

Tabella protocolli

ID	PROTOCOLLO	SEDE	PAZIENTI	TRATTAMENTO	STATO
1	B9991023 -Pfizer-Fase I	NSCLC, CA-UROTELIALE	1^ linea combinazione CHEMIO-IMMUNO	AVELUMAB (MSB0010718C) in combinazione con la Chemioterapia di prima linea	No slot al momento
2	B9991032 Pfizer-Fase IIb	Tumore solidi	TNBC, Ca-Prostatico, Ca. ovarico platino sensibile e platino resistente, Ca- Pancreas, Ca-gastrico, Altri Tumori solidi pretrattati BRCA e/o ATM relati, germinale e/o somatico	Avelumab in combinazione con Talazoparib (PARPi) in pazienti con tumori con mutazioni BRCA o ATM. JAVELIN BRCA/ATM	Attivo
3	CC-90011-SCLC-001_Celgene	SCLC	Carcinoma polmonare a piccole cellule, stadio esteso in prima linea.	Studio di fase 1b, multicentrico, in aperto, di determinazione della dose, per valutare la sicurezza, la tollerabilità e l'efficacia preliminare di CC-90011 somministrato in combinazione con Cisplatino ed Etoposide	Attivo
4	GRASPANC TRYBECA1	Ca pancreas	AdenoCa pancreatico metastatico, II linea (indipendentemente da quale chemioterapia è stata eseguita in prima linea)	Studio randomizzato di fase 3 su Eryaspase in combinazione con chemioterapia rispetto alla sola chemioterapia	Attivo
5	Armani-No profit	Carcinoma gastrico o giunzione gastroesofagea	Mantenimento della Risposta alla Terapia di I linea	Terapia di mantenimento con paclitaxel e ramucirumab a confronto con la prosecuzione della prima linea di trattamento in pazienti con carcinoma gastrico o della giunzione gastroesofagea avanzato ed HER-2 negativo.	Attivo
6	MANTRA	Ca gastrico e giunzione gastroesofagea	Mantenimento Risposta alla Terapia di I linea per Adenocarcinoma gastrico o adenocarcinoma della giunzione gastroesofagea, HER2-negativo localmente avanzato/metastatico non in progressione a prima linea contenente fluoro pirimidine in associazione a composti del platino	Studio randomizzato, di fase II, per la valutazione dell'efficacia di Regorafenib vs Placebo	Attivo

Tabella protocolli

ID	PROTOCOLLO	SEDE	PAZIENTI	TRATTAMENTO	STATO
7	AM0010 (SEQUOIA) ARMO Bioscinces	Ca pancreatico metastatico, II linea	Pazienti affetti da carcinoma pancreatico metastatico progredito durante o dopo un regime di prima linea con gemcitabina	Studio di Fase 3, randomizzato, su AM0010 in combinazione con FOLFOX rispetto a FOLFOX in monoterapia come terapia di seconda linea	Arruolamento temporaneamente sospeso dal 26 Dicembre 2018 fino a nuova comunicazione
8	Triplete-No profit	CRC metastatico, I linea	Pazienti adulti affetti da cancro colo-rettale metastatico (CRC) prima linea (RAS, BRAF wild type)	Studio di Fase 3, randomizzato, mFOLFIRI + Panitumumab versus mFOLFOX6 + Panitumumab nel carcinoma del colon retto metastatico non resecabile, RAS e BRAF wild type	Attivo
9	Spotlight	Adenocarcinoma gastrico o giunzione gastro-esofagea, I linea	Pazienti Adulti con Adenocarcinoma Gastrico o della Giunzione Gastro-Esofagea non resecabile o metastatico Claudina 18.2 Positivo (CLDN 18,2), Her2 negativo	Studio di Fase 3, multicentrico, in doppio cieco, randomizzato volto a valutare l'efficacia di IMAB362 più mFOLFOX6 rispetto a placebo più mFOLFOX6 come prima linea di trattamento in soggetti con adenocarcinoma gastrico o della giunzione gastroesofagea (GGE) metastatico o localmente avanzato non operabile positivo per Claudin (CLDN) 18.2 e HER2-negativo	Attivo
10	VIOLETTE (D5336C00001, AZ)	Ca mammario triplo negativo, metastatico, II e III linea	TNBC metastatico, stratificato in base ad alterazioni di geni collegati a riparazione omologa ricombinante (HRR) (inclusi BRCA 1/2)	Studio di fase II, in aperto, randomizzato, multicentrico, per valutare la sicurezza e l'efficacia di agenti diretti a riparazioni di danni al DNA in combinazione con olaparib rispetto ad olaparib in monoterapia	Attivo (In pausa lo stratum C)
11	SAMANTHA Osservazionale Roche	Ca mammario	pazienti affetti da carcinoma della mammella HER 2 positivo localmente avanzato o metastatico	Registro Europeo di patologia per osservare in modo prospettico i trattamenti terapeutici e gli outcome clinici nei pazienti affetti da carcinoma della mammella HER 2 positivo localmente avanzato o metastatico	Attivo
12	GIM12-Typer (Fase II) No profit	Ca mammario HER2+, III e IV LINEA	Pazienti con Ca mammario metastatico HER-2 positivo (MBC) refrattari alle terapie anti-HER2	Valutazione dell'attività della chemioterapia in associazione a trastuzumab e del lapatinib in associazione a trastuzumab	Attivo

Tabella protocolli

ID	PROTOCOLLO	SEDE	PAZIENTI	TRATTAMENTO	STATO
13	TRAMANT-01	Ca Ovarico	Recidivato dopo CHT a base di platino (6-12 mesi)	Studio di Fase II-terapia di mantenimento con trabectedina dopo terapia di combinazione con Doxorubicina Liposomiale e trabectedina verso terapia di combinazione con Doxorubicina Liposomiale e trabectedina in pazienti affetti da carcinoma ovarico recidivato tra 6 e 12 mesi dopo chemioterapia a base di platino.	Attivo
14	USO TERAPEUTICO Durvalumab	Ca Ovarico	Mantenimento del carcinoma ovarico ricorrente platino-sensibile che ha risposto (completamente o parzialmente) alla chemioterapia a base di platino.	Terapia di mantenimento del carcinoma ovarico ricorrente platino-sensibile che ha risposto (completamente o parzialmente) alla chemioterapia a base di platino, patologia per la quale ad oggi esiste un'esigenza medica non soddisfatta.	Attivo
15	BR31 (Fase III)	NSCLC, ADIUVANTE	ADIUVANTE in pazienti con NSCLC completamente asportato, stadio AJCC/UICC v. 7 IB (≥ 4 CM)-IIIA	Studio prospettico di Fase III, in doppio cieco, controllato con placebo, randomizzato 2:1, dell'adiuvante MEDI4736 nel tumore al polmone non a piccole cellule completamente asportato	Attivo
16	CACZ885T2301 (Fase III- Novartis)	NSCLC, ADIUVANTE	ADIUVANTE in pazienti con NSCLC completamente asportato, stadio AJCC/UICC v. 8 II-IIIa and IIIB (T>5cm N2) completamente rescato (R0)	Studio di Fase III, multicentrico, randomizzato, doppio-cieco, controllato verso placebo volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di Canakinumab verso placebo	Attivo
17	CEGF816X2102 Fase I - Novartis	NSCLC, dalla I LINEA	NSCLC EGFRm (ex 19, ex 21), prima linea o $\geq 2^{\circ}$ linea in pazienti T790M+, 3° linea in paziente EGFR TKI-naive.	Studio di Fase Ib, in aperto, multicentrico, per caratterizzare la sicurezza d'impiego, la tollerabilità e l'efficacia preliminare di EGF816 (NAZARTINIB) in associazione a farmaci target selezionati nel NSCLC con EGFR mutato	Attivo
18	USO TERAPEUTICO Durvalumab	NSCLC	Trattamento del carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC)	Trattamento del carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) in stadio III, non reseccabile e libero da progressione dopo chemioterapia e radioterapia	Attivo

Tabella protocolli

ID	PROTOCOLLO	SEDE	PAZIENTI	TRATTAMENTO	STATO
19	D4191C00068 (STRONG)Az	Ca uroteliale, DALLA II LINEA IN POI	Carcinoma Uroteliale in Progressione a Sali di platino	Multicentrico, in aperto, per valutare la sicurezza della dose a combinazione fissa Durvalumab+ Tremelimumab o di Durvalumab in monoterapia nel trattamento dei tumori solidi avanzati	Arruolamento temporaneamente interrotto dal 01/02/2019 Verosimile analisi dati per Maggio con eventuale riapertura a giugno
20	STYLE-No profit	Timoma B3 e carcinoma timico	Pazienti affetti da timoma B3 e carcinoma timico, recidivato e/o metastatico in seconda linea e successive	Studio di fase 2 con Sunitinib	Attivo Coorte Ca. Timico
21	SENECA No profit	Ca. Neuroendocrini, II LINEA (GEP e LUNG)	Histopathologic diagnosis of neuroendocrine carcinomas, G3 with ki67 > 20%.	“A randomized phase II trial of captem or folfiri as SEcond-line therapy in NEuroendocrine CArcinomas and exploratory analysis of predictive role of PET imaging and biological markers (SENECA study)”	Attivo
22	USO TERAPEUTICO Dabrafenib e Trametinib	melanoma, adiuvante	pazienti affetti da melanoma ad alto rischio positivo alle mutazioni BRAF V600 dopo resezione chirurgica	Programma di uso terapeutico di Trametinib e Dabrafenib in combinazione per il trattamento in adiuvante di pazienti affetti da melanoma ad alto rischio positivo alle mutazioni BRAF V600 dopo resezione chirurgica	Attivo
23	USO TERAPEUTICO Nivolumab	melanoma, adiuvante			Attivo
24	DENIM	Mesotelioma pleurico	Mantenimento alla prima linea di chemioterapia	Studio randomizzato, in aperto, di fase 2/3 con cellule dendritiche caricate con lisato di cellule tumorali allogene (PheraLys)	prossima attivazione, giugno 2019