

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

SPERIMENTAZIONI CLINICHE DI FASE I ATTIVE AL RECLUTAMENTO			aggiornamento del 01-07-2021	
21	/	17	CMAK683X2101 A phase I/II, multicenter, open-label study of MAK683 in adult patients with advanced malignancies	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 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".	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
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
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
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

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

SPERIMENTAZIONI CLINICHE DI FASE I ATTIVE AL RECLUTAMENTO				aggiornamento del 01-07-2021
91	/	19	A Phase 1/1b first-in-human, dose escalation and dose expansion study for the evaluation of safety, pharmacokinetic, pharmacodynamic and anti-tumor activity of SAR439459, administered intravenously as monotherapy and in combination with cemiplimab (REGN2810) in adult patients with advanced 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
75	/	20	STUDIO DI FASE Ib IN APERTO, MULTICENTRICO, PER VALUTARE LA SICUREZZA, L'EFFICACIA E LA FARMACOCINETICA DI IPATASERTIB IN ASSOCIAZIONE AD ATEZOLIZUMAB E DOCETAXEL NEL CARCINOMA PROSTATICO METASTATICO RESISTENTE ALLA CASTRAZIONE	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
146	/	20	AN OPEN-LABEL, MULTICENTER, DOSE-ESCALATION, PHASE IA/IB STUDY TO EVALUATE SAFETY, PHARMACOKINETICS, AND PRELIMINARY ANTI-TUMOR ACTIVITY OF RO7122290, A FIBROBLAST ACTIVATION PROTEIN-4 (FAP) TARGETED 4-1BB LIGAND (CD137L), WITH OR WITHOUT OBINUTUZUMAB PRE-TREATMENT, IN PATIENTS WITH ADVANCED AND/OR METASTATIC SOLID TUMORS AS SINGLE AGENT OR IN COMBINATION WITH ATEZOLIZUMAB FOLLOWED BY TUMOR SPECIFIC EXPANSION COHORT(S)	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
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

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

SPERIMENTAZIONI CLINICHE DI FASE I ATTIVE AL RECLUTAMENTO				aggiornamento del 01-07-2021
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
186	/	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 02A	S.C. Oncologia Medica 1
290	/	20	Phase 1b/2 study of derazantinib as monotherapy and combination therapy with paclitaxel, ramucirumab or 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	THIS PROTOCOL AND ALL OF THE INFORMATION RELATING TO IT ARE CONFIDENTIAL AND PROPRIETARY PROPERTY OF MERCK SHARP & DOHME CORP., A SUBSIDIARY OF MERCK & CO., INC., NJ, USA (MSD).	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

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

SPERIMENTAZIONI CLINICHE DI FASE I ATTIVE AL RECLUTAMENTO				aggiornamento del 01-07-2021
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
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 mesitato 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
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" (J1S-MC-JV01)	S.C. Pediatria Oncologica
218	/	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" (J1S-MC-JV02)	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
213	/	19	Studio di Fase I sull'inibitore dell'Aurora-Chinasi A erbumina LY3295668, utilizzato come unico farmaco e in combinazione, in pazienti con neuroblastoma recidivante/refrattario	S.C. Pediatria Oncologica
167	/	19	A PHASE 1/2, OPEN-LABEL,DOSE-ESCALATION AND EXPANSION STUDY OF ENTRECTINIB (RXDX-101) IN PEDIATRICS WITH LOCALLY ADVANCED OR METASTATIC SOLID OR PRIMARY CNS TUMORS AND/OR WHO HAVE NO SATISFACTORY TREATMENT OPTIONS	S.C. Pediatria Oncologica
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