

Tabella protocolli

ID	PROTOCOLLO	SEDE	PAZIENTI	TRATTAMENTO	STATO
1	LUC1001-Fase I ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02908906	Carcinoma avanzato	advanced cancers (aperte Coorti NSCLC, CRC con instabilità dei microsatelliti)	A first in human, open-label, phase 1/2 study to evaluate the safety, pharmacokinetics, pharmacodynamics and clinical activity of JNJ-63723283, an anti-PD-1 monoclonal antibody, in subjects with advanced cancers”	Attivo
2	B9991023-Fase I ClinicalTrials.gov Identifier: NCT03409458	Tumori solidi	NSCLC e Carcinoma uroteliale, 1^a linea di terapia (combinazione CHEMIO-IMMUNO)	AVELUMAB (MSB0010718C) IN COMBINATION WITH CHEMOTHERAPY WITH OR WITHOUT OTHER ANTI-CANCER IMMUNOTHERAPIES AS FIRST-LINE TREATMENT	Attivo
3	CPCA062X2101-Fase I ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02375958	Tumori solidi	Patients with TNBC, HNSCC, esophageal cancer (including esophageal junction (EGJ) adenocarcinoma, types I and II), cervical cancer and non-small cell lung cancer (NSCLC).	A phase I, Multicenter, Open label dose escalation and expansion study of PCA062, administered intravenously in adult patients with p-CAD-positive tumors.”	Prossima attivazione
4	PACT-15 Fase II-No profit ClinicalTrials.gov Identifier: NCT01150630	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
5	Armani-No profit ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02934464	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	GAP Fase II-No-Profit ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02043730	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

Tabella protocolli

ID	PROTOCOLLO	SEDE	PAZIENTI	TRATTAMENTO	STATO
7	GIP-2 Fase III-No profit ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02355119	Carcinoma del pancreas. ADIUVANTE.	Trattamento adiuvante del carcinoma del pancreas	FOLFOXIRI verso Gemcitabina	Attivo
8	AM0010 (SEQUOIA) ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02923921	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	Attivo
9	LSK-AM301 ClinicalTrials.gov Identifier: NCT03042611	Ca gastrico, III e IV LINEA	pazienti affetti da carcinoma gastrico	Studio prospettico di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, multinazionale, multicentrico, a gruppi paralleli, volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di apatinib più la miglior terapia di supporto (Best Supportive Care, BSC) rispetto a placebo più BSC in pazienti affetti da tumore gastrico (Gastric Cancer, GC)"	Attivo fino al 31/08/2018
10	ARRAY-818-302 ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02928224	CRC, II e III LINEA	CRC metastatico in progressione dopo I o II linea per malattia metastatica, pazienti BRAF mutati	Studio multicentrico di Fase 3, randomizzato, in aperto, a 3 bracci, di encorafenib+cetuximab più o meno binimetinib rispetto a irinotecan/cetuximab o 5-fluorouracile (5-FU) infusione/acido folinico (FA)/irinotecan (FOLFIRI)/cetuximab con un lead-in di sicurezza di encorafenib+binimetinib+cetuximab in pazienti affetti da carcinoma del colon-retto metastatico con mutazione BRAF V600E"	Attivo
11	CanStem303C (BB608-303CRC) ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02753127	CRC metastatico, II LINEA	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)	Attivo
12	Triplete-No profit ClinicalTrials.gov Identifier: NCT03231722	CRC metastatico	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	Attivo

Tabella protocolli

ID	PROTOCOLLO	SEDE	PAZIENTI	TRATTAMENTO	STATO
13	SOPHIA Fase III_MacroGenics ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02492711	Ca mammario, HER2+, II e III linea	carcinoma mammario HER2+ metastatico precedentemente trattati con due terapie anti-HER2 che necessitano di terapia sistemica	Studio di fase 3 randomizzato su margetuximab + chemioterapia vs. trastuzumab + chemioterapia	Attivo
14	SAMANTHA ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02913456	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
15	VICTOR 3 Fase II-No profit ClinicalTrials.gov Identifier: NCT03358004	Ca mammario triplo negativo	localmente avanzato o metastatico, mantenimento dopo prima linea	Studio internazionale, multicentrico, di fase II, randomizzato, a bracci paralleli che valuta il ruolo di due differenti regimi chemioterapici metronomici in pazienti con carcinoma mammario triplo negativo localmente avanzato o metastatico come terapia di mantenimento dopo una prima linea di trattamento	Attivo
16	GIM12-Typer (Fase II) No profit ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02238509	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
17	TRAMANT-01 ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02394015	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
18	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
19	BR31 (Fase III) ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02273375	NSCLC, ADIUVANTE	Adiuvante in pazienti con NSCLC completamente asportato	patologia per la quale ad oggi esiste un'esigenza medica non soddisfatta	Attivo

Tabella protocolli

ID	PROTOCOLLO	SEDE	PAZIENTI	TRATTAMENTO	STATO
20	StudioD5160R00014 Osservazionale (BE-TEAM)	NSCLC	Pazienti affetti da NSCLC con mutazione di EGFR	Studio osservazionale italiano sull'approccio al trattamento di seconda linea post progressione in pazienti affetti da NSCLC con mutazione di EGFR nella normale pratica clinica	Attivo (fino a 31/05/2018) possibile inserimento pazienti fino al 15 giugno
21	CEGF816X2102 Fase I ClinicalTrials.gov Identifier: NCT03333343	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
22	TAIL MO37191 ClinicalTrials.gov Identifier: NCT03285763	NSCLC, II e III LINEA	carcinoma polmonare non a piccole cellule localmente avanzato o metastatico precedentemente trattati	Studio di fase III/IV multicentrico, a braccio singolo di trattamento, volto a valutare la sicurezza a lungo termine e l'efficacia di Atezolizumab (TECENTRIQ) in pazienti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule localmente avanzato o metastatico precedentemente trattati"	Attivo
23	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
24	USO TERAPEUTICO Alectinib ClinicalTrials.gov Identifier: NCT03087448	Polmone ALK +	Tumore del polmone ALK+ metastatico per i pazienti precedentemente trattati con crizotinib (Xalkori®, Pfizer, Inc.	L'uso di alectinib è stato approvato dall'FDA e dall'EMA per il tumore del polmone ALK+ metastatico per i pazienti precedentemente trattati con crizotinib (Xalkori®, Pfizer, Inc.), unico farmaco ad oggi approvato per il trattamento di prima linea.	Attivo
25	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 is an investigational, anaplastic lymphoma kinase (ALK) tyrosine kinase inhibitor for the treatment of patients with ALK-positive metastatic non-small cell lung cancer (NSCLC) previously treated with one or more ALK tyrosine kinase inhibitors. It has been shown to be highly active in preclinical lung cancer models harboring chromosomal rearrangements of both ALK and ROS1. Lorlatinib was specifically designed to inhibit tumor mutations that drive resistance to other ALK inhibitors and to penetrate the blood-brain barrier.	Prossima Apertura

Tabella protocolli

ID	PROTOCOLLO	SEDE	PAZIENTI	TRATTAMENTO	STATO
26	D4191C00068 (STRONG) ClinicalTrials.gov Identifier: NCT03430895	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”	Attivo
27	B-701-U21 ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02401542	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
28	B9991001 ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02603432	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
29	USO TERAPEUTICO Atezolizumab	Ca uroteliale	tumore carcinoma a cellule uroteliali metastatico	Atezolizumab è attualmente sperimentale, nella Comunità Europea, ovvero questo trattamento non è approvato dalle autorità sanitarie europee EMA mentre ha ricevuto l'approvazione da parte dell'FDA nel Giugno 2016 per il tumore carcinoma a cellule uroteliali metastatico.	Attivo
30	PD081DC00007 (PROFOUND) ClinicalTrials.gov Identifier: NCT02987543	Ca prostatico , II LINEA	Ca prostatico metastatico resistente alla castrazione con precedente fallimento a trattamento con un nuovo agente ormonale e presentanti mutazioni nel gene della riparazione per ricombinazione omologa	Studio di fase III, in aperto, randomizzato, per valutare l'efficacia e la sicurezza di Olaparib (Lynparza™) rispetto a Enzalutamide o Abiraterone acetato	Attivo
31	STYLE-No profit ClinicalTrials.gov Identifier: NCT03449173	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
32	SENECA No profit ClinicalTrials.gov Identifier: NCT03387592	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