF) in adulti affetti da psoriasi cronica a placche (Studio DIMESKIN 2)	ALMIRALL ITALIA S.P.A.
		Psoriasi	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, per valutare l'efficacia a breve (16 settimane) e a lungo termine (fino a 1 anno), la sicurezza e la tollerabilità di secukinumab s.c. in soggetti con peso uguale o maggiore di 90 kg e affetti da psoriasi cronica a placche di grado moderato e severo	NOVARTIS PHARMA AG
		Psoriasi	Studio Multicentrico, Randomizzato, in Doppio Cieco, Con-trollato con Placebo, per comparare l'Efficacia e la Sicurezza di Mirikizumab rispetto a Secukinumab e Place-bo in Pazienti con Psoriasi a placche da Moderata a Grave. OASIS-2	ELI LILLY S.P.A.
		Dermatite atopica	Studio di estensione a lungo termine, in aperto, a singolo braccio, multicentrico per valutare la sicurezza e l'efficacia di Tralokinumab in soggetti con dermatite atopica che hanno partecipato a precedenti studi clinici con tralokinumab – ECZTEND	LEO PHARMA A/S
		Dermatite atopica	Studio Clinico di Fase 3, Randomizzato, in Doppio Cieco, Controllato verso Placebo per Valutare Upadacitinib in Combinazione con Corticosteroidi Topici in Soggetti Adolescenti con Dermatite Atopica da Moderata a Severa.	ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KG INC

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
DERMATOLOGIA	COSTANZO	Psoriasi	Studio multicentrico di estensione a lungo termine per valutare la sicurezza a lungo termine e il mantenimento dell'efficacia di mirikizumab in pazienti con psoriasi a placche da moderata a grave. OASIS-3	ELI LILLY AND COMPANY
		Psoriasi	Studio Multicentrico di Fase 3b, interventistico e In Aperto in Soggetti Adulti affetti da Psoriasi a Placche di Grado da Moderato a Grave con risposta subottimale a Secukinumab o a Ixekizumab e che vengono convertiti al trattamento con Risankizumab.	ABBVIE SRL
		Dermatite	Studio clinico di estensione in aperto di upadacitinib per il trattamento di soggetti adulti affetti da dermatite atopica di grado da moderato a grave che hanno completato con successo il trattamento nell'ambito dello Studio M16-046	ABBVIE DEUTSCHLAND GMBH & CO. KGINC
		Psoriasi	Effisayil™ 2: studio di determinazione della dose di fase IIb, multicentrico, randomizzato, a gruppi paralleli, in doppio cieco e controllato con placebo volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di BI 655130 (Spesolimab) rispetto al placebo nella prevenzione di riacutizzazioni della psoriasi pustolosa generalizzata (GPP) in pazienti con anamnesi positiva per GPP.	BOEHRINGER INGELHEIM ITALIA S.P.A.
		Psoriasi	Confronto di efficacia e sicurezza di brodalumab rispetto a guselkumab in soggetti adulti con psoriasi a placche da moderata a severa e risposta inadeguata a ustekinumab.	LEO PHARMA A/S
DIREZIONE SCIENTIFICA	RESCIGNO	Cancro alla vescica	Morte cellulare immunogenica come nuovo meccanismo d'azione della Mitomicina nel tumore della vescica	HUMANITAS UNIVERSITY
EMATOLOGIA	BRAMANTI	Linfoma	Profilassi della GVHD con la Ciclofosfamide post trapianto nel trapianto allogenico HLA identico per i pazienti affetti da linfoma	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Malattia autoimmune	GRAVITAS-309: Studio di fase 3 su itacitinib o placebo in combinazione con corticosteroidi come trattamento iniziale per la malattia cronica del trapianto contro l'ospite	INCYTE CORPORATION

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
EMATOLOGIA	BRAMANTI	Leucemia mieloide	Studio di Fase II su Venetoclax (VEN) e Decitabine (DEC) (VENDEC) per pazienti anziani (=60 - <75 anni) con Leucemia Acuta Mieloide di nuova diagnosi (LAM) eleggibili per Trapianto Allogeneico di Cellule Staminali Emopoietiche (allo-SCT)	GITMO - GRUPPO ITALIANO PER IL TRAPIANTO DI MIDOLLO OSSEO
	CARLO-STELLA	Linfoma non-Hodgkin	STUDIO MULTICENTRICO, IN APERTO, DI FASE I/II PER LA VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA, DELL'EFFICACIA, DELLA TOLLERABILITÀ E DELLA FARMACOCINETICA DI DOSI PROGRESSIVAMENTE AUMENTATE DI GLOFITAMAB (RO7082859), IN MONOTERAPIA O IN ASSOCIAZIONE A OBINUTUZUMAB, SOMMINISTRATE DOPO UNA SINGOLA DOSE FISSA DI OBINUTUZUMAB (GAZYVA®/GAZYVARO™) IN PRE-TRATTAMENTO IN PAZIENTI AFFETTI DA LINFOMA NON HODGKIN A CELLULE B RECIDIVATO/REFRATTARIO	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD
		Linfoma non-Hodgkin	Studio in aperto di fase 1b per valutare la sicurezza e l'attività antitumorale di loncastuximab tesirina e ibrutinib in pazienti con linfoma diffuso a grandi cellule B o linfoma a cellule mantellari in stadio avanzato	ADC THERAPEUTICS SA
		Mieloma multiplo	Studio randomizzato, di fase III per il confronto di carfilzomib – lenalidomide - desametasone (KRd) vs lenalidomide – desametasone (Rd) in pazienti con nuova diagnosi di mieloma multiplo (MM) non eleggibili per il trapianto autologo di cellule staminali (ASCT)	FO.NE.SA Onlus
		Mieloma multiplo	Daratumumab, pomalidomide e desametasone per pazienti affetti da mieloma multiplo recidivato e/o refrattario positivi per del(17p) [DEDALO]	FO.NE.SA Onlus
		Linfoma non-Hodgkin	Monitoraggio molecolare non invasivo della malattia minima residua per predire la risposta clinica e la sopravvivenza libera da progressione nei linfomi PET-avidi	FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NAZIONALE TUMORI

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
EMATOLOGIA	CARLO-STELLA	Linfoma non-Hodgkin	STUDIO DI FASE I IN APERTO VOLTO A VALUTARE LA SICUREZZA, LA FARMACOCINETICA E L'ATTIVITÀ ANTITUMORALE PRELIMINARE DI RO7227166 (UN LIGANDO 4-1BB BERSAGLIO DI CD19) IN ASSOCIAZIONE A OBINUTUZUMAB E IN ASSOCIAZIONE A RO7082859 (CD20-TCB) DOPO UNA DOSE DI PRE-TRATTAMENTO DI OBINUTUZUMAB SOMMINISTRATA A PARTECIPANTI CON LINFOMA NON HODGKIN A CELLULE B RECIDIVATO/REFRATTARIO	ROCHE S.P.A.
		Mieloma multiplo	Studio di fase 3, randomizzato, in aperto, multicentrico di isatuximab (SAR650984) in combinazione con lenalidomide e desametasone rispetto a lenalidomide e desametasone in pazienti con mieloma multiplo non sintomatico ad alto rischio	SANOFI S.p.A.
		Linfoma non-Hodgkin	STUDIO MULTICENTRICO, DI FASE Ib, IN APERTO, DI AUMENTO PROGRESSIVO DELLA DOSE PER LA VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA, DELLA TOLLERABILITÀ, DELLA FARMACOCINETICA, DELLA FARMACODINAMICA E DELL'EFFICACIA DI GLOFITAMAB SOTTOCUTANEO SUCCESSIVO AL PRE-TRATTAMENTO CON OBINUTUZUMAB IN PAZIENTI AFFETTI DA LINFOMA NON HODGKIN A CELLULE B, RECIDIVATO O REFRATTARIO	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD
	CASTAGNA	Linfoma non-Hodgkin	Allogeneic Transplantation after a Conditioning with Thiotepa, Busulfan and Fludarabin for the treatment of refractory/early relapsed aggressive B-cell non Hodgkin lymphomas: a Phase II Multi-Center Trial	FO.NE.SA
		Malattie oncoematologiche	Studio di sorveglianza, prospettica, multicentrica delle infezioni e malattie da citomegalovirus (CMV) e da altri virus erpetici in pazienti sottoposti a trapianto allogenico di cellule staminali emopoietiche (CSE)	GITMO - GRUPPO ITALIANO PER IL TRAPIANTO DI MIDOLLO OSSEO
	DELLA PORTA	Neoplasia ematologica	Studio di fase 2 per determinare l'efficacia e la sicurezza di Luspatercept in soggetti con neoplasia mieloproliferativa associata a mielofibrosi e anemia con e senza dipendenza da trasfusioni di globuli rossi.	CELGENE CORPORATION

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
EMATOLOGIA	DELLA PORTA	Sindrome mielodisplastica	Piattaforma integrata per studi molecolari e studi clinici in Sindromi Mielodisplastiche	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Sindrome mielodisplastica	Rete italiana dei registri regionali delle sindromi mielodisplastiche (MDS)	FONDAZIONE ITALIANA SINDROMI MIELODISPLASTICHE ONLUS
		Sindrome mielodisplastica	Studio di Fase 3 per verificare i benefici e la sicurezza di Luspatercept rispetto a Epoetina alfa per il trattamento dell'anemia dovuta a sindromi mielodisplastiche (MDS) a rischio molto basso, basso o intermedio in soggetti che non hanno mai assunto agenti stimolanti l'eritropoiesi (ESA) e che richiedono trasfusioni di globuli rossi.	CELGENE CORPORATION
		Leucemia mieloide	Studio di fase I/II con NMS-03592088, un inibitore di FLT3, KIT e CSF1R, in pazienti con LMA o LMMC recidivante o refrattaria	NERVIANO MEDICAL SCIENCES S.R.L
		Sindrome mielodisplastica	Basse dosi di Deferasirox (3.5 mg/kg FCT) somministrato precocemente per sopprimere l'NTBI e l'LPI come intervento precoce per prevenire il sovraccarico di ferro tissutale nelle MDS a basso rischio.	FONDAZIONE ITALIANA SINDROMI MIELODISPLASTICHE FISM ONLUS
		Sindrome mielodisplastica	Piattaforma integrata per lo studio di ricaduta di malattia a seguito di trapianto alogénico di cellule staminali in sindromi mielodisplastiche	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Neoplasia ematologica	"Studio dell'infezione da SARS-CoV-2 nei pazienti affetti da neoplasie ematologiche: l'Alleanza delle Ematologie italiane" □	ASST SETTELAGHI, OSPEDALE DI CIRCOLO
		Leucemia mieloide	Run-in di Sicurezza e Studio di Fase II in Aperto, Multicentrico, su Sicurezza, Tollerabilità ed Efficacia del Venetoclax in combinazione con Fludarabina, Citarabina e Idarubicina in induzione nella Leucemia Mieloide Acuta non-M3 di nuova diagnosi	FONDAZIONE GIMEMA ONLUS

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
EMATOLOGIA	MAZZA	Sindrome mielodisplastica	Programma di medicina personalizzata sulle sindromi mielodisplastiche: caratterizzazione del genoma dei pazienti per il processo decisionale clinico e la raccolta sistematica di dati 'real world' per migliorare la qualità della assistenza sanitaria	FISiM-ETS FONDAZIONE ITALIANA SINDROMI MIELODISPLASTICHE ETS
		Sindrome mielodisplastica	Studio dei meccanismi molecolari legati alla ricaduta di malattia a seguito di trapianto allogenico di cellule staminali in pazienti affetti da sindromi mielodisplastiche	FONDAZIONE GIMEMA ONLUS
		Sindrome mielodisplastica	Studio randomizzato di fase 3, in doppio cieco, controllato con placebo, volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di roxadustat (FG-4592) per il trattamento dell'anemia in pazienti affetti da sindrome mielodisplastica (SMD)	FIBROGEN, INC.
		Sindrome mielodisplastica	Studio di fase 1/2, in aperto, multicentrico di INCB000928 somministrato come monoterapia in partecipanti con anemia dovuta a sindromi mielodisplastiche o mieloma multiplo.	INCYTE CORPORATION
		Mieloma multiplo	INFEZIONE COVID-19 IN PAZIENTI CON MIELOMA MULTIPLO: UNO STUDIO OSSERVAZIONALE EUROPEO RETROSPETTIVO E PROSPETTICO	FO.NE.SA Onlus
	MORABITO	Linfoma	ANALISI DELLO SCREENING COMBINATO PER PAZIENTI ONCOEMATOLOGICI CANDIDATI A CHEMIOTERAPIA IN REGIME DI RICOVERO ORDINARIO. RUOLO DELL'ECOGRAFIA POLMONARE	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Neoplasia ematologica	Analisi del microbioma nelle neoplasie mieloidi	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
	RICCI	Linfoma di Hodgkin	Raccolta prospettica di dati di pazienti anziani ( $\geq 65$ aa) con linfoma di Hodgkin di tipo classico sottoposti al momento della diagnosi a valutazione geriatrica multidimensionale (VGM)	FONDAZIONE ITALIANA LINFOMI ONLUS
	ROSSI	Leucemia mieloide cronica	Studio osservazionale retrospettivo e prospettico sull'impiego di Imatinib generico in prima linea in pazienti affetti da Leucemia Mieloide Cronica (LMC) in Lombardia	ASST MONZA
	SANTORO	Linfoma	Indolent non-follicular lymphomas prognostic project. Prospective collection of data of possible prognostic relevance in patients with indolent non-follicular b-cell lymphomas	FONDAZIONE ITALIANA LINFOMI ONLUS

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
EMATOLOGIA	SANTORO	Linfoma	Studio Clinico di Fase I/Fase II per Valutare la Sicurezza e l'Efficacia della Combinazione di MK4280 e Pembrolizumab (MK3475) in soggetti con Tumori Ematologici Maligni	MSD ITALIA SRL
		Linfoma non-Hodgkin	STUDIO DI FASE IB PER VALUTARE L'USO DI RO7082859 IN ASSOCIAZIONE A RITUXIMAB (R) O OBINUTUZUMAB (G) PIÙ CICLOFOSFAMIDE, DOXORUBICINA, VINCRISTINA E PREDNISONE (CHOP) IN SOGGETTI AFFETTI DA LINFOMA NONHODGKIN RECIDIVATO REFRATTARIO (NHL R/R) O IN SOGGETTI AFFETTI DA LINFOMA DIFFUSO A GRANDI CELLULE B (DLBCL) NON TRATTATI	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD
		Neoplasia ematologica	Studio di Fase I/II, multicentrico, in aperto con MAK683 in pazienti adulti con neoplasie in stadio avanzato	NOVARTIS FARMA S.P.A
		Linfoma non-Hodgkin	Protocollo di follow-up a lungo termine per i soggetti trattati con cellule T modificate geneticamente	CELGENE CORPORATION
		Mieloma multiplo	Studio di fase I, in aperto, di determinazione della dose di CC-93269, un anticorpo che si lega all'antigene BCMA e al recettore CD3 delle cellule T, nei soggetti con mieloma multiplo recidivante e refrattario	CELGENE INTERNATIONAL II SARL
		Linfoma non-Hodgkin	Studio osservazionale prospettico multicentrico sulla terapia con cellule CAR T nei linfomi: monitoraggio di fattibilità, efficacia, tossicità e biomarcatori nella pratica clinica	FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
		Leucemia mieloide	STUDIO DI FASE I, MULTICENTRICO, IN APERTO PER LA VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA, DELLA TOLLERABILITÀ, DELLA FARMACOCINETICA E DELLA FARMACODINAMICA DI RO7283420 IN MONOTERAPIA PER LA LEUCEMIA MIELOIDE ACUTA IN RECIDIVA EMATOLOGICA E MOLECOLARE/REFRATTARIA	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD
		Malattie oncoematologiche	Studio "first-in-human" sul dosaggio dell'IOA-244 da solo e in associazione con pemetrexed/cisplatino in pazienti affetti da tumori in stadio avanzato o metastatici	iOnctura S.A.

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
EMATOLOGIA	SANTORO	Leucemia linfocitica cronica	Studio basket di fase 1b/2a per valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e l'efficacia della terapia di combinazione combinata con l'anticorpo monoclonale anti-CD19 tafasitamab e l'inibitore di PI3K? parsaclisib in partecipanti adulti affetti da linfoma non- Hodgkin recidivante/refrattario o leucemia linfocitica cronica recidivante/refrattaria (topMIND)	INCYTE CORPORATION
		Neoplasia ematologica	Studio di Fase Ib, multicentrico, con VOB560 in associazione a MIK665 in pazienti con linfoma non Hodgkin recidivato/refrattario, leucemia mieloide acuta recidivata/refrattaria o mieloma multiplo recidivato/refrattario	NOVARTIS FARMA S.P.A
	SARINA	Linfoma	Studio prospettico multicentrico per valutare il potenziale diagnostico dell'elastometria epatica e di score biochimici e strumentali di predire lo sviluppo di complicanze severe del fegato in pazienti sottoposti a trapianto di cellule staminali emopoietiche (TCSE).	DIPARTIMENTO SCIENZE MEDICO CHIRURGICHE-ALMA MATER STUDIORUM UNIVERSITA' DI BOLOGNA
	UBEZIO	Sindrome mielodisplastica	Studio osservazionale retrospettivo e prospettico dell'impiego di Ruxolitinib in pazienti con mielofibrosi in Lombardia	ASST SETTE LAGHI AO DI CIRCOLO FONDAZIONE MACCHI VARESE
		Leucemia mieloide	Valutazione prospettica di una terapia continuativa con Midostaurina in pazienti adulti con leucemia corebinding factor e analisi genetica integrata: studio multicentrico di fase II.	ASST GRANDE OSPEDALE METROPOLITANO NIGUARDA
		Leucemia mieloide cronica	Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato versus placebo, di Fase III, multicentrico, con azacitidina con o senza MBG453 per il trattamento di pazienti con sindrome mielodisplastica (MDS) a rischio intermedio, alto o molto alto secondo i criteri IPSS-R o leucemia mielomonocitica cronica 2 (CMML-2)	NOVARTIS FARMA S.P.A
ENDOCRINOLOGIA	MIRANI	Diabete mellito tipo II	Valutazione dell'effetto di L. casei DG® (Lactobacillus paracasei CNCM-I1572) nel ridurre gli episodi di diarrea indotta da metformina in pazienti con diabete di tipo 2. Studio clinico pilota, esplorativo, in aperto, monocentrico.	SOFAR S.P.A.

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ENDOCRINOLOGIA	MIRANI	Patologia renale	Studio osservazionale di raccolta dati real-world su pazienti con malattia renale cronica per valutare l'esperienza sulle prime fasi di trattamento, gli schemi terapeutici, l'efficacia del trattamento, le condizioni dei pazienti e la loro qualità di vita attraverso la raccolta di dati prospettici e retrospettivi (DISCOVER CKD)	ASTRAZENECA AB
		Obesità	SELECT – Effetti di semaglutide sugli esiti cardiovascolari in persone obese o in sovrappeso	NOVO NORDISK FARMACEUTICI S.P.A.
ENDOSCOPIA	ANDERLONI	Patologie biliopancreatiche	EUS-GUIDED BILIARY DRAINAGE WITH EC-LAMS VS ERCP AS PRIMARY INTERVENTION FOR ENDOSCOPIC TREATMENT OF PATIENTS WITH DISTAL MALIGNANT BILIARY OBSTRUCTION	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
	CARRARA	Linfadenopatia	Endoscopic ultrasound elastography (strain ratio) and fractal-based quantitative analysis for the mediastinal and abdominal lymphadenopathies	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
	REPICI	Esofago di Barrett	Studio europeo prospettico multicentrico sull'efficacia e la sicurezza del sistema di ablazione focale Cryoballoon® in pazienti con neoplasia correlata a esofago di Barrett.	ST. ANTONIUS HOSPITAL, NIEUWEGEIN
		Patologia del colon retto	Studio interventistico in aperto, non controllato, prospettico, in singolo centro, su sicurezza e efficacia del dispositivo addizionale Endorail System per la colonscopia nel risolvere i loop del colon in pazienti sottoposti a colonscopia	ENDOSTART S.R.L.
		Reflusso gastroesofageo	“Sollievo dal bruciore e dal dolore epigastrico comparando Neobianacid con omeprazolo: studio randomizzato, in doppio cieco, con doppio placebo, controllato verso prodotto di riferimento, a gruppi paralleli, di non-inferiorità.”	ABOCA S.P.A. SOCIETÀ AGRICOLA
		Esofago di Barrett	Efficacy and safety of Hybrid Argon Plasma Coagulation Technique in patients with Barrett's Esophagus-related dysplasia: a Multicenter Italian prospective study	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
Emodialisi	Confronto di preparazione per colonscopia a basso e alto volume di polietilenglicole in pazienti emodializzati: studio randomizzato di non inferiorità	DIPARTIMENTO DELL'EMERGENZA E DEI TRAPIANTI DI ORGANI (D.E.T.O.) - UNIVERSITA' DI BARI		

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
GASTROENTEROLOGIA	LAGHI	Cancro coloretale	I CANCRI SINCRONI DEL COLON-RETTO COME MODELLO SPONTANEO DELLA CARCINOGENESI: 1. CARATTERIZZAZIONE PARALLELA DEI DANNI GENETICI ED EPIGENETICI; 2. RELAZIONI TRA CASUALITÀ DEL DANNO E SUSCETTIBILITÀ INDIVIDUALE E LOCALE NELLA DINAMICA DI CRESCITA TUMORALE	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Adenoma	Studio randomizzato in doppio cieco controllato verso placebo dell'efficacia, sicurezza e tollerabilità delle capsule gastroresistenti di EPA-FFA in pazienti con poliposi adenomatosa familiare (FAP)	S.L.A PHARMA AG
IMMUNOLOGIA CLINICA	MAVILIO	Malattia infiammatoria intestinale	Leukapheresis procedure to investigate on the pathogenesis of Hirschsprung diseases	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
IMMUNOLOGIA MOLECOLARE	SICA	Tumore maligno	Identification of new therapeutic targets in cancer-related inflammation	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	DANESE	Morbo di Crohn	Evoluzione del danno a lungo termine da malattia di Crohn nei pazienti in terapia immunosoppressiva	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Morbo di Crohn	Sicurezza e tollerabilità della RM in pazienti affetti da malattia di Crohn - Studio Osservazionale Multicentrico Italiano	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Colite ulcerosa	Registro non interventistico a lungo termine per valutare la sicurezza ed efficacia di HUMIRA® (Adalimumab) in pazienti affetti da colite ulcerosa da moderatamente a gravemente attiva (LEGACY)	ABBVIE SRL
		Sindrome dell'intestino irritabile	Studio multicentrico, randomizzato, controllato verso placebo, in doppio cieco, per determinare l'efficacia e sicurezza di vedolizumab nella prevenzione della recidiva endoscopica di malattia di Crohn in pazienti sottoposti a resezione ileo-colica e anastomosi ileo-colica.	AMC Medical Research B.V.

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	DANESE	Morbo di Crohn	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	GILEAD SCIENCES, INC
		Morbo di Crohn	Studio di estensione a lungo termine per la valutazione della sicurezza di Filgotinib in soggetti con morbo di Crohn	GILEAD SCIENCES, INC
		Colite ulcerosa	Un registro osservazionale prospettico a lungo termine dell'esposizione di pazienti adulti con colite ulcerosa da moderata a grave	JANSSEN BIOTECH INC
		Morbo di Crohn	Studio di fase 3, internazionale, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo sulla sicurezza e sull'efficacia di Cx601, cellule staminali adulte derivate da tessuto adiposo, allogeniche, espanse (eASC), nel trattamento di fistole perianali complesse in pazienti con malattia di Crohn per un periodo di 24 settimane con un follow-up fino a 52 settimane. Studio ADMIRE-CD II.	TIGENIX S.A.U
		Colite ulcerosa	Sperimentazione multicentrica di estensione in aperto (OLE) di Fase 3 per valutare la sicurezza e l'efficacia a lungo termine di ABT-494 in soggetti affetti da colite ulcerosa (CU)	ABBVIE SRL
		IBD	Correlazione tra livelli di vedolizumab, anticorpi verso vedolizumab e risosta clinica in pazienti con malattie infiammatorie croniche intestinali: studio pilota	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Morbo di Crohn	Studio di fase 2A, in doppio cieco, randomizzato, controllato verso placebo, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza di PF 06651600 e PF-06700841 somministrati per via orale come trattamento di induzione e di estensione in aperto in soggetti affetti da malattia di Crohn da moderata a grave	PFIZER INC.

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	DANESE	Morbo di Crohn	Studio di induzione N. 1 - Studio di fase III, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare ozanimod somministrato per via orale come terapia di induzione in soggetti affetti da morbo di Crohn da moderatamente a gravemente attivo	CELGENE INTERNATIONAL SARL
		Morbo di Crohn	Studio di fase III, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare ozanimod somministrato per via orale come terapia di mantenimento nei soggetti affetti da morbo di Crohn da moderatamente a gravemente attivo	CELGENE INTERNATIONAL SARL
		Morbo di Crohn	Studio di estensione di fase III, multicentrico, in aperto per valutare ozanimod somministrato per via orale nei soggetti affetti da morbo di Crohn da moderatamente a gravemente attivo	CELGENE INTERNATIONAL SARL
		Morbo di Crohn	Sperimentazione Multicentrica, Randomizzata, In Doppio Cieco, Controllata Verso Placebo di Mantenimento ed Estensione a Lungo Termine per Valutare l'Efficacia e la Sicurezza di Upadacitinib (ABT-494) in Soggetti Affetti da Malattia di Crohn che Hanno Completato la Partecipazione alla Sperimentazione M14-431 o M14-433.	ABBVIE SRL
		Morbo di Crohn	Sperimentazione Multicentrica, Randomizzata, in Doppio Cieco, Controllata verso Placebo e di Induzione per Valutare l'Efficacia e la Sicurezza di Upadacitinib (ABT-494) in Soggetti affetti da Malattia di Crohn in Fase Attiva e di Grado da Moderato a Grave che hanno avuto una risposta inadeguata o sono intolleranti alla terapia con biologici.	ABBVIE SRL
		Morbo di Crohn	Sperimentazione Multicentrica, Randomizzata, in Doppio Cieco, Controllata verso Placebo e di Induzione per Valutare l'Efficacia e la Sicurezza di Upadacitinib (ABT-494) in Soggetti affetti da Malattia di Crohn in Fase Attiva e di Grado da Moderato a grave che hanno avuto una risposta inadeguata o sono intolleranti alle terapie convenzionali, in assenza di fallimento di terapia con biologici.	ABBVIE SRL

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	DANESE	Malattia infiammatoria intestinale	Valutazione dell'effetto di una formulazione gastroresistente di mirtillo rosso ( <i>Vaccinium macrocarpon</i> Aiton) nel ridurre lo stato infiammatorio e migliorare la gestione dei sintomi in pazienti con malattia diverticolare sintomatica non complicata (SUDD). STUDIO CLINICO PILOTA IN APERTO, A SINGOLO BRACCIO, MULTICENTRICO.	SOFAR S.P.A.
		Morbo di Crohn	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	JANSSEN- CILAG INTERNATIONAL NV
		Morbo di Crohn	Il ruolo dell'ecografia delle anse intestinali (BUS), ed in particolare dell'elastografia in tempo reale (RTE), nel predire la presenza di fibrosi intestinale in pazienti con malattia di Crohn stenosante sottoposti a chirurgia.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Colite ulcerosa	STUDIO MULTICENTRICO DI FASE II, RANDOMIZZATO, A GRUPPI PARALLELI, IN DOPPIO CIECO, A DOPPIO MASCHERAMENTO ("DOUBLE-DUMMY"), CONTROLLATO PLACEBO VOLTO A VALUTARE L'EFFICACIA, LA SICUREZZA E LA FARMACOCINETICA DI UTTR1147A RISPETTO AL PLACEBO E RISPETTO A VEDOLIZUMAB IN PAZIENTI CON COLITE ULCEROSA DA MODERATA A GRAVE	GENENTECH, INC.
		IBD	Utilizzo dell'ecografia delle anse intestinali (BUS) per monitorare l'attività di malattia e la risposta al trattamento nelle malattie infiammatorie croniche intestinali (IBD): studio prospettico della durata di 12 mesi (DAMUS 3)	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Morbo di Crohn	Studio di Fase 2, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo sulla sicurezza ed efficacia di BMS-986165 in soggetti affetti da malattia di Crohn da moderata a grave	BRISTOL MYERS SQUIBB INT.CORP.BELGIUM BRANCH
		Colite ulcerosa	STUDIO DI ESTENSIONE IN APERTO, DI FASE II PER VALUTARE LA SICUREZZA E LA TOLLERABILITÀ A LUNGO TERMINE DI UTTR1147A IN PAZIENTI AFFETTI DA COLITE ULCEROSA O MALATTIA DI CROHN DA MODERATA A GRAVE	GENENTECH, INC.

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	DANESE	Colite ulcerosa	Sperimentazione Multicentrica, Randomizzata, in Doppio Cieco, Controllata verso Placebo e di Induzione per Valutare l'Efficacia e la Sicurezza di Risankizumab in Soggetti con Colite Ulcerosa in Fase Attiva e di Grado da Moderato a Grave per cui è fallita una pregressa terapia con Biologici	ABBVIE SRL
		Colite ulcerosa	Sperimentazione Multicentrica, Randomizzata, in Doppio Cieco, Controllata verso Placebo e di Mantenimento della Durata di 52 Settimane ed Estensione a Lungo Termine in Aperto per Valutare l'Efficacia e la Sicurezza di Risankizumab in Soggetti con Colite Ulcerosa che Hanno Risposto al Trattamento di Induzione nell'ambito della Sperimentazione M16-067 o M16-065	ABBVIE SRL
		Morbo di Crohn	Studio multicentrico di fase 3b randomizzato, in doppio cieco per valutare la sicurezza e l'efficacia della terapia di reinduzione per via endovenosa con ustekinumab in pazienti con malattia di Crohn ad attività moderata-severa (studio POWER)	JANSSEN-CILAG S.P.A.
		Morbo di Crohn	Studio di Fase 3, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo e comparatore attivo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di mirikizumab in pazienti con malattia di Crohn moderata o grave.	ELI LILLY AND COMPANY LIMITED
		Colite ulcerosa	Studio di estensione di Fase 3, multicentrico, in aperto per valutare la sicurezza e l'efficacia a □ lungo termine di mirikizumab in pazienti con colite ulcerosa da moderata a grave.	ELI LILLY AND COMPANY
		Colite ulcerosa	0157: un set di studi a gruppi paralleli di fase 2b/3, multicentrici, randomizzati, in doppio cieco, multi-dose, verso placebo per valutare l'efficacia a la sicurezza dell'induzione e del mantenimento	REVANCE THERAPEUTICS, INC.
		Colite ulcerosa	Studio di fase 2b, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, di dose-ranging per valutare l'efficacia, la sicurezza e la farmacocinetica di PF-06480605 nei partecipanti di età adulta affetti da colite ulcerosa da moderata a grave	PFIZER INC

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
IMMUNOPATOLOGIA GASTROINTESTINALE	DANESE	Morbo di Crohn	Uno studio piattaforma di fase 2, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza degli interventi nei partecipanti affetti da malattia di Crohn attiva di grado da moderato a severo	JANSSEN-CILAG S.P.A.
		Colite ulcerosa	Studio di estensione in aperto di etrasimod in soggetti con colite ulcerosa da moderatamente a gravemente attiva	ARENA PHARMACEUTICALS, INC.
		Colite ulcerosa	Studio prospettico multicentrico per confrontare il protocollo top-down e step-up nella colite ulcerosa in fase precoce	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
	FIORINO	IBD	L'esperienza italiana del passaggio dal farmaco originator adalimumab all'ABP501 in pazienti con malattia infiammatoria intestinale (IBD)	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
	FURFARO	Colite ulcerosa	Valore prognostico del Red Density nella colite ulcerosa: studio PROCEED-UC	DEPARTMENT OF GASTROENTEROLOGY AND HEPATOLOGY UNIVERSITY HOSPITALS LEUVEN, KU LEUVEN
INFIAMMAZIONE E IMMUNOLOGIA NELLE PATOLOGIE CARDIOVASCOLARI	CONDORELLI	Cardiomiopatia	IMPIEGO DI TESSUTO MIOCARDICO UMANO PER VALUTARE I LIVELLI DI ESPRESSIONE DI GENI CODIFICANTI PER ENZIMI EPIGENETICI E DEI microRNA (miR) NELLE CARDIOMIOPATIE	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Insufficienza cardiaca	Valutazione della cardioprotezione con il betabloccante nebivololo in pazienti con tumore della mammella o linfoma diffuso a cellule B sottoposti a chemioterapia con antracicline : studio randomizzato controllato.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
LABORATORIO IMMUNOLOGIA CELLULARE	ALLAVENA	Adenocarcinoma	Identificazione di marcatori biologici innovativi per la valutazione del rischio di cancro e la diagnosi precoce dell'adenocarcinoma pancreatico	FONDAZIONE HUMANITAS PER LA RICERCA

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
MEDICINA GENERALE ED EPATOLOGIA	AGHEMO	Epatite C	P.I.T.E.R (piattaforma Italiana per lo studio della Terapia delle Epatiti viRali)	ISTITUTO SUPERIORE DI SANITA
		Epatite	Lo studio di Cenicriviroc, un farmaco sperimentale, per il trattamento della fibrosi epatica nei pazienti con steatoepatite non alcolica (NASH).	ALLERGAN LIMITED
		Patologia epatica	RELAZIONE TRA SARCOPENIA E MIOSTEATOSI E STORIA NATURALE DELLA CIRROSI	POLICLINICO UMBERTO I SAPIENZA UNIVERSITÀ DI ROMA
		Epatite	Studio osservazionale multicentrico delle infezioni da virus dell'epatite B (HBV) e dell'epatite Delta (HDV) all'interno della Piattaforma PITER	ISTITUTO SUPERIORE DI SANITA
		Fibrosi epatica	Studio randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, multicentrico per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità della terapia di combinazione orale tropifexor (LJN452) e licogliflozin (LIK066), rispetto ad ogni monoterapia, per il trattamento dei pazienti adulti con la steatoepatite non alcolica (NASH) e la fibrosi epatica (ELIVATE)	NOVARTIS PHARMA AG
	Epatite	Studio di Fase 2b Randomizzato, in Doppio Cieco, Controllato con Placebo per Valutare l'Efficacia e la Sicurezza di MK-3655 in Soggetti Affetti da Steatoepatite Non Alcolica in Fase di Pre-cirrosi	MERCK & CO. INC.	
	BRUNO	Epatite C	Registro farmaci DAA	REGIONE LOMBARDIA
	CERIANI	Carcinoma del fegato	Titolo dello studio: Studio osservazionale, longitudinale, di 5 anni della storia naturale e della gestione di pazienti affetti da carcinoma epatocellulare	TARGET PHARMASOLUTIONS, INC
	LLEO DE NALDA	Epatite	Studio multicentrico di fase 3, in doppio cieco, randomizzato, a lungo termine, controllato con placebo, per la valutazione della sicurezza e dell'efficacia dell'acido obeticolico in soggetti con Steatoepatite non alcolica	INTERCEPT PHARMACEUTICALS, INC.
		Patologia epatica	l'asse fegato-intestino nella patogenesi della steoepatite non alcolica (NASH)	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
MEDICINA GENERALE ED EPATOLOGIA	LLEO DE NALDA	Colangiocarcinoma	Cholangiocarcinoma (CCA) registry: Uno studio di coorte internazionale sul colangiocarcinoma a livello di base, translazionale e clinico	POLICLINICO UMBERTO I SAPIENZA UNIVERSITÀ DI ROMA
		Patologia epatica	Colangiociti in un chip: una piattaforma per l'identificazione della terapia	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Colangiocarcinoma	DECODIFICARE L'ETERogeneità IMMUNITARIA DEL COLANGIOCARCINOMA INTRAEPATICO E COSTRUIRE MEDICINA DI PRECISIONE SU CHIP 3D	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Patologia epatica	registro nazionale colangite biliare primitiva	UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO BICOCCA
		Colangite sclerosante primitiva	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare la sicurezza, la tollerabilità e l'efficacia di GS-9674 in soggetti non cirrotici con colangite sclerosante primitiva	GILEAD SCIENCES, INC
		Colangite sclerosante primitiva	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, di confronto tra le capsule di acido nor-ursodesossicolico e un placebo nel trattamento della colangite sclerosante primitiva - ATTI 1391/2019 -	Dr. Falk Pharma GmbH
		Colangite sclerosante primitiva	Fragilità scheletrica e sarcopenia in soggetti affetti da colangite primitiva sclerosante con o senza malattia infiammatoria cronica intestinale. OPRISCO STUDY	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Patologia epatica	Nuovi modelli per la gestione dei pazienti nel Dipartimento di Emergenza: una corsia preferenziale per i pazienti con malattie epatiche acute e croniche	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
MEDICINA NUCLEARE	CHITI	Mesotelioma pleurico	Ruolo diagnostico e prognostico dell'imaging con la 11C-metionina PET/TC in pazienti affetti da mesotelioma pleurico maligno (MPM) e candidati a pleurodesi	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
	KIRIENKO	Cancro del polmone	Analisi avanzata delle immagini 18F-FDG PET/TC per predire la prognosi in pazienti affetti da tumore polmonare	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
	LOPCI	Cancro del polmone non a piccole cellule	FDG-PET, MARKER IMMUNOLOGICI ED IPOSSICI IN PAZIENTI AFFETTI DA CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE IN STADIO I-III SOTTOPOSTI A CHIRURGIA RADICALE	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
MEDICINA NUCLEARE	LOPCI	Carcinoma del fegato	Exploring the prognostic role of 18F-FDG PET/CT imaging in patients affected by Hepatocellular Carcinoma (HCC) and candidate to treatment with sorafenib	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
NEUROLOGIA D'URGENZA E STROKE UNIT	MARCHESELLI	Ictus	PRECIOUS: Prevenzione delle complicanze per migliorare la prognosi nei pazienti anziani con ictus acuto.	UNIVERSITY MEDICAL CENTER UTRECHT
NEUROLOGIA I	ALBANESE	Malattia di Parkinson	Valutazione di biomarcatori autonomici, genetici e di neuroimmagini nella demenza associata alla Malattia di Parkinson: valutazione longitudinale di una coorte di pazienti parkinsoniani	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Sclerosi Laterale Amiotrofica	Efficacia e tollerabilità dell'acido tauroursodesossicolico (TUDCA) come terapia aggiuntiva nei pazienti con sclerosi laterale amiotrofica (ALS)	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Malattia neurodegenerativa	Rete di riferimento europea sulle malattie neurologiche rare (ERN-RND)	UNIVERSITAETSKLINIKUM TUEBINGEN
		Morbo di Parkinson	Sviluppo di metodologie per l'espressione globale nel cervello di Glucoce-rebrosidasi per una diffusa ed efficace degradazione degli aggregati di al-fa-sinucleina in vivo.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Morbo di Parkinson	Caratterizzazione clinica, molecolare e correlazioni genotipo-fenotipo di pazienti affetti da Malattia di Parkinson: lo sviluppo della piattaforma "PARK – Net"	IRCCS ISTITUTO DELLE SCIENZE NEUROLOGICHE DI BOLOGNA
		Malattia di Parkinson	Sperimentazione clinica multicentrica, randomizzata, controllata contro controllo attivo, in doppio cieco, a doppia simulazione, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità dell'infusione continua sottocutanea di ND0612 rispetto a LD/CD a rilascio immediato (IR) per via orale in soggetti con malattia di Parkinson che presentano fluttuazioni motorie (BouNDless)	NEURODERM LTD.
		Morbo di Parkinson	STUDIO DI FASE 3 IN DOPPIO CIECO, RANDOMIZZATO, CONTROLLATO CON PLACEBO, A GRUPPI PARALLELI, A DOSE FLESSIBILE, DELLA DURATA DI 27 SETTIMANE PER LA VALUTAZIONE DELL'EFFICACIA, DELLA SICUREZZA E DELLA TOLLERABILITÀ DI TAVAPADON NELLA MALATTIA DI PARKINSON INIZIALE (SPERIMENTAZIONE TEMPO-2)	CEREVEL THERAPEUTICS, LLC;

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
NEUROLOGIA I	ALBANESE	Morbo di Parkinson	Studio di fase 3 in doppio cieco, randomizzato, controllato con placebo, a gruppi paralleli, a dose flessibile della durata di 27 settimane per la valutazione dell'efficacia, della sicurezza e della tollerabilità di tavapadon come terapia aggiuntiva per la malattia di Parkinson in pazienti adulti affetti da fluttuazioni motorie trattati con levodopa (Sperimentazione TEMPO-3)	Cerevel Therapeutics, LLC
ONCOLOGIA MEDICA	BERTUZZI	Sarcoma	Meccanismo di azione e correlazione tra risposta clinica, radiologica e biologica nei pazienti con liposarcoma in trattamento con Eribulina. (MALIBU')	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Sarcoma	Studio Osservazionale sul Sarcoma Epitelioide EPISObs	I.S.G. ITALIAN SARCOMA GROUP
		Sarcoma	Isolamento di cellule tumorali da pazienti affetti da sarcoma dei tessuti molli (STS) e osteosarcoma (OS) in fase localizzata ad alto rischio, localmente avanzata o metastatica allo scopo di identificare nuovi peptidi immunogenici.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Tumore desmoide	Studio di Fase 1/2, randomizzato, in aperto per la valutazione di Ramucirumab in pazienti pediatrici e giovani adulti con Tumore Desmoplastico a Piccole Cellule Rotonde in forma recidivante, ricorrente o refrattaria	ELI LILLY AND COMPANY
		Sarcoma	Studio di Fase 1/2, Randomizzato, in aperto, per la valutazione di Ramucirumab in pazienti pediatrici e giovani adulti con Sarcoma Sinoviale in forma recidivante, ricorrente o refrattaria	ELI LILLY AND COMPANY
	BOZZARELLI	Tumore neuroectodermico primitivo	Randomized open label study to compare the efficacy and safety of everolimus followed by chemotherapy with STZ-5FU upon progression or the reverse sequence, chemotherapy with STZ-5FU followed by everolimus upon progression, in advanced progressive pNETs - SEQTOR study	GETNE
	CAVINA	Tumore maligno	Valutazione della Qualità di Vita e degli aspetti psicosociali della Cancer Survivorship e ottimizzazione dei programmi di sorveglianza	CRO Aviano

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	CAVINA	Cancro ovarico	PROEVA: STUDIO PROSPETTICO DI COORTE PER LA VALUTAZIONE DI FATTORI PAZIENTE-DIPENDENTI CHE POSSANO INFLUENZARE RINVII O RIDUZIONE DI DOSE E PRECOCE SOSPENSIONE DEL TRATTAMENTO CON TRABECTEDINA IN PAZIENTI CON CANCRO OVARICO IN RECIDIVA PARZIALMENTE PLATINO-SENSIBILE	AZIENDA USL TOSCANA CENTRO
		Tumore endocrino	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo su cabozantinib (XL184) in soggetti con carcinoma tiroideo differenziato refrattario allo iodio radioattivo che hanno manifestato una progressione a seguito di una precedente terapia VEGFR targettizzata	EXELIXIS, INC.
	FINOCCHIARO	Cancro del polmone non a piccole cellule	Studio di oncologia di precisione di fase 2 su una terapia combinata a base di pembrolizumab (MK-3475, SCH 900475), guidata da biomarcatori, per carcinoma polmonare non a piccole cellule in stadio avanzato (KEYNOTE-495; KeyImPaCT)	MERCK & CO. INC.
		Cancro del polmone non a piccole cellule	Studio di fase II che mira a valutare l'efficacia del Durvalumab (MEDI4736) come seconda linea di terapia nei pazienti con Carcinoma al Polmone Non a Piccole Cellule che ricevono terapia concomitante con steroidi	FONDAZIONE FORT FONDAZIONE RICERCA TRASLAZIONALE
		Cancro del polmone non a piccole cellule	Studio clinico di fase III con pembrolizumab (MK-3475) in associazione a chemioradioterapia concomitante seguito da pembrolizumab con o senza olaparib versus chemioradioterapia concomitante seguita da durvalumab in pazienti con carcinoma del polmone non a piccole cellule (NSCLC) di stadio III non resecabile e localmente avanzato	MERCK & CO. INC.
		Cancro del polmone non a piccole cellule	Studio di fase II a due bracci per la valutazione di tepotinib in combinazione con osimertinib nel carcinoma polmonare non a piccole cellule (non-small cell lung cancer, NSCLC) con amplificazione del gene MET, avanzato o metastatico, che presenta mutazioni attivanti del gene dell'EGFR e che ha acquisito resistenza alla terapia precedente con osimertinib (Studio INSIGHT 2)	Merck Healthcare KGaA

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	MARRARI	Sarcoma	Studio METROPHOLYS - CICLOFOSFAMIDE METRONOMICA VS DOXORUBICINA IN PAZIENTI ANZIANI CON SARCOMA DEI TESSUTI MOLLI IN STADIO AVANZATO Studio clinico controllato, randomizzato, in aperto	ISTITUTO ONCOLOGICO VENETO - IRCCS DI PADOVA
	MENCAGLIA	Tumore maligno	I COSTI SOCIALI DEL CANCRO: VALUTAZIONE DI IMPATTO SOCIALE ED ECONOMICO SUI MALATI E SUI CAREGIVER	FAVO - FEDERAZIONE ITALIANA DELLE ASSOCIAZIONI DI VOLONTARIATO IN ONCOLOGIA
	PERSONENI	Colangiocarcinoma	Studio pivotale di derazantinib in pazienti con colangiocarcinoma intraepatico inoperabile o avanzato e fusioni del gene FGFR2 o mutazioni o amplificazioni del gene FGFR2 (FIDES 01)	BASILEA PHARMACEUTICA INTERNATIONAL LTD
		Cancro coloretale metastatico	PEMBROLIZUMAB IN PAZIENTI CON CANCRO DEL COLON RETTO METASTATICO CON SISTEMA DI "MISMATCH REPAIR" INTATTO DOPO INDUZIONE FARMACOLOGICA DI IPERMUTABILITÀ	IFOM FONDAZIONE ISTITUTO FIRCI DI ONCOLOGIA MOLECOLARE
		Carcinoma del fegato	Effetti degli inibitori del proteasoma, del recettore VEGF e della gemcitabina sull'espressione dei ligandi del recettore NKG2D in cellule di epatocarcinoma e colangiocarcinoma: implicazioni per immunoterapia del tumore al fegato	POLICLINICO SAN MATTEO PAVIA FONDAZIONE IRCCS
		Cancro coloretale metastatico	Studio di Nivolumab in combinazione con Trametinib con o senza Ipilimumab in soggetti con cancro colon-retto metastatico precedentemente trattato	BRISTOL MYERS SQUIBB INT.CORP.BELGIUM BRANCH
	PRESSIANI	Carcinoma del fegato	Studio in aperto con regorafenib in associazione con pembrolizumab in pazienti affetti da epatocarcinoma (HCC) in stadio avanzato o metastatico in seguito al trattamento con inibitori del checkpoint immunitario PD-1/PD-L1	BAYER S.P.A.
		Tumori solidi	STUDIO DI FASE II, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO E CONTROLLATO CON PLACEBO SU ATEZOLIZUMAB CON O SENZA BEVACIZUMAB IN ASSOCIAZIONE A CISPLATINO + GEMCITABINA IN PAZIENTI CON TUMORE DELLE VIE BILIARI AVANZATO NON TRATTATO	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Neoplasia ematologica	Evaluation of Pentraxin-3 (PTX-3) expression in solid and hematological neoplasms at diagnosis	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Cancro allo stomaco	Valutazione della terapia di mantenimento con paclitaxel e ramucirumab a confronto con la prosecuzione della prima linea di trattamento in pazienti con carcinoma gastrico o della giunzione gastroesofagea avanzato ed HER-2 negativo.	FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
		Cancro coloretale metastatico	Caratterizzazione molecolare dei carcinomi metastatici del colon retto per il "triage" genomico in studi di medicina di precisione - Studio FUNNEL	FONDAZIONE DEL PIEMONTE PER L'ONCOLOGIA - ISTITUTO DI CANDIOLO IRCCS
		Tumori maligni gastrointestinali	Trattamento di seconda linea con Folfiri/Afibercept in pazienti affetti da carcinoma del colon retto metastatico	FONDAZIONE GISCAD PER LA RICERCA SUI TUMORI
		Colangiocarcinoma	Studio multicentrico di Fase 3, in aperto, randomizzato, con controllo attivo per valutare l'efficacia e la sicurezza di pemigatinib rispetto a gemcitabina più chemioterapia a base di cisplatino nel trattamento di prima linea di partecipanti affetti da colangiocarcinoma non resecabile o metastatico con riarrangiamento di FGFR2 (FIGHT-302)	INCYTE CORPORATION
		Carcinoma del fegato	Studio di fase II, in aperto, monocentrico, sulla efficacia e sulla sicurezza di cabozantinib in pazienti con epatocarcinoma in progressione o intolleranti a trattamento con immunoterapia (immunocabo).	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Cancro del pancreas	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco di pamrevlumab o placebo in combinazione con o gemcitabina più nab-paclitaxel o FOLFIRINOX come trattamento neoadiuvante in pazienti con carcinoma pancreatico localmente avanzato non resecabile	FIBROGEN, INC.

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	RIMASSA	Carcinoma del fegato	STUDIO DI FASE IIIB, A SINGOLO BRACCIO, MULTICENTRICO, SU ATEZOLIZUMAB (TECENTRIQ) IN ASSOCIAZIONE A BEVACIZUMAB PER VALUTARE LA SICUREZZA E L'EFFICACIA IN PAZIENTI AFFETTI DA CARCINOMA EPATOCELLULARE NON OPERABILE, NON PRECEDENTEMENTE TRATTATO CON TERAPIA SISTEMICA - AMETHISTA	ROCHE S.P.A.
		Carcinoma del fegato	Studio di fase I/II sulla sicurezza ed efficacia di NMS-01940153E in pazienti adulti con carcinoma epatocellulare non operabile (HCC) precedentemente trattati con terapia sistemica.	NERVIANO MEDICAL SCIENCES S.R.L.
		Tumori solidi	Studio di fase 2b, in aperto, a braccio singolo, su ZW25 in monoterapia in soggetti affetti da tumori delle vie biliari avanzati o metastatici con amplificazione di HER2	ZYMEWORKS INC.
		Carcinoma del fegato	Studio europeo sull'applicazione in pratica clinica di Atezolizumab e Bevacizumab nel carcinoma epatocellulare	UCL CANCER INSTITUTE - UNIVERSITY COLLEGE LONDON
		Carcinoma del fegato	Sperimentazione Clinica di Fase 2, Multicentrica, per verificare la Sicurezza e l'Efficacia di MK1308A (co-formulazione di MK-1308/MK-3475) in combinazione con Lenvatinib (E7080/MK-7902) come Terapia di Prima Linea in pazienti con Carcinoma Epatocellulare Avanzato.	MSD ITALIA SRL
	ROSSI	Cancro del polmone non a piccole cellule	BE-PACIFIC Studio osservazionale italiano sulle strategie di trattamento nei pazienti affetti da NSCLC localmente avanzato (stadio III) nella reale pratica clinica	ASTRAZENECA S.P.A.
		Cancro del polmone non a piccole cellule	Studio di Fase III, Randomizzato, Controllato, Multicentrico a 3 Bracci di Osimertinib come Neoadiuvante in Monoterapia o in Combinazione con la Chemioterapia a confronto con la sola Chemioterapia Standard per il Trattamento di Pazienti con Carcinoma Polmonare Non a Piccole Cellule, Resecabile, Positivo alla Mutazione del Recettore del Fattore di Crescita Epidermico	ASTRAZENECA AB

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Comorbidità	Sterilità, disfunzione sessuale e complicanze endocrino-metaboliche in uomini e donne affetti da patologie oncologiche ed ematologiche: monitoraggio e trattamento a breve e lungo termine	Istituto Superiore di Sanità
		Cancro del pancreas metastatico	Circulating miRNA and acquired resistance to EGFR tyrosine kinase inhibitor in patients with EGFR-mutant non-small cell lung cancer	FONDAZIONE HUMANITAS PER LA RICERCA
		Mesotelioma pleurico	Rete organizzativa nazionale per la comprensione dei fenomeni molecolari, l'ottimizzazione dei percorsi diagnostici e terapeutici e gli studi clinici sperimentali per il mesotelioma maligno della pleura	Università di Torino/Scagliotti
		Comorbidità	Studio multicentrico osservazionale bifasico sulla rilevazione delle comorbidità nei lungoviventi oncologici	ASP 8 Siracusa
		Cancro del polmone metastatico non a piccole cellule	Analisi mutazionale dell'Epidermal Growth Factor Receptor su DNA tumorale circolante in pazienti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule in stadio avanzato	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Tumore maligno	Identification of single nucleotide polymorphisms associated with metachronous tumors	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Cancro del polmone	An open-label, multi-center, Phase IV, roll-over study in patients with ALK positive malignancies who have completed a prior Novartis-sponsored ceritinib (LDK378) study and are judged by the investigator to benefit from continued treatment with ceritinib	NOVARTIS FARMA S.P.A
		Tumori solidi	Studio Clinico su pembrolizumab (MK-3475) per valutare biomarcatori predittivi in soggetti affetti da tumori solidi avanzati (KN 158)	MSD ITALIA SRL
		Tumori solidi	A phase I/II, open-label, multi-center study of the safety and efficacy of BLZ945 as single agent and in combination with PDR001 in adults patients with advanced solid tumors	NOVARTIS FARMA S.P.A
		Cancro del polmone metastatico non a piccole cellule	Studio di Fase Ib, in aperto, multicentrico, con associazioni basate su LXH254 per via orale in associazione a LTT462 per via orale, in pazienti adulti con carcinoma polmonare non a piccole cellule con mutazione KRAS o BRAF in stadio avanzato o metastatico o melanoma con NRAS mutato	NOVARTIS FARMA S.P.A

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Cancro gastroesofageo	Sperimentazione clinica di fase III, randomizzata, in doppio cieco, condotta su Pembrolizumab (MK-3475) più chemioterapia (XP o FP) rispetto a placebo più chemioterapia (XP o FP) come trattamento neoadiuvante/adiuvante in soggetti con adenocarcinoma gastrico e della giunzione gastroesofagea (GEJ) (KEYNOTE-585)	MERCK & CO. INC.
		Cancro del polmone	Pembrolizumab (MK3475) come terapia di mantenimento in pazienti con tumore polmonare non a piccole cellule (NSCLC) stadio IIIA-B non operabile sottoposti a trattamento chemio-radiante ad intento curativo (MP-LALC - Pembrolizumab in mantenimento nel tumore polmonare non a piccole cellule in stadio localmente avanzato).	UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI TORINO - DIPARTIMENTO DI ONCOLOGIA
		Tumore maligno	Studio di Fase II in Monoterapia con Olaparib in Soggetti con mutazione nel sistema di riparo di ricombinazione omologa (HRRm) o deficitari (HRD), con Tumore in Stato Avanzato e Precedentemente Trattato	MSD ITALIA SRL
		Cancro del polmone a piccole cellule	STUDIO DI FASE 1B, MULTICENTRICO, IN APERTO, DI DETERMINAZIONE DELLA DOSE, PER VALUTARE LA SICUREZZA, LA TOLLERABILITÀ E L'EFFICACIA PRELIMINARE DI CC-90011 SOMMINISTRATO IN COMBINAZIONE CON CISPLATINO ED ETOPOSIDE IN SOGGETTI CON CARCINOMA POLMONARE A PICCOLE CELLULE A STADIO ESTESO IN PRIMA LINEA	CELGENE CORPORATION
		Tumori solidi	Studio di fase 1b di incremento progressivo della dose di cabozantinib (XL184) da solo o in combinazione con atezolizumab in soggetti con tumori solidi localmente avanzati o metastatici	EXELIXIS, INC.
		Tumori solidi	Studio internazionale di fase III, randomizzato, placebo-controllato, in doppio cieco, multicentrico, di Durvalumab sequenziale alla radioterapia stereotassica corporea (SBRT) per il trattamento di pazienti con Tumore del Polmone Non a Piccole Cellule, non operabile, stadio I/II e linfonodo negativo (PACIFIC-4/RTOG-3515).	ASTRAZENECA AB

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Carcinoma mammario metastatico	Studio di fase II, multicentrico, a braccio singolo, per valutare la fattibilità della combinazione di ribociclib e un inibitore dell'aromatasi non steroideo, in prima linea in pazienti anziani affetti da carcinoma mammario avanzato con recettori ormonali positivi/HER2 negativo	Fondazione Sandro Pitigliani per la lotta contro i tumori-ONLUS
		Tumori solidi	Studio di Fase Ib con gevokizumab in associazione alle terapie antitumorali standard in pazienti con carcinoma coloretale, carcinoma gastroesofageo e carcinoma a cellule renali metastatici	NOVARTIS FARMA S.P.A
		Carcinoma mammario metastatico	STUDIO DI FASE III, MULTICENTRICO, RANDOMIZZATO, IN APERTO, DI CONFRONTO TRA ATEZOLIZUMAB (ANTICORPO ANTI-PD-L1) IN COMBINAZIONE CON CHEMIOTERAPIA ADIUVANTE BASATA SU ANTRACICLINA/TAXANO E CHEMIOTERAPIA DA SOLA IN PAZIENTI CON CANCRO DELLA MAMMELLA TRIPLO NEGATIVO OPERABILE	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD
		Tumore maligno	Studio di follow-up multicentrico in aperto per la raccolta di dati a lungo termine sui partecipanti di vari studi clinici su avelumab (MSB0010718C)	MERCK KGAA
		Cancro al seno	Studio in aperto, multicentrico, di Fase Ib di incremento della dose di MEN1611, un inibitore di PI3K in combinazione con trastuzumab ± fulvestrant, in soggetti con carcinoma mammario HER2-positivo con mutazioni di PIK3CA localmente ricorrente non resecabile (avanzato) o metastatico (a/m) progrediti alla terapia a base di anti-HER2.	Menarini Ricerche S.p.A.
		Cancro del polmone non a piccole cellule	Sperimentazione di fase III, randomizzata, in doppio cieco sulla doppietta chemioterapica a base di platino +/- pembrolizumab (MK-3475) come terapia neoadiuvante/adiuvante per partecipanti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) resecabile in stadio II, IIIA e in stadio IIIB (T3-4N2) (KEYNOTE-671)	MERCK & CO. INC.
		Carcinoma del fegato	Studio di fase 3, randomizzato, multicentrico, di nivolumab in combinazione con ipilimumab rispetto a sorafenib o lenvatinib come trattamento di prima linea in partecipanti affetti da carcinoma epatocellulare avanzato	BRISTOL MYERS SQUIBB INT.CORP.BELGIUM BRANCH

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Cancro del polmone metastatico non a piccole cellule	STUDIO DI FASE III, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO CON PLACEBO, CON TIRAGOLUMAB, UN ANTICORPO ANTI-TIGIT, IN ASSOCIAZIONE A ATEZOLIZUMAB VERSO PLACEBO IN ASSOCIAZIONE A ATEZOLIZUMAB, IN PAZIENTI CON CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE LOCALMENTE AVANZATO, NON RESECABILE O METASTATICO NON PRETRATTATO, SELEZIONATI IN BASE ALL'ESPRESSIONE DI PD-L1.	ROCHE S.P.A.
		Cancro al seno	Studio di fase 3 randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, controllato con placebo, di nivolumab rispetto a placebo in combinazione con la chemioterapia neoadiuvante e la terapia endocrina adiuvante in pazienti con carcinoma mammario primitivo ad alto rischio positivo per il recettore degli estrogeni (ER+) e negativo per il recettore 2 del fattore di crescita epidermico umano (HER2-) (CheckMate 7FL: CHECKpoint pathway and nivoluMAb clinical Trial Evaluation 7FL)	BRISTOL MYERS SQUIBB INT.CORP.BELGIUM BRANCH
		Tumori solidi	Studio di fase 1/1b condotto per la prima volta sull'uomo di incremento ed espansione della dose per la valutazione della sicurezza, farmacocinetica, farmacodinamica ed attività antitumorale di SAR439459 somministrato per via endovenosa come monoterapia e in combinazione con cemiplimab (REGN2810) in pazienti adulti con tumori solidi in stadio avanzato	SANOFI S.p.A.

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Colangiocarcinoma	Studio di fase Ib/II, in aperto, multicentrico di MEN1611, un inibitore di PI3K, e cetuximab nei pazienti con carcinoma coloretale metastatico con mutazione di PIK3CA che non rispondono al trattamento con regimi contenenti irinotecan, oxaliplatino, 5-FU e anti-EGFR	Menarini Ricerche S.p.A.
		Cancro renale	STUDIO DI FASE III, MULTICENTRICO, RANDOMIZZATO E IN APERTO VOLTO A VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DI ATEZOLIZUMAB SOMMINISTRATO IN ASSOCIAZIONE A CABOZANTINIB RISPETTO A CABOZANTINIB IN MONOTERAPIA IN PAZIENTI CON CARCINOMA A CELLULE RENALI LOCALMENTE AVANZATO O METASTATICO INOPERABILE ANDATI INCONTRO A PROGRESSIONE RADIOGRAFICA DEL TUMORE DURANTE O DOPO TRATTAMENTO CON UN INIBITORE DEI CHECKPOINT IMMUNITARI	ROCHE S.P.A.
		Adenocarcinoma	Studio di Fase II, in aperto, randomizzato, a bracci paralleli con NIS793 (con e senza spartalizumab) in associazione a chemioterapia standard gemcitabina/nab-paclitaxel e gemcitabina/nab-paclitaxel in monoterapia in prima linea nell'adenocarcinoma duttale pancreatico metastatico (mPDAC)	NOVARTIS FARMA S.P.A
		Cancro metastatico esofageo	STUDIO DI FASE III RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO CON PLACEBO, SULL'USO DI ATEZOLIZUMAB CON O SENZA TIRAGOLUMAB (ANTICORPO ANTI-TIGIT) IN PAZIENTI CON CARCINOMA ESOFAGEO A CELLULE SQUAMOSE LOCALMENTE AVANZATO NON RESECABILE	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD
		Tumori solidi	Protocollo in aperto, multicentrico, rollover di caratterizzazione continua della sicurezza d'impiego e della tollerabilità nei soggetti che hanno partecipato a uno studio con spartalizumab in monoterapia o in associazione ad altri trattamenti in studio, sponsorizzato da Novartis	NOVARTIS FARMA S.P.A

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Cancro del polmone metastatico non a piccole cellule	STUDIO DI FASE III, MULTICENTRICO, RANDOMIZZATO, IN APERTO E CONTROLLATO VOLTO A VALUTARE L'EFFICACIA, LA SICUREZZA E LA FARMACOCINETICA DI ATEZOLIZUMAB SOMMINISTRATO IN ASSOCIAZIONE A CABOZANTINIB IN CONFRONTO A DOCETAXEL IN MONOTERAPIA IN PAZIENTI CON CARCINOMA POLMONARE NON A PICCOLE CELLULE, METASTATICO, PRETRATTATO CON UN ANTICORPO ANTI-PD-L1/PD-1 E CHEMIOTERAPIA A BASE DI PLATINO	F. HOFFMANN-LA ROCHE LTD
		Leucemia mieloide	Uno Studio di Fase I/II di SEL24 in Pazienti con Leucemia Mieloide Acuta	Menarini Ricerche S.p.A.
		Tumore maligno	Valutazione prospettica dell'incidenza, delle caratteristiche cliniche, del quadro radiologico e dell'andamento clinico dell'infezione da COVID-19 nei pazienti oncologici ed ematologici in terapia medica con chemioterapia, immunoterapia o terapia a bersaglio molecolare, trattamento chirurgico e radioterapico	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Carcinoma mammario metastatico	Studio di fase II, multicentrico, in aperto volto a valutare bintrafusp alfa (M7824) in monoterapia in partecipanti con carcinoma mammario triplo negativo esprime il gruppo ad alta mobilità AT-gancio 2 (HMGA2)	Merck Healthcare KGaA
		Cancro del polmone metastatico non a piccole cellule	Studio randomizzato di fase 3 sulla terapia di combinazione con amivantamab e lazertinib rispetto a osimertinib rispetto a lazertinib come trattamento di prima linea in pazienti con tumore polmonare non a piccole cellule EGFR-mutato in stadio localmente avanzato o metastatico	JANSSEN-CILAG S.P.A.
		Tumore maligno	Studio di fase 1 per valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e la farmacodinamica di INCB086550 in pazienti con tumori solidi avanzati	INCYTE CORPORATION
		Tumori solidi	Studio di Fase II Multicentrico, in Aperto con Lenvatinib (E7080/MK-7902) in combinazione con Pembrolizumab (MK-3475) in Soggetti con Determinati Tumori Solidi Precedentemente Trattati (LEAP-005)	MERCK & CO. INC.

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SANTORO	Adenocarcinoma	Studio di fase III randomizzato volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di Lenvatinib (E7080/MK-7902) più Pembrolizumab (MK-3475) più chemioterapia rispetto alla terapia assistenziale standard come trattamento di prima linea nei partecipanti con adenocarcinoma gastroesofageo avanzato/metastatico (LEAP-015)	MERCK & CO. INC.
		Tumori solidi	Studio di fase 2 in aperto, a indicazioni multiple e a braccio di trattamento singolo, con Regorafenib in associazione con Nivolumab in pazienti con tumori soliti recidivanti o metastatici	BAYER S.P.A.
		Tumori solidi	Studio di Fase 1/2a, prima somministrazione nell'uomo, dell'anticorpo monoclonale BMS-986218 da solo e in combinazione con Nivolumab in tumori solidi in stadio avanzato	BRISTOL MYERS SQUIBB INT.CORP.BELGIUM BRANCH
		Cancro coloretale metastatico	Studio clinico di fase 3, internazionale , multicentrico, randomizzato, controllato con placebo, per confrontare l'efficacia e la sicurezza di fruqintinib più la migliore terapia di supporto rispetto a placebo più la migliore terapia di supporto in pazienti affetti da tumore metastatico refrattario del colon-retto (FRESCO-2)"	HUTCHISON MEDIPHARMA LIMITED
		Cancro del polmone	Studio di fase III con atezolizumab verso placebo in pazienti con mesotelioma pleurico maligno dopo pleurectomia/decorticazione	GRUPPO ONCOLOGICO ITALIANO DI RICERCA CLINICA (GOIRC)
		Tumori solidi	Protocollo master per valutare la sicurezza e l'attività antitumorale di cellule T NYESO-1-specifiche (c259) geneticamente modificate, in monoterapia o in associazione con altri agenti, in pazienti HLA-A2+ affetti da tumori solidi NY-ESO-1 e/o LAGE-1° positivi (IGNYTE-ESO)	GLAXOSMITHKLINE RESEARCH & DEVELOPMENT LIMITED
	SIMONELLI	Glioblastoma	Analisi prospettica dei leucociti circolanti e infiltranti in pazienti con gliomi maligni	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Glioblastoma	Analisi Prospettiva del DNA tumorale circolante derivante dal liquido cerebrospinale raccolto tramite biopsia liquida per la gestione dei gliomi maligni	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Tumori solidi	Studio di fase 1/2 di BMS-986253 in combinazione con nivolumab o nivolumab più ipilimumab in tumori in stadio avanzato	BRISTOL MYERS SQUIBB INT.CORP.BELGIUM BRANCH

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SIMONELLI	Astrocitoma anaplastico	Glioma di basso grado o astrocitoma anaplastico con mutazione di IDH e 1p/19q intatti dopo resezione: attendere o trattare? IWOT - Uno studio di fase III	EORTC
		Glioblastoma	Studio di Fase Ib, in aperto, di determinazione della dose di CC-90010 somministrato in combinazione con Temozolomide con o senza radioterapia, in soggetti con glioblastoma di nuova diagnosi	CELGENE INTERNATIONAL SARL
		Tumore maligno	Studio farmacocinetico multitumorale di fase 1/2 della formulazione sottocutanea di ipilimumab in monoterapia e in combinazione con nivolumab per via sottocutanea	BRISTOL MYERS SQUIBB INT.CORP.BELGIUM BRANCH
		Tumori solidi	Uno studio di fase 1b di ASP1948, mirato a un recettore immunomodulante, come agente singolo e in combinazione con nivolumab in soggetti con tumori solidi avanzati	ASTELLAS PHARMA GLOBAL DEVELOPMENT, INC.
		Glioblastoma	REGORAFENIB IN SOGGETTI CON RECIDIVA DI GLIOBLASTOMA (GBM): STUDIO DI MARCATORI PREDITTIVI E VALUTAZIONE DELL'OUTCOME	FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NEUROLOGICO CARLO BESTA
		Adenocarcinoma	Studio di fase 1b/2 su derazantinib in monoterapia e in combinazione con paclitaxel, ramucirumab o atezolizumab in pazienti con adenocarcinoma gastrico HER2-negativo che presentano aberrazioni genetiche di FGFR (FIDES-03)	BASILEA PHARMACEUTICA INTERNATIONAL LTD
		Tumore maligno	Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo di AG-881 in soggetti con glioma di grado 2 residuo o ricorrente con una mutazione di IDH1 o IDH2	AGIOS PHARMACEUTICALS INC.
		Glioblastoma	Regorafenib in pazienti con Glioblastoma recidivato. Uno studio osservazionale, multicentrico e prospettico	ISTITUTO ONCOLOGICO VENETO
		Tumori solidi	RUOLO E POTENZIALE PREDITTIVO DI DIVERSE SOTTOPOPOLAZIONI LEUCOCITARIE, CIRCOLANTI E INFILTRANTI IL TUMORE, NEI GLIOMI MALIGNI E METASTASI CEREBRALI DA TUMORI EXTRACRANICI.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Tumore maligno	CARDIOTOSSICITÀ CORRELATA AI TRATTAMENTI IMMUNOTERAPICI NEL PAZIENTE ONCOLOGICO: IMMUNOFENOTIPIZZAZIONE E STRATEGIE PER CREARE UNA CARDIO-PROTEZIONE.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	SMIROLDO	Tumore Neuroendocrino	Itanet Database – ENETS Registry: raccolta multicentrica dei casi di Tumore Neuroendocrino Gastro-Entero-Pancreatico	OSPEDALE SAN RAFFAELE SRL
	TORRISI	Cancro al seno	Studio locale, multicentrico, di fase IIIb, in aperto sulle caratteristiche molecolari di donne in post-menopausa con carcinoma mammario avanzato positivo per il recettore ormonale (HR+) HER2-negativo, in trattamento di prima linea con ribociclib e letrozolo (BioIstaLEE)	NOVARTIS FARMA S.P.A
		Cancro al seno	Studio osservazionale prospettico sul trattamento ormonale adiuvante delle pazienti in premenopausa con carcinoma mammario precoce positivo ai recettori degli estrogeni	Consorzio Oncotech
		Cancro al seno	Elacestrant in monoterapia versus terapia standard per il trattamento di pazienti con tumore avanzato al seno ER+/HER2- che hanno completato una terapia con inibitori CDK4/6: uno studio di fase 3, randomizzato, in aperto, controllato in attivo, multicentrico.	Radius Pharmaceuticals, Inc.
		Cancro al seno	“Sperimentazione multicentrica di fase III, randomizzata, in aperto per valutare efficacia e sicurezza di ribociclib e terapia endocrina come trattamento adiuvante nelle pazienti con carcinoma della mammella allo stadio iniziale positivo per i recettori ormonali, HER2-negativo (New Adjuvant TriAl with Ribociclib, Sperimentazione su ribociclib con nuovo adiuvante [LEE011]: NATALEE)”.	NOVARTIS PHARMA AG
		Tumore maligno	Studio di fase 2, in aperto, multicentrico, a braccio singolo per valutare l'attività e la sicurezza degli Inibitori di Aromatasi (AI) in associazione ad Abemaciclib in pazienti affetti da carcinoma mammario avanzato positivo per il recettore ormonale (HR+), HER2 negativo dopo il trattamento di prima linea con Fulvestrant ad alto dosaggio (HD-FUL). Lo studio HERMIONE-7	UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO BICOCCA

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	TORRISI	Cancro al seno	Studio di fase 3, randomizzato, multicentrico, in doppio cieco su SAR439859 in associazione a palbociclib rispetto a letrozolo in associazione a palbociclib per il trattamento di pazienti con carcinoma mammario ER(+), HER2(-) che non hanno ricevuto una precedente terapia sistemica antitumorale per la loro malattia in stadio avanzato (AMEERA-5)	SANOFI S.p.A.
	TOSCHI	Tumore maligno	Validazione del pannello di geni Lung ACC nei pazienti con diagnosi di tumore polmonare non a piccole cellule.	ALLEANZA CONTRO IL CANCRO
		Cancro del polmone metastatico non a piccole cellule	LIBRETTO-431: Studio multicentrico, randomizzato, in aperto, di fase III, mirato a confrontare LOXO-292 alla terapia a base di platino e pemetrexed con o senza Pembrolizumab come trattamento di prima linea nel carcinoma polmonare non a piccole cellule in fase avanzata o metastatica con riarrangiamento del gene RET	ELI LILLY AND COMPANY
		Cancro del polmone non a piccole cellule	Studio di fase II, in aperto, a singolo braccio, multicentrico per valutare l'attività e sicurezza di Alectinib come terapia NEO-adiuvante in pazienti con neoplasia polmonare non a piccole cellule (NSCLC) Anaplastic lymphoma kinase (ALK)-positiva in stadio III localmente avanzato. ALNEO trial- GOIRC-01-2020	GRUPPO ONCOLOGICO ITALIANO DI RICERCA CLINICA (GOIRC)
		Cancro del polmone metastatico non a piccole cellule	HERTHENA-Lung01: Studio randomizzato, in aperto, di fase II su patritumab deruxtecan (U3-1402) in soggetti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) metastatico o localmente avanzato, con mutazione di EGFR, trattato in precedenza	DAIICHI SANKYO, INC
	TRONCONI	Tumore maligno	Studio di fase II, in aperto, volto al miglioramento della compliance e del tempo di trattamento in seguito a risposta completa attraverso un programma di trattamento personalizzato con sonidegib in carcinomi localmente avanzati a cellule basali (BCC) – □ lo studio SONIBEC	FONDAZIONE GONO

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	TRONCONI	Melanoma	Studio osservazionale retrospettivo-prospettico su pazienti italiani con melanoma trattati in setting adiuvante nella Cohort MAP per valutare la sopravvivenza libera da recidiva e la sopravvivenza globale	NOVARTIS FARMA S.P.A
	VELUTTI	Dolore	STUDIO OSSERVAZIONALE PROSPETTICO SULL' ADERENZA ALLE LINEE GUIDA EUROPEE DEL DOLORE EPISODICO INTENSO DA CANCRO (BreakThrough Cancer Pain). - BEG STUDY	ANGELINI S.P.A
		Tumore maligno	Il trattamento con immunoterapia in popolazioni speciali di pazienti ad alto rischio di eventi avversi	ASSOCIAZIONE NICSO
	ZUCALI	Cancro del polmone non a piccole cellule	Trattamento con inibitori tirosinchinasici dell'EGFR in pazienti con NSCL avanzato non arruolati in uno studio clinico	Ospedale Civile di Genova Sampierdarena
		Tumore del timo	Studio di fase 2 con Sunitinib in pazienti affetti da timoma B3 e carcinoma timico, recidivato e/o metastatico, in seconda linea e successive (STYLE trial).	FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
		Tumore del timo	Miglioramento delle strategie di trattamento nei tumori epiteliali del timo: un impegno congiunto del TYME.	ISTITUTO NAZIONALE DEI TUMORI
		Cancro renale	Studio traslazionale volto ad indagare fattori predittivi di risposta in pazienti affetti da carcinoma renale metastatico (mRCC) trattati con Nivolumab (studio I-RENE	FONDAZIONE IRCCS ISTITUTO NAZIONALE TUMORI
		Cancro alla vescica	Studio randomizzato di fase 3 del trattamento neoadiuvante e adiuvante con nivolumab più NKTR-214, rispetto a nivolumab in monoterapia, rispetto alla terapia standard (SOC) in partecipanti con carcinoma vescicale muscolo-invasivo (MIBC), non idonei alla terapia con cisplatino	BRISTOL MYERS SQUIBB INT.CORP.BELGIUM BRANCH
		Cancro alla prostata metastatico	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, con Pembrolizumab (MK-3475) più Enzalutamide versus Placebo più Enzalutamide in soggetti affetti da Carcinoma Prostatico metastatico Resistente alla Castrazione (mCRPC) (KEYNOTE-641)	MERCK & CO. INC.
		Mesotelioma pleurico	MATCH – Studio osservazionale di ricerca traslazionale clinico-biologica	AZIENDA OSPEDALIERA SS. ANTONIO E BIAGIO E CESARE ARRIGO ALESSANDRIA

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ONCOLOGIA MEDICA	ZUCALI	Cancro alla prostata metastatico	STUDIO DI FASE Ib, IN APERTO, MULTICENTRICO CHE VALUTA LA SICUREZZA, EFFICACIA E FARMACOCINETICA DI IPATASERTIB IN COMBINAZIONE CON ATEZOLIZUMAB E DOCETAXEL NEL CANCRO DELLA PROSTATA RESISTENTE ALLA CASTRAZIONE METASTATICA	ROCHE S.P.A.
		Cancro alla vescica	Studio di fase 3 su PF-0680159 in combinazione con bacillo di Calmette-Guérin (BCG) in partecipanti affetti da tumore della vescica non muscolo-invasivo ad alto rischio	PFIZER INC
		Cancro renale metastatico	Studio di fase II sull'uso in prima linea di avelumab in combinazione con axitinib intermittente in pazienti con carcinoma renale metastatico (studio Tide-A)	Consorzio Oncotech
		Tumore del timo	REGISTRO TUME DI IFOSFAMIDE IN PAZIENTI CON TUMORE EPITELIALE DEL TIMO TET: STUDIO OSSERVAZIONALE PROSPETTICO DI ALTE DOSI DI IFOSFAMIDE SOMMINISTRATE TRAMITE INFUSIONE PROTRATTA DI 14 GIORNI IN PAZIENTI CON TIMOMA E CARCINOMA TIMICO	ISTITUTO EUROPEO DI ONCOLOGIA IRCCS
	ZURADELLI	Cancro alla prostata	Studio prospettico, monocentrico, di screening mirato per la diagnosi precoce del tumore prostatico nei pazienti con varianti patogenetiche del gene BRCA2	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
ORTOPEDIA III	KON	Artroplastica del ginocchio	Studio prospettico, multicentrico, randomizzato, controllato, in aperto, di confronto tra Agili-C™ e lo standard di cura chirurgico (SSOC) per il trattamento delle lesioni superficiali dell'articolazione del ginocchio	CARTIHEAL (2009) LTD
		Artroplastica del ginocchio	Raccolta prospettica di dati post-immissione in commercio in pazienti con lesioni del midollo osseo nel ginocchio trattati con procedura di subcondroplastica® (SCP®)	ZIMMER GMBH
		Artrosi	Studio pilota sul trattamento dell'artrosi di ginocchio con iniezioni di concentrato midollare autologo a livello dell'interfaccia osso-cartilagine per via percutanea.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
ORTOPEDIA III	KON	Artrosi	Studio clinico monocentrico, a singolo braccio, volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di una singola iniezione di tessuto adiposo autologo arricchito in frazione vasculo-stromale ottenuto utilizzando il sistema Hy-tissue (at-SVF) in pazienti con osteoartrosi severa del ginocchio	FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.
		Artrosi	Studio clinico multicentrico, non randomizzato per la valutazione delle prestazioni cliniche e della sicurezza delle iniezioni di polinucleotide gel sia in aggiunta al trattamento chirurgico che come trattamento conservativo per le meniscopatie degenerative	Mastelli Srl
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	COMITO	Cancro al seno	PROSPECTIVE NON-RANDOMIZED PHASE 2 STUDY ON STEREOTACTIC BODY RADIATION THERAPY (SBRT) FOR MEDICALLY INOPERABLE LUNG AND LIVER OLIGOMETASTASES FROM BREAST CANCER	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
	D'AGOSTINO	Cancro alla vescica	Preservazione della vescica urinaria in Lombardia. Studio osservazionale nell'ambito delle Rete Oncologica Lombarda (ROL)	AZIENDA SOCIO SANITARIA TERRITORIALE DEGLI SPEDALI CIVILI DI BRESCIA
		Tumori solidi	Studio Multicentrico Osservazionale PROspettico sull'Irradiazione Elettiva dei Linfonodi Pelvici (PRO-EPI) nei Pazienti con tumore della prostata a rischio intermedio/alto/molto alto, sottoposti a Radioterapia adiuvante o radicale con o senza concomitante associazione della Deprivazione Androgenica	AZIENDA SOCIO SANITARIA TERRITORIALE DEGLI SPEDALI CIVILI DI BRESCIA
		Cancro alla vescica	STUDIO PROSPETTICO SULLA RADIOTERAPIA ADIUVANTE NEL TUMORE DELLA VESCICA AD ALTO RISCHIO	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
	FRANCESCHINI	Metastasi Linfonodali	STUDIO DI FASE II SUL TRATTAMENTO DELLE METASTASI LINFONODALI TORACICHE NON OPERABILI MEDIANTE RADIOTERAPIA CORPOREA STEREOTASSICA (SBRT) SECONDO UNO SCHEMA RISK ADAPTED	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Tumori solidi	Studio di fase I per la valutazione della SBRT (Radioterapia Stereotassica Corporea) dose escalation, nel ritrattamento di lesioni polmonari inoperabili.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
	FRANZESE	Tumore maligno	PHASE II STUDY OF IMAGE-GUIDED SINGLE FRACTION SBRT WITH VMAT-FFF TECHNIQUE FOR VERTEBRAL METASTASES	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	FRANZESE	Tumore maligno	Radioterapia Stereotassica Body (SBRT) frazionata a dosaggio intensificato guidata dalle immagini per metastasi spinali dolenti versus radioterapia convenzionale: un protocollo randomizzato controllato (DOSIS RCT)	UNIVERSITY HOSPITAL ZURICH
		Cancro alla prostata metastatico	Studio pilota sulla valutazione della risposta immunitaria in pazienti affetti da carcinoma della prostata oligometastatico trattati con radioterapia stereotassica con e senza terapia di deprivazione androgenica: I.OSCAR study.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
	MANCOSU	Neoplasia ematologica	Utilizzo di algoritmi basati sull'intelligenza artificiale per l'automatizzazione della Total Marrow (Lymph-node) Irradiation tramite ottimizzazione con VMAT, utilizzando WB-CT/MRI e WB-CT sintetica – Progetto AuToMI	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
	NAVARRIA	Glioblastoma	Ruolo degli esosomi circolanti in pazienti affetti da glioblastoma.	AOU PISANA
	SCORSETTI	Sarcoma	Studio di fase II sul trattamento delle oligometastasi polmonari non operabili mediante radioterapia corporea stereotassica (SBRT) in pazienti con sarcoma dei tessuti molli	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Cancro coloretale metastatico	Studio randomizzato di fase III sul trattamento con Radioterapia corporea stereotassica (SBRT) versus ablazione con microonde (MWA) delle metastasi epatiche colo-rettali non operabili	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Cancro del pancreas	Studio osservazionale di fase II sul trattamento del tumore del pancreas non resecabile localmente avanzato con Radioterapia stereotassica corporea (SBRT) dopo chemioterapia di induzione	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Tumori solidi	One shot - Radioterapia in seduta unica per il trattamento del tumore prostatico localizzato: studio monobraccio di fase I/II.	UNIVERSITY HOSPITAL GENEVA
		Cancro alla prostata metastatico	PEACE V: Studio randomizzato di fase II sul trattamento di salvataggio delle oligometastasi da carcinoma della prostata.	GHENT UNIVERSITY HOSPITAL
	Cancro alla prostata	Studio di fase II randomizzato sulla radioterapia stereotassica ablative in pazienti con carcinoma prostatico oligometastatico resistente alla castrazione (studio ARTO).	DIPARTIMENTO DI SCIENZE BIOMEDICHE, SPERIMENTALI E CLINICHE "MARIO SERIO" DELL' UNIVERSITÀ DI FIRENZE	

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
RADIOTERAPIA E RADIOCHIRURGIA	SCORSETTI	Tumore maligno	E <sup>2</sup> -RADlatE: infrastruttura radioterapica europea di EORTC-ESTRO	EORTC
		Tumore maligno	Terapia endocrina o irradiazione parziale della mammella come trattamento postoperatorio esclusivo in donne di età =70 anni affette da tumore mammario di tipo luminale-A in stadio iniziale: studio di fase 3 randomizzato di non inferiorità.	Dipartimento di Scienze Biomediche, Sperimentali e Cliniche Mario Serio, Università degli Studi di Firenze
		Cancro del pancreas	Studio di fase II sulla Radioterapia stereotassica adiuvante nel carcinoma del pancreas.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Cancro alla prostata	Radioterapia Ablativa post-prostatectomia	UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI MILANO BICOCCA
REUMATOLOGIA	DE SANTIS	Sclerosi sistemica	Studio prospettico sulla gravidanza nella sclerosi sistemica - Studio IMPRESS2	Ospedale Papa Giovanni XXIII
	SELMI	Sclerosi sistemica	Registro per pazienti con ulcere digitali associate a sclerosi sistemica (DU/SSc)	ACTELION PHARMACEUTICALS ITALIA S.R.L.
		Sclerosi sistemica	Studio delle modificazioni epigenetiche associate alla Sclerosi Sistemica	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Artrite psoriasica	Valutazione di STELARA® (ustekinumab) e delle terapie con inibitori del fattore di necrosi tumorale-alfa in pazienti con artrite psoriasica trattati secondo lo standard di cura; coorte prospettica, osservazionale	JANSSEN- CILAG INTERNATIONAL NV
		Artrite reumatoide	Sperimentazione di Fase 3, Randomizzata ed in Doppio Cieco per Valutare ABT-494 rispetto a Placebo e ad Adalimumab in Soggetti affetti da Artrite Reumatoide in Fase Attiva e di Grado da Moderato a Severo, in Trattamento di Base Stabile con Metotressato (MTX) con Risposta Inadeguata a MTX (MTX-IR)	ABBVIE SRL
		Artrite reumatoide	Sperimentazione di Fase 3, Randomizzata ed in Doppio Cieco per Confrontare ABT-494 Somministrato una Volta al Giorno in Monoterapia rispetto a Metotressato (MTX) in Monoterapia in Soggetti Naïve al Trattamento con MTX affetti da Artrite Reumatoide in Fase Attiva di Grado da Moderato a Severo	ABBVIE SRL

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
REUMATOLOGIA	SELMI	Artrite reumatoide	METOTREXATO NELL'ARTRITE REUMATOIDE IN PAZIENTI LONG TERM USERS	SC REUMATOLOGIA - ASL3 AZIENDA SANITARIA GENOVESE
		Artrite psoriasica	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, con controllo attivo per valutare l'efficacia a 52 settimane della monoterapia con secukinumab per via sottocutanea rispetto alla monoterapia con adalimumab per via sottocutanea in pazienti con artropatia psoriasica attiva	NOVARTIS FARMA S.P.A
		Spondilite anchilosante	Studio osservazionale prospettico in pazienti di nuova diagnosi di Spondiloartrite (SpA) confermata secondo i criteri ASAS, naïve ai DMARDs (farmaci anti-reumatici modificanti la malattia) convenzionali (cDMARDs), sintetici diretti al target (tsDMARDs) e biologici (bDMARDs). – STUDIO SIRENA - (registro italiano sulle spondiloartriti: evidenze da un percorso nazionale)	JANSSEN-CILAG S.P.A.
		Lupus eritematoso sistemico	Studio di fase II, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a dose variabile, per valutare la sicurezza e l'efficacia di M2951 nei soggetti affetti da lupus eritematoso sistemico (LES)	MERCK KGAA
		Arterite a cellule giganti	Studio di fase 2, randomizzato, in doppio cieco controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di KPL-301 nel trattamento dell'arterite a cellule giganti	KINIKSA PHARMACEUTICALS, LTD.
		Artrite psoriasica	Studio di fase 3b, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco e controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di guselkumab somministrato per via sottocutanea a partecipanti con artrite psoriasica attiva e risposta inadeguata alla terapia con farmaci in grado di inibire il fattore di necrosi tumorale alfa (Anti-TNFα).	JANSSEN-CILAG S.P.A.
		Artrite psoriasica	Studio di fase 4, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza di apremilast (CC-10004) in soggetti con artrite psoriasica oligoarticolare precoce nonostante trattamento iniziale stabile con FANS e/o = 1 DMARD sintetico convenzionale	CELGENE CORPORATION

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
REUMATOLOGIA	SELMI	Artrite reumatoide	studio multicentrico, osservazionale, di follow-up clinico postvenditain pa	UCB BIOPHARMA SPRL
		Artrite psoriasica	Studio osservazionale sulla gestione del paziente con artropatia psoriasica in Italia (Studio MAPSI)	ASL3 – SISTEMA SANITARIO REGIONE LIGURIA
		Artrite psoriasica	Studio osservazionale della persistenza del trattamento nell'artrite psoriasica (Psoriatic Arthritis Observational Study of Persistence of Treatment) (studio PRO-SPIRIT)	ELI LILLY AND COMPANY
		Artrite reumatoide	Strategie di trattamento con upadacitinib, raggiungimento dei "target" di trattamento e mantenimento della risposta in pazienti affetti da artrite reumatoide di grado da moderato a severo nella pratica clinica (UPHOLD)	ABBVIE SRL
RIABILITAZIONE ORTOPEDICA	GATTI	Protesi d'anca	Recupero funzionale dopo protesi totale d'anca singola o bilaterale.	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
	RESPIZZI	Protesi ortopedica	Effetto del trattamento con Onde d'Urto Focali nel percorso riabilitativo dopo protesi totale di ginocchio per gonartrosi	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
SENOLOGIA	TINTERRI	Cancro al seno	Carcinoma mammario T1-T2-T3/cN+: conservazione dei linfonodi ascellari in presenza di micrometastasi nel linfonodo sentinella se cN- dopo chemioterapia neoadiuvante – Studio NEONOD 2	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
TRANSLATION AL IMMUNOLOGY	LUGLI	Malattia autoimmune	Studio della generazione e del mantenimento della memoria immunologica T umana nel lungo periodo	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Cancro al seno	Caratteristiche molecolari di linfociti T nella risposta immunitaria contro il tumore al seno	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Cancro del polmone non a piccole cellule	Mappatura delle signature delle cellule T nella progressione del tumore al polmone con risoluzione a singola cellule: implicazioni per l'immunoterapia	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS

U.O.	Sperimentatore Principale	patologia	titolo	Promotore
UNITA DI CURA CORONARICA	CORRADA	Sindrome coronarica acuta	Studio di fase 3 multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e sicurezza di CSL112 in soggetti affetti da sindrome coronarica acuta	CSL BEHRING LLC (CSL)
		Shock cardiogeno	Shock Cardiogeno: un registro nazionale prospettico per avere insight nel profilo, gestione ed outcome dei pazienti_ Registro ALTSHOCK2	DIPARTIMENTO CARDIOVASCOLARE DELL'ASST GRANDE OSPEDALE METROPOLITANO NIGUARDA
		Shock cardiogeno	Impianto di contropulsatore aortico in pazienti con insufficienza cardiaca acutamente decompensata (ADHF) complicata da shock cardiogeno: uno studio clinico randomizzato (Altshock-2)	ASST GRANDE OSPEDALE METROPOLITANO NIGUARDA
		Infarto miocardico	Studio di fase IIB, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza di MEDI6570 in partecipanti con un precedente infarto miocardico, infiammazione persistente ed elevato pro-ormone Nterminale del peptide natriuretico cerebrale	ASTRAZENECA AB
UROLOGIA E ANDROLOGIA	CASALE	Cancro alla vescica	Hydeal Cyst® instillazione intravesicale per il sollievo dai sintomi del basso tratto urinario dopo resezione trans-uretrale di carcinoma della vescica non muscolo-invasivo	FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.
	GUAZZONI	Cancro alla prostata	Prostate cancer Research International: Active Surveillance (PRIAS)	Erasmus Medical Cancer Center
		Cancro alla vescica	programma di sorveglianza attiva per i tumori vescicali recidivi non muscolari	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Cancro alla prostata	Studio di fattibilità dell'isolamento di cellule di tumore della prostata da differenti fluidi biologici	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
		Cancro alla vescica	MicroUS vs RMN del tumore della vescica - Studio sulla Stadiazione mediante Imaging (BUS-MISS)	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS
	TAVERNA	Cancro alla prostata	Rilevazione olfattiva canina di pazienti affetti da cancro prostatico: diagnosi precoce e successiva ricerca laboratoristica dei VOCs specifici	ISTITUTO CLINICO HUMANITAS