

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

SPERIMENTAZIONI CLINICHE DI FASE I ATTIVE AL RECLUTAMENTO					
Prot. n°		Titolo		Centro coord.	Struttura di Riferimento
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 (anti AIDO)		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 Ib, 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 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

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

164	/	19	CADPT01A12101C A Phase Ib, 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
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
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

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

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
125	/	20	STUDIO DI FASE Ib/II, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO CON PLACEBO, MULTICENTRICO VOLTO A VALUTARE SICUREZZA, TOLLERABILITÀ, FARMACOCINETICA ED EFFICACIA DI VENETOCLAX IN ASSOCIAZIONE A TRASTUZUMAB EMTANSINE, IN PAZIENTI CON TUMORE MAMMARIO LOCALMENTE AVANZATO O METASTATICO, HER2-POSITIVO, PRECEDENTEMENTE TRATTATO	S.C. Oncologia Medica 1
193	/	19	Studio di Fase 1 di incremento della dose volto a valutare la sicurezza e la tollerabilità di PF-06804103 in pazienti con tumori solidi positivi e negativi al recettore 2 del fattore di crescita epidermico umano (HER2)	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
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-a), SOMMINISTRATO IN MONOTERAPIA (PARTE A) O IN ASSOCIAZIONE A TRASTUZUMAB O CETUXIMAB (PARTE B O C)	S.C. Oncologia Medica 3
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 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"	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 IN11-negativi o sarcoma sinoviale recidivanti o refrattori	S.C. Pediatria Oncologica

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

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
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