

**ANALISI DEL RECLUTAMENTO DEI PAZIENTI: STUDI S.C. OM1 ATTIVI**

<b>SPERIMENTAZIONI CLINICHE DI FASE I ATTIVE AL RECLUTAMENTO</b>		
<b>Prot. n°</b>	<b>Titolo</b>	<b>Struttura di Riferimento</b>
110 / 16	Studio sulla sicurezza, tollerabilità e attività clinica di MEDI4736 e Tremelimumab somministrati in monoterapia e in combinazione a soggetti con carcinoma epatocellulare non resecabile	S.C. Oncologia Medica 1
20 / 17	A Phase 1/2a Study of BMS-986205 Administered in Combination with Nivolumab (BMS-936558, anti-PD-1 Monoclonal Antibody) in Advanced Malignant Tumors (aniti AIDO)	S.C. Oncologia Medica 1
80 / 17	Phase 1b multi-indication study of anetumab ravtansine (BAY 94-9343) in patients with mesothelin expressing advanced or recurrent malignancies	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
130 / 17	STUDIO DI FASE 1/2, IN APERTO, MULTICENTRICO, DI INCREMENTO DELLA DOSE E DI ESPANSIONE DELLA DOSE SU NKTR 214 E NIVOLUMAB IN PAZIENTI CON DETERMINATE NEOPLASIE MALIGNHE SOLIDE LOCALMENTE AVANZATE O METASTATICHE	S.C. Oncologia Medica 1
117 / 18	CELGENE CC-90011-ST-001 - A PHASE 1, OPEN-LABEL, DOSE FINDING STUDY TO ASSESS THE SAFETY, TOLERABILITY, PHARMACOKINETICS AND PRELIMINARY EFFICACY OF CC-90011 IN SUBJECTS WITH RELAPSED AND/OR REFRACTORY SOLID TUMORS AND NON-HODGKIN'S LYMPHOMAS	S.C. Oncologia Medica 1
154 / 18	A Phase 1b, multicenter, open-label dose escalation and expansion platform study of select immunotherapy combinations in adult patients with triple negative breast cancer	S.C. Oncologia Medica 1
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
20 / 19	Studio di Fase 1b, 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".	S.C. Oncologia Medica 1
21 / 18	Sperimentazione di determinazione della dose di fase 1b, in aperto, volta a valutare la sicurezza, la tollerabilità e la farmacocinetica di avelumab in combinazione con M9241 (NHS-IL12) in soggetti con tumori solidi localmente avanzati, non resecabili o metastatici	S.C. Oncologia Medica 1

**ANALISI DEL RECLUTAMENTO DEI PAZIENTI: STUDI S.C. OM1 ATTIVI**

SPERIMENTAZIONI CLINICHE DI FASE I ATTIVE AL RECLUTAMENTO				
Prot. n°	Titolo		Struttura di Riferimento	
117	/	19	Studio di Fase I, di determinazione della dose con LXH254 per via orale in pazienti adulti con tumori solidi in stadio avanzato che ospitano alterazioni della via MAPK	S.C. Oncologia Medica 1
71	/	19	Studio di fase 1b, in aperto, multicentrico, teso a valutare la sicurezza e l'efficacia di ipatasertib in combinazione con rucaparib in pazienti affetti da carcinoma mammario, ovarico o prostatico in stadio avanzato" (BO40933)	S.C. Oncologia Medica 1
44	/	19	Phase 1b 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
164	/	19	CADPT01A12101C A Phase 1b, multicenter, open-label dose escalation and expansion platform study of select immunotherapy combinations in adult patients with triple negative breast cancer	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
137	/	18	A Phase 1b Dose-Escalation Study of Cabozantinib (XL184) Administered in Combination with Atezolizumab to Subjects with Locally Advanced or Metastatic Solid Tumors	S.C. Oncologia Medica 1
74	/	19	A Phase 1, Open-label, Dose-escalation and Doseexpansion Study to Evaluate the Safety, Tolerability Pharmacokinetics Immunogenicity, and Antitumor Activity of MEDI5752 in Subjects with Advanced Solid Tumors	S.C. Oncologia Medica 1
154	/	17	A Phase 1b Dose-Escalation Study of Cabozantinib (XL184) Administered in Combination with Atezolizumab to Subjects with Locally Advanced or Metastatic Solid Tumors	S.C. Oncologia Medica 1
18	/	18	An international, multicenter, Phase 1b/2 study of rogaratinib (BAY 1163877) in combination with atezolizumab as first-line treatment in cisplatin-ineligible patients with FGFR-positive locally advanced or metastatic urothelial carcinoma	S.C. Oncologia Medica 1
118	/	18	"Studio di fase 1B, multicentrico, in due parti, in aperto su DS8201A, 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"	S.C. Oncologia Medica 1
188	/	17	STUDIO DI FASE IA/IB, IN APERTO, MULTICENTRICO, CON INCREMENTO PROGRESSIVO DELLA DOSE, VOLTO A VALUTARE LA SICUREZZA, LA FARMACOCINETICA E L'ATTIVITÀ TERAPEUTICA DI RO6874281, UN'IMMUNOCITOCHINA COSTITUITA DA UNA VARIANTE DELL'INTERLEUCHINA 2 (IL-2V) CHE AGISCE SELETTIVAMENTE SULLA PROTEINA ALFA DI ATTIVAZIONE FIBROBLASTICA (FAP- $\alpha$ ), SOMMINISTRATO IN MONOTERAPIA (PARTE A) O IN ASSOCIAZIONE A TRASTUZUMAB O CETUXIMAB (PARTE B O C)	S.C. Oncologia Medica 3

**ANALISI DEL RECLUTAMENTO DEI PAZIENTI: STUDI S.C. OM1 ATTIVI**

<b>SPERIMENTAZIONI CLINICHE DI FASE I ATTIVE AL RECLUTAMENTO</b>		
<b>Prot. n°</b>	<b>Titolo</b>	<b>Struttura di Riferimento</b>
106 / 18	Studio di fase I/II: attivazione della risposta immunitaria in pazienti con tumore ricorrente/metastatico della testa e del collo. Immunoterapia multimodale con Avelumab, radioterapia ipofrazionata e ciclofosfamide	S.C. Oncologia Medica 3
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
29 / 17	Studio di fase I sull'inibitore di EZH2 tazemetostat in soggetti pediatrici affetti da tumori INI1-negativi o sarcoma sinoviale recidivanti o refrattori	S.C. Pediatria Oncologica
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
120 / 18	Studio di Fase 1/2 a braccio singolo per valutare la sicurezza e l'efficacia di eribulina mesilato in combinazione con irinotecan in bambini con tumori solidi ricorrenti o refrattari	S.C. Pediatria Oncologica
121 / 18	Studio di fase 1/2 dell'inibitore di TRK LOXO-195 in soggetti adulti e pediatrici affetti da tumori con proteine di fusione NTRK già trattati	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