

## ELENCO SPERIMENTAZIONI

### **MrgFus Fibromi**

Titolo del protocollo: Terapia a ultrasuoni focalizzati guidati mediante Risonanza magnetica (MRgFUS) nel trattamento dei fibromi uterini.

Durata della sperimentazione: Data inizio 01/06/2011 Data fine prevista 02/07/2014

Indicare il numero complessivo di pazienti arruolabili: 15

Franchigia Euro 5.000,00

Tipo di Studio: Medical Devices- (classe II b) senza applicazioni chirurgiche o attività invasive

Fase: Fase I - Fase II

Postuma: 3 anni

### **MrGFUSBONE**

Titolo del protocollo: Terapia ad ultrasuoni focalizzati guidati mediante Risonanza magnetica ( MrGFUS) nel trattamento sintomatico palliativo delle metastasi ossee.

Durata della sperimentazione (mesi): Data inizio 11/02/2010 Data fine prevista: 12/02/2015

Indicare il numero complessivo di pazienti arruolabili: 15

Franchigia Euro 5.000,00

Tipo di Studio: Medical Devices- (classe II b) senza applicazioni chirurgiche o attività invasive

Fase: I – Fase II

Postuma: 3 anni

### **Double Arom09**

Titolo del protocollo: Studio multicentrico randomizzato di fase III di confronto tra 5 anni di trattamento con inibitore dell'aromatasi non steroideo, anastrozolo o letrozolo, versus lo switching all'inibitore dell'aromatasi steroideo, exenestane, dopo 2-3 anni di terapia con anastrozolo o letrozolo in donne in postmenopausa con carcinoma mammario ormonoresponsivo in stadio iniziale.

Codice EudraCT: 2009-010786-22

Durata della sperimentazione (mesi): Data inizio: 01 settembre 2010 – 02 settembre 2015

Indicare il numero complessivo di pazienti arruolabili: 10 previsti

Franchigia Euro 5.000,00

Tipo di Studio: Farmacologico

Fase: III

Postuma: 3 anni

### **PACT-15**

Titolo del protocollo: Studio randomizzato di fase II-III di chemioterapia peri o post-operatoria nel carcinoma del pancreas resecabile.

Codice EudraCT: 2010-019942-23

Durata della sperimentazione (mesi): 6 anni Data inizio: 01/01/2014 Data Fine: 02/12/2020

Indicare il numero complessivo di pazienti arruolabili: 15

Franchigia Euro 5.000,00

Tipo di Studio: Farmacologico

Fase: II- III

Postuma: 3 anni

### **FLYER**

Titolo del protocollo: Studio randomizzato per il confronto tra 4 e 6 cicli di CHOP 21 in associazione a 6 cicli di Rituximab in pazienti con linfoma aggressivo a cellule B CD20 di età compresa tra 18 e 60 anni e con IPI Age-adjusted= 0 senza malattia Bulky(< 7.5 cm).

Codice EudraCT: 2005-005217-38

Durata della sperimentazione (mesi): Data inizio: 01/10/2011 Data fine: 01/12/2016

Indicare il numero complessivo di pazienti arruolabili: 5

Franchigia Euro 5.000,00

Tipo di Studio: farmacologico

Fase: III

Postuma: 3 anni

### **ICARO 2**

Titolo del protocollo: Reinduzione con Antraciclina Liposomiale e Capecitabina nelle pazienti affette da Tumore della Mammella, localmente avanzato (IIIA-IIIB-IIIC) HER2 negativo, non ottenenti una risposta patologica completa (<pCR) dopo la chemioterapia primaria.

Codice EudraCT:2009-011756-22

Durata della sperimentazione (mesi): Data inizio: 01/01/2014 Data fine: 01/01/2017

Indicare il numero complessivo di pazienti arruolabili: 5

Franchigia Euro 5.000,00

Tipo di Studio: farmacologico

Fase: II

Postuma: 3 anni

### **MACH 1**

Titolo del protocollo: Valutazione dell'efficacia dell'associazione della metformina alla schedula chemioterapica Doxorubicina + Ciclofosfamide e Docetaxel sequenziale (AC+T sequenziale) nella terapia neoadiuvante del tumore mammario in donne non diabetiche e con neoplasia ER+/PgR +/-HER2-neu negativa. Studio randomizzato multicentrico di fase II.

Codice EudraCT: 2013-004452-38

Durata della sperimentazione (mesi): Data inizio: 01/01/2014 Data fine: 01/02/2019

Indicare il numero complessivo di pazienti arruolabili: 15

Franchigia Euro 5.000,00

Tipo di Studio: farmacologico

Fase: II

Postuma: 3 anni