

Struttura Complessa di Ematologia

Protocolli di ricerca clinici aperti all'arruolamento

Mieloma Multiplo Recidivato/Refrattario

CPHE885B12201 (INT 20/22, EudraCT 2021-003747-22) *“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”*

CC-92480-MM-002 (INT 141/19, EudraCT 2018-004767-31) *“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 (RRMM) e con Mieloma Multiplo di nuova diagnosi (NDMM)”*

BP42233 (INT 55/21, EudraCT 2020-002012-46) *“Studio di fase I, multicentrico, in aperto per la valutazione della sicurezza e della farmacocinetica di dosi progressivamente aumentate di RO7425781 in partecipanti affetti da Mieloma Multiplo recidivato o refrattario”*

PERKA (INT 169/21, Eudra CT 2020-004351-32) *“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”*

Linfoma di Hodgkin

cHL-PG01 (INT 67/21, 2019-003084-21) *“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 pembrolizumab nel linfoma di Hodgkin classico recidivante o refrattario (cHL)”*

Linfomi Non Hodgkin alla Diagnosi

FIL_RI-CHOP (INT 178/18, EudraCT 2017-005137-23) *“Studio multicentrico di fase II ad un braccio per valutare l'efficacia e la sicurezza di un trattamento di prima linea con R-CHOP in combinazione con ibrutinib e successivo mantenimento con ibrutinib in pazienti con linfoma diffuso a grandi cellule B con profilo ABC (Activated-B-Cell) e rischio intermedio/alto o alto (IPI ≥ 2)”*

IELSG47 (INT 95/19, EudraCT 2018-002364-44) *“Studio MALIBU - Studio di fase II della combinazione di ibrutinib e rituximab in pazienti con linfoma della zona marginale mai trattati in precedenza”*

Linfomi Non Hodgkin Recidivati/Refrattari

Miltenyi DALY-2 (INT 168/21, EudraCT 2020-003908-14) *“Studio pivotale di fase II, randomizzato, multicentrico, in aperto, per valutare l'efficacia e la sicurezza di MB-CART2019.1 rispetto alla terapia standard di cura in partecipanti con linfoma diffuso a grandi cellule B recidivato/refrattario (DLBCL R-R) che non sono idonei alla chemioterapia ad alto dosaggio e al trapianto autologo di cellule staminali”*

S-IDE (INT 02/22, EudraCT 2021-006229-23) *“Studio Pilota di fase II di Selinexor in combinazione con Ifosfamide, Etoposide e Desametasone (SIDE) in pazienti con linfoma a cellule T periferiche recidivato o refrattario”*

MK-2140-004 (INT 237/21, EudraCT 2021-003397-32) *“Uno studio clinico di Fase 2 in aperto per valutare l’efficacia e la sicurezza di Zilovetamab Vedotin (ML-2140) in partecipanti con linfoma diffuso a grandi cellule B recidivato o refrattario*

FIL_RENOIR12 (INT 78/15, EudraCT 2012-003392-18) *“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 - RENOIR12”*

FIL-COLUMN (INT 35/22, EudraCT 2021-000715-23) *“Consolidamento con ADCT-402 (loncastuximab tesirine) dopo un breve ciclo di immunochemioterapia: 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”*

NP30179 (INT 193/18, EudraCT 2016-001185-28) *“Studio multicentrico, in aperto, di fase I per la valutazione della sicurezza, della tollerabilità e della farmacocinetica di dosi progressivamente aumentate di Glofitamab (RO7082859) in monoterapia o in associazione a Obinutuzumab somministrate dopo una singola dose fissa di Obinutuzumab (GAZYVA®/GAZYVARO™) in pretrattamento in pazienti affetti da linfoma non hodgkin a cellule B recidivato/refrattario”*

NP39488 (INT 33/20, EudraCT 2017-004835-36) *“Studio di fase Ib, in aperto e multicentrico su Glofitamab e Atezolizumab o Polatuzumab Vedotin (+ una singola dose di pre-trattamento con Obinutuzumab) in pazienti adulti affetti da linfoma non hodgkin a cellule B recidivante/refrattario”*

CC-220-NHL-001 (INT 202/20, EudraCT 2020-000354-10) *“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”*

INCMOR 0208-301 (INT155/21, EudraCT 2020-004407-13) *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 (LF) recidivante/refrattario (R/R) di grado da 1 a 3a o linfoma della zona marginale (MZL) R/R*

IELSG 49 (INT 170/21, EudraCT 2019-004396-38) *“Studio di Fase II della combinazione di acalabrutinib con Tafasitamab in pazienti con linfoma della zona marginale (MZL) precedentemente trattati”*

TAK 981-1501 (INT 150/21, EudraCT 2020-003946-36) *“Studio di fase 1/2 su TAK-981 in associazione con rituximab in pazienti con linfoma non Hodgkin CD20-positivo recidivante/refrattario”*

CVAY736J12101 (INT 92/22, EudraCT 2020-005881-32) *“Studio di fase Ib, multicentrico, con piattaforma in aperto di incremento della dose e di espansione della dose, con VAY736 in monoterapia e in associazione a farmaci antitumorali selezionati in pazienti con linfoma non Hodgkin (NHL)*

Leucemie

AML-PG02 (INT 102/17, EudraCT 2014-003490-41) *“Studio di fase IIA sulla attività clinica e sicurezza di Actinomicina D in pazienti con leucemia mieloide acuta con mutazione del gene NPM1 di età uguale o superiore a 70 anni e/o non idonei a chemioterapia standard, con malattia di nuova diagnosi o già trattata con farmaci ipometilanti”*

MOLTO (INT 231/19, EudraCT 2018-005028-40) *“Studio clinico multicentrico, di fase II, aperto, senza braccio di controllo, per valutare la sicurezza e l'efficacia di Venetoclax in combinazione con Atezolizumab e Obinutuzumab nella trasformazione di Richter della LLC”*

AML1718 (INT 201/20, EudraCT 2018-000392-33) *“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”*

VEN-DEC- GITMO (INT 26/21, EudraCT 220-002297-26) *“ Studio di fase II su Venetoclax (VEN) e Decitabina (DEC) (VEN-DEC) per pazienti anziani (≥60- <75 anni) con Leucemia Acuta Mieloide di nuova diagnosi (LAM) eleggibili per trapianto Allogeneico di Cellule Staminali Emopoietiche (allo-SCT)”*