

**Tabella protocolli**

ID	PROTOCOLLO	SEDE	PAZIENTI	TRATTAMENTO	STATO
1	B9991023 -Pfizer-Fase I	Tumori solidi	NSCLC e Carcinoma uroteliale, 1 <sup>a</sup> linea di terapia (combinazione CHEMIO-IMMUNO)	AVELUMAB (MSB0010718C) IN COMBINATION WITH CHEMOTHERAPY WITH OR WITHOUT OTHER ANTI-CANCER IMMUNOTHERAPIES AS FIRST-LINE TREATMENT	Attivo
2	PACT-15 Fase II-No profit	Carcinoma del pancreas resecabile	Pz con Ca del pancreas resecabile (lo studio si propone di confrontare l'efficacia dei 3 schemi di trattamento: Polichemioterapia con schema PEXG perioperatoria, polichemioterapia con schema PEXG adiuvante, terapia standard con gemcitabina adiuvante)	Studio randomizzato di fase II/III di chemioterapia peri- o post-operatoria	Attivo
3	GAP Fase II-No-Profit Fondazione GISCAD	Carcinoma del pancreas, NEOADIUVANTE nel NON RESECABILE	Fase II in pazienti con carcinoma del pancreas localmente avanzato non resecabile	Studio clinico di Fase II randomizzato (Gemcitabina vs Gemcitabina+Abraxane) nel carcinoma del pancreas localmente avanzato, non resecabile	Attivo
4	GRASPANC	Ca pancreatico	AdenoCa pancreatico metastatico, II 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 dopo I linea	Valutazione della 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	Adenocarcinoma gastrico o adenocarcinoma della giunzione gastroesofagea, HER2-negativo localmente avanzato/metastatico non in progressione di malattia dopo chemioterapia di 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	<b>AM0010 (SEQUOIA) ARMO Bioscines</b>	<b>Ca pancreatico metastatico, II linea</b>	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	<b>Attivo</b>
8	<b>CanStem303C (BB608-303CRC) Boston Biomedical Inc</b>	<b>CRC metastatico, II LINEA</b>	Pazienti adulti affetti da cancro colo-rettale metastatico (CRC) precedentemente trattato (indipendentemente da RAS, BRAF...)	Studio di fase III con BBI-608 in combinazione con 5-Fluorouracile, Leucovorin, Irinotecan (FOLFIRI)	<b>Attivo</b>
9	<b>Triplete-No profit</b>	<b>CRC metastatico</b>	I linea metastatico	RANDOMIZED PHASE III STUDY OF TRIPLET mFOLFOXIRI PLUS PANITUMUMAB versus mFOLFOX6 PLUS PANITUMUMAB AS INITIAL THERAPY FOR UNRESECTABLE RAS AND BRAF WILD-TYPE METASTATIC COLORECTAL CANCER PATIENTS	<b>Attivo</b>
10	<b>VIOLETTE (D5336C00001, AZ)</b>	<b>Ca mammario triplo negativo, metastatico, II e III linea</b>	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	<b>Attivo(In pausa lo stratum C)</b>
11	<b>SAMANTHA Osservazionale Roche</b>	<b>Ca mammario</b>	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	<b>Attivo</b>
12	<b>GIM12-Typer (Fase II) No profit</b>	<b>Ca mammario HER2+, III e IV LINEA</b>	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	<b>Attivo</b>

## Tabella protocolli

ID	PROTOCOLLO	SEDE	PAZIENTI	TRATTAMENTO	STATO
13	ONT 380-206	Ca mammario HER2+	Carcinoma mammario HER2+ metastatico o localmente avanzato non resecabile precedentemente trattato	Studio di fase 2 randomizzato, controllato, in doppio cieco su tucatinib vs placebo in associazione a capecitabina e trastuzumab	Attivo
14	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
15	OPINION	Ca Ovarico	Carcinoma ovarico platino sensibile recidivato senza mutazione nella linea germinale (BRCA non-mutato), che sono in risposta completa o parziale in seguito a chemioterapia a base di platino	Studio di Fase IIIb, multicentrico, in aperto, a braccio singolo sulla monoterapia di mantenimento con Olaparib	Attivo
16	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
17	BR31 (Fase III)	NSCLC, ADIUVANTE	Adiuvante in pazienti con NSCLC completamente asportato	Studio prospettico di Fase III, in doppio cieco, controllato con placebo, randomizzato, dell'adiuvante MEDI4736 nel tumore al polmone non a piccole cellule completamente asportato	Attivo
18	CACZ885T2301 (Fase III- Novartis)	NSCLC, ADIUVANTE	subjects with stages AJCC/UICC v. 8 II-IIIa and IIIB (T>5cm N2) completely resected (R0)	A phase III, multicenter, randomized, double blind, placebo-controlled study evaluating the efficacy and safety of canakinumab versus placebo	Attivo

**Tabella protocolli**

ID	PROTOCOLLO	SEDE	PAZIENTI	TRATTAMENTO	STATO
19	CEGF816X2102 Fase I - Novartis	NSCLC, dalla I LINEA	NSCLC in 1st line or ≥ 2nd line T790M+, 3rd gen EGFR TKI-naive.	Studio di Fase Ib, in aperto, multicentrico, per caratterizzare la sicurezza d'impiego, la tollerabilità e l'efficacia preliminare di EGF816 in associazione a farmaci target selezionati nel NSCLC con EGFR mutato	Attivo
20	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 resecabile e libero da progressione dopo chemioterapia e radioterapia	Attivo
21	USO TERAPEUTICO Lorlatinib	Polmone dopo II linea in pazienti ALK traslocati	Treatment of patients with ALK-positive metastatic non-small cell lung cancer (NSCLC) previously treated with one or more ALK tyrosine kinase inhibitors.	Lorlatinib	Prossima Apertura
22	D4191C00068 (STRONG)Az	Ca uroteliale, DALLA II LINEA IN POI	Carcinoma uroteliale in PD a Sali di platino	“Studio 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
23	B-701-U21 Bioclin	Ca uroteliale, II e III LINEA	Stage IV, locally advanced or metastatic UCC who have relapsed after, or are refractory to at least one prior line of chemotherapy which has not included a taxane, as measured by progression-free survival	A Phase 1b/2, Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled, Multicenter, Parallel-Group Study of B-701 Plus Docetaxel Versus Placebo Plus Docetaxel in the Treatment of Locally Advanced or Metastatic Urothelial Cell Carcinoma in Subjects who have Relapsed After, or are Refractory to Standard Therapy	Attivo
24	B9991001-Pfizer	Ca uroteliale metastatico o localmente avanzato	Carcinoma Uroteliale metastatico o localmente avanzato in RISPOSTA o STABILITA' alla PRIMA LINEA DI CHEMIOTERAPIA A BASE DI PLATINO (4-6 cicli)	AVELUMAB (MSB0010718C) + Best Supportive Care versus Best Supportive Care in Terapia di Mantenimento dopo prima linea a Base di Platino	Attivo

## Tabella protocolli

ID	PROTOCOLLO	SEDE	PAZIENTI	TRATTAMENTO	STATO
25	<b>USO TERAPEUTICO</b> Atezolizumab	<b>Ca uroteliale localmente avanzato (T4b, ogni N o qualsiasi T, N 2-3) o metastatico (M1, stadio IV)</b>	Pazienti con carcinoma a cellule uroteliali (incluso pelvi renale, uretere, vescica e uretra) in progressione ad una prima linea di trattamento chemioterapico a base di platino.	Atezolizumab	<b>Attivo</b>
26	<b>STYLE-No profit</b>	<b>Timoma B3 e carcinoma timico</b>	Pazienti affetti da timoma B3 e carcinoma timico, recidivato e/o metastatico in seconda linea e successive	Studio di fase 2 con Sunitinib	<b>Attivo Coorte Ca. Timico</b>
27	<b>SENECA No profit</b>	<b>Ca. Neuroendocrini, II LINEA (GEP e LUNG)</b>	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)”	<b>attivo</b>
28	<b>USO TERAPEUTICO</b> Dabrafenib e Trametinib	<b>melanoma, adiuvante</b>	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	<b>Attivo</b>

