

<b>Prot. n°</b>			<b>Titolo</b>	<b>Struttura di Riferimento</b>
155	/	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” - N. protocollo: 4010-01-001	S.C. Oncologia Medica 1
63	/	18	Studio di fase 1/2 su LOXO-292 Orale in pazienti con tumori solidi avanzati, che include tumori solidi positivi con fusione di RET, carcinoma midollare della tiroide e altri tumori con attivazione RET (LIBRETTO-001).	S.C. Oncologia Medica 1
44	/	19	Phase Ib study of gevokizumab in combination with standard of care anti-cancer therapies in patients with metastatic colorectal cancer, gastroesophageal cancer and renal cell carcinoma	S.C. Oncologia Medica 1
89	/	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	S.C. Oncologia Medica 1
169	/	19	A Phase I Dose Escalation Study of NMS-03305293 in Adult Patients with Selected Advanced/Metastatic Solid Tumors	S.C. Oncologia Medica 1

235	/	19	A Phase 1, First-in-Human, Open-Label, Dose Escalation Study of JNJ-61186372, a Human Bispecific EGFR and cMet Antibody, in Subjects	S.C. Oncologia Medica 1
214	/	19	Studio di fase 1/2, in aperto, a coorti multiple su derazantinib e atezolizumab in pazienti con carcinoma uroteliale che esprime aberrazioni molecolari attivanti FGFR (FIDES-02)	S.C. Oncologia Medica 1
36	/	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	S.C. Oncologia Medica 1
180	/	20	Phase I/II study on safety and efficacy of NMS-01940153E in adult patients with unresectable hepatocellular carcinoma (HCC) previously treated with systemic therapy	S.C. Oncologia Medica 1
41	/	20	Studio di fase 1b di incremento progressivo della dose di cabozantinib (XL184) in combinazione con atezolizumab in soggetti con tumori solidi localmente avanzati o metastatici" (XL184-021)	S.C. Oncologia Medica 1

PROGRAMMA FASE I: SPERIMENTAZIONI CLINICHE DI FASE I ATTIVE AL RECLUTAMENTO      aggiornamento del 11-04-2022

151	/	20	Phase 1b trial of 5-fluorouracil, leucovorin, irinotecan in combination with temozolomide (FLIRT) and bevacizumab for the first-line treatment of patients with MGMT silenced, microsatellite stable metastatic colorectal cancer	S.C. Oncologia Medica 1
228	/	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	S.C. Oncologia Medica 1
289	/	20	A Phase 1b/2 Multicenter, Open-label, Dose-escalation and Doseexpansion Study to Evaluate the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics, Immunogenicity, and Antitumor Activity of Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) Monotherapy and Combinations in Adult Participants with HER2-Overexpressing Gastric Cancer (DESTINY-Gastric03)	S.C. Oncologia Medica 1
290	/	20	Phase 1b/2 study of derazantinib as monotherapy and combination therapy with paclitaxel, ramucirumabor atezolizumab in patients with HER2-negative gastric adenocarcinoma harboring FGFR genetic aberrations(FIDES-03)	S.C. Oncologia Medica 1
261	/	20	Phase 1/2a Study of BMS-986249 Administered Alone and in Combination with Nivolumab (BMS-936558) in Subjects with Advanced Solid Tumors”	S.C. Oncologia Medica 1

57	/	21	A Phase 1/2 Open-Label Rolling-Arm Umbrella Platform Design of Investigational Agents With or Without Pembrolizumab or Pembrolizumab Alone in Participants With Melanoma (KEYMAKER-U02): Substudy 02D	S.C. Oncologia Medica 1
230	/	20	A Phase 1 Study Exploring the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics, and Pharmacodynamics of INCB086550 in Participants With Advanced Solid Tumors	S.C. Oncologia Medica 1
61	/	21	Clinical Protocol CA2099N9A Study Of Nivolumab In Combination With Trametinib With Or Without Ipilimumab In Participants With Previously Treated Metastatic Colorectal Cancers	S.C. Oncologia Medica 1
56	/	21	A phase Ib/II open-label, multi-center dose escalation study of JDQ443 in patients with advanced solid tumors harboring the KRAS G12C mutation	S.C. Oncologia Medica 1
98	/	21	Studio di fase I/II volto a valutare la sicurezza, la farmacocinetica e l'efficacia di tinostamustina, una molecola di fusione di inibizione dell'istone-deacetilasi (HDACi) alchilante di prima classe, in pazienti affetti da tumori solidi in stadio avanzato	S.C. Oncologia Medica 1

201	/	21	AN OPEN-LABEL, SINGLE-ARM, PHASE IB/IIA TRIAL TO EVALUATE THE SAFETY AND EFFICACY OF THE EP4 RECEPTOR ANTAGONIST CR6086 IN COMBINATION WITH THE PD-1 INHIBITOR BALSTILIMAB (AGEN2034), IN PATIENTS WITH PRETREATED MISMATCH-REPAIR-PROFICIENT AND MICROSATELLITE STABLE METASTATIC COLORECTAL CANCER.	S.C. Oncologia Medica 1
193	/	21	A PHASE I/IIb GLOBAL, MULTICENTER, OPEN-LABEL UMBRELLA STUDY EVALUATING THE SAFETY AND EFFICACY OF TARGETED THERAPIES IN SUBPOPULATIONS OF PATIENTS WITH METASTATIC COLORECTAL CANCER	S.C. Oncologia Medica 1
202	/	21	“A phase 1/2 study exploring the safety and activity of trifluridine/tipiracil in combination with capecitabine and bevacizumab in metastatic colorectal cancer patients”	S.C. Oncologia Medica 1
191	/	21	Phase Ib Multicenter, Open-label Dose-escalation Study to Evaluate the Safety and Tolerability of Trastuzumab Deruxtecan (T-DXd) and Durvalumab in Combination with Cisplatin, Carboplatin or Pemetrexed in First-line Treatment of Patients with Advanced or Metastatic Non-squamous Non-small Cell Lung Cancer (NSCLC) and Human Epidermal Growth Factor Receptor 2 Overexpression (HER2+)(DESTINY-Lung03)	S.C. Oncologia Medica 1
222	/	21	A Phase I/IIb, open-label, multi-center study of DFF332 as a single agent and in combination with Everolimus or IO agents in patients with advanced/relapsed ccRCC and other malignancies with HIF2α stabilizing mutations	S.C. Oncologia Medica 1

21	/	17	CMAK683X2101 A phase I/II, multicenter, open-label study of MAK683 in adult patients with advanced malignancies	S.C. Oncologia Medica 1
193	/	18	Studio multicentrico, in aperto, di fase I per la valutazione della sicurezza, della tollerabilità e della farmacocinetica di dosi progressivamente aumentate di RO7082859 in ionoterapia 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”	S.C. Ematologia
141	/	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 (RRMM) e con Mieloma Multiplo di nuova diagnosi (NDMM)	S.C. Ematologia
33	/	20	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	S.C. Ematologia

202	/	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	S.C. Ematologia
55	/	21	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	S.C. Ematologia
94	/	21	A Phase 1b/2a Basket Study to Evaluate the Safety, Tolerability, Pharmacokinetics, and Efficacy of Combination Therapy With the Anti-CD19 Monoclonal Antibody Tafasitamab and the PI3K Inhibitor Parsaclisib in Adult Participants With Relapsed/Refractory Non-Hodgkin Lymphoma or Chronic Lymphocytic Leukemia (topMIND)	S.C. Ematologia
205	/	20	Titolo: "A Multi-Center, Open-Label, Clinical Trial to Evaluate the Safety, Tolerability, and Pharmacokinetics of Surufatinib (HMPL-012), Previously Named Sulfatinib in Advanced Solid Tumors"	S.C OM2

49	/	17	Studio di fase 1/2 sull'Inibitore Orale di TRK, LOXO-101, in Pazienti Pediatrici affetti da Tumori solidi Avanzati o da Tumori Primari del Sistema Nervoso Centrale	S.C Pediatria Oncologica
198	/	18	Studio in aperto, multicentrico, di fase 1b sulla combinazione di binimetinib ed encorafenib in pazienti adolescenti affetti da melanoma non resecabile o metastatico con mutazione BRAF V600	S.C Pediatria Oncologica
200	/	18	Studio di Fase I/II, in aperto, multicentrico, volto a valutare la sicurezza, la tollerabilità e l'efficacia preliminare di durvalumab in monoterapia o di durvalumab in combinazione con tremelimumab in pazienti pediatrici affetti da tumori solidi e neoplasie ematologiche in stadio avanzato	S.C Pediatria Oncologica
217	/	19	Studio di Fase 1/2, randomizzato, in aperto per la valutazione di Ramucirumab in pazienti pediatrici e giovani adulti con Tumore Desmoplastico a Piccole Cellule Rotonde in forma recidivante, ricorrente o refrattaria <sup>®</sup> (J1S-MC-JV01)	S.C Pediatria Oncologica
197	/	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	S.C Pediatria Oncologica
124	/	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 RET	S.C Pediatria Oncologica



PROGRAMMA FASE I: SPERIMENTAZIONI CLINICHE DI FASE I ATTIVE AL RECLUTAMENTO      aggiornamento del 11-04-2022

92	/	21	<p>“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” Promotore: F. Hoffmann-La Roche, Ltd. INT 92/21</p>	S.C Pediatria Oncologica
101	/	21	<p>“Studio di fase 1/2 su Bempegaldesleukin in combinazione con Nivolumab in bambini, adolescenti e giovani adulti con neoplasie maligne ricorrenti o refrattarie (PIVOT IO 020)” INT 101-21</p>	S.C Pediatria Oncologica
167	/	19	<p>“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” INT 167/19</p>	S.C Pediatria Oncologica