

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0016/03	Tumori a cellule germinali: protocollo diagnostico terapeutico AIEOP 2003.	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica (AIEOP)
INT 0038/10	Trapianto tandem di progenitori emopoietici autologhi in pazienti con neoplasie germinali in fase metastatica ricaduti /refrattari	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0014/15	Protocollo SIOP endimoma II - Protocollo internazionale di ricerca clinica per la diagnosi e il trattamento di bambini, adolescenti e giovani adulti con endimoma	Sperimentale con farmaco	II/III	No Profit	Centre Léon Bérard, France
INT 0064/15	Studio prospettico di fase I-II, multicentrico, in aperto, che esplora la combinazione di trabectedina in associazione a radioterapia in pazienti con sarcoma dei tessuti molli	Sperimentale con farmaco	I/II	No Profit	Grupo Español de Investigación en Sarcomas (GEIS)
INT 0091/15	Studio internazionale controllato, randomizzato per il trattamento chemioterapico di pazienti con sarcoma di Ewing in ricaduta o resistenti	Sperimentale con farmaco	II/III	No Profit	Università di Birmingham
INT 0185/15	LCH-IV: protocollo internazionale collaborativo per il trattamento della Istiocitosi a cellule di Langerhans	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	St. Anna Kinderkrebsforschung/CCRI
INT 0045/16	Studio clinico di fase II per studiare l'efficacia e la sicurezza di Pembrolizumab (MK-3475) in soggetti con tumore non muscolo invasivo della vescica (NMIBC) ad alto rischio non responsivi alla terapia del bacillo di Calmette-Guerin (BCG)	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0143/16	Studio clinico di fase 2 a singolo braccio sulla chemioterapia dose dense nel trattamento neoadiuvante del carcinoma della cervice localmente avanzato	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0047/17	Studio internazionale controllato, randomizzato per il trattamento chemioterapico di pazienti con sarcoma di Ewing in ricaduta o resistenti	Sperimentale con farmaco	II/III	No Profit	Università di Birmingham
INT 0067/17	Tumore Fibroso Solitario: studio di fase II con Trabectedina versus adriamicina in combinazione con DAcarbazine nella malattia avanzata	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Italian Sarcoma Group (I.S.G.)
INT 0142/17	Studio in aperto, multicentrico, di Fase IV, roll-over in pazienti con tumori ALK positivi che hanno completato uno studio precedente con ceritinib (LDK378), sponsorizzato da Novartis, e che secondo il giudizio dello sperimentatore presentano beneficio dal trattamento continuativo con ceritinib	Sperimentale con farmaco	IV	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0210/17	Studio di fase I-II con l'impiego di sunitinib in combinazione con nivolumab nel trattamento dei sarcomi dei tessuti molli e dell'osso in fase avanzata	Sperimentale con farmaco	I/II	No Profit	Grupo Español de Investigación en Sarcomas (GEIS)
INT 0023/18	Miglioramento delle strategie di trattamento nei tumori epiteliali del timo: un impegno congiunto del TUME.	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0036/18	Capecitabina adiuvante nei pazienti trattati con chirurgia citoriduttiva (crs) e chemioterapia intraperitoneale ipertermica (HIPEC) per pseudomyxoma peritonei ad alto rischio di recidiva	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0037/18	Studio randomizzato di fase 2 di confronto tra immunoterapia e chemioterapia nel trattamento del paziente anziano	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	IRCCS "Fondazione Pascale" (NA)
INT 0055/18	Studio di fase III, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco e controllato con placebo volto a valutare atezolizumab (anticorpo Anti-PD-L1) come terapia adiuvante dopo trattamento locale definitivo in pazienti affetti da carcinoma a cellule squamose della testa e del collo localmente avanzato ad alto rischio	Sperimentale con farmaco	III	Profit	F. Hoffmann-La Roche, Ltd
INT 0063/18	Studio di fase 1/2 su Selpercatinib (LOXO-292) orale in pazienti con tumori solidi avanzati, inclusi tumori solidi fusione-RET positivi, carcinoma midollare della tiroide e altri tumori con attivazione RET (LIBRETTO-001)	Sperimentale con farmaco	I	Profit	LOXO ONCOLOGY INCORPORATED
INT 0107/18	Studio multicentrico, randomizzato, in aperto di fase III volto a valutare l'attività di chemioterapia adiuvante + mitotane verso mitotane dopo chirurgia di prima linea in pazienti affetti da carcinoma corticosurrenale localizzato ad alto rischio di recidiva - ACACIA	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	A.O. Spedali Civili di Brescia
INT 0155/18	Studio di fase 1 con aumento progressivo della dose e ampliamento delle coorti, per la valutazione di TSR-042, un anticorpo monoclonale anti-PD-1, in pazienti affetti da tumori solidi in stadio avanzato	Sperimentale con farmaco	I	Profit	TESARO Inc.
INT 0161/18	Protocollo di follow-up a lungo termine per i soggetti trattati con cellule T modificate geneticamente	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Celgene Corporation
INT 0178/18	Terapia R-CHOP in combinazione con ibrutinib e successivo mantenimento con ibrutinib in pazienti non trattati con linfoma diffuso a grandi cellule B con profilo ABC e rischio intermedio/alto o alto.	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione Italiana Linfomi (FIL)
INT 0179/18	Studio clinico di fase 3, randomizzato, controllato con prodotto di confronto per studiare l'efficacia e la sicurezza di Pembrolizumab (MK-3475) in combinazione con Bacillo di Calmette-Guérin (BCG) in soggetti affetti da tumore della vescica non-muscolo invasivo ad alto rischio (HR NMIBC) che è persistente o ricorrente dopo induzione con BCG	Sperimentale con farmaco	III	Profit	MSD Italia Srl
INT 0180/18	Studio di fase 2, in aperto, monocentrico, a singolo braccio , proof of concept, con cabozantinib più durvalumab in pazienti affetti da carcinoma vescicale con istologia uroteliale e non uroteliale in fase avanzata precedentemente trattati con chemioterapia: studio ARCADIA	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0193/18	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 (R07082859) 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	Sperimentale con farmaco	I	Profit	F. Hoffmann-La Roche, Ltd
INT 0203/18	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)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	S.L.A. PHARMA
INT 0030/19	Studio clinico di fase III, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare Pembrolizumab versus Placebo nella terapia adiuvante a seguito di chirurgia e radioterapia in pazienti con alto rischio di Carcinoma cutaneo a cellule squamose localmente avanzato (LA cSCC) (Keynote 630)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	MSD Italia Srl
INT 0047/19	Tumore Fibroso solitario: studio di fase II su eribulina in pazienti con malattia avanzata ERASING	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Italian Sarcoma Group (I.S.G.)
INT 0072/19	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	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Incyte Corporation
INT 0088/19	Studio di fase II per valutare l'efficacia di Osimertinib somministrato in combinazione con Savolitinib in pazienti EGFRm + e MET +, con carcinoma polmonare non a piccole cellule localmente avanzato o metastatico che hanno progredito a seguito del trattamento con Osimertinib (studio SAVANNAH).	Sperimentale con farmaco	II	Profit	AstraZeneca S.p.A.
INT 0094/19	III Randomizzato per valutare la Cistectomia con Pembrolizumab Perioperatorio e la Cistectomia con Pembrolizumab più Enfortumab Vedotin Perioperatorio versus la sola Cistectomia in pazienti che non sono eleggibili al Cisplatino o rifiutano il Cisplatino affetti da carcinoma della vescica muscolo-invasivo (KEYNOTE-905/EV-303)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	MSD Italia Srl
INT 0124/19	Studio di fase 1/2 sull'inibitore orale di RET, LOXO 292, in pazienti pediatrici affetti da tumori solidi avanzati o da tumori primitivi del sistema nervoso centrale con alterazione di RETStudio	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Loxo Oncology Incorporate
INT 0164/19	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	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0169/19	Studio di Fase I di incremento della dose di NMS-03305293 in pazienti adulti con tumori solidi selezionati in stadio avanzato/metastatico.	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Nerviano Medical Sciences S.r.l.

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0196/19	Uno studio multicentrico, in aperto, di fase 1/2, condotto per la prima volta sugli esseri umani per valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e l'attività antitumorale di TPX-0005 in pazienti con tumori solidi in stadio avanzato che ospitano riarrangiamenti dei geni ALK, ROS1 o NTRK1-3 (TRIDENT-1)	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Turning Point Therapeutics, Inc.
INT 0197/19	Studio in aperto, a braccio singolo, di Fase 1/2 per valutare la sicurezza e l'efficacia di ponatinib per il trattamento di leucemie o tumori solidi ricorrenti o refrattari in partecipanti pediatrici	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Incyte Biosciences International
INT 0240/19	Studio di fase II finalizzato a valutare il profilo di sicurezza e di attività di cabozantinib in combinazione a lanreotide in tumori neuroendocrini (NET) gastroenteropancreatici (GEP) e toracici (LOLA trial)	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0243/19	Si tratta di uno studio di fase III, multicentrico, stratificato, randomizzato, in aperto, controllato verso comparatore, in pazienti con GEP-NET in stadio avanzato, positivi ai recettori della somatostatina, di grado 2 (G2) e 3 (G3) ben differenziati, diagnosticati entro 6 mesi prima dello screening, che mette a confronto il trattamento con Lutathera (7,4 GBq/200 mCi x 4 somministrazioni ogni 8 ±1 settimane; dose cumulativa: 29,6 GBq/800 mCi) più octreotide a lunga durata (30 mg ogni 8 settimane durante il trattamento con Lutathera e ogni 4 settimane dopo l'ultimo trattamento con Lutathera) e octreotide a lunga durata a dose elevata (60 mg ogni 4 settimane).	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Advanced Accelerator Applications SA
INT 0001/20	Studio di Fase III, multicentrico, randomizzato, in aperto, atto a comparare LOXO-292 e il trattamento scelto a discrezione del medico tra Cabozantinib o Vandetanib, in pazienti affetti da carcinoma midollare della tiroide, avanzato, in progressione, naïve all'inibitore della chinasi, con mutazione del gene RET (LIBRETTO-531)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Eli Lilly & Company, Lilly Corporate Center
INT 0003/20	Studio clinico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per studiare l'efficacia e la sicurezza di Pembrolizumab (MK-3475) in combinazione con la chemioradioterapia (CRT) versus la sola Chemioradioterapia in soggetti con tumore alla vescica muscolo-invasivo (MIBC) (KEYNOTE-992)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme S.p.A
INT 0018/20	Studio multicentrico di fase 1/2, in aperto di DCC-3014 per valutare la sicurezza, l'efficacia, la farmacocinetica e la farmacodinamica in pazienti affetti da tumori in stadio avanzato e da tumori tenosinoviali a cellule giganti.	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	DECIPHERA PHARMACEUTICALS, LLC
INT 0033/20	Studio di fase Ib/II, in aperto e multicentrico su GLOFITAMAB e Atezolizumab o Polatuzumab Vedotin (+ una singola dose di pre-trattamento con obinituzumab) in pazienti adulti affetti da linfoma non hodgkin a cellule b recidivante/refrattario	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Roche S.p.A.
INT 0035/20	Sperimentazione clinica di Fase III, randomizzata, in doppio cieco, placebo-controllata condotta su Pembrolizumab (MK-3475) verso Placebo in soggetti con Carcinoma Esofageo che stanno ricevendo chemioradioterapia definitiva concomitante (KEYNOTE 975)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0068/20	Studio clinico di fase II per la valutazione di un trattamento adiuvante di chemioterapia intraperitoneale aerosolizzata pressurizzata (pressurized intraperitoneal aerosol chemotherapy, PIPAC) in pazienti con neoplasie coloretali ad alto rischio di sviluppare metastasi peritoneali dopo chirurgia resettiva con intento curativo	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0069/20	Studio terapeutico europeo basato sulla stratificazione delle anomalie molecolari in pazienti con tumore refrattario o recidivato	Sperimentale con farmaco	I/II	No Profit	Istituto Gustave-Roussy di Parigi
INT 0073/20	Studio multicentrico, in aperto di fase 1/2 per valutare la farmacocinetica, la sicurezza e la tollerabilità di naldemedina in pazienti pediatrici che sono o che stanno per essere trattati con oppioidi	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Shionogi B.V.
INT 0151/20	Studio di Fase 1b con la combinazione 5-fluorouracile, leucovorin, irinotecano e temozolomide (FURT) in associazione a bevacizumab come trattamento di prima linea in pazienti con carcinoma del colon-retto metastatico con stabilità dei microsatelliti e MGMT silenziato	Sperimentale con farmaco	I	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0180/20	Studio di fase I/II sulla sicurezza e l'efficacia di NMS-01940153E in pazienti adulti affetti da carcinoma epatocellulare (HCC) non operabile precedentemente trattati con terapia sistemica	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Nerviano Medical Sciences S.r.l.
INT 0182/20	Studio di fase 3 randomizzato, in aperto, su pralsetinib rispetto allo standard di cura per il trattamento di prima linea del carcinoma polmonare non a piccole cellule metastatico positivo alla fusione RET	Sperimentale con farmaco	III	Profit	F. Hoffmann-La Roche, Ltd
INT 0187/20	Studio randomizzato di fase III sulla chemioterapia neoadiuvante seguita da intervento chirurgico rispetto al solo intervento chirurgico per i pazienti con Sarcoma del retroperineo ad alto rischio	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	EORTC (European Organisation for Research and Treatment Cancer)
INT 0202/20	Studio di fase 1/2, multicentrico, in aperto per valutare la sicurezza, la farmacocinetica e l'efficacia preliminare di CC-220, somministrato in monoterapia e in combinazione con un anticorpo monoclonale (mAb) anti-CD20 in soggetti con linfomi recidivanti o refrattari	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Celgene Corporation
INT 0204/20	Studio randomizzato di faseli di ritrattamento con panitumumab seguito da regorafenib versus la sequenza inversa nei pazienti con carcinoma coloretale metastatico chemiorefrattario RAS e BRAF WILD-TYPE	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Gruppo Oncologico del Nord Ovest (G.O.N.O.)
INT 0210/20	Terapia personalizzata per il trattamento del carcinoma tiroideo metastatico: caratterizzazione biologica e ottimizzazione mediante dosimetria con 124I PET	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0289/20	Studio di fase 1b/2 multicentrico, in aperto, con aumento progressivo della dose ed espansione della coorte al dosaggio selezionato, volto a valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica, l'immunogenicità e l'attività antitumorale di trastuzumab deruxtecan (T-DXd, DS-8201a) in monoterapia e in combinazione in pazienti adulti con carcinoma gastrico con sovraespressione di HER2 (DESTINY-Gastric03)	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	AstraZeneca S.p.A.
INT 0293/20	Combinazione di tremelimumab e durvalumab finalizzata alla gestione non chirurgica del carcinoma gastrico o gastroesofageo reseccabile con elevata istabilità microsatellitare: studio multicentrico, a braccio singolo, multi-coorte, di fase II INFINITY.	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Gruppo Oncologico del Nord Ovest (G.O.N.O.)
INT 0002/21	Studio di fase Ia/Ib, in aperto, multicentrico, globale, con incremento progressivo della dose volto a valutare la sicurezza e la farmacocinetica di XmAb24306 come singolo agente e in combinazione con Atezolizumab in pazienti con tumori solidi localmente avanzati o metastatici	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Genentech Inc.
INT 0003/21	Trattamento di consolidamento con temozolomide e irinotecano in pazienti affetti da tumore del colon-retto operato con stabilità dei microsatelliti, silenziamento del gene MGMT e con persistenza di malattia minima residua alla biopsia liquida dopo la chemioterapia adiuvante standard	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0007/21	Studio-piattaforma di fase II TAPISTRY – uso di un target immuno-oncologico di precisione e somatico in tumori agnostici	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Roche S.p.A.
INT 0028/21	Terapia endocrina o radioterapia 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.	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	Dipartimento di Scienze Biomediche Sperimentali e Cliniche, Università degli Studi - Firenze
INT 0033/21	Studio 2 per il neuroblastoma ad alto rischio di SIOP-Europa-Neuroblastoma (SIOPEN)	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	Istituto Gustave-Roussy di Parigi
INT 0037/21	Studio clinico di fase II in pazienti con liposarcoma mixoide/ a cellule rotonde o liposarcoma dedifferenziato G1 e G2 con malattia stabile e in trattamento con trabectedina con l'obiettivo di valutare l'associazione di trabectedina e il farmaco PPARg agonista pioglitazone	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	IRCCS Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri
INT 0039/21	Studio di fase II con trabectedina per il trattamento di giovani adulti e adulti affetti da condrosarcoma mesenchimale (HEY1-NOCOA2 riarrangiato) scheletrico ed extrascheletrico con malattia avanzata	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Italian Sarcoma Group (I.S.G.)

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0055/21	Studio di fase I, multicentrico, in aperto per la valutazione della sicurezza e della farmacocinetica di dosi progressivamente aumentate di R07425781 in partecipanti affetti da mieloma multiplo recidivato o refrattario	Sperimentale con farmaco	I	Profit	F. Hoffmann-La Roche, Ltd
INT 0056/21	Studio di Fase Ib/II, in aperto, multicentrico, di incremento della dose di JDQ443 in pazienti con tumori solidi in stadio avanzato con mutazione KRAS G12C	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0060/21	Studio clinico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, con Pembrolizumab (MK-3475) in associazione a chemioradioterapia concomitante seguito da Pembrolizumab con o senza Olaparib (MK-7339), rispetto a chemioradioterapia concomitante da sola in pazienti non trattati con nuova diagnosi di carcinoma polmonare a piccole cellule in stadio limitato (LS-SCLC)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0065/21	Studio di fase III in pazienti con tumore del colon-retto metastatico, RAS/BRAF wild type sul tessuto tumorale e RAS mutato su biopsia liquida con l'obiettivo di confrontare una terapia di prima linea con schema FOLFIRI in associazione a cetuximab o bevacizumab	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	Azienda USL-IRCCS di Reggio Emilia
INT 0066/21	Studio-Piattaforma di Fase II TAPISTRY- Uso Di Un Target Immuno-Oncologico di Precisione e Somatico In Tumori Agnostici	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Roche S.p.A.
INT 0067/21	Studio accademico di fase II testante, in due coorti parallele non randomizzate, la combinazione di ruxolitinib (INIBITORE DI JAK 1/2) con brentuximab-vedotin o nivolumab nel linfoma di hodgkin classico recidivante o refrattario (CHL)	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	DIPARTIMENTO DI MEDICINA E CHIRURGIA DELL'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DI PERUGIA
INT 0092/21	Studio di fase I/II in aperto, multicentrico, per valutare la sicurezza, la farmacocinetica e l'efficacia di alectinib in pazienti pediatrici affetti da neoplasie solide o del SNC positive alla fusione di ALK, nei quali il precedente trattamento si sia rivelato inefficace o per i quali non siano disponibili terapie standard soddisfacenti	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	F. Hoffmann-La Roche, Ltd
INT 0102/21	Studio pan-tumorale per il follow-up a lungo termine di pazienti sopravvissuti al tumore che hanno partecipato a sperimentazioni su nivolumab	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Bristol-Myers Squibb S.r.l.
INT 0122/21	Studio randomizzato per proteggere da ipotiroidismo iatrogeno dovuto ad irradiazione pazienti con medulloblastoma (qualsiasi età, stadio e qualsiasi rischio biologico) e pazienti pediatrici con linfoma di Hodgkin e linfoma non-Hodgkin che necessitano di radioterapia includente la sede tiroidea	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0124/21	Studio di fase 3, multicentrico, in aperto, randomizzato a due bracci di trastuzumab deruxtecan in soggetti con adenocarcinoma gastrico o della giunzione gastro-esofagea (GGE) HER2 positivo, metastatico e/o non resecabile che hanno manifestato una progressione durante o dopo un regime contenente trastuzumab (DESTINY-Gastric04)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	DAICHI SANKIO DEVELOPMENT LIMITED
INT 0125/21	Studio di fase 3, globale, multicentrico, in doppio cieco, randomizzato di carboplatinopacitaxel con INCMGA00012 o placebo in partecipanti affetti da carcinoma a cellule squamose del canale anale inoperabile, localmente ricorrente o metastatico, non trattati in precedenza con chemioterapia sistemica (POD1UM-303/InterAACT 2)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Incyte Corporation
INT 0127/21	Studio clinico di fase III randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di atezolizumab adiuvante o placebo e trastuzumab emtansine per il trattamento del carcinoma mammario HER2-positivo ad alto rischio di recidiva dopo terapia preoperatoria	Sperimentale con farmaco	III	Profit	F. Hoffmann-La Roche, Ltd
INT 0128/21	Studio di fase 2, multicentrico, a più bracci per valutare il trattamento con MK-1308A (coformulazione quavonlimab (MK-1308)/pembrolizumab) rispetto ad altri trattamenti in pazienti affetti da tumore del colon-retto di stadio IV con elevata instabilità dei microsatelliti (MSI-H) o deficit della riparazione dei mismatch (dMMR): MK-1308A-008	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0129/21	Studio di fase 1B su crizotinib in associazione o come monoterapia in pazienti pediatrici affetti da neoplasie con ALK, ROS1 o MET positivo	Sperimentale con farmaco	I/II	No Profit	Erasmus Medical Cancer Center
INT 0157/21	Studio prospettico internazionale su pazienti con età superiore a 3 anni con Medulloblastoma ad Alto Rischio SIOP-HRMB	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	University of Birmingham
INT 0173/21	Studio di fase III randomizzato per valutare l'efficacia e la sicurezza di Pembrolizumab (MK-3475) + Lenvatinib (E7080/MK-7902) + chemioterapia rispetto alla terapia standard come trattamento di prima linea in pazienti con carcinoma esofageo metastatico	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0176/21	ShortTrip - Studio di fase II di radioterapia Short-course seguita da chemioterapia di consolidamento con la Tripletta FOLFOXIRI come terapia neadiuvante totale per il tumore del retto localmente avanzato	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione GONO
INT 0188/21	Studio multicentrico di fase II sulla chemioradioterapia preoperatoria con Capecitabina e Temozolomide in pazienti con carcinoma rettale localmente avanzato che presentano MGMT silenziato e stabilità microsatellitare: Studio CATARTIC	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0191/21	Studio di fase 1b, multicentrico, in aperto, di incremento della dose, per esplorare la sicurezza e la tollerabilità di Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) e Durvalumab in combinazione con Cisplatino, Carboplatino o Pemetrexed nel trattamento di prima linea di pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) non squamoso avanzato o metastatico e con sovraespressione del recettore del fattore di crescita epidermico umano di tipo 2 (HER2+) (DESTINY-Lung03)	Sperimentale con farmaco	I	Profit	AstraZeneca AB
INT 0192/21	Studio "Basket of Baskets" multicentrico, modulare, in aperto, di fase II per valutare agenti mirati in popolazioni selezionate a livello molecolare con tumori solidi avanzati.	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Vall d'Hebron Institute of Oncology
INT 0201/21	Studio in aperto, a braccio singolo, di Fase Ib/IIa per valutare la sicurezza e l'efficacia dell'antagonista del recettore EP4 CR6086 in combinazione con l'inibitore di PD-1 balstilimab (AGEN2034), in pazienti affetti da carcinoma del colon-retto metastatico con conservata capacità di riparazione del mismatch e stabilità dei microsatelliti, già trattato in precedenza.	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Rottapharm Biotech S.r.l.
INT 0202/21	Studio di fase 1/2 su tolleranza e attività di trifluridina/tipiracile in combinazione con capecitabina e bevacizumab come trattamento di prima linea in pazienti con tumore colorettale metastatico.	Sperimentale con farmaco	I/II	No Profit	Fondazione GONO
INT 0203/21	Studio multicentrico, in aperto, di fase II volto a testare un nuovo dosaggio personalizzato (RADAR - Aggiustamento Razionale della dose per ridurre le Reazioni Avverse) di Niraparib come terapia di mantenimento in pazienti con carcinoma dell'ovaio, delle tube di Falloppio o carcinoma peritoneale primario ricorrente sensibili al platino	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	IRCCS Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri
INT 0221/21	EPIK-BS: Uno studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo di alpelisib (BYL719) in combinazione con fulvestrant per uomini e donne in postmenopausa donne con carcinoma mammario avanzato HR-positivo, HER2-negativo con una mutazione PIK3CA, che sono progrediti con o dopo un inibitore dell'aromatasi e un inibitore di CDK4/6	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0239/21	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco su Pembrolizumab versus Placebo in combinazione con Paclitaxel con o senza Bevacizumab per il trattamento del carcinoma ovarico ricorrente platino resistente (KEYNOTE-B96 / ENGOT-ov65)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0245/21	Gli inibitori dei checkpoint immunitari e la radioterapia con ioni carbonio in pazienti con tumori solidi e malattia stabile (ICONIC)	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione CNAO Centro Nazionale di Adroterapia Oncologica
INT 0269/21	Studio di fase 1/2 single-arm, volto a valutare la sicurezza, la farmacocinetica e l'attività antitumorale di Avapritinib in pazienti pediatrici con tumori solidi dipendenti dalle vie di segnalazione di KIT o PDGFRA	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Blueprint Medicines Corporation
INT 0002/22	Studio pilota di fase II: Selineor in combinazione con Ifosfamide, Etoposide e Desametasone (SIDE) in pazienti con linfomi a cellule T periferiche recidivati o refrattari	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0004/22	Studio multicentrico, in doppio cieco, randomizzato di Fase III per valutare l'efficacia e la sicurezza di Belzutifan (MK-6482) più Pembrolizumab (MK-3475) versus Placebo più Pembrolizumab, nel trattamento adiuvante del Carcinoma Renale a Cellule Chiare (ccRCC) dopo nefrectomia (6482-022)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0005/22	Studio di fase 1/2 di BMS-986340 in monoterapia e in combinazione con Nivolumab in partecipanti con tumori solidi avanzati	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Bristol-Myers Squibb International Corporation
INT 0008/22	Studio di fase 2 randomizzato, in cieco, controllato con placebo, su INBRX-109 nel condrosarcoma convenzionale non resecabile o metastatico	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Inhibrx
INT 0020/22	Studio di Fase 2, con PHE885, cellule CAR-T dirette contro l'antigene di maturazione delle cellule B (BCMA) in partecipanti adulti con mieloma multiplo recidivante e refrattario	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Novartis Pharma AG
INT 0025/22	PROTOCOLLO MASTER AVELUMAB: UNO STUDIO DI PROSECUZIONE IN APERTO PER I PARTECIPANTI PROVENIENTI DAGLI STUDI CLINICI CON AVELUMAB SPONSORIZZATI DA PFIZER	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Pfizer Inc.
INT 0036/22	Studio di coorte di fase 2, in aperto, multicentrico, su Nemvaleukin alfa (ALKS 4230) in monoterapia somministrato per via sottocutanea in pazienti con melanoma cutaneo avanzato o per via endovenosa in pazienti con melanoma delle mucose avanzato che hanno precedentemente ricevuto terapia con anti-PD-[U]1 - ARTISTRY-6	Sperimentale con farmaco	II	Profit	ALKERMES
INT 0060/22	Studio di fase 2, multicentrico, in aperto, a braccio singolo per valutare l'efficacia e la sicurezza di taletrectinib in pazienti con NSCLC positivo per ROS1 e altri tumori solidi in stadio avanzato o metastatico	Sperimentale con farmaco	II	Profit	AnHeart Therapeutics Inc
INT 0061/22	Studio multicentrico di fase 1/2 per valutare la sicurezza, la farmacocinetica e l'efficacia preliminare di APL-101 in soggetti con carcinoma polmonare non a piccole cellule con mutazioni di c-Met associate a salto dell'ESONE 14 e tumori solidi in stadio avanzato con disregolazione di c-Met	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Apollomics Inc.
INT 0065/22	Studio in aperto di fase 3 di MK-7684A (coformulazione di Vibostolimab con Pembrolizumab) in combinazione con chemoradioterapia concomitante seguita da MK-7684A rispetto a chemoradioterapia concomitante seguita da Durvalumab in partecipanti con NSCLC non resecabile, localmente avanzato, stadio III	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0066/22	RINGSIDE: Studio di fase 2/3, randomizzato, multicentrico per valutare AL102 in pazienti con tumori desmoidi in progressione	Sperimentale con farmaco	II/III	Profit	Ayala Pharmaceuticals, Inc
INT 0067/22	Studio generale di INCMGA00012 in monoterapia e in combinazione con altre terapie in partecipanti affette da carcinoma endometriale avanzato o metastatico che hanno manifestato progressione durante o dopo la chemioterapia a base di platino (POD1UM-204)	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Incyte Corporation
INT 0097/22	Studio di Fase III, randomizzato, in aperto, multicentrico per valutare l'efficacia di axicabtagene ciloleucel rispetto alla terapia standard di cura in soggetti con linfoma follicolare recidivante/refrattario	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Kite Pharma, Inc.
INT 0111/22	Studio di fase I/II, in aperto e multicorte volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di CEVOSTAMAB in pazienti con mieloma multiplo recidivato/refrattario precedentemente esposti a una terapia diretta contro l'antigene di maturazione delle cellule B	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	F. Hoffmann-La Roche, Ltd
INT 0114/22	Studio multicentrico di fase 1, in aperto, di INCB123667 in monoterapia in partecipanti con tumori solidi selezionati in stadio avanzato	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Incyte Corporation
INT 0117/22	Studio randomizzato, in doppio cieco, multicentrico, di fase 2 su Retifanlimab in combinazione con INCAGN02385 (Anti-LAG-3) e INCAGN02390 (Anti-TIM-3) come trattamento di prima linea in partecipanti con carcinoma della testa e del collo a cellule squamose PDL1- positivo (CPS > e = 1) ricorrente/metastatico.	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Incyte Biosciences International
INT 0118/22	Studio di fase III, randomizzato, in aperto, in cieco per lo sponsor, multicentrico di durvalumab in combinazione con tremelimumab ± lenvatinib somministrati in concomitanza con chemioembolizzazione transarteriosa (TACE) rispetto a TACE in monoterapia in pazienti con carcinoma epatocellulare locoregionale (EMERALD-3)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	AstraZeneca AB
INT 0119/22	Utilizzo del DNA tumorale circolante per intensificare il trattamento post-operatorio dei pazienti con tumore del colon resecato in stadio III o in stadio II ad alto rischio con Folfexir Aduvante e/o Trifluridina/Tipiracile Post-Adiuvante	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione GONO
INT 0120/22	Studio in aperto, multicentrico, roll-over, per valutare l'efficacia a lungo termine in pazienti pediatrici trattati con Tafinlar (dabrafenib) e/o Mekinist (trametinib)	Sperimentale con farmaco	IV	Profit	Novartis Pharma AG
INT 0133/22	Studio randomizzato di fase 3 volto a confrontare Talquetamab SC in combinazione con Daratumumab SC e Pomalidomide (Tal-DP) o Talquetamab SC in combinazione con Daratumumab SC (Tal-D) rispetto a Daratumumab SC, Pomalidomide e Desametasone (DPd), in partecipanti affetti da mieloma multiplo recidivato o refrattario che hanno ricevuto almeno 1 linea precedente di terapia	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Janssen-Cilag International NV
INT 0135/22	Studio con disegno a ombrello, di fase 1/2 in aperto, di molecole sperimentali in associazione a Pembrolizumab (MK-3475) in partecipanti con tumore esofageo avanzato naïve al trattamento con PD-1/PD-L1 (KEYMAKER-U06): Sofostudio 06A	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0138/22	Brightline-1: Studio multicentrico randomizzato, in aperto di fase II/III, volto a confrontare BI 907828 e doxorubicina come trattamento di prima linea in pazienti con liposarcoma dedifferenziato avanzato	Sperimentale con farmaco	II/III	Profit	Boehringer Ingelheim Italia S.p.A.
INT 0151/22	BGB-900-102: Studio di fase 1-2 che valuta la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e l'attività antitumorale preliminare dell'anticorpo monoclonale anti-TIM-3 BGB-A425 in combinazione con l'anticorpo monoclonale anti-PD-1 Tislelizumab in pazienti con tumori solidi avanzati	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	BEIGENE USA, INC
INT 0156/22	Studio di fase Ib/III su bemarituzumab più chemioterapia e nivolumab a confronto con chemioterapia e nivolumab da soli in soggetti con carcinoma gastrico e della giunzione gastroesofagea in stadio avanzato con sovraespressione di FGFR2b non trattato in precedenza (FORTITUDE-102)	Sperimentale con farmaco	I/III	Profit	AMGEN INC.
INT 0159/22	Studio di chemio-immunoterapia preoperatoria in pazienti con tumore a Cellule di Merkel resecabile: Studio MERCURY	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione GONO
INT 0161/22	Studio di fase 3, randomizzato, in aperto (in cieco per lo sponsor) della combinazione a dose fissa di relatlimab-nivolumab rispetto a regorafenib o trifluridina + tipiracil (TAS-102) per partecipanti con tumore metastatico del colon retto in linee di trattamento più avanzate	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Bristol-Myers Squibb International Corporation
INT 0163/22	Studio randomizzato che confronta la combinazione di paclitaxel e carboplatino seguita da una terapia di mantenimento con niraparib rispetto alla combinazione di paclitaxel, carboplatino e bevacizumab seguita da una terapia di mantenimento con niraparib e bevacizumab in pazienti affette da carcinoma ovarico avanzato, e sottoposte a chirurgia citoriduttiva completa di prima linea	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	ARCAGY-GINECO
INT 0166/22	Uno studio di fase I/Ib, in aperto, multicentrico, su QEO278 in pazienti con tumori solidi avanzati	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Novartis Pharma AG
INT 0175/22	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a 2 bracci, per valutare l'efficacia e la sicurezza di xevinapant e radioterapia rispetto a placebo e radioterapia, al fine di comprovare il miglioramento della sopravvivenza libera da malattia in partecipanti con carcinoma resecato a cellule squamose di testa e collo, ad alto rischio di recidiva e non idonei al cisplatino ad alto dosaggio	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck KGaA
INT 0181/22	Studio di Fase 3 randomizzato, multicentrico di zanidatamab in combinazione con chemioterapia con o senza tislelizumab in soggetti con adenocarcinoma gastroesofageo (GEA) localmente avanzato o metastatico, non resecabile, HER2-positivo	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Zymeworks Inc.

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0193/22	Ripristinare la sensibilità all'immunoterapia in pazienti affetti da cancro al seno triplo negativo metastatico, sfruttando il priming di ceralasertib seguito dalla combinazione di durvalumab e nab-paclitaxel: lo studio ATRIBRAVE	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	IFOM - Fondazione Istituto FIRC di Oncologia Molecolare
INT 0196/22	Studio clinico in aperto, Multicentrico, di Fase 3 Randomizzato, Controllato con Comparatore Attivo, di Pembrolizumab (MK-3475) in Associazione Con Sacituzumab Govitecan verso MK-3475 in Monoterapia come Trattamento di Prima linea per Partecipanti con PD-L1 TPS Maggiore o Uguale al 50% affetti da Carcinoma Polmonare Non a Piccole Cellule Metastatico (KEYNOTE D46/EVOKE-03)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0205/22	Studio di Fase I per valutare la sicurezza e la dosimetria dei derivati OncoFAP marcati con 68Ga in pazienti con tumori solidi	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Philogen S.p.A.
INT 0208/22	Studio di fase III, randomizzato, in aperto sull'uso di sacituzumab govitecan e pembrolizumab vs. il trattamento scelto dal medico e sull'uso di pembrolizumab in pazienti con carcinoma della mammella triplo negativo, localmente avanzato, non operabile o metastatico, precedentemente non trattato, i cui tumori presentano espressione di PD-L1	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Gilead Sciences, Inc
INT 0209/22	Studio di fase III, randomizzato, in aperto sull'uso di sacituzumab govitecan vs. il trattamento scelto dal medico in pazienti con carcinoma della mammella triplo negativo, localmente avanzato, non operabile o metastatico, precedentemente non trattato, senza espressione di PD-L1 o in pazienti precedentemente trattati con agenti anti-PD-(L)1 in una fase precoce e i cui tumori presentano espressione di PD-L1	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Gilead Sciences, Inc
INT 0211/22	Uno studio randomizzato di fase 3 che confronta Teclistamab in monoterapia con pomalidomide, bortezomib, desametasone (PvD) o carfilzomib, desametasone (Kd) in partecipanti con mieloma multiplo recidivante o refrattario che hanno ricevuto da 1 a 3 linee terapeutiche precedenti, incluso un anticorpo monoclonale anti-CD38 e lenalidomide	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Janssen-Cilag SpA
INT 0216/22	Studio clinico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con comparatore attivo, su MK-7684A adiuvante (Vibostolimab con Pembrolizumab) rispetto a Pembrolizumab adiuvante in partecipanti con melanoma allo stadio II-IV ad alto rischio (KEYVIBE-010)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme S.p.A
INT 0002/23	Uso di Loncastuximab Tesirina in pazienti con linfoma diffuso a grandi cellule B (DLBCL) o linfoma a cellule B di alto grado (HGBCL) recidivante/refrattario che hanno avuto progressione di malattia dopo il trattamento con CAR-T - LORELY	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	IRCCS Istituto Clinico Humanitas
INT 0004/23	Uno Studio in aperto di fase 1b/2, di amivantamab in monoterapia e in aggiunta alla chemioterapia standard di cura in partecipanti con tumore del colon-retto avanzato o metastatico	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Janssen-Cilag International NV
INT 0022/23	Studio di fase II, multicentrico, randomizzato, in aperto, a bracci paralleli (Umbrella study) di avelumab (MSB0010718C) in combinazione con altri agenti antitumorali come trattamento di mantenimento in partecipanti con carcinoma uroteliale localmente avanzato o metastatico la cui malattia non è progredita con chemioterapia di prima linea a base di platino	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Merck KGaA
INT 0023/23	Studio in aperto, condotto per la prima volta sull'uomo, con BAY 2927088 in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in stadio avanzato con mutazione EGFR e/o HER2	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Bayer AG
INT 0025/23	Studio CAPRI 2 GOIM: studio sull'efficacia e la sicurezza del regime di trattamento basato su cetuximab e guidato da biomarcatori su 3 linee di trattamento in pazienti affetti da carcinoma del colonretto metastatico che presentano uno stato Wild Type di RAS e BRAF prima dell'inizio del trattamento di prima linea	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	GRUPPO ONCOLOGICO DELL'ITALIA MERIDIONALE
INT 0026/23	Studio randomizzato, in aperto, di fase II, di ottimizzazione di dose/ schema posologico di NUC-3373/leucovorina/irinotecano più bevacizumab (NUFIRI-bev) rispetto a 5-FU/leucovorina/irinotecano più bevacizumab (FOLFIRI-bev) per il trattamento di pazienti con carcinoma del colon-retto metastatico non resecabile precedentemente trattato	Sperimentale con farmaco	II	Profit	NuCan plc
INT 0043/23	(Peak) Studio clinico multicentrico randomizzato, in aperto, di fase 3 su CGT9486+Sunitinib vs Sunitinib in soggetti con tumori stromali gastrointestinali localmente avanzati, non resecabili o metastatici	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Cogent Biosciences
INT 0055/23	Studio di fase III, in aperto, randomizzato, multicentrico di ceralasertib più durvalumab rispetto a docetaxel in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule avanzato o metastatico, senza alterazioni genomiche su cui è possibile intervenire e la cui malattia è progredita durante o dopo precedente terapia anti-PD-(L)1 e chemioterapia a base di platino: LATIFY	Sperimentale con farmaco	III	Profit	AstraZeneca AB
INT 0056/23	Studio di fase III, a braccio singolo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di ONCOFID-P-B (conjugato di paclitaxel e acido ialuronico) somministrato per via intravesicale a pazienti con carcinoma in situ della vescica non responsivo a BCG con o senza malattia papillare Ta-T1	Sperimentale con farmaco	III	Profit	FIDIA FARMACEUTICI S.P.A.
INT 0058/23	Studio di Fase 2, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di inupadenant in combinazione con carboplatino e pemetrexed in adulti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule non squamoso progredito durante l'immunoterapia	Sperimentale con farmaco	II	Profit	ITEOS Belgium SA
INT 0059/23	Studio di Fase 1/2 volto a valutare la sicurezza e l'efficacia della terapia di combinazione con amivantamab e capmatinib nel carcinoma polmonare non a piccole cellule metastatico non resecabile.	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Janssen-Cilag International NV
INT 0067/23	Studio di fase I/IIa, a bracci multipli, in aperto per valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica, la farmacodinamica e l'efficacia preliminare di AZD5305 in combinazione con agenti ormonali di nuova generazione in pazienti con carcinoma prostatico metastatico (PETRANHA)	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	AstraZeneca AB
INT 0115/23	Studio di fase 3b di accesso precoce, in aperto, di ivosidenib in pazienti con colangiocarcinoma localmente avanzato o metastatico precedentemente trattato - PROVIDHE	Sperimentale con farmaco	III	Profit	SERVIER AFFAIRES MÉDICALES
INT 0118/23	Studio con disegno a "ombrello" di trattamento a bersaglio molecolare preoperatorio di breve durata in pazienti con carcinoma del colon-retto operabile e selezionati a livello molecolare: lo studio UNICORN	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione GONO
INT 0122/23	MicroRNA circolanti per scegliere la strategia immunoterapica nei pazienti con NSCLC PD-L1=50%: studio clinico Ark	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0123/23	Studio di Fase II per valutare l'efficacia della terapia a cellule CAR-T con KTE-X19 in pazienti con Linfoma Mantellare recidivato/refrattario con ottenuta remissione parziale in corso di terapia di salvataggio con Ibrutinib	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0161/23	Studio clinico controllato di Fase 3, randomizzato, in doppio cieco, con placebo e comparatore attivo sull'adiuvante V940 (mRNA-4157) più Pembrolizumab rispetto a Placebo adiuvante più Pembrolizumab in partecipanti con stadio II-IV ad alto rischio Melanoma	Sperimentale con farmaco	III	Profit	MSD Italia Srl
INT 0185/23	A Phase 1/2 First-in-human Study of BMS-986288 Alone and in Combination with Nivolumab in Advanced Malignant Tumors	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Bristol-Myers Squibb S.r.l.
INT 0040/01	Protocollo NB-AR-01: Primo Studio Cooperativo Europeo per il Neuroblastoma ad Alto Rischio	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	St. Anna Kinderkrebsforschung/CCRI
INT 0046/09	Studio di fase III, multicentrico, randomizzato, controllato per determinare l'efficacia e la sicurezza della combinazione di ciclofosfamide, lenalidomide e desametasone (CRD) versus melphalan (200 mg/m2) seguito da trapianto di cellule staminali in pazienti con nuova diagnosi di mieloma multiplo	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	FO.NE.SA Onlus
INT 0066/10	Sarcoma dei tessuti molli ad alto rischio in fase localizzata degli arti e del tronco: approccio integrato con chemioterapia standard vs chemioterapia orientata per istotipo in fase neoadiuvante	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Italian Sarcoma Group (I.S.G.)

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0042/11	SUTNET Trial: studio clinico-biologico di fase II con sunitinib in pazienti affetti da feocromocitomi/paragangliomi in stadio avanzato e/o non resecabile	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0062/11	Primo studio internazionale per il linfoma di Hodgkin, varietà prevalenza linfocitaria, nei bambini e negli adolescenti	Sperimentale con farmaco	IV	No Profit	AIEOP e Martin-Luther-University of Halle/Wittenberg, Germany
INT 0089/11	Studio di fase III, randomizzato, per confrontare Bortezomib, Melfalan, Prednisone (VMP) con Melfalan ad alte dosi seguito da Bortezomib, Lenalidomide, Desametasone (VRD) come consolidamento e Lenalidomide in mantenimento in pazienti con una nuova diagnosi di mieloma multiplo	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	HOVON FOUNDATION/GIMEMA
INT 0043/12	Studio europeo per Neuroblastoma a rischio basso ed intermedio	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica (AIEOP)
INT 0066/12	Confronto tra radioimmunoterapia con Ibritumomab Tiuxetan marcato con Itttrio-90 (Zevalin®) e trapianto autologo di cellule staminali nei pazienti giovani (18-65 anni) con Linfoma Follicolare in recidiva/refrattario: uno studio multicentrico randomizzato di fase III	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	Fondazione Italiana Linfomi (FIL)
INT 0028/13	Approccio multidisciplinare per la cura dei tumori dei seni paranasali operabili a prognosi sfavorevole: studio di fase II di trattamento integrato chemioterapico, chirurgico e radioterapico (con protoni e/o ioni pesanti) per un approccio terapeutico più efficace e con minor tossicità	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0029/13	Approccio multidisciplinare per la cura dei tumori dei seni paranasali non operabili a prognosi sfavorevole: studio di fase II di trattamento integrato chemioterapico e radioterapico (con protoni e/o ioni pesanti) allo scopo di identificare un approccio terapeutico più efficace e con minore tossicità	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0031/13	Studio multicentrico in aperto di Carfilzomib settimanale, Ciclofosfamide e Desametasone (wCyD) in pazienti con nuova diagnosi di mieloma multiplo (MM)	Sperimentale con farmaco	I/II	No Profit	STICHTING EUROPEAN MYELOMA NETWORK (EMN)
INT 0055/13	Studio di fase III, randomizzato, multicentrico, in aperto, per valutare efficacia e sicurezza di trastuzumab emtansine rispetto a trastuzumab come terapia adiuvante per pazienti affetti da tumore mammario primario HER-2-positivo con presenza patologica di residuo tumorale nella mammella o nei linfonodi ascellari dopo terapia preoperatoria	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Roche S.p.A.
INT 0083/13	Studio di Fase 3, randomizzato, in aperto su A+AVD rispetto ad ABVD come terapia di prima linea in pazienti affetti da Linfoma di Hodgkin classico in stadio avanzato	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Millennium Pharmaceuticals Inc.
INT 0094/13	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, con Nivolumab in monoterapia o Nivolumab in combinazione con Ipilimumab verso Ipilimumab in monoterapia in soggetti con melanoma metastatico o non operabile non precedentemente trattati	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Bristol-Myers Squibb S.r.l.
INT 0125/13	Studio multicentrico di Fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, per valutare il trattamento di mantenimento con Olaparib in monoterapia dopo una prima linea di chemioterapia a base di platino in pazienti con carcinoma ovarico in stadio avanzato (stadio FIGO III-IV) e mutazione del gene BRCA	Sperimentale con farmaco	III	Profit	AstraZeneca S.p.A.
INT 0170/13	Studio di fase 1/2, in aperto, con Nivolumab in monoterapia o Nivolumab in combinazione con Ipilimumab in soggetti con tumori solidi in fase avanzata o metastatica	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Bristol-Myers Squibb S.r.l.
INT 0175/13	Studio prospettico internazionale in bambini di età maggiore di 3 - 5 anni con medulloblastoma clinicamente a rischio standard, con profilo di rischio biologico basso	Sperimentale con farmaco	II/III	No Profit	University Medical Center Hamburg-Eppendorf
INT 0029/14	PERTuzumab-trastuzumab più IETrozolo In tumore Mammario endocrino Sensibile: studio in neoAdiuvante di fase II (studio PER-ELISA)	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	AS.T.R.O (Association for Translation research in Oncology)
INT 0045/14	Valutazione dell'attività e della sicurezza della combinazione everolimus, octreotide lar e metformina in pazienti affetti da tumore neuroendocrino del pancreas ben differenziato in stadio avanzato e/o non resecabile. Studio clinico biologico di fase II, MetNET1 Trial	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0074/14	Studio di fase II di combinazione di Clorambucile con Rituximab sottocutaneo seguito da terapia di mantenimento con Rituximab sottocutaneo in pazienti affetti da linfoma marginale a cellule B extranodale del tessuto linfatico associato alle mucose (linfoma tipo MALT)	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione Italiana Linfomi (FIL)
INT 0087/14	Romidepsina in combinazione con CHEOP come terapia di prima linea in preparazione al trapianto di cellule staminali emopoietiche nei pazienti giovani con linfoma a cellule T periferiche a localizzazione nodale: studio di fase I-II	Sperimentale con farmaco	I/II	No Profit	Fondazione Italiana Linfomi (FIL)
INT 0093/14	Studio di fase II in aperto su pazopanib in monoterapia in pazienti affetti da tumore fibroso solitario o condrosarcoma mixoide extrascheletrico, in fase avanzata di malattia (malattia localmente avanzata non resecabile o metastatica)	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Italian Sarcoma Group (I.S.G.)
INT 0147/14	Studio di fase III, multicentrico, randomizzato, controllato finalizzato a determinare l'efficacia e la sicurezza del trattamento standard con lenalidomide e desametasone versus un nuovo algoritmo che prevede riduzione di dose in pazienti anziani con nuova diagnosi di mieloma multiplo e inadatti a ricevere chemioterapia convenzionale	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	FO.NE.SA (Fondazione Neoplasie Sangue Onlus)
INT 0171/14	Studio clinico di fase 3, randomizzato, in aperto, di Nivolumab in combinazione con Ipilimumab verso Sunitinib monoterapia in soggetti con carcinoma renale avanzato o metastatico non precedentemente trattato	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Bristol-Myers Squibb S.r.l.
INT 0015/15	Studio randomizzato di fase II per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza della chemioterapia (CT) rispetto alla terapia di deprivazione androgenica (ADT, androgen deprivation therapy) in pazienti affetti da carcinoma delle ghiandole salivari (SGC, salivary glands cancer) recidivato e/o metastatico che esprime il recettore degli androgeni (AR, androgen receptor)	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	EORTC NOCI - Head & Neck Groups
INT 0019/15	Studio randomizzato, multicentrico, di fase III, in aperto per la valutazione di alectinib rispetto a crizotinib in pazienti naïve al trattamento, affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule positivo alla chinasi del linfoma anaplastico in stadio avanzato	Sperimentale con farmaco	III	Profit	F. Hoffmann-La Roche, Ltd
INT 0031/15	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco di immunoterapia adiuvante con Nivolumab verso Ipilimumab dopo resezione completa di melanoma di stadio IIIB/c o stadio IV in soggetti ad alto rischio di recidiva di malattia	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Bristol-Myers Squibb International Corporation
INT 0040/15	Studio di fase II multicentrico, randomizzato, in aperto di CARFILZOMIB, CICLOFOSFAMIDE e DESAMETASONE (CCyD) come INDUZIONE pre trapianto e consolidamento post trapianto o CARFILZOMIB, LENALIDOMIDE e DESAMETASONE (CRd) come INDUZIONE pre trapianto e consolidamento post trapianto o trattamento continuo con CARFILZOMIB, LENALIDOMIDE E DESAMETASONE (12 cicli) senza trapianto, tutti seguiti da MANTENIMENTO con LENALIDOMIDE (R) versus LENALIDOMIDE e CARFILZOMIB (CR) in pazienti affetti da Mieloma Multiplo (MM) alla diagnosi, eleggibili al trapianto autologo	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Università degli Studi di Torino
INT 0071/15	Studio clinico randomizzato di Fase IIb A su bevacizumab aggiunto a temozolomide ± irinotecan in bambini con neuroblastoma refrattario/recidivato (Studio BEACON-Neuroblastoma)	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Università di Birmingham
INT 0078/15	Studio randomizzato multicentrico di fase III con combinazione di Rituximab e Lenalidomide vs solo Rituximab come terapia di mantenimento dopo chemioimmunoterapia con Rituximab e Bendamustina per pazienti affetti da linfoma follicolare in recidiva/refrattari non eleggibili per terapia ad alte dosi seguita da autotrapianto di cellule staminali	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	Fondazione Italiana Linfomi (FIL)

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0094/15	Studio randomizzato di radioterapia, nimotuzumab e vinorelbina concomitanti e re-irradiazione alla recidiva rispetto a radioterapia e radioterapia a più cicli elettiva con vinorelbina e nimotuzumab concomitanti in bambini e adolescenti con nuova diagnosi glioma diffuso intrinseco del ponte (DIPG) e uno studio osservazionale per pazienti con glioma della linea mediana con mutazione di k27	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0110/15	Studio di fase II su Regorafenib nel tumore fibroso solitario avanzato	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0173/15	Pomalidomide in combinazione con Carfilzomib e Desametasone (PCd) in induzione e consolidamento seguito da mantenimento con Pomalidomide in combinazione con Desametasone vs Pomalidomide per pazienti con Mieloma Multiplo in progressione dopo una prima linea di trattamento con Lenalidomide e Bortezomib	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	DUTCH-BELGIAN COOPERATIVE TRIAL GROUP FOR HEMATOLOGY - HOVON
INT 0179/15	Studio di terapia neoadiuvante con anticorpo anti-PDL1 in pazienti con carcinoma mammario localmente avanzato triplo negativo sottoposte a trattamento con abraxane e carboplatino	Sperimentale con farmaco	I/II	No Profit	Fondazione Michelangelo
INT 0180/15	Valutazione della sicurezza della combinazione lanreotide atg 120 mg e metformina in pazienti affetti da tumori neuroendocrini gastro-intestinali (gi) o carcinoidi polmonari avanzati, ben differenziati e/o non resecabili	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0190/15	Sperimentazione randomizzata di fase 3 con l'anticorpo monoclonale anti-PD-1 pembrolizumab (MK-3475) rispetto a placebo per il trattamento di pazienti con NSCLC in stadio precoce dopo resezione e completamento di una terapia adiuvante standard (PEARLS)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0042/16	Studio randomizzato di fase III sull'utilizzo dell'anticorpo anti-PDL1 Avelumab come trattamento adiuvante o post-neoadiuvante per pazienti con carcinoma mammario triplo-negativo ad alto rischio	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	Università degli Studi - Padova
INT 0046/16	Studio randomizzato di fase III di confronto tra chemioterapia a dosi convenzionali con paclitaxel, ifosfamide e cisplatino (TIP) e chemioterapia a dosi elevate con paclitaxel mobilizzante e ifosfamide, seguita da alte dosi di carboplatino ed etoposide (TI-CE) come prima linea di trattamento nei tumori a cellule germinali recidivanti o refrattari	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	EORTC (European Organisation for Research and Treatment Cancer)
INT 0048/16	Studio basket, in aperto, multicentrico, globale, di fase II, sull'uso di entrectinib nel trattamento di pazienti con neoplasie solide localmente avanzate o metastatiche che ospitano riarrangiamenti dei geni NTRK1/2/3, ROS1 o ALK	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Ignity Operating INC
INT 0052/16	Remissione sostenuta senza trattamento nella leucemia mieloide cronica BCR-ABL+: uno studio prospettico che confronta Nilotinib versus Imatinib con passaggio a Nilotinib in assenza di risposta ottimale	Sperimentale con farmaco	IV	No Profit	Fondazione GIMEMA Onlus
INT 0053/16	Studio PANDA: Studio di fase II randomizzato di prima linea con FOLFOX più panitumumab e 5FU più panitumumab nei pazienti anziani con carcinoma colorettale metastatico RAS e BRAF wild-type	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Gruppo Oncologico del Nord Ovest (G.O.N.O.)
INT 0067/16	Studio di fase III randomizzato, in doppio cieco, multicentrico, sull'uso adiuvante di nivolumab rispetto a placebo in soggetti con carcinoma uroteliale invasivo ad alto rischio	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Bristol-Myers Squibb International Corporation
INT 0081/16	Sperimentazione di fase II a braccio singolo per la valutazione di tepotinib nel carcinoma polmonare non a piccole cellule avanzato (localmente avanzato o metastatico) con alterazioni associate a skipping dell'esone 14 di MET (METex14) o amplificazione di MET (VISION)	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Merck KGaA
INT 0083/16	Studio di Fase III Randomizzato, in aperto per confrontare Pembrolizumab con Brentuximab Vedotin in Soggetti con Linfoma di Hodgkin (HL) classico recidivante e refrattario	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0103/16	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	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0110/16	Studio sulla sicurezza, tollerabilità e attività clinica di Durvalumab e Tremelimumab somministrati in monoterapia, o Durvalumab in combinazione con Tremelimumab o Bevacizumab a soggetti con carcinoma epatocellulare avanzato	Sperimentale con farmaco	I	Profit	MedImmune LCC
INT 0119/16	Studio multicentrico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo sul trattamento di mantenimento con niraparib in pazienti con carcinoma ovarico in stadio avanzato dopo risposta alla chemioterapia di prima linea a base di platino	Sperimentale con farmaco	III	Profit	TESARO Inc.
INT 0136/16	Studio randomizzato, in aperto, di fase 3, di confronto tra bevacizumab + erlotinib vs erlotinib in monoterapia come trattamento di prima linea di pazienti affetti carcinoma del polmone non a piccole cellule ad istotipo non squamoso e mutazione attivante di EGFR	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	Istituto Naz. Tumori IRCCS "Fondazione Pascale" (NA)
INT 0137/16	Studio randomizzato di fase 2 di pembrolizumab in pazienti affetti da mesotelioma pleurico maligno avanzato	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Istituto Naz. Tumori IRCCS "Fondazione Pascale" (NA)
INT 0164/16	Studio prospettico di fase II randomizzato a tre bracci mirato a valutare il miglior approccio sequenziale con il trattamento immunoterapico combinato (ipilimumab/nivolumab) e la terapia target combinata (LGX818/MEK162) in pazienti affetti da melanoma metastatico portatori della mutazione BRAF	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione Melanoma Onlus
INT 0165/16	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)	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0175/16	Studio di Fase II di fattibilità della combinazione claritromicina + lenalidomide: un trattamento orale per pazienti con linfoma del tessuto linfoide associato alla mucosa (MALT) recidivante o refrattario (Studio CLEO)	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	IELSG (INTERNATIONAL EXTRANODAL LYMPHOMA STUDY GROUP)
INT 0179/16	Studio di fase III, in doppio cieco, randomizzato, controllato con placebo per la valutazione di atezolizumab più cobimetinib e vemurafenib rispetto a placebo più cobimetinib e vemurafenib in pazienti non trattati in precedenza, affetti da melanoma metastatico o localmente avanzato non resecabile, positivo alla mutazione BRAFV600	Sperimentale con farmaco	III	Profit	F. Hoffmann-La Roche, Ltd
INT 0182/16	Studio di fase 3, multinazionale, randomizzato, in aperto, a bracci paralleli di Avelumab (MSB0010718C) in combinazione con Axitinib (Inlyta®) a confronto con Sunitinib (Sutent®) in monoterapia nel trattamento di prima linea di pazienti affetti da carcinoma renale in stadio avanzato	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Pfizer Inc.
INT 0021/17	Studio di fase I/II, multicentrico, in aperto con MAK683 in pazienti adulti con neoplasie in stadio avanzato	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0049/17	STUDIO DI FASE 1/2 SULL'INIBITORE ORALE DI TRK, LAROTRECTINIB, IN PAZIENTI PEDIATRICI AFFETTI DA TUMORI SOLIDI AVANZATI O DA TUMORI PRIMARI DEL SISTEMA NERVOSO CENTRALE	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Bayer AG
INT 0064/17	Studio di fase III randomizzato di prima linea con FOLFOX IRI più panitumumab verso FOLFOX più panitumumab nei pazienti con carcinoma colorettale metastatico inoperabile RAS e BRAF wild-type	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	Gruppo Oncologico del Nord Ovest (G.O.N.O.)
INT 0065/17	Studio clinico di fase III randomizzato, doppio cieco, controllato con placebo con pembrolizumab (MK-3475) in monoterapia nel trattamento adiuvante del carcinoma renale post nefrectomia (KEYNOTE-564)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme S.p.A
INT 0083/17	Studio clinico multicentrico, in aperto, non controllato, di Fase 2a per valutare la sicurezza e l'efficacia dell'aggiunta di Ibrutinib a Venetoclax in base ad un approccio guidato dalla malattia minima residua (MRD) in pazienti con leucemia linfatica cronica (CLL) recidivata/refrattaria	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Ospedale San Raffaele IRCCS
INT 0116/17	Studio di fase 3, randomizzato, in aperto su Lorlatinib (PF-06463922) in monoterapia rispetto a Crizotinib in monoterapia nel trattamento di prima linea di pazienti affetti da tumore polmonare non a piccole cellule alk-positivo avanzato	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Pfizer Inc.
INT 0129/17	Studio randomizzato di prevenzione primaria multifattoriale in soggetti ad alto rischio eleggibili a screening con TC torace	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0131/17	Studio di fase III, in aperto, randomizzato, sull'uso di Nivolumab combinato con Ipilimumab verso chemioterapia standard di cura in soggetti con carcinoma uroteliale precedentemente non trattato, non resecabile o metastatico	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Bristol-Myers Squibb International Corporation
INT 0143/17	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)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme S.p.A
INT 0148/17	Studio randomizzato di fase II con Carboplatino-Paclitaxel-Bevacizumab vs Carboplatino-Paclitaxel-Bevacizumab-Rucaparib vs Carboplatino-Paclitaxel-Rucaparib in pazienti con tumore ovarico avanzato (stadio IIIB-C-IV), primitivo del peritoneo e della tuba di Falloppio, preceduto da uno studio di Fase I, di identificazione della dose, con Rucaparib in combinazione con Bevacizumab - MITO 25	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Policlinico Universitario Gemelli (RM)
INT 0150/17	Cabozantinib nel carcinoma renale dei dotti collettori di Bellini	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0156/17	Studio di Fase III con AL3818 (anlotinib) cloridrato in monoterapia in soggetti adulti con sarcoma alveolare dei tessuti molli, sinoviale e leiomiomasarcoma in fase avanzata o metastatica	Sperimentale con farmaco	III	Profit	ADVENCHEN LABORATORIES, LLC
INT 0178/17	Studio di Fase II (PEOPLE PEmbrOlizumab in mild Pd-L1 Expressors) per valutare Pembrolizumab (MK-3475) come trattamento di prima linea, in pazienti con tumore al polmone non a piccole cellule in stadio avanzato con espressione bassa o moderata di PD-L1 (< 50%)	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0190/17	Studio di fase 2, in aperto a 2 coorti su INCB050465, un inibitore di PI3Kd, in soggetti affetti da linfoma della zona marginale refrattario o recidivante con o senza pregressa esposizione a un inibitore di BTK (CITADEL-204)	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Incyte Corporation
INT 0194/17	Sperimentazione di fase 3 multicentrica, in aperto, randomizzata, per Confrontare l'efficacia e la sicurezza di Lenvatinib in combinazione con Everolimus o pembrolizumab rispetto a sunitinib in monoterapia nel trattamento di prima linea di soggetti con cArcinoma a cellule Renali avanzato (CLEAR)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	EISAI Limited
INT 0003/18	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 IIIB (T3-4N2) resecabile (KEYNOTE-671)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0005/18	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco di Nivolumab adjuvante rispetto al placebo per pazienti con carcinoma epatocellulare che sono ad alto rischio di recidiva dopo resezione o ablazione epatica curativa	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Bristol-Myers Squibb International Corporation
INT 0016/18	PERISCOPE: studio di fase II multicentrico di chemioterapia perioperatoria nel cancro gastrico operabile	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica (GOIRC)
INT 0039/18	Atezolizumab, Pertuzumab e Trastuzumab in combinazione con chemioterapia come terapia neoadiuvante in pazienti con tumore mammario HER2 positivo in stadio precoce ad alto rischio di recidiva o localmente avanzato	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	Fondazione Michelangelo
INT 0041/18	Studio di fase 2 in aperto con Cabozantinib in pazienti affetti da carcinoma renale avanzato o metastatico pretrattati con una linea di trattamento con inibitore degli immunocheckPoints (anti PD1/PDL1): studio BREAKPOINT.	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0045/18	Combinazione di metformina e cicli di Dieta Mima Digiuno (DMD), o sola metformina, al fine di incrementare l'efficacia della chemio-immunoterapia di prima linea nel trattamento dell'adenocarcinoma polmonare con inattivazione di LKB1	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0053/18	Rituximab, bendamustina e citarabina seguiti da venetoclax (V-RBAC) in pazienti anziani, ad alto rischio con linfoma mantellare	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione Italiana Linfomi (FIL)
INT 0057/18	Studio di fase II, in aperto, multicentrico, con INCB050465, un inibitore di PI3Kd, nel linfoma follicolare recidivante o refrattario (CITADEL-203)	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Incyte Corporation
INT 0060/18	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, multicentrico, per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza del trattamento neoadiuvante con atezolizumab o placebo in associazione a chemioterapia a base di platino, in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule in stadio II, IIIa o IIIB selezionato, resecabile	Sperimentale con farmaco	III	Profit	F. Hoffmann-La Roche, Ltd
INT 0062/18	Studio di fase 2/3 randomizzato, in doppio cieco, di Relatlimab in combinazione con Nivolumab rispetto a Nivolumab in partecipanti affetti da melanoma metastatico o non resecabile, non precedentemente trattato	Sperimentale con farmaco	II/III	Profit	Bristol-Myers Squibb International Corporation
INT 0079/18	Immunoterapia seguita da inibitore delle EGFR nel carcinoma squamocellulare della cute localmente avanzato o metastatico: combattere le resistenze primarie e secondarie	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0087/18	Sperimentazione multicentrica, in aperto, randomizzata, di fase III per confrontare l'efficacia e la sicurezza di lenvatinib in combinazione con pembrolizumab rispetto al trattamento scelto dal medico in partecipanti affette da tumore avanzato dell'endometrio	Sperimentale con farmaco	III	Profit	EISAI Limited
INT 0134/18	Terapia adiuvante con Pembrolizumab versus Placebo in pazienti con Melanoma di Stadio II ad alto rischio e resecato: uno Studio di Fase III randomizzato e in doppio cieco (KEYNOTE 716)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme S.p.A
INT 0138/18	Studio clinico randomizzato di fase III, in doppio cieco, volto a confrontare Pembrolizumab (MK-3475) più chemioterapia versus chemioterapia più placebo come trattamento di prima linea in soggetti con tumore alla cervice uterina persistente, ricorrente o metastatico (Keynote-826)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	MSD Italia Srl
INT 0139/18	Studio di fase II randomizzato con FOLFOXIRI più Bevacizumab più Atezolizumab verso FOLFOXIRI più Bevacizumab come trattamento di prima linea per pazienti con carcinoma colonretto metastatico non resecabile	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Gruppo Oncologico del Nord Ovest (G.O.N.O.)
INT 0160/18	Studio internazionale multicentrico controllato randomizzato di fase III, in aperto, sul trattamento di prima linea con Durvalumab in combinazione con la chemioterapia standard e con Durvalumab in combinazione con Tremelimumab e la chemioterapia standard verso la chemioterapia standard in monoterapia in pazienti affetti da tumore uroteliale non operabile, localmente avanzato o metastatico	Sperimentale con farmaco	III	Profit	AstraZeneca AB
INT 0163/18	Pembrolizumab in pazienti con cancro del colon retto metastatico con sistema di "mismatch repair" intatto dopo induzione farmacologica di ipermutabilità	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	IFOM - Fondazione Istituto FIRC di Oncologia Molecolare
INT 0177/18	Studio di fase III Randomizzato, in Doppio Cieco, controllato da Placebo, multicentrico di Olaparib più Abiraterone verso Placebo più Abiraterone, come Terapia di Prima Linea in Uomini affetti da Tumore alla Prostata Metastatico Resistente alla Castrazione	Sperimentale con farmaco	III	Profit	AstraZeneca AB
INT 0194/18	Studio internazionale multicentrico di fase III, in doppio cieco, randomizzato, controllato verso placebo, per valutare il trattamento con Durvalumab oppure il trattamento con Durvalumab e Tremelimumab in combinazione come terapia di consolidamento per pazienti affetti da Carcinoma Polmonare a Piccole Cellule (SCLC) a stadio limitato, che non hanno progredito in seguito a chemio-radioterapia concomitante (ADRIATIC).	Sperimentale con farmaco	III	Profit	AstraZeneca S.p.A.
INT 0201/18	Studio di fase II di chemioradioterapia preoperatoria in associazione ad avelumab in pazienti con carcinoma rettale localmente avanzato	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Gruppo Oncologico del Nord Ovest (G.O.N.O.)
INT 0212/18	Studio di fase II, randomizzato in aperto, adattativo (platform trial) basato su un protocollo master per la valutazione di nuovi regimi rispetto agli standard terapeutici in soggetti con NSCLC.	Sperimentale con farmaco	II	Profit	GlaxoSmithKline S.p.A.
INT 0001/19	Studio di fase 2 di INCMGA00012 in partecipanti con carcinoma a cellule di Merkel metastatico	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Incyte Corporation

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0002/19	Studio di fase 2 randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo teso a valutare cemiplimab rispetto alla combinazione di cemiplimab e ISA101b nel trattamento di soggetti con carcinoma orofaringeo (OPC) positivo a HPV16	Sperimentale con farmaco	II	Profit	ISA Therapeutics B.V.
INT 0018/19	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)	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	Fondazione EMN Italy Onlus
INT 0020/19	Studio di Fase Ib, in aperto, multicentrico, con associazioni basate su LXH254, 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	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0021/19	Studio di fase 3, interventistico, randomizzato, multicentrico, in aperto su DCC-2618 rispetto a sunitinib in pazienti affetti da tumori stromali gastrointestinali in stadio avanzato dopo il trattamento con imatinib	Sperimentale con farmaco	III	Profit	DECIPHERA PHARMACEUTICALS, LLC
INT 0023/19	Studio controllato randomizzato di fase II che valuta Pembrolizumab neoadiuvante più radioterapia seguito da Pembrolizumab adiuvante dopo chirurgia nei sarcomi dei tessuti molli degli arti ad alto rischio in fase localizzata	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	SARC
INT 0025/19	Studio di fase 2, a braccio singolo, multicentrico europeo finalizzato a valutare l'efficacia di afatinib in prima o ulteriore linea nel trattamento dei cordomi in fase avanzata	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Leiden University Medical Centre
INT 0068/19	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)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0089/19	Studio multicentrico, di fase 1/2, in aperto per valutare la sicurezza e l'efficacia di KY1044 come agente singolo e in combinazione con anti-PD-L1 (atezolizumab) in pazienti adulti con tumori maligni selezionati in stadio avanzato	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Kymab Limited
INT 0092/19	Studio internazionale di fase III, randomizzato, in aperto, multi-centrico, per valutare l'efficacia e la sicurezza di Durvalumab in combinazione con Gemcitabina + Cisplatino durante il trattamento neo-adiuvante, seguito da Durvalumab in mono-terapia durante il trattamento adiuvante, in pazienti con carcinoma della vescica muscolo – invasivo	Sperimentale con farmaco	III	Profit	AstraZeneca S.p.A.
INT 0093/19	Studio di Fase III, Randomizzato, in doppio cieco per valutare Chemioterapia Neoadiuvante + Pembrolizumab (MK-3475) Perioperatorio versus Chemioterapia Neoadiuvante + Placebo Perioperatorio in pazienti Cisplatino-eleggibili affetti da carcinoma della vescica muscolo-invasivo (KEYNOTE-866)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0095/19	Studio MALIBU - Studio di fase II della combinazione di ibrutinib e rituximab in pazienti con linfoma della zona marginale mai trattati in precedenza	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	IELSG (INTERNATIONAL EXTRANODAL LYMPHOMA STUDY GROUP)
INT 0119/19	Uno studio multicentrico randomizzato di fase III che mette a confronto atezolizumab più bevacizumab e la chemioterapia standard rispetto a bevacizumab e la chemioterapia standard come trattamento di prima linea per il mesotelioma pleurico maligno di stadio avanzato	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	European Thoracic Oncology Platform (ETOP)
INT 0123/19	Studio di fase IIb, a singolo braccio, multicentrico, su atezolizumab (tecentrig) in associazione con carboplatino più etoposide per valutare la sicurezza e l'efficacia in pazienti affetti da carcinoma polmonare a piccole cellule in stadio esteso, non trattato	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Roche S.p.A.
INT 0139/19	Studio di fase II del trattamento preoperatorio con capecitabina e radioterapia concomitante seguite da durvalumab (MEDI4736) nel tumore del retto localmente avanzato.	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Azienda Unità Sanitaria Locale della Romagna
INT 0141/19	Studio di fase 1/2, multicentrico, in aperto per determinare la dose raccomandata e il regime di trattamento e valutare la sicurezza e l'efficacia preliminare di CC-92480 somministrato in combinazione con le terapie standard in soggetti con Mieloma Multiplo recidivante o refrattario (RMM) e con Mieloma Multiplo di nuova diagnosi (NDMM)	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Celgene Corporation
INT 0142/19	Studio clinico di fase 3, in doppio cieco, a due bracci di trattamento, per valutare la sicurezza e l'efficacia di Pembrolizumab (MK-3475) versus Placebo come terapia adiuvante in pazienti con carcinoma epatocellulare e risposta radiologica completa dopo resezione chirurgica o ablazione locale (KEYNOTE-937)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0143/19	Trattamento post-chirurgico di pazienti affetti da tumori del colon di stadio III e II-ALTO rischio guidato dalla biopsia liquida	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	IFOM - Fondazione Istituto FIRG di Oncologia Molecolare
INT 0144/19	Sperimentazione randomizzata, in doppio cieco, controllata con placebo, di Fase 3 di Nirogacestat rispetto a placebo in pazienti adulti con tumori desmoidi/ibromatosi aggressiva (DT/AF) in progressione.	Sperimentale con farmaco	III	Profit	SpringWorks Therapeutics
INT 0167/19	STUDIO DI FASE 1/2, IN APERTO, DI INCREMENTO DELLA DOSE ED ESPANSIONE DI ENTRECTINIB (RXDX 101) IN PAZIENTI PEDIATRICI CON TUMORI SOLIDI LOCALMENTE AVANZATI O METASTATICI O TUMORI PRIMARI DEL SNC E/O SENZA OPZIONI TERAPEUTICHE SODDISFACENTI	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	F. Hoffmann-La Roche, Ltd
INT 0170/19	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, sull'immunoterapia adiuvante con nivolumab rispetto al placebo dopo resezione completa di melanoma allo stadio IIB/ C	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Bristol-Myers Squibb S.r.l.
INT 0171/19	Studio di fase 2, in aperto, a braccio singolo di trastuzumab deruxetcan (DS-8201a) in soggetti con adenocarcinoma HER2 positivo, non resecabile o metastatico gastrico o della giunzione gastro-esofagea (GGE) che hanno manifestato una progressione durante o dopo un regime contenente trastuzumab	Sperimentale con farmaco	II	Profit	DAICHI SANKIO DEVELOPMENT LIMITED
INT 0174/19	Studio internazionale di fase III randomizzato di trattamento adiuvante con mFOLFIRINOX verso mFOLFOX6 IN pazienti con carcinoma coloretale in stadio III ad alto rischio.	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	UNICANCER
INT 0176/19	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-1a positivi (IGNYTE-ESO)	Sperimentale con farmaco	II	Profit	GlaxoSmithKline S.p.A.
INT 0177/19	Studio randomizzato di fase II su cisplatino più radioterapia rispetto a durvalumab più radioterapia, seguiti da terapia adiuvante con durvalumab, rispetto a durvalumab più radioterapia, seguiti da terapia adiuvante con tremelimumab e durvalumab, nel carcinoma orofaringeo a cellule squamose avanzato a livello loco-regionale (LA-OSCC) HPV-positivo a rischio intermedio	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	EORTC (European Organisation for Research and Treatment Cancer)
INT 0192/19	Dieta Mima Digiuno (DMD) ciclica, da sola o in combinazione con metformina, al fine di ncrementare l'efficacia della chemioterapia nel trattamento preoperatorio del carcinoma mammario triplo negativo: lo studio BREAKFAST	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0198/19	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, placebo controllato, multicentrico di chemioembolizzazione trans-arteriosa (TACE) in combinazione o con Durvalumab in monoterapia o con Durvalumab più terapia con Bevacizumab in pazienti con carcinoma epatocellulare locoregionale	Sperimentale con farmaco	III	Profit	AstraZeneca S.p.A.
INT 0217/19	Studio di Fase 1/2, randomizzato, in aperto per la valutazione di Ramucicrumab in pazienti pediatrici e giovani adulti con Tumore Desmoplastico a Piccole Cellule Rotonde in forma recidivante, ricorrente o refrattaria	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Eli Lilly & Company, Lilly Corporate Center
INT 0237/19	Studio randomizzato, in aperto, di fase 3, di SAR408701 rispetto a Docetaxel in pazienti con neoplasia polmonare metastatica già trattata non a piccole cellule e a cellule non squamose con tumori positivi a CEACAM5	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Sanofi-Aventis S.p.A.

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0239/19	Studio di fase II di FOLFOXIRI modificato, CETUXIMAB e AVELUMAB e come trattamento di prima linea in pazienti con tumore colorettale metastatico non resecabile RAS WILD-TYPE	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Gruppo Oncologico del Nord Ovest (G.O.N.O.)
INT 0241/19	Studio multicentrico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco su dostarlimab (TSR-042) più carboplatino-paclitaxel rispetto a placebo più carboplatino-paclitaxel in pazienti affette da cancro endometriale recidivante o primitivo in stadio avanzato (RUBY)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	TESARO Inc.
INT 0242/19	Studio randomizzato di fase II per il trattamento di trabectedina+olaparib versus trabectedina da sola, nei sarcomi delle parti molli avanzati, metastatici o non resecabile, dopo il fallimento di trattamenti standard	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Italian Sarcoma Group (I.S.G.)
INT 0013/20	Studio randomizzato di fase 3 per confrontare JNJ-68284528, una terapia a base di cellule T che esprimono un recettore chimerico per l'antigene (CAR-T) anti BCMA, rispetto alle combinazioni Pomalidomide, Bortezomib e desametasone (PVD) o Daratumumab, Pomalidomide e desametasone (DPd) in soggetti con Mieloma Multiplo recidivo e refrattario alla Lenalidomide	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Janssen-Cilag International NV
INT 0015/20	Studio clinico di fase 3, randomizzato, controllato con placebo, in doppio cieco, con pembrolizumab (MK-3475) con o senza lenvatinib (E7080 / MK-7902), per valutare la sicurezza e l'efficacia di pembrolizumab e lenvatinib come trattamento di prima linea in pazienti PD-L1 positivi con carcinoma ricorrente o metastatico a cellule squamose della testa e del collo (R / M HNSCC) (LEAP-010)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0016/20	Studio randomizzato di fase 2 su Erdafitinib verso chemioterapia endovescicale a scelta dello sperimentatore in soggetti affetti da carcinoma uroteliale non muscolo-invasivo ad alto rischio (NMIBC), che presentano mutazioni o fusioni del gene FGFR, trattati con Bacillo di Calmette-Guérin (BCG), e recidivanti.	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Janssen-Cilag International NV
INT 0043/20	Valutazione della risposta ossea dopo LHRH-analogo in associazione ad Enzalutamide con o senza acido zoledronico in pazienti con metastasi ossee da carcinoma prostatico ormono sensibile: studio prospettico di fase II randomizzato multicentrico	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	A.S.S.T. degli Spedali Civili di Brescia
INT 0070/20	Programma di accesso allargato (EAP) multicentrico per il trattamento di pazienti affetti da tumori solidi localmente avanzati o metastatici con attivazione del gene riarrangiato durante la trasfezione (RET) (LIBRETTO-201)	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Loxo Oncology Incorporate
INT 0074/20	Studio in doppio cieco, randomizzato, di fase 3 con chemioterapia associata o meno a Pembrolizumab seguita da mantenimento con Olaparib o Placebo per trattamento in prima linea del carcinoma ovarico epiteliale in stadio avanzato con BRCA non mutato (KEYLYNK-001 / ENGOT-ov43)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0108/20	Studio randomizzato di fase 3, multicentrico, in aperto, per confrontare l'efficacia di TAK-788 come trattamento di prima linea rispetto alla chemioterapia a base di platino in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule con mutazioni di EGFR da inserzione nell'esone 20	Sperimentale con farmaco	III	Profit	TAKEDA Pharmaceuticals
INT 0111/20	Studio di fase II su TSR-042 nel sarcoma a cellule chiare avanzato	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Italian Sarcoma Group (I.S.G.)
INT 0184/20	Studio clinico randomizzato di fase III, in doppio cieco, volto a confrontare la chemioradioterapia più Pembrolizumab (MK-3475) versus la chemioradioterapia in soggetti con tumore alla cervice uterina localmente avanzato ad alto rischio (KEYNOTE-A18 / ENGOT-cx11)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0200/20	STUDIO DI FASE III RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO CON PLACEBO, VOLTO A VALUTARE EFFICACIA E SICUREZZA DI GDC 0077 PIÙ PALBOCICLIB E FULVESTRANT VS. PLACEBO PIÙ PALBOCICLIB E FULVESTRANT IN PAZIENTI CON CARCINOMA MAMMARIO METASTATICO LOCALMENTE AVANZATO O METASTATICO, POSITIVO AI RECETTORI ORMONALI, HER2-NEGATIVO E CON MUTAZIONE DI PIK3CA	Sperimentale con farmaco	III	Profit	F. Hoffmann-La Roche, Ltd
INT 0201/20	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	Sperimentale con farmaco	I/II	No Profit	Fondazione GIMEMA Onlus
INT 0203/20	Studio di fase II con Nivolumab in combinazione con FOLFOXIRI/Bevacizumab come trattamento di I linea in pazienti con tumore colorettale avanzato RAS/BRAF mutato	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica (GOIRC)
INT 0207/20	Studio di Fase 3, randomizzato, in doppio-cieco, di Mantenimento con Selinexor/ Placebo dopo Chemioterapia di Combinazione per pazienti con Cancro Endometriale Avanzato o recidivante	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Karyopharm Therapeutics, Inc.
INT 0209/20	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)	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	CONSORZIO ONCOTECH
INT 0228/20	Studio di Fase 1/2 in aperto, a bracci multipli di trattamento (Umbrella Study) con Pembrolizumab in monoterapia o in combinazione con diversi agenti sperimentali, in pazienti affetti da melanoma (KEYNOTE-U02): Sottostudio 02B	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	MSD Italia Srl
INT 0232/20	Studio prospettico, randomizzato, controllato, in aperto, multicentrico di fase III per valutare l'efficacia e la sicurezza di una terapia con radionuclide recettore del peptide (PRRT) con ¹⁷⁷ Lu-Edotreotide rispetto a terapia molecolare mirata con Everolimus in pazienti con tumori neuroendocrini di origine gastroenterica o pancreatici (GEP-NET) inoperabili, progressivi, con recettore positivo alla somatostatina (SSTR+)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	ITM Solucin GmbH
INT 0234/20	Studio di fase IIIB, a singolo braccio, multicentrico, su Atezolizumab (Tecentrig) 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	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Roche S.p.A.
INT 0259/20	Studio multicentrico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, volto a confrontare niraparib più pembrolizumab rispetto al placebo più pembrolizumab come terapia di mantenimento nei partecipanti la cui malattia è rimasta stabile o ha risposto alla chemioterapia di prima linea a base di platino con pembrolizumab per il carcinoma del polmone non a piccole cellule di stadio IIIB o IV.	Sperimentale con farmaco	III	Profit	GlaxoSmithKline Research & Development Ltd
INT 0262/20	Studio di fase II, randomizzato, non-comparativo, sulla terapia neoadiuvante più adiuvante con combinazione o sequenza di vemurafenib, cobimetinib e atezolizumab in pazienti con melanoma ad alto rischio, asportabile chirurgicamente con mutazione BRAF o wild type	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione Melanoma Onlus
INT 0263/20	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	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Janssen-Cilag International NV
INT 0267/20	Studio Randomizzato in aperto, Fase III, di MK6482 verso Everolimus in partecipanti con carcinoma renale in stadio avanzato in progressione dopo precedenti terapie con PD-1/L1 e a bersaglio molecolare con VEGF	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0284/20	Studio di fase 1/2, svolto per la prima volta sugli esseri umani, in aperto, con incremento della dose di Teclistamab, un anticorpo umanizzato bispecifico per BCMA e CD3, in soggetti affetti da mieloma multiplo recidivante o refrattario	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Janssen-Cilag International NV
INT 0291/20	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	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck KGaA

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0005/21	Studio di fase 3, randomizzato, controllato con placebo, in doppio cieco di niraparib in combinazione con abiraterone acetato e prednisone rispetto ad abiraterone acetato e prednisone per il trattamento di pazienti affetti da carcinoma prostatico metastatico sensibile alla castrazione (mCSPC), con mutazioni deleterie di tipo somatico o germinale nei geni che codificano per le proteine di riparazione con ricombinazione omologa (HRR)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Janssen-Cilag International NV
INT 0008/21	Studio clinico randomizzato di fase III, in doppio cieco volto a confrontare Pembrolizumab verso Placebo in combinazione con Chemioterapia Aduvante con o senza Radioterapia per il trattamento di soggetti con tumore dell'endometrio di nuova diagnosi e ad alto rischio dopo chirurgia curativa (KEYNOTE-821 / ENGOT-en11 / GOG-3053)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0035/21	Studio clinico di fase 3 randomizzato, in aperto, con MK-6482 in combinazione con Lenvatinib (MK-7902) vs Cabozantinib nel trattamento di seconda linea o terza linea in pazienti con carcinoma renale avanzato che hanno progredito dopo la precedente terapia anti-PD-1/L1	Sperimentale con farmaco	III	Profit	MSD Italia Srl
INT 0057/21	Studio di Fase 1/2 in aperto, a bracci multipli di trattamento (Umbrella Study) con Pembrolizumab in monoterapia o in combinazione con diversi agenti sperimentali, in pazienti affetti da melanoma (KEYMAKER-U02): Sottostudio 02D	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0059/21	Studio BRIDGE: studio di fase II su un trattamento con durvalumab e chemioterapia di induzione seguita da durvalumab e radioterapia in pazienti con tumore polmonare non a piccole cellule di grandi dimensioni in stadio III	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	IRCCS Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri
INT 0061/21	Studio di nivolumab in combinazione con trametinib con o senza ipilimumab in soggetti con cancro colon-retto metastatico precedentemente trattato	Sperimentale con farmaco	I/III	Profit	Bristol-Myers Squibb International Corporation
INT 0094/21	Studio basket di fase 1b/2a per valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e l'efficacia della terapia di combinazione con l'anticorpo monoclonale anti-CD19 tafasitamab e l'inibitore di PI3K delta pasarsiclib in partecipanti adulti affetti da linfoma non-Hodgkin recidivante/refrattario o leucemia linfocitica cronica recidivante/refrattaria (topMIND)	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Incyte Corporation
INT 0096/21	Chemioterapia adjuvante con gemcitabina e cisplatino confrontati con lo standard di terapia dopo resezione con intento curativo di colangiocarcinomi e carcinomi della colecisti muscolo-invasivi (ACTICC-1 trial). Studio randomizzato, multidisciplinare, internazionale AIO/DGAV/DGVS, di fase III.	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	University Medical Center Hamburg-Eppendorf
INT 0099/21	Studio di fase II randomizzato, in doppio cieco, volto a valutare l'efficacia di dostarlimab e chemioterapia rispetto a pembrolizumab e chemioterapia nel carcinoma polmonare non a piccole cellule non squamoso metastatico	Sperimentale con farmaco	II	Profit	GlaxoSmithKline S.p.A.
INT 0103/21	Studio di fase 3, randomizzato, in aperto per valutare l'efficacia e la sicurezza di pembrolizumab (MK-3475) in combinazione con belzutifan (MK-6482) e lenvatinib (MK-7902) o MK-1308A in combinazione con lenvatinib, verso pembrolizumab e lenvatinib, come trattamento di prima linea in partecipanti con carcinoma renale a cellule chiare (ccRCC) in stadio avanzato.	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme S.p.A
INT 0104/21	Studio randomizzato, in aperto, di fase 3 sulla terapia di combinazione con amivantamab + carboplatino-pemetrexed rispetto a carboplatino-pemetrexed in pazienti affetti da tumore polmonare non a piccole cellule localmente avanzato o metastatico con mutazione esone 20ins di EGFR	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Janssen-Cilag SpA
INT 0123/21	Studio randomizzato, in aperto, a bracci multipli, in due parti, di Fase II, per valutare l'efficacia e la sicurezza d'impiego di associazioni multiple di LXH254 in pazienti con melanoma con mutazione BRAFV600 o NRAS precedentemente trattato, non resecabile o metastatico	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0148/21	Studio di fase 2, multicentrico, randomizzato, su trastuzumab deruxtecan in soggetti affetti da carcinoma colorettale metastatico localmente avanzato, non resecabile con sovraespressione di HER2 (DESTINY-CRC02)	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Daichi Sankyo Inc.
INT 0149/21	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)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0153/21	Studio Randomizzato, in Aperto, di Fase 2/3 per Confrontare Cobolimab + Dostarlimab + Docetaxel Rispetto a Dostarlimab + Docetaxel Rispetto a solo Docetaxel in Pazienti con Carcinoma del Polmone Non a Piccole Cellule la cui Malattia è Progredita in Seguito a Pregressa Terapia Anti-PD-(L)1 e Chemioterapia (COSTAR Lung).	Sperimentale con farmaco	II/III	Profit	GlaxoSmithKline Research & Development Ltd
INT 0154/21	Studio clinico di fase II, a braccio singolo, in aperto, con pembrolizumab più lenvatinib come trattamento di prima linea in partecipanti con carcinoma a cellule renali non chiare (nccRCC) in stadio avanzato/metastatico (KEYNOTE-B61)	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0155/21	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, multicentrico per valutare l'efficacia e la sicurezza di tafasitamab più lenalidomide in aggiunta a rituximab rispetto a lenalidomide in aggiunta a rituximab in pazienti con linfoma follicolare recidivante/refrattario (R/R) di grado da 1 a 3a o linfoma della zona marginale R/R	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Incyte Corporation
INT 0156/21	Studio clinico BURAN di Buparlisib (AN2025) in associazione con Paclitaxel rispetto al Paclitaxel solo, in pazienti con carcinoma a cellule squamose di testa e collo recidivante o metastatico	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Adlai Nortye USA Inc.
INT 0175/21	Studio di fase 2, non randomizzato, in aperto, multicentrico, multicentrico per valutare il beneficio clinico di SAR444245 (THOR-707) in combinazione con altre terapie antitumorali per il trattamento di pazienti con carcinoma polmonare o mesotelioma pleurico	Sperimentale con farmaco	II	Profit	SANOFI-AVENTIS RECHERCHE E DEVELOPPEMENT
INT 0194/21	Studio di fase 3, randomizzato e in doppio cieco, di immunoterapia adjuvante con la combinazione a dose fissa di Relatlimab e Nivolumab rispetto alla monoterapia con Nivolumab, dopo resezione completa del melanoma allo stadio III-IV	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Bristol-Myers Squibb International Corporation
INT 0197/21	Studio randomizzato di Fase 3 su MRTX849 rispetto a Docetaxel in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule con mutazione KRAS G12C precedentemente trattato	Sperimentale con farmaco	III	Profit	MIRATI THERAPEUTICS INCORPORATED
INT 0222/21	Studio di Fase I/Ib, in aperto, multicentrico con DFF332 in monoterapia e in associazione a Everolimus o farmaci IO in pazienti con ccRCC in stadio avanzato/in recidiva e altre neoplasie con mutazioni stabilizzanti di HIF2a	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0225/21	Studio randomizzato, in doppio cieco, di Fase III, che confronta NIS793 in associazione a gemcitabina e nab-paclitaxel con placebo in associazione a gemcitabina e nab-paclitaxel per il trattamento in prima linea dell'adenocarcinoma duttale pancreatico metastatico (mPDAC)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0228/21	Studio di fase 3, randomizzato, controllato con placebo, in doppio cieco, su Vimselfinib per valutare l'efficacia e la sicurezza in pazienti affetti da tumore tenosinoviale a cellule giganti (MOTION)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	DECIPHERA PHARMACEUTICALS, LLC
INT 0241/21	Studio in aperto, di fase 1b, di incremento scalare e di espansione della dose per la valutazione di sicurezza, tollerabilità, dose massima tollerata o somministrata, farmacocinetica, farmacodinamica ed efficacia dell'inibitore del recettore degli idrocarburi arilici (AhRi) BAY 2416964 in associazione a pembrolizumab in partecipanti affetti da tumori solidi in stadio avanzato	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Bayer AG

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0262/21	Studio di fase 2, non randomizzato, in aperto, multi-coorte, multicentrico per valutare il beneficio clinico di SAR444245 (THOR-707) in combinazione con altre terapie antitumorali per il trattamento di pazienti con tumori gastrointestinali avanzati e metastatici (Pegasus Gastrointestinal 203)	Sperimentale con farmaco	II	Profit	SANOFI-AVENTIS RECHERCHE E DEVELOPPEMENT
INT 0263/21	daNIS-3: Studio in aperto, multicentrico, a piattaforma, di fase II, che valuta l'efficacia e la sicurezza d'impiego di NIS793 e altri nuovi farmaci sperimentali in associazione con la terapia antitumorale standard per il trattamento in seconda linea del carcinoma colorettale metastatico (mCRC)	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Novartis Pharma AG
INT 0266/21	PICCOLO: Studio di fase 2, a braccio singolo, per valutare mirvetuximab soravtansina nel carcinoma ovarico epiteliale di alto grado, carcinoma peritoneale primario o carcinoma delle tube di Falloppio ricorrente platino-sensibile con elevata espressione del recettore alfa del folato	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Immunogen Inc
INT 0268/21	Pembrolizumab e Olaparib nel cancro nasofaringeo recidivante/metastatico, resistente al platino	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione GONO
INT 0022/22	Uno studio di Fase 2/3 su ALX148 in pazienti con adenocarcinoma gastrico o della giunzione gastroesofagea in stadio avanzato con iperespressione di HER2 (ASPEN-06)	Sperimentale con farmaco	II/III	Profit	ALX ONCOLOGY
INT 0023/22	Studio di Fase 3, Randomizzato, in Doppio Cieco di MK-7684A in combinazione con Etoposide e Platino seguito da MK-7684A vs Atezolizumab in combinazione con Etoposide em Platino seguito da Atezolizumab per il Trattamento in Prima Linea dei Partecipanti con Carcinoma del Polmone a Piccole Cellule in Fase di Malattia Estesa	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0038/22	Studio di fase III multicentrico, randomizzato, in aperto, con controllo attivo, su sotorasib e panitumumab rispetto alla scelta dello sperimentatore (trifluridina e tipiracil, oppure regorafenib) per il trattamento di soggetti affetti da carcinoma colorettale metastatico precedentemente trattato, con mutazione p.G12C di KRAS	Sperimentale con farmaco	III	Profit	AMGEN INC.
INT 0039/22	Studio clinico di Fase 3 randomizzato, in aperto, controllato con trattamento in prima linea con comparatore attivo Pembrolizumab verso chemioterapia a base di platino, in pazienti con deficit di riparazione (dMMR) affetti da carcinoma endometriale avanzato o ricorrente	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0062/22	Studio di Fase I, in aperto, di incremento della dose con LGK974 per via orale in pazienti con neoplasie maligne dipendenti da ligandi Wnt	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Novartis Pharma AG
INT 0068/22	Studio randomizzato di Fase 2 di Pembrolizumab e Chemioterapia con o senza MK-4830 come trattamento neoadiuvante per il carcinoma ovarico sieroso di grado alto	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0093/22	Studio di fase 2, in aperto, volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di tusamitamab ravtansine in partecipanti affetti da tumore del polmone non a piccole cellule, non squamoso (NSQ NSCLC) con espressione negativa o moderata di CEACAM5 e livelli elevati di CEA circolante	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Sanofi-Aventis Recherche e Developpement
INT 0095/22	Valutazione di fase 1/2a/3 della sicurezza ed efficacia dell'aggiunta di AL3818 (Anlotinib, DCI: Catequentinib), un inibitore delle tirosin chinasi a doppio recettore, alla chemioterapia standard a base di platino in soggetti con carcinoma endometriale, ovarico, delle tube di Falloppio, peritoneale primario o cervicale ricorrente o metastatico	Sperimentale con farmaco	III	Profit	ADVENCHEN LABORATORIES, LLC
INT 0116/22	Encorafenib e binimetinib adiuvanti rispetto al placebo nel melanoma in stadio IIB/C, completamente resecato, con mutazione BRAF V600E/K: studio randomizzato di fase III in triplo cieco in collaborazione con l'EORTC Melanoma Group	Sperimentale con farmaco	III	Profit	PIERRE FABRE MÉDICAMENT
INT 0122/22	Uno studio controllato di fase 3, randomizzato, in aperto, di cabozantinib (XL184) in associazione con atezolizumab rispetto alla terapia ormonale innovativa in soggetti con cancro della prostata metastatico resistente alla castrazione	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Exelixis, Inc.
INT 0137/22	Studio clinico di fase II, randomizzato sulla combinazione di avelumab e cetuximab come strategia di re-challenge in pazienti affetti da carcinoma del colon-retto metastatico, RAS/BRAF Wild Type precedentemente trattati	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	GRUPPO ONCOLOGICO DELL'ITALIA MERIDIONALE
INT 0165/22	Studio di fase 2/3 per valutare l'efficacia e la sicurezza di unesbulina nel leiomiomasarcoma non resecabile o metastatico, recidivante o refrattario	Sperimentale con farmaco	II/III	Profit	PTC THERAPEUTICS INC.
INT 0021/23	Studio di fase 3, randomizzato, in aperto per valutare Enfortumab Vedotin più Pembrolizumab (MK-3475) in fase perioperatoria vs terapia neoadiuvante con gemcitabina e cisplatino in pazienti con carcinoma della vescica muscolo-invasivo eleggibili al trattamento con cisplatino (KEYNOTE-B15/EV-304).	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0024/23	Studio di Fase 2, con braccio singolo, in aperto con dostarlimab in monoterapia in partecipanti con carcinoma del retto localmente avanzato, stadio II/III dMMR/MSI-H, non trattato	Sperimentale con farmaco	II	Profit	GlaxoSmithKline Research & Development Ltd
INT 0041/23	CYCLONE 3: Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo su abemaciclib in combinazione con abiraterone più prednisone in uomini con cancro della prostata metastatico ad alto rischio sensibile agli ormoni	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Eli Lilly & Company, Lilly Corporate Center
INT 0116/23	Studio di fase 2, randomizzato, in aperto, su botensilimab (AGEN1181) in monoterapia e in combinazione con balstilimab (AGEN2034) o terapia standard a scelta dello sperimentatore (regorafenib o trifluridina e tipiracil) per il trattamento del carcinoma colorettale refrattario o metastatico	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Agenus, Inc.
INT 0002/08	Studio multicentrico, controllato, randomizzato di fase III per determinare l'efficacia e la sicurezza dell'associazione di lenalidomide + melphalan + prednisone (MPR) vs melphalan (200mg-mq) e trapianto autologo di cellule staminali in pazienti affetti da mieloma multiplo di nuova diagnosi	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	FO.NE.SA (Fondazione Neoplasie Sangue Onlus)
INT 0143/12	COMBI-AD-Studio di Fase III randomizzato, in doppio cieco di confronto tra l'associazione di dabrafenib (GSK2118436) e trametinib (GSK1120212) verso due placebo nella terapia adiuvante del melanoma ad alto rischio con mutazione V600 dopo resezione chirurgica	Sperimentale con farmaco	III	Profit	GlaxoSmithKline S.p.A.
INT 0069/13	Chemioterapia di induzione seguita da radioterapia radicale + cetuximab verso Chemio-radioterapia nel carcinoma squamoso della testa-collo localmente avanzato (SCCHN). Studio di fase III randomizzato (INTERCEPTOR TRIAL)	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	Gruppo Oncologico del Nord Ovest (G.O.N.O.)
INT 0005/14	Studio multinazionale di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo teso a valutare l'efficacia e la sicurezza dell'enzalutamide in pazienti affetti da cancro della prostata non metastatico resistente alla castrazione	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Medivation Inc.
INT 0071/14	Studio di fase II con abiraterone acetato nel paziente con tumore ricorrente/metastatico delle ghiandole salivari resistente al blocco ormonale completo	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0186/14	Studio randomizzato in doppio cieco controllato verso placebo per valutare efficacia e sicurezza della continuazione della terapia con Enzalutamide in combinazione con Docetaxel e Prednisolone per il carcinoma prostatico metastatico resistente a castrazione, in pazienti naïve alla chemioterapia che hanno manifestato progressione di malattia durante il trattamento con Enzalutamide in monoterapia	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Astellas Pharma Europe Ltd
INT 0080/15	Studio Clinico di Fase II con MK-3475 (Pembrolizumab) in soggetti con Linfoma di Hodgkin classico (cHL) refrattario o recidivato	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0132/15	Studio a bracci multipli, in aperto, randomizzato, di fase II con MLN9708 più desametasone orale o più ciclofosfamide e desametasone orale o più bendamustina e desametasone o più talidomide e desametasone orale seguiti da un periodo di mantenimento con MLN9708 in pazienti anziani affetti da mieloma multiplo di nuova diagnosi	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Università degli Studi di Torino

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0142/15	Studio di Fase III multicentrico, randomizzato ed in aperto, di efficacia del trattamento intratumorale neoadiuvante con L191L2/L19TNF seguito da chirurgia, verso la sola chirurgia in pazienti affetti da melanoma allo stadio clinico IIIB/C	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Philogen S.p.A.
INT 0178/15	Studio di fase II per valutare l'efficacia di Enzalutamide e il ruolo di ARv7 in pazienti affetti da carcinoma della prostata metastatico resistente alla castrazione con malattia viscerale	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0189/15	Studio di fase II multicentrico sull'inibitore di EZH2 tazemetostat in soggetti adulti affetti da tumori INI1-negativi o sarcoma sinoviale recidivato/refrattario	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Epizyme, Inc.
INT 0011/16	Studio di Fase III, randomizzato, in doppio cieco, con chemioterapia a base di platino + Pemetrexed con o senza Pembrolizumab (MK-3475), in prima linea, in pazienti con tumore al polmone non a piccole cellule, non squamoso, metastatico (KEYNOTE-189)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0044/17	Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato versus placebo, di Fase III che confronta l'associazione di PDR001, dabrafenib e trametinib versus placebo, dabrafenib e trametinib in pazienti con melanoma con BRAF V600 mutato non resecabile o metastatico non precedentemente trattati	Sperimentale con farmaco	I/III	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0108/17	Sperimentazione multicentrica di fase III, randomizzata in doppio cieco, controllata con placebo, per valutare l'associazione di Ipatasertib con Abiraterone più Prednisone/Prednisolone, rispetto a placebo con Abiraterone più Prednisone/Prednisolone, in pazienti adulti, di sesso maschile, affetti da carcinoma prostatico metastatico resistente alla castrazione asintomatico o lievemente sintomatico non trattato in precedenza	Sperimentale con farmaco	III	Profit	F. Hoffmann-La Roche, Ltd
INT 0109/17	Terapia di mantenimento con darolutamide (ODM-201) in pazienti con carcinoma prostatico metastatico resistente alla castrazione (mCRPC), precedentemente trattati con agenti ormonali innovativi e non in progressione di malattia dopo successiva terapia con taxane: Studio clinico di Fase II, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo.	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	SAKK (Gruppo Svizzero per la ricerca clinica sul cancro)
INT 0122/17	Studio di fase I con aumento progressivo della dose e ampliamento delle coorti, per la valutazione di TSR-042, un anticorpo monoclonale anti-PD-1, in pazienti affetti da tumori solidi in stadio avanzato	Sperimentale con farmaco	I	Profit	TESARO Inc.
INT 0145/17	Studio clinico randomizzato di fase III con Pembrolizumab somministrato in combinazione con chemioradioterapia e come terapia di mantenimento, versus chemioradioterapia, in soggetti affetti da tumore testa - collo a cellule squamose localmente avanzato (KEYNOTE-412)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme S.p.A
INT 0146/17	Studio pilota per la valutazione di una strategia terapeutica personalizzata basata su biomarcatori in pazienti con carcinoma della testa e del collo a cellule squamose recorrente/metastatico "UPSTREAM"	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	EORTC (European Organisation for Research and Treatment Cancer)
INT 0189/17	Studio randomizzato di Fase II su Decitabina più Carboplatino rispetto al trattamento chemioterapico scelto dello sperimentatore in pazienti con carcinoma ovarico recidivante platino resistente	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0193/17	Studio internazionale, di fase II, in aperto, per valutare l'effetto di dabrafenib in combinazione con trametinib in bambini e adolescenti con glioma a basso grado (LGG) o glioma ad alto grado (HGG) recidivante o refrattario positivo per mutazione di BRAF V600	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0208/17	Studio locale, multicentrico, di fase IIb, 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 in associazione a letrozolo e, in pazienti con mutazione di PIK3CA, in trattamento di seconda linea con alpelisib in associazione a fulvestrant (BioRxiv)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0002/18	Valutazione dell'efficacia oltre la progressione di malattia di vemurafenib in combinazione con cobimetinib associati al trattamento locale rispetto ad un trattamento di seconda linea in pazienti con melanoma metastatico positivo per mutazione di BRAFV600 in progressione focale con vemurafenib e cobimetinib in combinazione in prima linea	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Intergruppo Melanoma italiano (IMI)
INT 0006/18	Studio multicentrico di fase 2, in aperto, a 2 coorti su INC8050465, un inibitore di PI3Kd, nel linfoma a cellule mantellari recidivante o refrattario precedentemente trattato con o senza un inibitore di BTK.	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Incyte Corporation
INT 0017/18	Studio di fase 3 su erdafitinib a confronto con vinflunina o docetaxel o pembrolizumab in soggetti con tumore uroteliale avanzato e aberrazioni selezionate del gene FGFR	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Janssen-Cilag International NV
INT 0018/18	Studio clinico internazionale, multicentrico, di fase 1b/2 su rogaratinib (BAY 1163877) in associazione ad atezolizumab come trattamento di prima linea in pazienti con carcinoma uroteliale localmente avanzato o metastatico, positivo per FGFR inelleggibili a terapia con cisplatino	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Bayer Healthcare AG
INT 0050/18	Studio multicentrico di Fase II randomizzato internazionale volto a valutare e confrontare 2 strategie di trattamento in pazienti con neuroblastoma con scarsa risposta alla chemioterapia di induzione.	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Istituto Gustave-Roussy di Parigi
INT 0102/18	Studio a braccio singolo, in aperto, multicentrico su enfortumab vedotin (ASG-22CE) per il trattamento di pazienti con tumore uroteliale localmente avanzato o metastatico precedentemente sottoposti a terapia con inibitore del checkpoint immunitario (immune checkpoint inhibitor, CPI)	Sperimentale con farmaco	II	Profit	SEATTLE GENETICS, INC.
INT 0118/18	Studio di fase 1b, multicentrico, in due parti, in aperto su Trastuzumab Deruxtecan (DS- 8201a), un coniugato anticorpo-farmaco (ADC) anti-recettore 2 del fattore di crescita epidermico umano (HER2), in terapia concomitante con nivolumab, un anticorpo anti-proteina 1 di morte programmata (PD-1), per il trattamento di soggetti affetti da tumore mammario e uroteliale avanzato, HER2 positivo	Sperimentale con farmaco	I	Profit	DAICHI SANKIO DEVELOPMENT LIMITED
INT 0122/18	Sperimentazione di fase II a singolo braccio, multicentrica, con avelumab in combinazione con cetuximab in pazienti con adenocarcinoma del colon-retto metastatico (mCRC) RAS wild type precedentemente trattati. CAVE mCRC	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	AOU Seconda Università degli Studi di Napoli (NA)
INT 0135/18	Studio clinico di Fase II, in aperto, randomizzato di nivolumab in combinazione con ipilimumab o nivolumab in monoterapia in pazienti con tumori solidi metastatici o avanzati con un alto carico mutazionale del tumore (TMB-H).	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Bristol-Myers Squibb S.r.l.
INT 0136/18	Studio di fase II su poziotinib in pazienti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule, localmente avanzato o metastatico, con mutazioni inserzionali a carico dell'esone 20 di EGFR o HER2 (POSITIVE20-1)	Sperimentale con farmaco	II	Profit	SPECTRUM PHARMACEUTICALS
INT 0159/18	Studio randomizzato a tre bracci di Fase II, multicentrico, in aperto, che valuta la sicurezza e l'efficacia dell'inibitore HSP90 Ganetespib in associazione con Carboplatino, seguiti da un trattamento di mantenimento con Niraparib, versus Ganetespib più Carboplatino, seguiti da Ganetespib e Niraparib, versus Carboplatino in combinazione con chemioterapia standard, seguiti dal trattamento di mantenimento con Niraparib, nei pazienti con carcinoma ovarico sensibile al platino	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Katholieke Universiteit Leuven
INT 0175/18	Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato versus placebo, di Fase III, per valutare l'efficacia e la sicurezza d'impiego di pembrolizumab in associazione a doppietta di chemioterapia a base di sali di platino con o senza canakinumab come terapia di prima linea in soggetti con carcinoma polmonare non a piccole cellule, non squamoso e squamoso, in stadio localmente avanzato o metastatico (CANOPY-1)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0181/18	Granisetron cerotto transdermico (GTDS) nella prevenzione di nausea e vomito indotti da radio-chemioterapia a base di cisplatino per il trattamento dei tumori della testa e collo. Studio SANCUSO	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Gruppo Oncologico del Nord Ovest (G.O.N.O.)

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0196/18	Studio internazionale di fase II, in aperto, multicentrico per valutare la sicurezza di durvalumab in seguito a chemioterapia e radioterapia sequenziali in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule allo stadio III non resecabile (PACIFIC G)	Sperimentale con farmaco	II	Profit	AstraZeneca AB
INT 0197/18	Denosumab nel carcinoma nasofaringeo (NPC) associato al virus EBSTAIN BARR (EBV) come modello di modulazione immunologica rank-mediata in tumori virus relati. STUDIO DERN	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Gruppo Oncologico del Nord Ovest (G.O.N.O.)
INT 0202/18	Trattamento di combinazione con NIVOLUMAB, IPILIMUMAB e TEMOZOLOMIDE in pazienti con carcinoma del colon-retto metastatico (mCRC) con microsatelliti stabili (MSS) ed MGMT silenziato: studio MAYA	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0019/19	Studio di fase 2 per valutare la sicurezza e l'attività antitumorale di avelumab in combinazione con talazoparib in pazienti con tumori con mutazioni BRCA o ATM	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Pfizer Inc.
INT 0073/19	Studio clinico di fase 3, randomizzato, controllato con placebo, per valutare la sicurezza e l'efficacia di Pembrolizumab (MK-3475) e Lenvatinib (E7080 / MK-7902) Versus Pembrolizumab da solo come trattamento di prima linea in pazienti con melanoma in stadio avanzato (LEAP-003)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	MSD Italia Srl
INT 0077/19	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, per confrontare l'efficacia e la sicurezza di Pembrolizumab (MK-3475) in combinazione con Lenvatinib (E7080 / MK-7902) versus Pembrolizumab e Placebo come trattamento di prima linea per il carcinoma uroteliale localmente avanzato o metastatico in pazienti non eleggibili al cisplatino, il cui tumore esprime PD-L1, e in pazienti non eleggibili a qualsiasi altra chemioterapia contenente platino, indipendentemente dall'espressione di PD-L1 (LEAP-011)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	MSD Italia Srl
INT 0145/19	Sperimentazione di fase 2 su nivolumab più ipilimumab, ipilimumab in monoterapia o cabazitaxel in uomini con carcinoma prostatico metastatico resistente alla castrazione	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Bristol-Myers Squibb S.r.l.
INT 0172/19	Studio di fase 2, in aperto, multicentrico, randomizzato, su piattaforma multifarmaco di durvalumab in monoterapia o in combinazione con nuovi agenti in soggetti con carcinoma polmonare non a piccole cellule localmente avanzato, non resecabile, in stadio III (COAST)	Sperimentale con farmaco	II	Profit	MedImmune LCC
INT 0218/19	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	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Eli Lilly & Company, Lilly Corporate Center
INT 0235/19	Studio di Fase 1, condotto per la prima volta sull'uomo, in aperto, con incremento della dose di JIN-61186372, un anticorpo umano bispecifico per EGFR e cMet, in soggetti con carcinoma polmonare non a piccole cellule in stadio avanzato	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Janssen-Cilag International NV
INT 0036/20	Studio di Fase I/Ib, in aperto, multicentrico, con KAZ954 in monoterapia e in associazione a Spartalizumab, NZV930 e NIR178 in pazienti con tumori solidi in stadio avanzato	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0045/20	Studio multicentrico di fase III, in aperto, randomizzato, per valutare l'efficacia e la sicurezza della combinazione di belantamab mafodotin, bortezomib e desametasone (B-Vd) rispetto alla combinazione di daratumumab, bortezomib e desametasone (D-Vd) in partecipanti con mieloma multiplo recidivante/refrattario	Sperimentale con farmaco	III	Profit	GlaxoSmithKline Research & Development Ltd
INT 0107/20	Studio Basket Multicentrico in Aperto di Fase 2 per Valutare l'Attività Antitumorale e la Sicurezza di Lenvatinib in bambini, adolescenti e giovani adulti con Tumori Solidi Maligni Refrattari e Recidivati	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0183/20	Studio di Fase 4, multicentrico, volto a valutare l'interruzione e la ripetizione del trattamento in soggetti con tumore tenosinoviale a cellule giganti (TGCT) precedentemente trattati con pexidartinib	Sperimentale con farmaco	IV	Profit	Daichi Sankyo Inc.
INT 0186/20	Studio di Fase 1/2 in aperto, a bracci multipli di trattamento (Umbrella Study) con Pembrolizumab in monoterapia o in combinazione con diversi agenti sperimentali, in pazienti affetti da melanoma. (KEYMAKER-U02): Sottostudio 02A	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0205/20	Sperimentazione clinica multicentrica, in aperto per valutare la sicurezza, la tollerabilità e la farmacocinetica di surufatinib (HMLP-012), precedentemente noto come sulfatinib, in tumori solidi in stadio avanzato	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Hutchison MediPharma Limited
INT 0208/20	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco su pembrolizumab (MK-3475) più enzalutamide più ADT rispetto a placebo più enzalutamide più ADT in soggetti con cancro della prostata ormonne-sensibile metastatico (mHSPC) (KEYNOTE-991)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme S.p.A
INT 0229/20	Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco volto a confrontare pembrolizumab (MK3475) più chemioterapia verso placebo più chemioterapia come trattamento in prima linea in soggetti con HER2 negativo, precedentemente non trattati, con adenocarcinoma gastrico o adenocarcinoma della giunzione gastro-esofagea non resecabile o metastatico (KEYNOTE -859)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0235/20	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.	Sperimentale con farmaco	III	Profit	F. Hoffmann-La Roche, Ltd
INT 0261/20	Studio di fase 1/2 di BMS-986249, somministrato per la prima volta nell'uomo, da solo e in combinazione con Nivolumab in tumori solidi in stadio avanzato	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Bristol-Myers Squibb International Corporation
INT 0264/20	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	Sperimentale con farmaco	II	Profit	DAICHI SANKIO DEVELOPMENT LIMITED
INT 0288/20	Studio di fase 3, randomizzato, in aperto, di NKTR-214 in combinazione con Nivolumab rispetto a Nivolumab in partecipanti affetti da melanoma metastatico o non resecabile, non precedentemente trattato	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Bristol-Myers Squibb International Corporation
INT 0151/21	Studio di fase 3, randomizzato teso a valutare DS-1062a rispetto a docetaxel nel trattamento del carcinoma polmonare non a piccole cellule avanzato o metastatico con o senza alterazioni genomiche attivabili, trattato in precedenza (TROPION-Lung01)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Daichi Sankyo Inc.
INT 0170/21	Studio di Fase II della combinazione di acalabrutinib con tafasitamab in pazienti con linfoma della zona marginale (MZL) precedentemente trattati	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	IELSG (INTERNATIONAL EXTRANODAL LYMPHOMA STUDY GROUP)
INT 0226/21	Studio di fase III, multicentrico, randomizzato su milademetan rispetto a trabectedin in pazienti con liposarcoma dedifferenziato	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Rain Therapeutic Inc
INT 0243/21	Uno studio di fase 3 randomizzato in doppio cieco su Encorafenib e Binimetinib + Pembrolizumab rispetto a placebo + Pembrolizumab in partecipanti affetti da melanoma metastatico o localmente avanzato non resecabile positivo alla mutazione BRAF V600E	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Pfizer Inc.
INT 0248/21	Studio di Fase III, Randomizzato, Multicentrico, in Doppio Cieco, Controllato con Placebo di Durvalumab per il Trattamento di Pazienti Affetti da NSCLC allo stadio II-III con Malattia Minima Residua dopo Intervento Chirurgico e Terapia con Intento Curativo (MERMAID-2)	Sperimentale con farmaco	III	Profit	AstraZeneca AB
INT 0265/21	EPIK-O: Studio di Fase III, multicentrico, randomizzato (1:1), in aperto, con controllo attivo, per valutare l'efficacia e la sicurezza d'impiego di alpelisib (BYL719) in associazione a olaparib in confronto alla chemioterapia citotossica con farmaco singolo, in partecipanti con carcinoma ovarico sieroso ad alto grado senza evidenza di mutazione della linea germinale BRCA, resistente o refrattario a platino	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Novartis Pharma AG

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0037/22	Studio di Fase 3, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco su HBI-8000 in combinazione con nivolumab rispetto a placebo con nivolumab in pazienti affetti da melanoma non resecabile o metastatico non trattati in precedenza con inibitori di PD-1 o PD-L1	Sperimentale con farmaco	III	Profit	HUYABIO International, LLC
INT 0121/22	Studio multicentrico, in aperto, di aumento progressivo e di espansione della dose, di fase I, volto a valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica, la farmacodinamica e l'attività clinica di FHD-609 somministrato per via endovenosa in soggetti con sarcoma sinoviale avanzato	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Foghorn Therapeutics Inc.
INT 0031/19	Studio di fase II di valutazione dell'efficacia della metformina nel prevenire il diabete indotto dalla terapia con glucocorticoidi in pazienti affetti da melanoma, tumore della mammella o del polmone con metastasi encefaliche. STUDIO OPTIMAL	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0121/17	Follow up a lungo termine di pazienti esposti a CAR terapia basata su lentivirus con cellule T	Sperimentale con farmaco	II/III	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0212/19	Follow-up a lungo termine (LTFU) dei partecipanti trattati con immunoterapie adottive di GSK	Sperimentale con farmaco	II	Profit	GlaxoSmithKline S.p.A.
INT 0032/20	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	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Sanofi-Aventis S.p.A.
INT 0188/20	Terapia di mantenimento con trabectedina dopo terapia di combinazione con Doxorubicina Liposomiale e trabectedina verso terapia di combinazione con Doxorubicina Liposomiale e trabectedina in pazienti affetti da carcinoma ovarico recidivato tra 6 e 12 mesi dopo chemioterapia a base di platino.	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Azenda Ospedaliera per l'Emergenza Cannizzaro
INT 0211/20	Studio di fase 2 randomizzato dell'associazione di Aspirina e/o Metformina con la chemioterapia di induzione seguita da chemioradioterapia neoadiuvante in pazienti con carcinoma del retto localmente avanzato (NeoAspMet Trial)	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Istituto Nazionale Tumori IRCCS - Fondazione Pascale Napoli
INT 0231/20	Studio di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, condotto su Debio 1143 in combinazione con chemioterapia a base di platino e radioterapia a intensità modulata con frazionamento standard in pazienti affetti da carcinoma della testa e del collo a cellule squamose localmente avanzato, adatto alla chemioradioterapia definitiva (TrilyNX).	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Merck KGaA
INT 0100/21	Uno studio pivotal di fase 2 sull'anticorpo Naxitamab (hu3F8) e sul fattore stimolante le colonie di granulociti-macrofagi (GM-CSF) in pazienti con neuroblastoma ad alto rischio con malattia refrattaria primaria o risposta incompleta al trattamento di salvataggio nell'osso e / o nel midollo osseo	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Y-mAbs Therapeutics A/S
INT 0105/21	Studio randomizzato di fase II e con una coorte osservazionale, sull'attività della Trabectedina vs Gemcitabina in pazienti con leiomiomasarcoma metastatico o localmente avanzato pretrattati con chemioterapia convenzionale	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Italian Sarcoma Group (I.S.G.)
INT 0169/21	Studio di Fase I con aumento progressivo della dose di NMS-03597812, un inibitore di PERK, in pazienti adulti con mieloma multiplo recidivante o refrattario	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Nerviano Medical Sciences S.r.l.
INT 0193/21	Studio UMBRELLA di fase I/Ib, internazionale, multicentrico e in aperto volto a valutare la sicurezza e l'efficacia di terapie a bersaglio molecolare in sottopopolazioni di pazienti con tumore del colon-retto metastatico (INTRINSIC)	Sperimentale con farmaco	I	Profit	F. Hoffmann-La Roche, Ltd
INT 0200/21	Studio di fase II, multicentrico, randomizzato, in aperto con regime MAP +/- denosumab per il trattamento dei pazienti con osteosarcoma metastatico	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica (AIEOP)
INT 0238/21	Letrozolo per il trattamento del carcinoma ovarico epiteliale sieroso di basso grado positivo ai recettori degli Estrogeni e/o del Progesterone. Studio clinico, randomizzato di fase III. Studio LEPRE	Sperimentale con farmaco	III	No Profit	ENTE OSPEDALIERO OSPEDALI GALLIERA
INT 0003/22	Studio di fase 1 con TAS0612 in pazienti con tumori solidi localmente avanzati o metastatici	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Taiho Pharma USA, INC
INT 0035/22	Consolidamento con ADCT-402 (loncastuximab tesirine) dopo un breve ciclo di immunochimioterapia: studio di fase II in pazienti con linfoma a cellule del mantello (MCL) recidivati/refrattari (R/R) dopo trattamento con inibitori della tirosina chinasi di Bruton (BTKi) o intolleranti a BTKi -FIL_COLUMN	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Fondazione Italiana Linfomi (FIL)
INT 0040/22	Studio di fase I/II sulla sicurezza, tollerabilità, farmacocinetica ed efficacia preliminare di relatimab più nivolumab in partecipanti pediatrici e giovani adulti affetti da linfoma di Hodgkin classico e linfoma non Hodgkin ricorrente o refrattario	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Bristol-Myers Squibb International Corporation
INT 0059/22	Studio di fase I / II b (controllato randomizzato) su atezolizumab in combinazione con BEGEV come primo salvataggio in pazienti con linfoma di Hodgkin recidivante o refrattario candidati al trapianto autologo di cellule staminali.	Sperimentale con farmaco	I/II	No Profit	Fondazione Italiana Linfomi (FIL)
INT 0112/22	Uno studio di Fase I, in aperto, multicentrico, per valutare PIT565 in pazienti con neoplasie a cellule B recidivate e/o refrattarie	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0113/22	Studio additivo di impiego per la prima volta nell'uomo di PhOx430, primo inibitore della acetilglucosaminiltransferasi V, in pazienti con tumori solidi in stadio avanzato	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Phost'In Therapeutics SAS
INT 0136/22	Studio con disegno a ombrello, di fase 1/2 in aperto, di molecole sperimentali in associazione a Pembrolizumab (MK-3475) in partecipanti con tumore esofageo avanzato precedentemente esposti al trattamento con PD-1/PD-L1 (KEYMAKER-U06): Sottostudio 06B	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation
INT 0157/22	Uno studio di fase 2 sulla terapia di combinazione con Magrolimab in pazienti con carcinoma a cellule squamose della testa e del collo	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Gilead Sciences, Inc
INT 0158/22	Studio di Fase I/II, multicentrico per valutare l'efficacia e la sicurezza di ribociclib (LEE011), in associazione a topotecan e temozolomide (TOTEM) in pazienti pediatrici con neuroblastoma recidivato o refrattario e altri tumori solidi	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Novartis Pharma AG
INT 0195/22	Studio First-In-Human (FIH) su IDRX-42 in Partecipanti con Tumori Stromali Gastrointestinali (GIST) Metastatici e/o Non Resecabili	Sperimentale con farmaco	I	Profit	IDRx
INT 0005/23	Primo studio sugli esseri umani, in aperto, con aumento graduale della dose e con coorti di espansione teso a valutare la sicurezza e l'attività antitumorale di GEN1042 in soggetti con tumori solidi maligni	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Genmab A/S
INT 0018/23	Studio di fase 1/2 in aperto, sulla sicurezza, tollerabilità, farmacocinetica e sull'attività anti-umorale di repotrectinib in soggetti pediatrici e giovani adulti con patologie maligne avanzate o metastatiche con alterazioni di ALK, ROS1 o NTRK1-3 (CARE)	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Turning Point Therapeutics, Inc.
INT 0045/23	Studio di Fase II sulla somministrazione intratumorale di L19IL2/L19TNF in pazienti affetti da tumori della pelle non-melanoma con lesioni iniettabili.	Sperimentale con farmaco	II	Profit	Philogen S.p.A.
INT 0052/23	Studio di fase I per la valutazione del profilo di sicurezza e per una prima valutazione del profilo di efficacia di IL12-L19L19, prodotto di fusione tra la citochina IL12 e la porzione di anticorpo monoclonale L19	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Philogen S.p.A.
INT 0061/23	Studio italiano multicentrico di fase II con Temozolomide metronomica in pazienti "fragili" con neoplasia neuroendocrina avanzata (NENS): MeTe study	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	Istituto Europeo di Oncologia
INT 0062/23	Studio di fase 2, in aperto, adattativo, a vari dosaggi con estensione a lungo termine per valutare la sicurezza, la tollerabilità, l'efficacia e la farmacocinetica delle iniezioni intra-articolari di AMB-05X in soggetti con tumore tenosinoviale a cellule giganti	Sperimentale con farmaco	II	Profit	AmMax Bio, Inc.
INT 0069/23	Studio a ombrello di fase 1/2, randomizzato, per valutare la sicurezza e l'efficacia di pembrolizumab più enfortumab vedotin (EV) in combinazione con agenti sperimentali rispetto a pembrolizumab più EV, come trattamento di prima linea per partecipanti con carcinoma uroteliale avanzato (KEYMAKER-U04): Sottostudio 04B	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Merck Sharp & Dohme Corporation

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0070/23	Efficacia del trattamento Perioperatorio con Pembrolizumab nei pazienti con metastasi resecabili di carcinoma renale. Studio PE-PE	Sperimentale con farmaco	II	No Profit	CONSORZIO ONCOTECH
INT 0071/23	STUDIO DI FASE III, IN DOPPIO CIECO, MULTICENTRICO, RANDOMIZZATO, SU ATEZOLIZUMAB (ANTICORPO ANTI-PD-L1) RISPETTO AL PLACEBO COME TERAPIA ADIUVANTE IN PAZIENTI AFFETTI DA CARCINOMA VESICIALE MUSCOLO-INVASIVO AD ALTO RISCHIO, CTDNA-POSITIVI DOPO LA CISTECTOMIA	Sperimentale con farmaco	III	Profit	F. Hoffmann-La Roche, Ltd
INT 0108/23	Phase Ib/II, Multi-Center, Open-Label Study to Evaluate the Safety/Tolerability, Pharmacokinetics, and Efficacy of GFH925 in Combination with Cetuximab in Previously Untreated Advanced NSCLC Harboring KRAS G12C Mutation	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	Zhejiang GenFleet Therapeutics Co., Ltd.
INT 0109/23	Phase 2/3 Randomized Study of Tebentafusp as Monotherapy and in Combination with Pembrolizumab Versus Investigator's Choice in HLA-A*02:01-positive Participants with Previously Treated Advanced Melanoma (TEBE-AM)	Sperimentale con farmaco	II/III	Profit	IMMUNOCORE LTD
INT 0111/23	Studio di fase3, randomizzato, in aperto, sulla combinazione di nivolumab + relatlimab a dose fissa somministrato per via sottocutanea rispetto alla combinazione di nivolumab + relatlimab a dose fissa somministrato per via endovenosa in partecipanti con melanoma metastatico o non resecabile non trattato in precedenza	Sperimentale con farmaco	III	Profit	Bristol-Myers Squibb S.r.l.
INT 0114/23	Studio multicentrico di fase 1, in aperto, di INCA33890 in partecipanti con tumori solidi in stadio avanzato o metastatici	Sperimentale con farmaco	I	Profit	Incyte Corporation
INT 0119/23	STUDIO RANDOMIZZATO DI FASE II/III DI CISPLATINO, GEMCITABINA E NAB-PACITAXEL (GAP) COME CHEMIOTERAPIA PREOPERATORIA RISPETTO ALLA CHIRURGIA IMMEDIATA IN PAZIENTI CON TUMORI DELLE VIE BILIARI RESECABILI AD ALTO RISCHIO DI RECIDIVA - STUDIO PURITY	Sperimentale con farmaco	II/III	No Profit	Fondazione GONDO
INT 0121/23	Akynzeo come trattamento antiemetico in pazienti con carcinoma dell'endometrio trattati con chemioterapia combinata taxano-platino. Studio NOEME	Sperimentale con farmaco	IV	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0166/23	Studio in aperto per l'accesso continuo al trattamento per i partecipanti dello studio b9991003 avelumab	Sperimentale con farmaco	IV	Profit	Pfizer Inc.
INT 0169/23	Studio multicentrico, in aperto, di fase I/II su EOS884448 in associazione allo standard di cura e/o a terapie sperimentali in partecipanti affetti da tumori solidi in stadio avanzato	Sperimentale con farmaco	I/II	Profit	ITeos Belgium SA
INT 0182/23	Sperimentazione di fase III, multicentrica, randomizzata e in aperto volta a confrontare l'efficacia e la sicurezza di Glifitamb (R07082859) in associazione a Polatuzumab Vedotin + Rituximab, ciclofosfamide, Doxorubicina e Prednisone (Pola-R-CHP) rispetto a Pola-R-CHP in pazienti con linfoma a grandi cellule B non trattati in precedenza	Sperimentale con farmaco	III	Profit	F. Hoffmann-La Roche, Ltd
INT 0184/23	Studio multi-braccio, in aperto, randomizzato, di fase 2 su Tislelizumab in combinazione con agenti sperimentali come trattamento di prima linea in pazienti con carcinoma a cellule squamose della testa e del collo recidivante o metastatico	Sperimentale con farmaco	II	Profit	BEIGENE USA, INC
INT 0098/12	PASS (Pleural mesothelioma Strategies Study) - Studio prospettico randomizzato di fase III sull'efficacia della pleurectomia/decoricazione nel trattamento del mesotelioma pleurico maligno	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0015/13	Valutazione ex-vivo del pezzo operatorio mediante RMN in chirurgia mammaria e studio randomizzato di confronto nelle lesioni non palpabili tra RMN e radiologia convenzionale	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0048/14	Risvolti economici e sulla salute di due differenti strategie di follow up nel tumore della testa e del collo avanzato efficacemente curato	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0024/16	DIANAWEB: studio di intervento del tipo "prima-dopo" e di ricerca partecipata per saggiare l'ipotesi che stili di vita e alimentazione possano ridurre l'incidenza di recidive (locali, a distanza o altri secondarismi) o migliorare la prognosi e l'aspettativa di vita in chi avesse già ripresa di malattia	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Università degli Studi - Perugia
INT 0151/16	SACral Chordoma: studio randomizzato e osservazionale sulla chirurgia in confronto alla radioterapia nella malattia primitiva localizzata (SACRO)	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Italian Sarcoma Group (I.S.G.)
INT 0159/17	Il ruolo della valutazione geriatrica nella personalizzazione della scelta terapeutica dell'anziano: studio osservazionale nei pazienti con carcinoma localmente avanzato del distretto testa-collo	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Gruppo Oncologico del Nord Ovest (G.O.N.O.)
INT 0108/18	Trapianto di fegato per migliorare gli outcomes di pazienti selezionati affetti da metastasi epatiche non resecabili da tumori del colon-retto: uno studio prospettico parallelo (studio COLT)	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0146/19	Carcinoma mammario T1-T2-T3/cN+: conservazione dei linfonodi ascellari in presenza di micrometastasi nel linfonodo sentinella se cN- dopo chemioterapia adiuvante	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	IRCCS Istituto Clinico Humanitas
INT 0063/20	Chirurgia laparoscopica isobarica in pazienti con neoplasie ginecologiche affette da obesità patologica	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0072/20	Attivazione del sistema immunitario a seguito di trattamento con elettrochemioterapia: valutazione prospettica	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	A.S.S.T. degli Spedali Civili di Brescia
INT 0237/20	Medicina di Precisione per tumori pediatrici (INT-per-Kids)	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0292/20	Studio multicentrico randomizzato di screening del tumore polmonare con CT del torace a basse dosi (LDCT) associato a prevenzione primaria e riduzione delle comorbidità in forti fumatori ad alto rischio	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0006/21	Studio clinico per il trattamento di metastasi peritoneali da adenocarcinoma colo rettale mediante chirurgia citoriduttiva e chemio-ipertermia intra-peritoneale personalizzata sulla base di test di chemio sensibilità in modelli cellulari tridimensionali	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0038/21	Studio EIPO (Exercise Immunology in Pediatric Oncology): esplorazione della relazione fra diverse intensità di attività fisica e modulazioni del sistema immunitario in bambini e adolescenti affetti da tumore	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0063/21	Valutazione delle abitudini alimentari, profilo metabolomico, immunitario e del microbiota in pazienti con diagnosi di sarcoma osseo	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Istituto Ortopedico Rizzoli
INT 0187/21	Valutare l'impatto di un sistema di e-Patient Reported Outcome Measures sull'assistenza domiciliare di cure palliative Studio mix -method di fattibilità ed intervento.	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0196/21	Valutazione del controllo post-operatorio del dolore in pazienti che si sottopongono a revisione del solco sottomammario in contesto di ricostruzione della mammella	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0198/21	Studio clinico prospettico atto a valutare l'utilità di una tecnica di biopsia mini invasiva pre chirurgica con lo scopo di individuare residuo di malattia alla mammella o ai linfonodi ascellari in pazienti con carcinoma mammario cT1-cT2-cT3 cN0/cN1 in remissione clinica/radiologica completa dopo chemioterapia neo adiuvante Versione 1.0	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0267/21	Studio clinico multicentrico randomizzato per la valutazione della qualità di vita mediante dispositivi elettronici non-invasivi durante il follow-up post-trattamento curativo per tumori del distretto testa-collo	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0001/22	Integrazione del Fundamentals of Care Framework nella formazione infermieristica (FoC-FORM)	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Università degli Studi di Genova
INT 0024/22	Forti contro il cancro: un intervento terapeutico sportivo per bambini e adolescenti in terapia oncologica (FORTEe)	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Childhood Cancer Center
INT 0069/22	Identificazione di marcatori circolanti per personalizzare il follow-up dei pazienti affetti da tumori della testa e del collo per l'identificazione precoce di recidive/secondi tumori	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	A.S.S.T. degli Spedali Civili di Brescia
INT 0160/22	Studio pilota sull'efficacia di interventi per smettere di fumare nelle donne candidate a chirurgia per tumore della mammella	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0168/22	PROTOCOLLO EUGENIA. Protocollo di screening per il tumore ovarico mirato in categorie di donne ad alto rischio per anamnesi familiare o sintomatologia suggestiva	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0206/22	Approccio multimodale in pazienti con carcinoma prostatico metastatico ormono sensibile. studio pragmatico randomizzato con apalutamide e trattamento locale	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0207/22	Restrizione calorica severa ciclica al fine di incrementare l'efficacia dell'immunoterapia di mantenimento nel carcinoma polmonare a piccole cellule avanzato: lo studio FASTIMMUNE	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0214/22	Dieta Mima Digiuno (DMD) ciclica al fine di incrementare l'efficacia della chemioimmunoterapia nel trattamento preoperatorio del carcinoma mammario triplo negativo: lo studio BREAKFAST 2	Sperimentale non su farmaco	II	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0107/23	La gestione delle pazienti con diagnosi di carcinoma mammario allo stadio iniziale non metastatico in trattamento ormonale antiestrogenico. Valutazione della fattibilità di nuovi percorsi dedicati mediante uno studio prospettico randomizzato osteopatia–dieta- qualità di vita e modulazione dello stato infiammatorio.	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0142/23	Effetti del mantenimento di performance motorie e respiratorie nei pazienti sottoposti a CAR-T cell therapy mediante un programma di addestramento e incentivazione all'attività fisica durante il ricovero.	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0072/13	Modelli predittivi di tossicità genito-urinaria e di disfunzione erettile dopo radioterapia esterna ad alte dosi per carcinoma della prostata	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0161/13	Modulazione del Sistema Immunitario e Chemioterapia Adiuvante nel carcinoma mammario	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0054/16	Confronto tra l'utilizzo di una dieta protettiva versus una dieta non restrittiva in pazienti oncologici con neutropenia prolungata	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0091/16	Applicazione di un protocollo di gestione nutrizionale ed emodinamica perioperatorie in pazienti da sottoporre ad asportazione di sarcomi retro peritoneali. Studio di fattibilità	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0078/17	Dieta anti-infiammatoria per ridurre l'infiammazione gastro-intestinale nei pazienti con Poliposi Adenomatosa Familiare: studio pilota prospettico	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0114/17	Studio sulla chirurgia radicale anticipata nel cancro ovarico in stadio avanzato	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	AGO Research GmbH
INT 0042/20	Studio di fattibilità per la diagnosi genomica congiunta di rischio genetico e di sensibilità ai nuovi farmaci nelle neoplasie della mammella, ovaio e colon-retto	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Alleanza Contro il Cancro
INT 0233/20	INTesa (studio di intervento non farmacologico) "e-Health solution (INTEsA) per la gestione del follow up dei pazienti in Sorveglianza Attiva	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0279/20	Realta' aumentata basata sulla fluorescenza dopo iniezione di verde di indocianina in chirurgia oncologica – Studio GREENEYE	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0033/13	Protocollo di radioterapia esterna per pazienti con tumore alla prostata in classe di rischio intermedia o alta: irradiazione della pelvi e boost alla ghiandola prostatica in due frazioni da 9 Gy	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0113/14	Studio Clinico di fase II su uno schema di trattamento boost con ioni carbonio seguito da IG-IMRT per il tumore prostatico ad alto rischio	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Istituto Europeo di Oncologia
INT 0157/17	Impatto di un intervento dietetico (dieta "mima-digiuno") sull'immunità tumorale: lo studio DigesT	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0269/20	La gestione multidisciplinare del paziente oncologico in fase avanzata/metastatica: studio dei modelli esistenti, proposta di un approccio centrato sul paziente e sua valutazione di fattibilità ed impatto	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0210/22	Impatto di un intervento di case management infermieristico sulle attività e la soddisfazione dei professionisti sanitari di Cure Palliative.	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0008/18	Studio clinico controllato randomizzato per valutare l'automonitoraggio dei sintomi tramite tecnologia mobile per pazienti con tumore al polmone – Studio LuCApp	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Università Bocconi
INT 0077/20	Interazioni cross-dominio tra SARS-CoV-2, microbioma e ospite in pazienti oncologici in età pediatrica	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0152/20	Utilizzo della Gait Analysis con elettromiografia di superficie in pazienti pediatrici affetti da neoplasie del sistema nervoso centrale: studio comparativo preliminare	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0206/21	Efficacia e tollerabilità della radioterapia stereotassica (SBRT) in pazienti con recidiva/metastasi/persistenza di malattia oligometastatica da carcinoma ovarico (MPR-OC): studio prospettico, multicentrico di fase II (MITO-RT3/RAD)	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Gemelli Molise Hospital
INT 0023/24	Riabilitazione integrata per migliorare la qualità di vita nella malattia oncologica avanzata: uno studio multinazionale (INSPIRE)	Sperimentale non su farmaco	Non applicabile	No Profit	King's College London
INT 0244/21	Studio randomizzato in doppio cieco, controllato con placebo, per valutare la sicurezza e l'efficacia di Jalosome® Soothing gel nella prevenzione e nel trattamento delle radiodermatiti indotte da radiazioni, in pazienti con tumore del testa-collo	Sperimentale con dispositivo	Non applicabile	Profit	Welcare Research srl
INT 0109/12	Studio prospettico di fase I di irradiazione parziale della mammella con Cyberknife per pazienti a basso rischio di recidiva locale	Sperimentale con dispositivo	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0123/22	Studio interventistico, multicentrico, esplorativo, randomizzato, con valutatore in cieco, precommercializzazione, per valutare le prestazioni e la sicurezza di GERDOFF® nella prevenzione della mucosite orale indotta da radioterapia in pazienti che ricevono radioterapia per il cancro alla testa e al collo.	Sperimentale con dispositivo	Non applicabile	Profit	SOFAR S.p.A.
INT 0007/12	Trattamento di glioma intrinseco del ponte encefalico di una nuova diagnosi con radioterapia, nimotuzumab e vinorelbina	Osservazionale biologico	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0153/13	Interazione tra fattori clinici e genetici nella modulazione della analgesia e degli effetti collaterali da oppioidi nel dolore da cancro	Osservazionale biologico	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0177/14	Identificazione delle cellule tumorali circolanti e dei livelli di ctDNA nel sangue dei pazienti affetti da carcinoma delle vie biliari intra ed extra epatiche avanzato e valutazione delle loro modificazioni nel corso del trattamento.	Osservazionale biologico	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0004/15	Studio prospettico per la determinazione del profilo molecolare di resistenza alle "terapie target" in pazienti con tumori solidi – Protocollo PROFILING	Osservazionale biologico	Non applicabile	No Profit	Fondazione del Piemonte per l'Oncologia - IRCCS Candiolo (TO)
INT 0066/15	Identificazione di marcatori circolanti per la diagnosi precoce del carcinoma della mammella	Osservazionale biologico	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0120/15	Studio multicentrico traslazionale per la determinazione del profilo genomico dei carcinomi a primitività sconosciuta (CUP): studio AGNOSTOS PROFILING	Osservazionale biologico	Non applicabile	No Profit	Fondazione del Piemonte per l'Oncologia - IRCCS Candiolo (TO)
INT 0148/15	MicroRNA circolanti e sensibilità a gemcitabina in pazienti affette da carcinoma mammario stadio IV	Osservazionale biologico	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0131/16	Liposarcoma dedifferenziato retroperitoneale: sviluppo di modelli in vivo e in vitro per comprendere la biologia del tumore e valutare nuove strategie terapeutiche in ambito preclinico	Osservazionale biologico	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0137/21	Studio osservazionale retrospettivo multicentrico su pazienti pediatrici con sospetto sarcoma cerebrale associato a DICER1 ("DICER1-associated central nervous system sarcoma" - DCS): caratterizzazione molecolare e genetica	Osservazionale biologico	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0040/23	Studio osservazionale prospettico/retrospettivo in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule per valutare il contributo stromale alla regolazione dell'infiltrato immunitario.	Osservazionale biologico	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0023/15	Valutazione della metilazione del promotore di MGMT e beneficio clinico da terapia basata su temozolomide avanzata	Osservazionale biologico	Non applicabile	No Profit	Istituto Ortopedico Rizzoli
INT 0199/15	Monitoring disease progression in triple negative breast cancers by profiling liquid biopsies and tumor lesions	Osservazionale biologico	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0115/19	Validazione dell'impatto prognostico di MiROvar nell'ambito della eterogenità spaziale del carcinoma ovarico	Osservazionale biologico	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0005/11	Studio traslazionale sulla modulazione della trascrizione genica indotta da trabectedina nei pazienti con liposarcoma mixoide/rotondo cellulare	Osservazionale biologico	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0090/21	Test di sostanze antinfiammatorie utilizzando il modello sperimentale organoide generato da adenomi di pazienti affetti da poliposi adenomatosa familiare (FAP).	Osservazionale biologico	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0083/23	Strumenti di intelligenza artificiale che integrano biomarcatori del sangue e radiomica per definire il rischio di cancro al polmone nei programmi di screening con tomografia computerizzata	Osservazionale con dispositivo	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0026/22	PROACT 2.0, una mobile App per migliorare la partecipazione e la comunicazione dei pazienti inclusi in protocolli di Fase I-II: uno studio di fattibilità	Osservazionale con dispositivo	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0204/23	APACE – Fattibilità dell'uso di accelerometri per misurare l'attività fisica nei pazienti oncologici durante studi clinici di fase iniziale	Osservazionale con dispositivo	Non applicabile	No Profit	Università di Manchester
INT 0205/17	Studio AMNESIA: Studio italiano osservazionale multicentrico sui meccanismi molecolari di resistenza al Trastuzumab in tumori dello stomaco o della giunzione gastro-esofagea (GGE) HER-2 positivi - Studio AMNESIA	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0223/17	Studio osservazionale retrospettivo e prospettico dell'impiego di Ruxolitinib in pazienti con mielofibrosi in Lombardia	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi - ASST Sette Laghi
INT 0187/18	Studio osservazionale prospettico per lo studio della malattia minima residua nella leucemia linfatica cronica trattata con Venetoclax ABT199 MRD 2018	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0138/19	Studio osservazionale sulla tossicità cutanea da terapie oncologiche	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	IRCCS Istituto Scientifico Romagnolo per lo Studio e la Cura dei Tumori (IRST)
INT 0178/19	Valutazione di parametri quantitativi con tomografia ad emissione di positroni/tomografia computerizzata (FDG-PET/CT) in pazienti sottoposti a infusione di linfociti trasdotti con recettori chimerici contro gli antigeni (chimeric antigen receptor) del linfocita B CAR-PET	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0180/19	Studio osservazionale prospettico multicentrico sulla terapia con cellule CAR T nei linfomi: monitoraggio di fattibilità, efficacia, tossicità e biomarcatori nella pratica clinica	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0006/20	Studio osservazionale sui dati di efficacia e sicurezza del trattamento con 177- Lu-DOTATATE (Lutathera®) nei pazienti con diagnosi di tumore neuroendocrino del tratto gastroenteropancreatico	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0028/20	Studio prospettico osservazionale di correlazione tra dati dosimetrici e efficacia tossicità del trattamento con 177-lu-dotatate (Lutathera®) nei pazienti con diagnosi di tumore neuroendocrino del tratto gastroenteropancreatico	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0172/20	Il trattamento con immunoterapia in popolazioni speciali di pazienti ad alto rischio di eventi avversi	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	NICSO - Network Italiano Cure di Supporto in Oncologia
INT 0010/21	Studio non interventistico post-autorizzativo (PASs) di EBMT sulle terapie CAR-T	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	EBMT (European Society for Blood and Marrow Transplantation)
INT 0182/21	Studio osservazionale sulla diagnosi e gestione della leucemia linfatica cronica in Italia promosso dal Gruppo Italiano Malattie Ematologiche dell'Adulto (GIMEMA)	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione GIMEMA Onlus
INT 0185/21	Meccanismi di resistenza al trattamento con CDK4/6 inibitori nel carcinoma mammario recettori ormonali-positivo avanzato: lo studio UNDERSTAND	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0282/21	Multicentrico Nazionale sul Linfoma di Hodgkin classico in bambini, adolescenti e giovani: AIEOP-PHL-2021	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica (AIEOP)
INT 0140/22	Studio della Qualità di Vita nei pazienti con linfomi aggressivi a cellule B trattati con terapia con cellule CAR-T: uno studio osservazionale prospettico multicentrico	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione GIMEMA Onlus
INT 0187/22	Testosterone replacement Therapy in hypogonadal male advanced cancer patients: the THOR trial	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0222/22	Studio osservazionale prospettico internazionale di cabozantinib compresse in combinazione con nivolumab come trattamento di prima linea del carcinoma a cellule renali in stadio avanzato negli adulti	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	Profit	IPSEN INNOVATION
INT 0032/23	Registro della malattia su pazienti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (Non-small Cell Lung Cancer, [NSCLC]) in stadio avanzato con alterazioni che causano skipping di METex14. MOMENT (Met nOn sMall cEll caNcer regisTry, Registro del carcinoma non a piccole cellule con Met)	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	Profit	Merck KGaA
INT 0193/14	REASSURE – Studio non interventistico sulla valutazione della sicurezza a lungo termine del radiofarmaco emettitore di particelle alfa Radio 223 (Xofigo®) in pazienti affetti da tumore della prostata resistente alla castrazione in presenza di metastasi ossee (mCRPC)	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	Profit	Bayer Healthcare AG
INT 0056/16	Valutazione degli Scarsi Mobilizzatori (PM) in pazienti con Mieloma Multiplo: studio osservazionale prospettico	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	FO.NE.SA (Fondazione Neoplasie Sangue Onlus)
INT 0156/19	Differenza di genere negli effetti collaterali dell'immunoterapia: un possibile indizio per ottimizzare il trattamento dei tumori	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0160/19	Cabozantinib negli anziani con carcinoma renale metastatico: studio osservazionale ZEBRA	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	Istituto Oncologico Veneto (IOV)
INT 0115/20	Studio post-autorizzativo non interventistico, internazionale, multicentrico sulla sicurezza a lungo termine e la tollerabilità di Odomzo® (sonidegib) somministrato in pazienti con carcinoma basocellulare localmente avanzato. Studio NISSO	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	Profit	Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.
INT 0124/20	MITO 34: Niraparib come terapia di mantenimento in pazienti affette da tumore ovarico ricorrente platino sensibile: studio di real life del gruppo MITO	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	Policlinico Universitario Gemelli (RM)
INT 0249/20	Studio osservazionale prospettico italiano a due stadi per valutare l'efficacia e gli esiti associati al trattamento con Lutathera (177Lu) oxodotreotide in soggetti adulti con tumori neuroendocrini gastroenteropancreatici (GEP-NET) non resecabili o metastatici, progressivi, ben differenziati (G1 e G2), positivi per il recettore della somatostatina – REAL-LU	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	Profit	Advanced Accelerator Applications SA
INT 0013/21	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	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0135/21	DAROL: Studio osservazionale su darolutamide in pazienti affetti da carcinoma prostatico non metastatico resistente alla castrazione	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	Profit	Bayer Healthcare AG
INT 0138/21	Studio osservazionale di efficacia e sicurezza di trastuzumab emtansine (T-DM1) in pazienti con carcinoma mammario HER2-positivo con malattia invasiva residua dopo chemioterapia neoadiuvante e terapia target anti-HER2	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	CONSORZIO ONCOTECH
INT 0204/16	Studio di coorte osservazionale sulla sicurezza post autorizzazione (PAS, Post-authorisation Safety) per quantificare l'incidenza e la sicurezza comparativa di specifici eventi cardiovascolari e cerebrovascolari in pazienti affetti da malattia cronica ostruttiva polmonare con l'associazione UMEC/VI per via inalatoria o UMEC per via inalatoria rispetto a tiotropio (studio 201038)	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	Profit	GlaxoSmithKline S.p.A.
INT 0141/18	Studio osservazionale prospettico e retrospettivo, multicentrico, di valutazione dello schema FLOT come trattamento perioperatorio nell'adenocarcinoma gastrico e della giunzione gastroesofagea (RealFLOT)	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica (GOIRC)
INT 0054/22	Utilizzo Real-life di Cabozantinib in prima linea nel trattamento dei pazienti con carcinoma renale metastatico: analisi descrittiva dell'esperienza Italiana (CabFRONT)	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0080/22	Survey On Anticoagulated Patients - Registry- Studio osservazionale prospettico per la raccolta ed analisi dei risultati clinici registrati in pazienti trattati con anticoagulanti o antitrombotici	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione Arianna
INT 0104/23	Studio multinazionale, osservazionale, prospettico post-marketing sulla sicurezza e l'efficacia di Voraxaze (glucarpidasi) in soggetti con eliminazione ritardata di metotrexato o a rischio di tossicità da metotrexato	Osservazionale prospettico con farmaco	Non applicabile	Profit	Protherics Medicines Development Limited
INT 0228/23	Studio osservazionale prospettico multicentrico in Real-World per valutare l'efficacia del tafasitamab in combinazione con lenilidomide e del tafasitamab in monoterapia in una coorte di pazienti con linfoma diffuso a grandi cellule B recidivato o refrattario non eleggibili al trapianto in Italia (PRO-MIND)	Osservazionale prospettico con farmaco		Profit	Incyte Corporation
INT 0046/07	Progetto di ricerca internazionale per il carcinoma prostatico: la sorveglianza attiva (PRIAS)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Erasmus University Medical Center - Rotterdam (NL)
INT 0011/11	Analisi del respiro mediante naso elettronico per la diagnosi di tumore dell'ovaio nella popolazione generale e nella popolazione a rischio	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0028/11	Rabdomiosarcoma dell'adulto. Studio osservazionale prospettico	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	ISG e RTR
INT 0068/12	Tumori rari in ginecologia - Raccolta prospettica/retrospettiva di dati sulle modalità di diagnosi e trattamento dei tumori ginecologici rari	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	A.O. Ospedale Policlinico Consorziale Bari
INT 0114/13	Osteosarcoma a partenza da sedi atipiche e/o non candidabili a studi clinici ISG in corso	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Italian Sarcoma Group (I.S.G.)
INT 0103/14	Protocollo di studio osservazionale retrospettivo-prospettico sui soggetti arruolati nei centri AIEOP e IPINET	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica (AIEOP)
INT 0140/14	Protocollo di studio osservazionale prospettico sui soggetti affetti da tumore neuroblastico periferico e invasione del canale spinale	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica (AIEOP)
INT 0022/15	Studio osservazionale per valutare l'impatto prognostico di fattori correlati alla risposta immunitaria nel carcinoma del polmone non a piccole cellule	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0117/15	Valutazione esplorativa di nuovi potenziali fattori prognostici in pazienti affetti da carcinoma gastrointestinali	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0022/16	Studio del microbiota intestinale nella risposta a trastuzumab delle pazienti con carcinoma mammario positivo per HER2	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0135/16	Studio osservazionale sul Tumore Endometriale Stromale (EST)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Italian Sarcoma Group (I.S.G.)
INT 0173/16	Complicanze a lungo termine dei pazienti trattati per linfoma di Hodgkin da adulti	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0202/16	PCO-CRV: iniziativa globale sugli esiti del tumore della prostata al fine di confrontare e ridurre le variazioni nel tumore della prostata localizzato	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Movember Foundation
INT 0031/17	Validazione prospettica e confronto soggettivo dei modelli elaborati dall'International Ovarian Tumor Analysis: ADNEX, modello di regressione logistica LR2, Simple Rules e Risk of Malignancy Index (RMI) per la diagnosi differenziale tra masse annessiali benigne e maligne eseguita da ecografisti con diversi livelli di esperienza (IOTA 7)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	University Hospitals Leuven
INT 0032/17	Chemioresistenza nei linfomi a cellule T periferiche: dalla caratterizzazione fine della malattia allo studio di cellule singole e del DNA libero circolante	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0073/17	Studio Osservazionale sul Sarcoma Epitelioido	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Italian Sarcoma Group (I.S.G.)
INT 0160/17	Sviluppo, pilot testing e face validity di una griglia di osservazione/valutazione neuro psicomotoria per pazienti pediatrici affetti da neoplasia del SNC per la personalizzazione del percorso riabilitativo durante trattamenti oncologici adiuvanti	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0168/17	Studio prospettico europeo sulla patologia duodenale nei soggetti affetti da MUTYH-Associated Polyposis (MAP)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Università di Cardiff
INT 0182/17	Monitoraggio molecolare non invasivo della malattia minima residua per predire la risposta clinica e la sopravvivenza libera da progressione nei linfomi PET-avid	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0183/17	Progetto di ricerca sulla valutazione preclinica di nuovi farmaci la loro attività antitumorale nei tumori solidi pediatrici ("ITCC-P4") - In collaborazione con i partner ITCC-P4	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Alleanza Contro il Cancro
INT 0206/17	Studio osservazionale retrospettivo e prospettico multicentrico su pazienti affetti da Istiocitosi a cellule di Langerhans	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica (AIEOP)
INT 0220/17	Studio multicentrico prospettico sul management dei tumori neuroendocrini pancreatici non funzionanti di diametro < 2 cm - ASPEN STUDY - Asymptomatic Small Pancreatic Endocrine Neoplasms - ASPEN Study	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Ospedale San Raffaele IRCCS
INT 0064/18	Immunoterapia di precisione per il trattamento anti-tumorale: analizzare i meccanismi di resistenza alla terapia, migliorare la selezione dei pazienti e disegnare nuove strategie terapeutiche	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Siena
INT 0067/18	Studio osservazionale retrospettivo/prospettico per valutare l'impatto prognostico/predittivo di fattori correlati alla risposta nel mesotelioma pleurico maligno (MPM)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0069/18	Identificazione non invasiva dei tumori della mammella attraverso l'analisi del respiro	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0071/18	Studio traslazionale volto ad indagare fattori predittivi di risposta in pazienti affetti da carcinoma renale metastatico (mRCC) trattati con Nivolumab (studio I-RENE)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0076/18	Studio PINK – Verso la personalizzazione degli interventi diagnostici	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Consiglio Nazionale delle Ricerche - ISTITUTO DI FISILOGIA CLINICA - IFC-CNR PISA
INT 0077/18	Integrazione di variabili radiomiche, genomiche ed immunologiche in modelli predittivi e prognostici per pazienti affetti da sarcomi dei tessuti molli (studio SARCOMICS)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0090/18	Profilo immunologico di pazienti affetti da fibromatosi di tipo desmoide in controllo clinico/osservazionale	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0132/18	Protocollo Umbrella SIOP-RTSG 2016	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica (AIEOP)
INT 0147/18	Studio prospettico traslazionale volto ad indagare fattori prognostici e predittivi di risposta o resistenza ai trattamenti in pazienti affetti da carcinoma renale metastatico (mRCC)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0150/18	Sviluppo e caratterizzazione di modelli preclinici di sarcomi pediatrici per lo studio di nuovi farmaci e nuove combinazioni terapeutiche	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0168/18	VIP: Validazione della versione italiana del "Patient-Reported Outcomes - Common Terminology Criteria for Adverse Events (PRO-CTCAE)": studio prospettico multicentrico osservazionale su diversi tipi di cancro	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Federation of Italian Cooperative Groups
INT 0170/18	Modellamento/rimodellamento epigenetico delle metastasi tumorali e del loro contesto immunologico per aumentare l'efficacia dell'immunoterapia.	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Azienda Ospedaliera Universitaria Senese, Siena
INT 0171/18	Studio internazionale di Fase IV per verificare l'affidabilità e la validità del modulo EORTC THY34 per pazienti affetti da tumore alla tiroide	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Mainz University Hospital
INT 0205/18	Registro nazionale delle mutazioni "ACTIONABLE"	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Associazione Italiana di Oncologia Medica (AIOM)
INT 0210/18	Studio osservazionale prospettico/retrospettivo in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule per valutare il contributo stromale alla modulazione del valore prognostico e predittivo di risposta al trattamento delle cellule responsabili della formazione di metastasi identificate in circolo - AIRC IG 21431	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0008/19	Studio multicentrico prospettico per l'analisi del profilo genomico di sarcomi di pazienti pediatrici e giovani adulti alla diagnosi e/o alla ricaduta/refrattarietà di malattia	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica (AIEOP)
INT 0034/19	Studio osservazionale prospettico, di coorte, multicentrico sul disagio emotivo e psicologico nei pazienti sottoposti a trapianto allogenico di cellule staminali emopoietiche	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	GITMO (Gruppo Italiano per il trapianto di Midollo Osseo)
INT 0054/19	Classificazione del rischio di ripresa di malattia attraverso lo studio del profilo metabolomico e del dna tumorale circolante (ctDNA) in pazienti con tumori del colon in stadio iniziale	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	USL Toscana Centro
INT 0056/19	Caratterizzazione dell'azione antitumorale mediata da leucociti ridirezionati sul tumore da anticorpi di nuova generazione	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0103/19	Derivazione di modelli sperimentali da lesioni precancerose/cancerose in soggetti con adenomatosi poliposa familiare (FAP)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0114/19	Saggi di laboratorio per la classificazione di varianti a significato incerto nei geni di predisposizione al tumore della mammella e dell'ovaio	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0127/19	Antigenicità vs. immunosoppressione nel tumore del colon-retto (ANGELICO)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0130/19	Studio osservazionale ai fini della valutazione della qualità, prendendo come modello il sarcoma, per migliorare la diagnosi clinica dei tumori rari tramite una rete multidisciplinare europea e latino-americana (SELNET)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Grupo Español de Investigación en Sarcomas (GEIS)
INT 0136/19	Un protocollo "master" per sostenere la medicina di precisione nei tumori del colon-retto	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	IFOM - Fondazione Istituto FIRC di Oncologia Molecolare
INT 0149/19	Studio retrospettivo/prospettico su database e imaging per la valutazione degli outcome nei pazienti trattati per neoplasia colo-rettale primitiva o recidivante presso l'Istituto Nazionale dei Tumori di Milano (SEBASTIAN)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0152/19	La voce dei pazienti nella ricerca sui sarcomi: come valutare la qualità della vita correlata alla salute in un gruppo di pazienti eterogeneo?	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Netherlands Cancer Institute
INT 0184/19	Studio multicentrico prospettico osservazionale del microbioma nei bambini con neuroblastoma: potenziale ruolo nell'eziologia, nella prognosi e nella terapia del neuroblastoma	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	IRCCS "Giannina Gaslini"
INT 0200/19	Validazione Del Nuovo Algoritmo EAPC/ASP Per La Diagnosi Del Dolore Neuropatico Oncologico	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0201/19	Implementazione di un sistema standardizzato di invio alle cure palliative precoci (PCRS) per i malati di cancro con malattia avanzata: impatto sulla soddisfazione del paziente e del caregiver riguardo alle cure ricevute, e sull'uso di risorse sanitarie	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0244/19	Patient-derived Organoids to optimize personalized medicine in colon and rectal cancer (POSEIDON)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0249/19	Patient-derived Organoids to optimize personalized medicine in rare peritoneal surface malignancies (POSEIDON II)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0009/20	Registro Italiano delle VATS Lobectomy	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0010/20	Raccolta prospettica di dati di pazienti anziani (=65 aa) con linfoma di Hodgkin di tipo classico sottoposti al momento della diagnosi a valutazione geriatrica multidimensionale (VGM).	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione Italiana Linfomi (FIL)
INT 0012/20	Valutazione delle caratteristiche morfologiche della linea di sutura e degli effetti delle pressioni esercitate sul tessuto polmonare adiacente dopo resezione con suturatrice meccanica. The Staple Line Working Group (SLWG)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	Profit	Ethicon Endo-Surgery, Inc
INT 0046/20	Registro internazionale sui pazienti con un tumore toracico (tumori del polmone, tumori del timo, mesotelioma pleurico) ed infezione con il nuovo coronavirus (COVID-19)- TERAVOLT	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0052/20	Raccolta retrospettiva dei dati inerenti alla patologia HPV-correlata per identificare fattori prognostici per lo sviluppo e la recidiva di lesioni pretumorali e tumorali	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0061/20	Studio sui profili della risposta immunitaria in donatori sani per implementare le conoscenze sulle disfunzioni immunitarie indotte dal tumore (Studio IRIHEA)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0067/20	Sorveglianza sierologica mediante test rapido per SARS-CoV-2 in operatori sanitari delle strutture di Ematologia e di Oncologia della Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0103/20	Studio dell'infezione da SARS-CoV-2 nei pazienti affetti da neoplasie ematologiche: l'Alleanza delle Ematologie Italiane	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Ospedale di Circolo e Fondazione Macchi - ASST Sette Laghi
INT 0126/20	Valutazione dello spessore coroidale mediante tomografia a coerenza ottica (OCT) e della perfusione capillare retinica maculare e peripapillare con angiografia con tomografia a coerenza ottica (OCTA) dopo radioterapia per melanoma uveale	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0174/20	Valutazione del profilo citochinico e ormonale biomarker nell'emangioendotelioma epitelioidale	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0193/20	Modellizzazione computazionale meccanicistica del danno da radiazioni alla microvascolatura e del suo effetto sul microambiente tumorale	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0244/20	Preparazione e titolazione di vescicole extracellulari fluorescenti per la visualizzazione in-vivo dei tumori dell'apparato digerente: sperimentazione pre-clinica	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0272/20	Tossicità finanziaria e patient-reported outcomes in pazienti italiani affetti da neoplasie neuroendocrine gastroenteropancreatiche (GEP-NEN)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Ospedale San Raffaele IRCCS
INT 0274/20	Studio sui profili della risposta immunitaria in pazienti affetti da tumore come strumento non invasivo per monitorare l'andamento dell'immunità sistemica	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0280/20	Valutazione Della Cardiotoxicità E l'ipertensione Nei Pazienti Con Carcinoma Prostatico Castrazione Resistente Non Metastatici	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Ospedale "A. Tortora", Pagani (SA)
INT 0299/20	Registro internazionale di pazienti affetti da neoplasia neuroendocrina positivi per SARS-CoV-2 (INTENSIVE)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Istituto Europeo di Oncologia
INT 0012/21	Carcinoma dei dotti collettori di Bellini: analisi biologica e terapia personalizzata (CICERONE)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0043/21	Protocollo clinico della rete di riferimento europea per i tumori rari solidi dell'adulto "EURACAN"	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0046/21	Determinazione della morbilità e della mortalità post-operatorie a seguito di un intervento di chirurgia ginecologica oncologica: uno studio di coorte multicentrico, internazionale e prospettico condotto dal Global Gynecological Oncology Surgical Outcomes Collaborative (GO SOAR1)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Global Gynaecological Oncology Surgical Outcomes Collaborative
INT 0048/21	"Quantificare l'immunosoppressione sistemica per personalizzare la terapia contro il tumore" - Studio SERPENTINE	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0053/21	Indagine su Pseudomyxoma peritonei: creazione di una coorte multicentrica europea per accelerare nuove prospettive terapeutiche - VOLTRON	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0069/21	Studio del profilo immunologico e di espressione genica nel sangue periferico di pazienti pediatrici affetti da osteosarcoma	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0071/21	Studio osservazionale, retrospettivo-prospettico volto all'individuazione di nuovi fattori prognostici e predittivi in pazienti affetti da melanoma sottoposti a terapia antitumorale	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0076/21	Studio osservazionale prospettico/retrospettivo in pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule per valutare il valore prognostico e predittivo di risposta al trattamento delle cellule responsabili della formazione di metastasi identificate in circolo	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0106/21	Studio clinico osservazionale per il trattamento del sarcoma di Ewing scheletrico alla diagnosi (Studio EWOSS)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Italian Sarcoma Group (I.S.G.)
INT 0107/21	Studio clinico osservazionale per il trattamento del sarcoma di Ewing scheletrico alla diagnosi (Studio EWOSS)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Italian Sarcoma Group (I.S.G.)
INT 0131/21	Studio osservazionale, prospettico multicentrico sul ruolo dell'indice di massa corporea (BMI) nello sviluppo di complicanze trombotiche nei pazienti oncologici portatori PICC	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Neurologico Carlo Besta (MI)
INT 0139/21	Analisi retrospettiva e prospettica sui fattori di rischio e di outcome nei pazienti oncoematologici ricoverati nelle Terapie Intensive Pediatriche Italiane: studio multicentrico	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Azienda Ospedaliera di Padova
INT 0140/21	"ItaLynch: "mainstreaming" della diagnosi della Sindrome di Lynch"	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione GISCAD
INT 0147/21	Indagine sui fattori di rischio per il cancro nella comunità cinese di Milano: lo studio CHINT	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0212/21	Studio osservazionale multicentrico sul trattamento di pazienti affetti da osteosarcoma localizzato AIEOP/ISG OS2 Oss	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Italian Sarcoma Group (I.S.G.)
INT 0216/21	Studio prospettico per l'investigazione della biologia tumorale e dei fattori di resistenza alle terapie mediante biopsia liquida e patient derived organoids (PDO) in pazienti con tumori del tratto gastroenterico, bilio-pancreatico, tumori neuroendocrini e carcinomi a cellule di Merkel.	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0220/21	Studio Osservazionale con Campioni Biologici, Retrospettivo e Prospettico, Monocentrico dell'effetto sullo splicing dell'mRNA di varianti a significato incerto nei geni di predisposizione a tumori dell'apparato digerente per definire misure personalizzate di sorveglianza e riduzione del rischio in un maggior numero di soggetti potenzialmente a rischio.	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0231/21	Studio osservazionale sulle caratteristiche cliniche ed anatomopatologiche e sugli outcome dei pazienti affetti da carcinomi gastrointestinali e neoplasie neuroendocrine afferenti all'Istituto Nazionale dei Tumori di Milano	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0274/21	Identificazione non invasiva di recidiva/non risposta a trattamento conservativo in pazienti con carcinoma vescicale di alto grado ad alto rischio di recidiva	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0278/21	Studio osservazionale nazionale no-profit su pazienti con tumori profilati mediante test di sequenziamento di nuova generazione (NGS) e discussi nel contesto di Molecular Tumor Board	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0283/21	Valutazione della validità analitica del "comprehensive genomic profiling" su DNA tumorale circolante per l'implementazione della biopsia liquida nell'oncologia di precisione	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0017/22	Registro Italiano AIOCC sui Carcinomi della Testa e del Collo - Studio AIR	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Associazione Italiana Oncologia Cervico-Cefalica (AIOCC)
INT 0048/22	PROfilazione GENomica a scopo terapeutico nei SARComi e molecular tumor board (MTB): studio retrospettivo/prospettico in centri di riferimento	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	IFO-IRE Istituto Nazionale Tumori Regina Elena Roma
INT 0056/22	Neurofisiologia intraoperatoria dell'innervazione splancnica pelvica durante isterectomia radicale per la preservazione delle vie nervose e la loro funzionalità	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0057/22	You Goody: studio prospettico online su dieta e stili di vita per la prevenzione delle malattie cronico-degenerative	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0073/22	La consegna a letto del paziente: Uno strumento per accrescere le competenze dell'infermiere in Ematologia e incoraggiare l'empowerment del paziente e del caregiver. L'esperienza della S.C. Ematologia della Fondazione IRCCS Istituto Nazionale Tumori Milano	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0098/22	BRCA e valutazione del deficit di ricombinazione omologa sul paziente: implementazione di algoritmi diagnostici per il trattamento su misura	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0101/22	Studio osservazionale retrospettivo e prospettico su pazienti affetti da carcinoma basocellulare avanzato	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	SiDeMaST, Società Italiana di Dermatologia Medica, Chirurgica e di Malattie Sessualmente Trasmesse,
INT 0108/22	Studio non interventistico, prospettico, di coorte multicentrico, per la valutazione della qualità della vita e dei livelli ormonali in donne in pre-menopausa affette da carcinoma mammario in stadio iniziale, positivo per i recettori ormonali e negativo per HER2 nei centri italiani – studio ROSE	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	Profit	Ipsen S.p.A.
INT 0128/22	APOLLO 11, Consorzio di centri coinvolti nella cura di pazienti con tumore polmonare trattati con terapie innovative: integrazione di dati real world e ricerca traslazionale	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0142/22	MicroRNA circolanti per la diagnosi precoce del carcinoma della mammella	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0145/22	Attuale maNagement dei tumori delle vie biliari: raccolta di dati italiani sul colAngiocarcinoma: studio ANITA.	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione GONO
INT 0147/22	ISLUNG: un progetto europeo per l'implementazione di cure mediche personalizzate basate sull'intelligenza artificiale (AI) nei pazienti con tumore al polmone.	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0176/22	Studio di coorte Prospettico Osservazionale per la valutazione del miRNA 371 come fattore predittivo di recidiva in pazienti con nuova diagnosi di tumore germinale del testicolo	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione del Piemonte per l'Oncologia - IRCCS Candiolo (TO)
INT 0188/22	Studio osservazionale prospettico trasversale per la valutazione del gradimento del paziente anziano rispetto al trattamento ricevuto nella struttura Laser Terapia.	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0189/22	Analisi dei bisogni dei pazienti con patologie oncoematologiche in fase di trattamento da infusione con Car-T Cell e dei loro caregivers. Prospettive per processi di cura personalizzati	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0197/22	Carcinomi squamo-cellulari della cute: come svelare la risposta e la resistenza agli agenti anti PD(L)1. Studio SKEIN	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0200/22	Studio Pilota sull'uso degli e-tools ENTER, iCONSENT ed iPARTICIPATE	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0218/22	Valutazione clinica del ruolo del microRNA 371 nei tumori germinali non seminomatosi di stadio II A e II B.	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0219/22	Valutazione clinica del ruolo del microRNA 371 in pazienti con piccola massa testicolare di stadio I	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0220/22	Approccio integrato multimomico nel carcinoma renale metastatico	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0221/22	Progetto di collaborazione a livello globale su sarcomi CIC-DUX4, BCOR-CCN3 e indifferenziati a cellule rotonde ad alto grado	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Istituto Ortopedico Rizzoli
INT 0073/23	Identificazione di biomarcatori plasmatici per migliorare la sorveglianza negli individui con sindrome di Lynch: studio istituzionale prospettico	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0136/23	Registro Italiano prospettico e multicentrico sul carcinoma uroteliale localmente avanzato-metastatico (Studio Saturno)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Federation of Italian Cooperative Oncology Groups (FICOG)
INT 0211/23	Studio delle abitudini alimentari e funzionalità intestinale di pazienti affetti da poliposi colica, sottoposti a chirurgia profilattica	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0032/03	Significato prognostico delle concentrazioni ematiche di testosterone ed insulina nelle donne con carcinoma mammario iniziale	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0054/07	Identificazione degli uomini con predisposizione genetica al tumore della prostata: screening mirato dei portatori di mutazione dei geni BRCA1 e BRCA2 e di alcuni casi controllo	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Institute of Cancer Research /Royal Marsden NHS Trust
INT 0032/09	Studi epidemiologici sui fattori di rischio ambientali e loro interazioni con fattori genetici del tumore della vescica e dei sarcomi	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Istituto Mario Negri (MI)
INT 0021/11	BioMILD: studio prospettico sull'efficacia del microRNA plasmatici come test di prima linea per la diagnosi precoce del cancro polmonare	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0095/11	Sorveglianza attiva "SA INT" nei pazienti con tumore della prostata a basso rischio di progressione	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0008/12	Screening dello stato di ipercoagulabilità come strumento innovativo per la valutazione del rischio della diagnosi precoce e della prognosi nel cancro	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Ospedali Riuniti - Bergamo
INT 0176/13	Tumori cerebrali in età pediatrica: studio retrospettivo e prospettico sulle sequele tardive neurocognitive dopo radioterapia focale	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0067/14	Studio osservazionale prospettico multicentrico della tossicità intestinale, ematologica e urinaria da irradiazione dell'area linfonodale pelvica (IHU WPRT TOX) nel tumore della prostata	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Ospedale San Raffaele IRCCS
INT 0080/14	Risonanza magnetica (RM) preoperatoria della mammella nella pratica clinica: studio prospettico osservazionale multicentrico internazionale (MIPA) (Multicenter International Prospective Meta-Analysis of Individual Woman Data). Uno studio EIBIR-EuroAIM/EUSOBI	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	European Society of Breast Imaging (EUSOBI)
INT 0053/15	"GYNADART": Brachiterapia "adaptive" e guidata dalle immagini RMN nel trattamento esclusivo del carcinoma della cervice uterina localmente avanzato secondo gli standard di eccellenza europei: studio della qualità del trattamento in termini di applicabilità, di outcome clinico e dosimetrico	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0151/15	Studio osservazionale volto a valutare l'impatto prognostico e predittivo di fattori legati all'immunità in pazienti affetti da neoplasie trattate con Immunoterapia	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0113/16	Sorveglianza attiva del tumore della prostata a basso rischio dopo risonanza magnetica multiparametrica (Studio SPRINT)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0128/16	Monitoraggio della risposta nei linfomi a cellule B mediante sequenziamento dei geni delle catene pesanti delle immunoglobuline nel DNA circolante	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0011/17	Microbioma, marker di infiammazione, caratteristiche cliniche e radiomiche come predittori della risposta dei tessuti sani alla radioterapia nel caso di trattamento di tumore alla prostata e al testa-collo. (MICRO-LEARNER)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0014/17	DUE02 – Disfunzione Urinaria ed Erettile – 02 Validazione di modelli predittivi di tossicità dopo trattamento radioterapico per tumore della prostata	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0033/17	Uno studio prospettico ed osservazionale sulla biopsia del linfonodo sentinella in pazienti con cancro cervicale in stadio iniziale	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Central and Eastern European Gynecologic Oncology Group (CEEOGG)
INT 0118/17	Studio GARIBALDI: Valutazione dell'applicazione delle Linee Guida nella pratica medica in Italia. Studio osservazionale multicentrico per il trattamento adiuvante e di prima linea di pazienti con adenocarcinoma duttale del pancreas	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Associazione Italiana di Oncologia Medica

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0153/17	Analisi con spettrometria di massa di campioni biologici di pazienti affetti da sarcomi dei tessuti molli per comprenderne il possibile utilizzo in ambito diagnostico	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0137/19	Analisi percorso di cura delle pazienti con tumore maligno della mammella mediante l'approccio della Value Based Medicine (Medicina Basata sul Valore)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Istituto Europeo di Oncologia
INT 0220/19	Database Itanet-ENETS Registry: raccolta multicentrica dei casi di Tumore Neuroendocrino Gastro-Entero-Pancreatico	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	ITANET
INT 0019/20	Studio P.R.O.PER. "Patient Reported Outcomes Performance. Gli esiti clinici riferiti dal paziente con tumore nel distretto testa-collo"	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Azienda USL-IRCCS di Reggio Emilia
INT 0026/20	Radioterapia a fasci Esterni ad intensità modulata, guidata dalle immagini e BRachiterapia adattativa basata sulle immagini di Risonanza Magnetica nel carcinoma localmente avanzato della Cervice uterina - EMBRACE II study Network	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Medical University Vienna
INT 0055/20	Il ruolo prognostico della biopsia liquida nel lavaggio peritoneale e nel plasma dei pazienti affetti da tumore gastrico localmente avanzato (liquid study)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0099/20	Registro internazionale di pazienti affetti da tumori testa-collo con COVID-19 (studio HERODOTUS)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Head and Neck Cancer International Group (HNCIG)
INT 0141/20	Progetto di Validazione di Biomarcatori Urinari	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Norwich Medical School, University of East Anglia
INT 0270/20	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)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	GITMO (Gruppo Italiano per il trapianto di Midollo Osseo)
INT 0011/22	Terapia di salvataggio in pazienti con linfoma aggressivo a cellule B recidivato / refrattario dopo terapia con cellule CAR T: un'analisi retrospettiva	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0090/22	Atteggimento di distacco: definizione e operazionalizzazione del costrutto	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0050/10	Studio osservazionale multicentrico DUE-01: disfunzione urinaria ed erettile dopo terapia radicale a fasci esterni nel carcinoma prostatico localizzato	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Ospedale San Raffaele IRCCS
INT 0013/14	Morbidità a lungo termine e qualità della vita dopo resezione multiviscerale per sarcoma retroperitoneale: uno studio prospettico osservazionale	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0016/17	Identificazione dei tumori della testa e collo e delle infezioni HPV-relate attraverso l'analisi dei composti volatili del respiro	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0105/19	Studio osservazionale sulla fattibilità e l'utilità di un'estesa caratterizzazione molecolare tramite foundationone cdx in pazienti affetti da carcinomi bilopancreatici	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0086/20	Studio prospettico sulle Batteriemie febbrili nei pazienti Oncoematologici pediatrici	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica (AIEOP)
INT 0106/20	Sarc-CoV-INT: monitoraggio di pazienti affetti da sarcoma dei tessuti molli o dell'osso per sintomi legati a COVID-19 e per infezione da SARS-CoV-2: studio osservazionale di 2 mesi	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0159/20	Screening e valutazione nutrizionale nel paziente pediatrico, in trattamento oncologico	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0055/22	Studio osservazionale retrospettivo/prospettico per valutare l'impatto clinico prognostico/predittivo di nuovi biomarcatori e pathways cellulari e del microambiente tumorale nel tumore del polmone non a piccole cellule in stadio avanzato con mutazioni driver - ARES	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0081/22	Valutazioni preliminari riguardo a un programma di supporto al lutto per i genitori di pazienti deceduti per neoplasia pediatrica	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0184/22	Strumenti Di Screening Nutrizionale a Confronto In Oncologia Pediatrica	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0010/23	Definizione del modello di Patient Advocacy della Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0036/19	Osteosarcoma a partenza da sedi atipiche e/o non candidabili a studi clinici ISG in corso	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Italian Sarcoma Group (I.S.G.)
INT 0200/17	Studio prospettico osservazionale sull'incidenza di dolore cronico dopo chirurgia toracica	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0134/19	SPECTA: screening dei pazienti affetti da tumore per un accesso efficiente alle sperimentazioni cliniche (Screening Cancer Patients for Efficient Clinical Trial Access)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	EORTC (European Organisation for Research and Treatment Cancer)
INT 0008/20	MITO 9b: studio osservazionale prospettico sui tumori rari ginecologici	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Istituto Nazionale Tumori IRCCS -Fondazione Pascale
INT 0100/20	Analisi conoscitiva delle pratiche e dei bisogni dei medici sul follow up delle donne trattate con intento curativo per carcinoma mammario. Medici e follow up: il questionario	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0240/20	L'espressione del recettore B3 come marcatore prognostico nel neuroblastoma e nel sarcoma di Ewing	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Azienda Ospedaliero-Universitaria Meyer
INT 0021/21	Partecipazione al progetto internazionale "Prospective Lynch Syndrome Database" sulla valutazione del rischio oncologico nei pazienti con sindrome di Lynch	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	European Hereditary Tumour Group (EHTG)
INT 0089/21	Conoscenza sulla punta delle dita: conoscenza clinica per l'umanità - Progetto KATY	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0204/21	Studio osservazionale multicentrico sul trattamento di pazienti affetti da osteosarcoma localizzato AIEOP/ISG OS2 Oss	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Italian Sarcoma Group (I.S.G.)
INT 0272/21	Le implicazioni biologiche, nutrizionali e psicosociali della disfagia: studio longitudinale quali-quantitativo	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	ASST Fatebenefratelli Sacco – P.O. Sacco
INT 0014/22	La radioterapia come terapia "ponte" verso le CAR-T per linfoma non-Hodgkin a cellule B ricaduto/refrattario: studio retrospettivo multicentrico	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	IRCCS Istituto Clinico Humanitas
INT 0015/22	Clinical National Melanoma Registry II (CNMR II)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione Melanoma Onlus
INT 0027/22	Studio osservazionale, multicentrico, retrospettivo/prospettico: "Valutazione della terapia di profilassi antiplateletica nei pazienti in trattamento con CAR-T"	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Università degli Studi - Perugia
INT 0050/22	Fratelli durante e dopo la malattia oncologica	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0075/22	DORIAN - Studio di coorte prospettico osservazionale multicentrico per l'analisi di correlazione tra parametri dosimetrici e RANV (Radiation Associated Nausea and Vomiting) in pazienti con neoplasia del distretto testa-collo sottoposti a radioterapia esclusiva	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Istituto Europeo di Oncologia
INT 0100/22	Indagine prospettica nell'Europa meridionale su tumori pediatrici e nutrizione (EPiCKids)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Columbia University Irving Medical Center
INT 0130/22	Caratterizzazione del tessuto adiposo di pazienti con carcinoma mammario triplo negativo	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0146/22	Carcinoma del colon retto con mutazione BRAF V600E: meccanismi di resistenza primaria e acquisita alla terapia target	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	IRCCS Istituto Scientifico Romagnolo per lo Studio e la Cura dei Tumori (IRST)
INT 0223/22	Alterazioni del metabolismo colinico come strumento per ostacolare la chemioresistenza e l'aggressività del carcinoma ovarico.	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0017/23	Conoscenze, bisogni, aspettative e qualità di vita dei pazienti con Poliposi Adenomatosa Familiare (FAP)"	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0030/23	Trapianto di fegato in pazienti con risposta parziale o completa dopo terapia con atezolizumab + bevacizumab per epatocarcinoma in stadio intermedio-avanzato: studio ImmunoXXL	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0037/23	Valutazione delle interazioni tra cellule tumorali, immunità antineoplastica e microambiente tumorali nel pseudomixoma peritonei	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0127/23	L'esperienza dei pazienti in cure palliative oncologiche sui loro bisogni nascosti: Studio qualitativo di tipo Grounded Theory (GT)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0128/23	Predizione delle varianti patogenetiche dei geni germinali BRCA 1/2 da immagini ecografiche di ovale sane: la radiogenomica come strumento innovativo per prevenire i tumori correlati al BRCA (PROBE II)	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Università Cattolica del Sacro Cuore - Policlinico Gemelli
INT 0130/23	Studio sull'Intervallo Diagnostico nei pazienti Adolescenti afferenti ai centri AIEOP, confrontato con i bambini - studio InDIA	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica (AIEOP)
INT 0149/23	Studio esplorativo prospettico sulla percezione del paziente all'interno di un trial clinico: ruolo dell'Infermiere di Ricerca	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0203/23	Il fumetto vuoto	Osservazionale prospettico non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0184/14	Project Plan Movember GAP3 Sorveglianza Attiva (GAP3)	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Erasmus University Medical Center - Rotterdam (NL)
INT 0134/17	Adolescenti e giovani adulti con tumore in Italia: come assicurare le cure migliori e qualità di vita (Survivors Cohort)	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0184/18	Test genomici mirati ad identificare mutazioni "actionable" in pazienti con tumore della mammella recettori ormonali negativi/her2 positivo o triplo negativo: fattibilità e perfezionamento (delle tecniche)	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Ospedale Policlinico San Martino - IRCCS per l'Oncologia
INT 0010/19	Sfruttare le caratteristiche staminali e mesenchimali delle cellule di osteosarcoma per aumentare la suscettibilità ai trattamenti	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0135/19	Studio osservazionale sul ruolo delle micrometastasi e delle ITC (linfonodo sentinella) nei tumori uterini (endometrio e cervice)	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0154/19	Impatto del numero di microfere per unità di attività e dei parametri dosimetrici sulla pianificazione dosimetrica e sugli esiti dei trattamenti di radioembolizzazione epatica su HCC	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0190/19	Analisi retrospettiva comparativa degli esiti a breve e lungo termine dei pazienti affetti da poliposi sottoposti ad intervento chirurgico con tecnica open versus tecnica laparoscopica	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0222/19	Sviluppo e validazione di un nomogramma predittivo di sopravvivenza globale e libera da progressione in pazienti con tumore orofaringeo in un contesto sud-europeo: NETWORK OPC	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	A.S.S.T. degli Spedali Civili di Brescia
INT 0020/20	Integrazione di dati farmacogenomici e farmacometabolomici per la personalizzazione della terapia oppioide contro il dolore da cancro	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Istituto di Tecnologie Biomediche – Consiglio Nazionale delle Ricerche
INT 0049/20	Frequenza di lesioni sub-solide in soggetti asintomatici sottoposti a screening polmonare con TC torace a basse dosi, e correlazione con il profilo infiammatorio e respiratorio	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0057/20	Ripristino dell'attività degli inibitori di mTOR dopo progressione, con l'aggiunta di exemestane in pazienti con Pcoma maligno	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0084/20	Analisi delle caratteristiche clinico-patologiche e di risposta ai trattamenti in una coorte di pazienti affetti da carcinomi con riarrangiamento del gene NUTM1: studio osservazionale, retrospettivo, multicentrico, internazionale	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0095/20	Ruolo della chirurgia citodituttiva nel carcinoma endometriale avanzato. Studio retrospettivo multicentrico	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	IRCCS "Fondazione Pascale" (NA)
INT 0130/20	Identificazione di predittori molecolari di risposta alla terapia radiorecettoriale in pazienti con GEP-NEts	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	A.O. Ospedale Policlinico Consorziale Bari
INT 0140/20	Studio osservazionale, retrospettivo e prospettico, riguardo i pazienti trattati per tumore dell'endometrio	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0165/20	Studio di mutazioni in geni della riparazione del danno al DNA e di biomarcatori tumorali al fine di migliorare la stima del rischio di carcinoma mammario e le opzioni terapeutiche	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	IFOM - Fondazione Istituto FIRCC di Oncologia Molecolare
INT 0196/20	METAMECH: un protocollo "master" per realizzare studi di oncologia di precisione e meccano-biologia nei tumori della mammella	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	IFOM - Fondazione Istituto FIRCC di Oncologia Molecolare
INT 0220/20	Valutazione della FDG-PET per il linfoma della zona marginale e il suo ruolo prognostico: un'analisi retrospettiva multicentrica internazionale (PIMENTO)	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	IELSG (INTERNATIONAL EXTRANODAL LYMPHOMA STUDY GROUP)
INT 0257/20	CANcRo E covid-19 (CARE)	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0040/21	Sviluppo e validazione di modelli radiomici multiparametrici nella mammella: caratterizzazione del parenchima mammario e predizione del profilo molecolare tumorale	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Istituto Nazionale Tumori IRCCS - Fondazione Pascale Napoli
INT 0075/21	Analisi retrospettiva di pazienti affetti da carcinoma adenoidistico delle ghiandole salivari trattati con radioterapia con ioni carbonio	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0083/21	pRedicting cardioVascular disease in adolescent and young breast cancer patients (ROSAANNA)	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0113/21	Studio osservazionale sull'impatto prognostico/predittivo delle alterazioni dei geni del DNA repair sui tumori biliopancreatici	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0118/21	Ricerca di biomarcatori plasmatici correlati al cancro colorettale nei soggetti affetti da Sindrome di Lynch per implementare i programmi di sorveglianza.	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0134/21	Validazione di modelli Knowledge Based predittivi come supporto decisionale per il controllo della qualità: uno sforzo cooperativo multicentrico per migliorare la qualità e la coerenza della radioterapia pediatrica del SNC	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Istituto Oncologico Veneto (IOV)
INT 0164/21	Registro Italiano sulle neoplasie genito urinarie rare – Studio Meet-Uro 23 (Studio I-RARE)	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Istituto Oncologico Veneto (IOV)
INT 0180/21	Analisi dei fattori clinicopatologici nei pazienti con melanoma cutaneo di stadio IIIA per identificare più accuratamente i gruppi a maggiore e minore rischio di progressione di malattia.	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0208/21	Studio osservazionale sull'iperprogressione dei pazienti affetti da NSCL avanzato trattati in prima linea con inibitori di PD-1/PD-L1 in ionoterapia o in associazione con chemioterapia o con altri inibitori di check point immunitari	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0229/21	Caratterizzazione molecolare del Melanoma dell'adolescente e del giovane adulto	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0233/21	Valutazione dei Tumori Rari e Complessi del distretto toraco-addominale e dei tessuti molli– Studio osservazionale con fase retrospettiva e prospettica	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Policlinico Sant'Orsola Malpighi - Bologna (BO)
INT 0252/21	AIEOP TREP - Studio osservazionale retrospettivo e prospettico su pazienti pediatrici affetti da tumore raro	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica (AIEOP)
INT 0253/21	Caratterizzazione molecolare del Sarcoma Sinoviale dell'adolescente e del giovane adulto	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0009/22	LA-HN Italia: uno studio per descrivere lo scenario diagnostico e terapeutico dei pazienti con HNSCC localmente avanzato (LA-HNSCC) in Italia	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	Profit	MSD Italia Srl
INT 0032/22	Analisi quantitativa del tessuto adiposo viscerale e sottocutaneo in soggetti sottoposti a screening del tumore polmonare	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0033/22	Analisi dell'interazione tra adipociti e cellule tumorali in campioni di pazienti con carcinoma mammario triplo negativo	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0051/22	Tossicità polmonare funzionale da radioterapia cranio spinale ± chemioterapia in pazienti trattati per tumori del sistema nervoso centrale	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0052/22	Rilevanza prognostica e predittiva delle classificazioni nen di alto grado – ruolo della morfologia, dell'immunofenotipo e delle caratteristiche molecolari	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Beaujon-Bichat Hospitals APHP / University of Paris
INT 0105/22	Valutazione di costo-efficacia della chirurgia robotica, rispetto a quella toracoscopica e a cielo aperto, nell'asportazione delle lesioni polmonari basata su dati di efficacia e di costo "real-word" dell'ATS di Milano	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	ATS Milano Città Metropolitana
INT 0110/22	Irradiazione Parziale della Mammella: risultati a lungo termine di pazienti con un follow-up mediano di due anni	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0141/22	Selezione ottimale ed outcomes clinici dei pazienti con carcinoma del pancreas avanzato trattati negli studi clinici di Fase I: studio osservazionale multicentrico	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0202/22	Oltre il BMI: esposoma esterno, disbiosi e infiammazione sistemica nello sviluppo delle malattie croniche legate al sovrappeso nelle donne	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0011/23	Outcomes clinici nelle pazienti dopo chirurgia di intervallo o chirurgia di intervallo post-posta nelle pazienti con tumore ovarico avanzato condotto dal Global Gynecological Oncology Surgical Outcomes Collaborative (GO SOAR2)	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Global Gynaecological Oncology Surgical Outcomes Collaborative
INT 0013/23	La terapia sistemica nei tumori desmoidi intra-addominali: analisi retrospettiva osservazionale di una casistica monocentrica	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0016/23	Identificare l'esposoma collegato al tumore della mammella mediante una tecnologia di metabolomica	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Medical University Vienna
INT 0029/23	Studio osservazionale-retrospettivo su pazienti con carcinoma basocellulare trattati con vismodegib, secondo pratica clinica, che hanno raggiunto remissione completa di malattia. Studio VISMO-BCC.	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0031/23	Approccio chirurgico al duodeno in corso di resezione multiviscerale per sarcomi del retroperitoneo	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0036/23	Miglioramento dell'efficacia terapeutica nella radioterapia del torace tramite dosimetria sulle sottostrutture cardiache: la localizzazione conta - studio retrospettivo.	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0074/23	Proposta di algoritmo di profilazione molecolare, in pazienti con tumori maligni delle ghiandole salivari, attraverso l'analisi osservazionale retrospettiva dei pazienti sottoposti ad analisi di next-generation sequencing (NGS): studio monocentrico NGS-SGC	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0075/23	Studio osservazionale monocentrico retrospettivo per valutare prognosi e trattamento dei pazienti con tumore mammario in fase precoce con stadio T1mic/T1a/T1b/T1cN0/mi: MINIT	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0150/23	Studio osservazionale retrospettivo sulla valutazione longitudinale del dosaggio di EBV DNA plasmatico (eseguito per standard di pratica clinica) in pazienti affetti da carcinoma del rinofaringe EBV-relato in un'area non endemica e sottoposti a trattamento oncologico con intento curativo con successivo follow-up clinico-strumentale. Studio LEA	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0152/23	Studio osservazionale-retrospettivo monocentrico volto a valutare l'impatto dei test molecolari e delle terapie oncologiche di precisione sull'outcome dei pazienti con carcinomi della tiroide avanzati, finalizzato alla definizione di un algoritmo di profilazione molecolare. Studio OrienTHring	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0156/23	Approccio tumor-to-germline per l'identificazione di pazienti che hanno sviluppato una neoplasia in età pediatrica/giovane adulta con mutazioni germinali in geni di predisposizione allo sviluppo di neoplasie	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0179/23	Scoperta di biomarcatori predittivi di risposta e/o resistenza ad Atezolimumab + Bevacizumab nell'HCC avanzato: uno studio internazionale e multicentrico	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Icahn School Of Medicine At Mount Sinai
INT 0021/16	Studio osservazionale volto a valutare l'impatto prognostico e predittivo della riclassificazione morfologica, immunofenotipica e biologica molecolare delle neoplasie neuro-endocrine (NEN) con particolare attenzione al ruolo dei fattori legati all'immunità	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0171/16	Studio osservazionale sul valore prognostico e predittivo della componente immunitaria e infiammatoria micro-ambientale nei carcinomi polmonari non a piccole cellule	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0012/17	Ruolo dell'infiltrato mastocitario a livello tumorale sull'outcome di pazienti affette da carcinoma mammario	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0029/18	Sarcomi dello stroma endometriale di alto grado con riarrangiamento del gene BCOR. - Studio clinico patologico	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0030/18	Impatto delle modificazioni precoci del metabolismo sistemico indotte da everolimus sulla prognosi di donne in postmenopausa affette da carcinoma mammario avanzato con recettori ormonali positivi (HR+) ed HER2-negativo: studio, retrospettivo, multicentrico italiano EVERMET	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0074/18	Identificazione di un predittore a base di miRNA per la valutazione del rischio di recidiva nel carcinoma ovarico: messa a punto di un test utilizzabile a livello clinico	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0130/18	Raccolta di dati clinici, patologici e biomolecolari di pazienti affetti da tumore del colon retto ed inclusione in biobanche internazionali con finalità di ricerca	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	BBMRI-ERIC
INT 0061/19	Isterectomia radicale addominale versus laparoscopia nel carcinoma del collo dell'utero stadio IA1-IB1: le dimensioni contano?: Uno studio di coorte multicentrico	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Grupo Area Unidades Quirúrgica
INT 0113/19	I-BIO-REC (Immune Biomarkers in Renal Carcinoma), studio osservazionale retrospettivo sul ruolo predittivo e prognostico dei biomarcatori infiammatori nei pazienti affetti da carcinoma renale metastatico trattati con Nivolumab	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Ospedale Policlinico San Martino - IRCCS per l'Oncologia
INT 0114/20	Infezione COVID-19 in pazienti con mieloma multiplo: uno studio osservazionale europeo	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione EMN Italy Onlus
INT 0176/20	Studio sui fattori che influenzano l'aderenza al protocollo di sorveglianza colico nei soggetti affetti dalla Sindrome di Lynch	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Warwick University
INT 0304/20	Biomarcatori tumorali e circolanti e loro correlazione con gli outcomes dopo priming con temozolomide e trattamento con temozolomide, nivolumab ed ipilimumab a basse dosi in pazienti trattati all'interno dello studio istituzionale no-profit MAYA	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0047/21	Analisi di eventi coinvolti nella progressione/recidiva nel tumore di Wilms	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0133/21	Ruolo e timing del trattamento locale in pazienti con sarcoma di ewing a localizzazione pelvica	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0083/22	Profilo molecolare di carcinomi papillari della tiroide in pazienti precedentemente trattati con radioterapia e/o chemioterapia per un tumore pediatrico	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Università di Catania
INT 0012/23	Analisi radiomica delle metastasi epatiche in pazienti affetti da tumore del colon retto sottoposti ad intervento chirurgico	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	IFO-IRE Istituto Nazionale Tumori Regina Elena Roma
INT 0015/23	Studio dei meccanismi di invasione stromale attraverso l'analisi dell'intero trascrittoma con risoluzione spaziale nel tumore microinvasivo della mammella	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0146/15	Progetto Timoma: creazione di un database genetico e clinico per lo studio delle neoplasie epiteliali timiche	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	A.O.U. Ospedali Riuniti - Ancona
INT 0098/18	Studio del legame tra alterazioni stromali polmonari e la progressione del tumore polmonare per l'identificazione di biomarcatori e nuove terapie	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0108/19	Studio osservazionale volto a valutare nuovi modelli predittivi di risposta alla terapia nei tumori neuroendocrino pancreatici	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	University of Marburg
INT 0225/19	Caratterizzazione genetica dei tumori neuroendocrini dell'apparato genitale femminile. Studio osservazionale retrospettivo	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Yale University
INT 0222/20	Comprensione della patogenesi dei tumori di Wilms anaplastici e resistenti al trattamento attraverso la mappatura ad alta risoluzione dell'evoluzione delle cellule tumorali - TW anaplastici	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Lund University
INT 0242/20	Analisi dei fattori clinico-patologici, bio-molecolari e genetici correlati alla progressione del melanoma, finalizzata ad una migliore predizione del rischio nei pazienti con melanoma primitivo ad elevato spessore e nei pazienti con melanoma e linfonodo sentinella positivo	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0253/20	Verso la diagnosi precoce del carcinoma ovarico sieroso di alto grado mediante l'analisi delle varianti clonali di TP53 nel test Papanicolaou - Studio TOWARDS	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	IRCCS Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri
INT 0019/21	Supporto decisionale per la personalizzazione dei trattamenti per tumori testicolo attraverso i Big Data (SuPerTreat)	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Università di Oslo
INT 0082/21	Fibromatosi desmoide a gravidanza: effetto della gravidanza sul controllo di malattia ed effetto della diagnosi sulla storia di gravidanza. Uno studio multicentrico internazionale osservazionale retrospettivo	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0177/21	Valutazione di pazienti pediatrici e giovani adulti affetti da sarcomi aruolati in studi clinici di fase precoce in Europa	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	The Royal Marsden, UK
INT 0199/22	Ruolo dell'ipossia nei Tumori Primitivi Epatici. Dallo Shift Metabolico a nuove prospettive terapeutiche	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0187/23	LUTPROTECTION: Radioprotezione delle persone che entrano in contatto con pazienti radioattivi dopo dimissione da terapia con radiofarmaci marcati con l'isotopo lutezio-177 (177Lu)	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0220/23	Studio retrospettivo mono-istituzionale sui sarcomi delle parti molli dell'età pediatrica con malattia localmente avanzata	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0143/20	Studio retrospettivo sull'infezione da coronavirus-2019 nei pazienti pediatrici oncoematologici curati presso i centri AIEOP (Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica)	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	A.O.U. Integrata - Verona

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0057/17	Rischio di carcinoma colorettale e relative implicazioni cliniche in pazienti con diagnosi associata di sindrome di Lynch e malattie infiammatorie croniche intestinali. Studio retrospettivo	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0192/18	Tumori Uroteliali delle Alte Vie Urinarie e della vescica in soggetti con o senza diagnosi di Sindrome di Lynch.	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0208/18	Valutazione retrospettiva del percorso diagnostico per l'identificazione dei tumori ereditari del colon-retto	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0153/19	Confronto dei dati di sicurezza chirurgica in pazienti con tumore vescicale muscolo-invasivo sottoposti a terapia neoadiuvante con inibitori del checkpoint immunitario o chemioterapia standard	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0179/19	Analisi multicentrica retrospettiva per valutare il follow-up a lungo termine di pazienti adulti affetti da linfoma mantellare dopo chemioterapia sequenziale ad alte dosi e trapianto autologo di cellule staminali ematopoietiche in prima linea	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Divisione di Ematologia del Comprensorio Sanitario di Bolzano
INT 0120/20	Analisi retrospettiva dei dati clinici di pazienti affetti da carcinomi delle ghiandole salivari a istologia mioepiteliale	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0177/20	Analisi dei risultati di due diverse strategie staditive e terapeutiche in pazienti con diagnosi negativa al mediastino ma a rischio moderato di coinvolgimento linfonodale - ODDS	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0227/20	Trattamento conservativo del melanoma uveale con radioterapia a fascio di protoni presso il Centro Nazionale di Adroterapia (CNAO): primi risultati clinici dei pazienti arruolati all'Istituto Nazionale dei Tumori di Milano	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0245/20	Studio retrospettivo per sostenere la medicina di precisione nei tumori del colon-retto	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	IFOM - Fondazione Istituto FIRC di Oncologia Molecolare
INT 0023/21	L'inibizione delle deubiquitinas associate e non associate al proteasoma quale strategia per superare la farmaco-resistenza del carcinoma ovarico	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0160/21	Valore predittivo dei parametri volumetrici della 18F-FDG-PET/CT pre-terapeutica nella valutazione della risposta al Lenvatinib in pazienti trattati per il carcinoma differenziato della tiroide Iodio-refrattario	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	A.O.U. S. Giovanni Battista - Molinette (TO)
INT 0250/21	Studio osservazionale retrospettivo, multicentrico e internazionale ED-ICI study (Extended interval dosing in patients receiving immune checkpoint inhibitors)	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	A.O.U. Ospedali Riuniti - Ancona
INT 0281/21	20 anni di trial clinici italiani di terapia radiorecettoriale e analogo della somatostatina: una fotografia della "real life italiana"	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Istituto Europeo di Oncologia
INT 0030/22	I dati real world nel NSCLC, per predire la prognosi e l'efficacia utilizzando nuove metodologie di intelligenza artificiale	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Politecnico Milano
INT 0070/22	Insoliti modelli di risposta di immunoterapia: progetto internazionale sull'iperprogressione	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	EORTC (European Organisation for Research and Treatment Cancer)
INT 0074/22	Studio retrospettivo della storia naturale dei melanomi mucosi del distretto cervico-facciale	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0171/22	Carcinoma della Mammella Maschile: Analisi Multicentrica sugli Outcomes della Radioterapia.	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0174/22	Creazione di una banca dati clinica, internazionale, multicentrica, basata su una serie retrospettiva di Neoplasie Mucose Appendicolari, per migliorare la valutazione del rischio di ricorrenza peritoneale (LAMNet).	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0215/22	Applicazione della proteomica per valutare l'eziologia della malattia e prevederne gli esiti nei pazienti con sarcoma dei tessuti molli	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	ProCan Laboratory
INT 0078/23	Caratterizzazione biologica del linfoma follicolare: applicazione al protocollo clinico FIL-FOLL12	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione Italiana Linfomi (FIL)
INT 0087/23	Trattamento di prima linea della colecistite di grado II/III: studio retrospettivo multicentrico	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0093/23	Individuazione dei bisogni esistenziali dei pazienti ricoverati in hospice e dei loro caregivers	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0095/23	Caratteristiche cliniche, trattamento ed "outcome" di pazienti tumore con germinale primitivo del retroperitoneo	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0105/23	Registro retrospettivo multicentrico del leiomiomasarcomi cutanei	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0135/23	Immunoterapia innovativa per il carcinoma a cellule renali (ImmunoHUB)	Osservazionale retrospettivo non su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0228/19	Studio osservazionale retrospettivo sulla sicurezza di Nivolumab nei Pazienti con Carcinoma Renale Metastatico ed Insufficienza Renale	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	Azienda USL-IRCCS di Reggio Emilia
INT 0081/20	Studio retrospettivo multicentrico sull'impatto di caratteristiche cliniche e biologiche sul tempo di ritrattamento nei pazienti affetti da leucemia linfatica cronica trattati con i nuovi farmaci inibitori	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	Università Cattolica del Sacro Cuore - Policlinico Gemelli
INT 0175/20	Osteonecrosi della mandibola in pazienti affetti da carcinoma renale con metastasi ossee. Studio retrospettivo multicentrico (studio REBONE)	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0276/20	Studio osservazionale retrospettivo sull'uso dell'immunoterapia con anticorpi anti PD-1 in pazienti con carcinoma colorettale metastatico MSI-H	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	Gruppo Oncologico Italiano di Ricerca Clinica (GOIRC)
INT 0084/23	Caratteristiche dei pazienti con carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) positivi alla mutazione del fattore di crescita epidermico trattati in terapia adiuvante con osimertinib a seguito di chirurgia radicale del tumore nell'ambito di un programma terapeutico di accesso anticipato: uno studio osservazionale multicentrico italiano	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	Profit	AstraZeneca S.p.A.
INT 0086/23	Ruolo decisionale della interim PET nei pazienti affetti da Linfoma di Hodgkin recidivato/refrattario trattati con chemioterapia BEGEV come primo salvataggio	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0140/23	Studio osservazionale retrospettivo sulla somministrazione di farmaci antirassorbitivi nei pazienti con metastasi ossee da neoplasia prostatica: efficacia sul controllo del dolore e sugli eventi scheletrici correlate nella pratica clinica	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0031/18	Impatto sull'outcome clinico dell'impiego degli Analoghi della Somatostatina (SSA) in combinazione a Peptide Receptor Radionuclide Therapy (PRRT) vs PRRT esclusiva, nei tumori neuroendocrini ben differenziati, avanzati	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0182/18	Primi dati del mondo reale sui pazienti affetti da NSCLC non resecabile allo stadio III, trattati con durvalumab dopo chemioradioterapia - PACIFIC-Real World	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	Profit	AstraZeneca S.p.A.
INT 0138/20	Ruolo predittivo di risposta agli inibitori di CDK 4/6 dei markers derivati da parametri emocromocitometrici in donne affette da carcinoma mammario avanzato esprimente recettori ormonali ed HER2-negativo: studio retrospettivo multicentrico italiano PALMARES	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0139/22	STUDIO OSSERVAZIONALE, RETROSPETTIVO, INTERNAZIONALE VOLTO A VALUTARE LA PREVALENZA DI PD-L1 E IL SUO RUOLO IN PAZIENTI CON TNBC TRATTATI CON TERAPIA SISTEMICA (VANESSA)	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	Profit	F. Hoffmann-La Roche, Ltd
INT 0139/23	"A Real Life" sugli effetti a lungo termine dei farmaci ricalcificanti della struttura ossea oltre le 24 somministrazioni nelle pazienti con metastasi ossee da neoplasia mammaria.	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0088/23	Studio retrospettivo multicentrico internazionale sul sarcoma fibromioidi di basso grado ed il fibrosarcoma epitelioidi sclerosante	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0136/21	Studio retrospettivo su pazienti affetti da mesotelioma pleurico maligno (MPM) trattati con nivolumab tramite l'accesso al Fondo Nazionale AIFA in linee di terapia successive alla prima (MIND Study)	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	AO SS Antonio e Biagio e Cesare Arrigo, Alessandria
INT 0021/20	Studio osservazionale retrospettivo multicentrico sulla terapia con cellule T esprimimenti recettori chimerici contro l'antigene (CAR) nei linfomi: monitoraggio della fattibilità, efficacia e tossicità del trattamento con axicabtagene ciloleucel (Yescarta) nel programma europeo di accesso allargato	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0218/20	Studio multicentrico, osservazionale, retrospettivo per l'analisi dell'efficacia del trattamento di pazienti con osteosarcoma recidivato/refrattario (OS R/R) con ifosfamide ad alte dosi in elastomero (HD-IFOI)	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	AOU Città della Salute e della Scienza (TO)

Identificativo	Titolo	Tipo	Fase	Promotore	Promotore
INT 0296/20	Studio di registro per valutare la sicurezza a lungo termine dei pazienti affetti da neoplasie maligne della linea B linfocitaria trattati con tisagenlecleucel	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	Profit	Novartis Farma S.p.A.
INT 0009/21	Istiocitosi a cellule di Langerhans (ICL) nell'adulto: studio collaborativo GIMEMA, osservazionale, retrospettivo e prospettico	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione GIMEMA Onlus
INT 0186/22	Studio osservazionale retrospettivo su pazienti con linfoma primitivo del mediastino ricaduto/refrattario trattati con pembrolizumab o nivolumab in associazione con brentuximab vedotin nella real-life	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	Policlinico Sant'Orsola Malpighi - Bologna (BO)
INT 0035/23	Efficacia e Tollerabilità dell'immunoterapia di combinazione in pazienti affetti da melanoma con metastasi cerebrali: studio osservazionale multicentrico del gruppo IMI: COMBO-IMMUNO-IMI	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	A.O.Universitaria di Perugia
INT 0080/23	Niraparib come terapia di mantenimento in pazienti affette da tumore ovarico epiteliale di alto grado, delle tube di falloppio o peritoneale primitivo dopo risposta (parziale o completa) alla chemioterapia di prima linea a base di platino	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	Istituto Naz. Tumori IRCCS "Fondazione Pascale" (NA)
INT 0082/23	Studio osservazionale, retrospettivo, multicentrico sul trattamento multimodale in pazienti con tumore desmoplastico a piccole cellule rotonde addominale	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0236/23	Trattamento di salvataggio con glotifamab nei pazienti affetti da linfoma non-Hodgkin a linfociti B recidivato/refrattario: uno studio GIMEMA-FIL	Osservazionale retrospettivo su farmaco	Non applicabile	No Profit	Fondazione GIMEMA Onlus
INT 0051/21	I controlli periodici (follow-up) dopo la diagnosi e le terapie in pazienti liberi da malattia e asintomatici: verso una personalizzazione delle strategie di follow-up	Progetto	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0052/21	Studio italiano di popolazione sulle differenze di sopravvivenza per stadio nei tumori pediatrici	Progetto	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0077/21	Accompagnare ascoltando la vita che lotta e che si esprime - Progetto Spazio Ascolto	Progetto	Non applicabile	No Profit	Associazione CasAmica
INT 0110/21	Esplorare le alterazioni metaboliche associate allo sviluppo del tumore gastrico (Meta-GC)	Progetto	Non applicabile	No Profit	International Agency for Research on Cancer (IARC) Lione, Francia
INT 0111/21	Proteine circolanti e rischio di cancro, diabete di tipo 2, malattie cardiovascolari, malattie neurologiche e morte prematura in EPIC	Progetto	Non applicabile	No Profit	Imperial College London (UK)
INT 0146/21	Confronto internazionale della sopravvivenza per cancro in età infantile, secondo lo stadio alla diagnosi	Progetto	Non applicabile	No Profit	University College London
INT 0213/21	Il co-test citologia strato sottile + HPV MRNA E6/E7 nella prevenzione primaria del carcinoma della cervice uterina e sua implementazione con digital pathology	Progetto	Non applicabile	No Profit	LILT Lega Italiana Lotta Contro i Tumori
INT 0066/05	Registro delle malformazioni congenite della Lombardia	Registro	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0105/12	Funzionamento della Banca di Emocomponenti di Gruppi Rari della Regione Lombardia	Registro	Non applicabile	No Profit	A.O. Ospedale Niguarda Ca' Granda (MI)
INT 0133/12	Studio osservazionale prospettico: Registro Rete Ematologica Lombarda della leucemia linfatica cronica	Registro	Non applicabile	No Profit	A.O. Ospedale Niguarda Ca' Granda (MI)
INT 0139/14	Registro Italiano dei tumori Neuroblastici periferici (RINB) - Registro dei Centri della AIEOP (Associazione Italiana Ematologia Oncologica Pediatrica)	Registro	Non applicabile	No Profit	Associazione Italiana Ematologia Oncologia Pediatrica (AIEOP)
INT 0175/14	Identificazione di potenziali bersagli per una terapia cellulare mirata ed espressione di molecole immunoinibitorie nel microambiente tumorale di pazienti affetti da neuroblastoma	Registro	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0051/15	Registro italiano di resezioni epatiche mini-invasive nell'ambito dell'Associazione IGoMILS (Italian Group of Minimally Invasive Liver Surgery) - IGoMILS	Registro	Non applicabile	No Profit	Italian Group of Minimally Invasive Liver Surgery I Go MILS
INT 0084/15	Registro Internazionale su Mesotelioma Peritoneale	Registro	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0153/15	Registro di raccolta di dati ed immagini dei pazienti con tumore intrinseco del ponte encefalico (DIPG)	Registro	Non applicabile	No Profit	Dutch Children Oncology Group (DCOG)
INT 0201/16	REtروperitoneal Sarcoma Registry (RESAR) - Registro prospettico multicentrico sarcomi del retroperitoneo	Registro	Non applicabile	No Profit	Transatlantic Retroperitoneal Sarcoma Working Group (TARPSWG)
INT 0012/18	Registro Tumori Ereditari Apparato Digerente	Registro	Non applicabile	No Profit	Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori (MI)
INT 0070/18	Studio Multicentrico Osservazionale Prospettico sull'Outcome Clinico dei Pazienti Affetti da Carcinoma della Tiroide	Registro	Non applicabile	No Profit	Università La Sapienza (Roma)
INT 0297/20	REGISTRO MULTICENTRICO DI COORTE SUPPORTATO DA MEDICI E PAZIENTI - MY MYELOMA	Registro	Non applicabile	No Profit	Fondazione EMN Italy Onlus
INT 0068/21	Registro internazionale dei pazienti affetti da epatoblastoma o carcinoma epatocellulare in età pediatrica, recidivante o refrattario - RELIVE	Registro	Non applicabile	No Profit	Geneva University Hospital (HUG)