

Elenco Studi Clinici

IRCCS Ospedale San Raffaele - Gruppo San Donato

Studi deliberati (delibera autorizzativa) nel 2023 - Dati relativi a tutto il 2023



	Unità Operativa	Head Physician	Principal Investigator (PI)	ID Studio clinico	Titolo	Patologia	Contatto
1	Anestesia e Rianimazione/CARE	Alberto Zangrillo	Alessandro Belletti	GR-2021-12375069	Effetto del trattamento basato sulla concentrazione sierica della renina sulla progressione dell'insufficienza renale acuta in pazienti con shock: uno studio randomizzato controllato - Renin Trial	insufficienza renale acuta	
2	Anestesia e Rianimazione/CARE	Alberto Zangrillo	Diego Palumbo	GR-2021-12373600	Identificazione mediante intelligenza artificiale di caratteristiche imaging di fragilità polmonare in pazienti con sindrome da distress respiratorio acuto	sindrome da distress respiratorio acuto	
3	Anestesia e Rianimazione/CARE	Alberto Zangrillo	Michele De Bonis	MAD-2022-12376796 MACKLIN	Uso di effetto Macklin, analisi quantitativa dell'imaging, e profilazione citochinica per predire la fragilità polmonare nella sindrome da distress respiratorio acuto (MACKLIN-ARDS)	sindrome da distress respiratorio acuto	
4	Anestesia e Rianimazione/CARE	Alberto Zangrillo	Giovanni Landoni	REP0122	Studio di fase II, multicentrico, randomizzato, proof-of-concept, in doppio cieco e controllato con placebo volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di reparixin come terapia aggiuntiva allo standard di cura in pazienti adulti con sindrome da distress respiratorio acuto (RESPIRATIO)	sindrome da distress respiratorio acuto	
5	Anestesia e Rianimazione/CARE	Alberto Zangrillo	Elena Moizo	TRACTIONS	Score per il rischio di intubazione nel trauma toracico chiuso	trauma toracico chiuso	
6	Anestesia e Rianimazione/CARE	Alberto Zangrillo	Stefano Turi	ENCORE Trial	Effetti degli anestetici sulla prognosi di pazienti con tumore colonrettale	tumore colonrettale	
7	Cardiochirurgia	Ottavio Alfieri	Ottavio Alfieri	CP-21-01 (TARGET study)	Sicurezza e prestazioni del sistema di sostituzione valvolare Cardiovalve TR per il rigurgito tricuspideale - Studio TARGET	rigurgito tricuspideale	
8	Cardiochirurgia	Francesco Maisano	Francesco Maisano	ABT-CIP-10342 (CRD_1003)	Valutazione della TAVI utilizzando la valvola NAVITOR in uno studio globale	stenosi aortica	
9	Cardiologia Interventistica-Emodinamica	Matteo Montorfano	Matteo Montorfano	GINGER	Prestazioni angiografiche in seguito a intervento coronarico percutaneo (PCI) con palloncino a rilascio di sirolimus nel trattamento della coronaropatia de novo: studio GINGER	coronaropatia	

10	Cardiologia Interventistica-Emodinamica	Matteo Montorfano	Matteo Montorfano	FDY-5301-302	Studio multicentrico di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, di FDY-5301 somministrato per via endovenosa in pazienti affetti da infarto miocardico in sede anteriore con soprasslivellamento del tratto ST	infarto miocardico
11	Cardiologia Interventistica-Emodinamica	Matteo Montorfano	Matteo Montorfano	HE GISE SHOCKCALCIUM Regist	Registro italiano allcomers sul trattamento delle lesioni coronariche calcifiche con litotripsia intravascolare	lesione coronarica calcifica
12	Cardiologia Interventistica-Emodinamica	Matteo Montorfano	Matteo Montorfano	EXPAND II	Studio pivotal Evolut™ EXPAND TAVR II	stenosi aortica
13	Centro di Medicina del Sonno - Neurologia	Luigi Ferini Strambi	Luigi Ferini Strambi	NSI-RSL-001 GluREST	Studio di fase 2 esplorativo, multicentrico, randomizzato in doppio cieco, controllato con placebo, per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità del d-metadone nella sindrome delle gambe senza riposo da moderata a molto grave e con movimenti periodici degli arti: lo studio Glu-REST	sindrome delle gambe senza riposo da moderata a molto grave
14	Centro Scienze della Natalità - Ginecologia e Ostetricia	Massimo Candiani	Enrico Papaleo	000401 (ADAPT-1)	Sperimentazione randomizzata, controllata, in cieco per i valutatori, a gruppi paralleli, multicentrica, multinazionale volta a confrontare la risposta ovarica di una dose iniziale di 15 µg di follitropina delta (REKOVELLE) a una dose iniziale di 225 UI di follitropina alfa (GONAL-F) in regimi convenzionali di stimolazione ovarica controllata in donne sottoposte a un programma di tecnologia riproduttiva assistita	endometriosi
15	Centro Scienze della Natalità - Ginecologia e Ostetricia	Massimo Candiani	Valeria Stella Vanni	FIB_CARIPLO	Ricerca di un profilo epigenetico sanguigno per la predizione dell'infertilità femminile	infertilità femminile
16	Chirurgia del Pancreas e dei Trapianti	Massimo Falconi	Nicolò Pecorelli	GR-2021-12374985	Riabilitazione multimodale preoperatoria in pazienti con cancro del pancreas localizzato candidati ad intervento chirurgico: uno studio randomizzato controllato	cancro del pancreas
17	Chirurgia della Mammella	Oreste Gentilini	Oreste Gentilini	I-PREPARE EUBREAST 11R	Registro prospettico internazionale sulla Ricostruzione mammaria pre-pettorale (I-PREPARE EUBREAST-11R)	carcinoma mammario
18	Chirurgia della Mammella	Oreste Gentilini	Oreste Gentilini	CINDERELLA	approccio convenzionale rispetto a un approccio su piattaforma sanitaria basato su cloud, nelle pazienti con tumore della mamme	tumore della mammella
19	Chirurgia Gastroenterologica	Riccardo Rosati	Riccardo Rosati	PIPAC VEROne	La PIPAC (Pressurized intraperitoneal aerosol chemotherapy) nella terapia multimodale per pazienti con metastasi peritoneale limitata da cancro gastrico: studio sperimentale multicentrico randomizzato di fase III	cancro gastrico
20	Chirurgia Gastroenterologica	Riccardo Rosati	Riccardo Rosati	VERDEDT	Identificazione del dotto toracico mediante l'utilizzo del verde d'indocianina nei pazienti sottoposti ad esofagectomia	carcinoma esofageo
21	Chirurgia Vascolare	Roberto Chiesa	Melissano Germano	17-13 (COO1021)	Studio di follow-up clinico di post-marketing sugli innesti endovascolari toracici Cook Medical Zenith® AlphaTM	aneurisma aorta toracica discendente
22	Chirurgia Vascolare	Roberto Chiesa	Domenico Baccellieri	VNS 21-05	Valutazione dello stent vascolare GORE® VIAFORT per il trattamento dell'ostruzione sintomatica della vena cava inferiore con o senza ostruzione ilio-femorale combinata	ostruzione vena cava inferiore

23	Chirurgia Vascolare	Roberto Chiesa	Andrea Kahlberg	#P22202 (Isthmus)	Uno stent in cobalto-cromo con una superficie bioinduttrice per il trattamento della malattia dell'arteria iliaca periferica: valutazione della sicurezza e delle prestazioni nella pratica clinica quotidiana. Studio Isthmus Logic di Post Market Clinical Follow-up	patologia ostruttiva vene periferiche
24	Ematologia e TMO	Fabio Ciceri	Fabio Ciceri	HaploMUDStudy	Donatore non imparentato vs. aploidentico abbinato per trapianto di cellule staminali allogeniche in pazienti con leucemia acuta con profilassi GVHD identica: uno studio europeo prospettico randomizzato	leucemia acuta
25	Ematologia e TMO	Fabio Ciceri	Andrés José Maria Ferreri	ADCT-402-311	Uno studio randomizzato di fase 3 su Loncastuximab Tesirine combinato con Rituximab rispetto all'immunochimioterapia in pazienti con linfoma diffuso a grandi cellule B recidivante o refrattario (DLBCL) (LOTIS-5)	linfoma diffuso a grandi cellule B recidivante o refrattario
26	Ematologia e TMO	Fabio Ciceri	Andrés José Maria Ferreri	GCT3013-06	UNA FASE 2 RANDOMIZZATA, OPEN-LABEL, MULTICENTER, GLOBALE PROVA PER VALUTARE L'EFFICACIA E LA SICUREZZA DEL EPCORITAMAB (GEN3013; DUOBODY®-CD3×CD20) IN MONOTERAPIA O IN COMBINAZIONE CON LENALIDOMIDE COME TERAPIA DI PRIMA LINEA PER SOGGETTI NON IDONEI ALL'ANTRACICLIA CON LINFOMA DIFFUSO A GRANDI CELLULE B	linfoma diffuso a grandi cellule B
27	Ematologia e TMO	Fabio Ciceri	Andrés José Maria Ferreri	M20-621	Uno studio di fase 3, randomizzato, in aperto per valutare la sicurezza e l'efficacia di epcoritamab in combinazione con R-CHOP rispetto a R-CHOP in soggetti con linfoma diffuso a grandi cellule B di nuova diagnosi (DLBCL)	linfoma diffuso a grandi cellule B
28	Ematologia e TMO	Fabio Ciceri	Andrés José Maria Ferreri	SCC215/P002900 (OptIMATE)	Ottimizzazione di MATRix come induzione della remissione nel PCNSL: trattamento di induzione ridotto nel linfoma primario del sistema nervoso centrale di nuova diagnosi: uno studio randomizzato di fase III	linfoma
29	Ematologia e TMO	Fabio Ciceri	Andrés José Maria Ferreri	OSR-CARMEN retro	Studio osservazionale retrospettivo sulla sicurezza ed efficacia del regime "CARMEN", una nuova terapia a breve durata e alta densità di dose, nei pazienti con linfoma aggressivo a cellule B e riarrangiamento MYC	linfoma
30	Ematologia e TMO	Fabio Ciceri	Andrés José Maria Ferreri	KT-US-473-0133	Uno studio di fase 3 randomizzato, in aperto, multicentrico che valuta l'efficacia di Axicabtagene Ciloleucel rispetto alla terapia standard in soggetti con linfoma follicolare recidivante/refrattario	linfoma follicolare recidivante/refrattario
31	Ematologia e TMO	Fabio Ciceri	Andrés José Maria Ferreri	M20-638	Uno studio di Fase 3, in aperto, per valutare la sicurezza e l'efficacia di Epcoritamab in combinazione con Rituximab e Lenalidomide (R2) rispetto a R2 in soggetti con linfoma follicolare recidivante o refrattario (EPCORE™ FL-1)	linfoma follicolare recidivante/refrattario
32	Ematologia e TMO	Fabio Ciceri	Fabio Ciceri	MPOH06	Valutazione dell'efficacia di MaaT013 come terapia di salvataggio in pazienti con GVHD acuta con coinvolgimento gastrointestinale, refrattari a ruxolitinib; uno studio multicentrico di fase III in aperto	malattia acuta da rigetto
33	Ematologia e TMO	Fabio Ciceri	Magda Marcatti	4007957MMY3005 (MajesTEC-7)	Uno studio randomizzato di fase 3 che confronta teclistamab in combinazione con daratumumab SC e lenalidomide (Tec-DR) rispetto a daratumumab SC, lenalidomide e desametasone (DRd) in partecipanti con mieloma multiplo di nuova diagnosi che non sono idonei o non sono destinati al trapianto autologo di cellule staminali come terapia iniziale	mieloma multiplo
34	Ematologia e TMO	Fabio Ciceri	Magda Marcatti	IxaRd MMRR	Studio osservazionale retrospettivo/prospettivo multicentrico di "real life" volto a valutare l'efficacia e la tollerabilità del trattamento con Ixazomib in associazione con Lenalidomide e Desametasone (IxaRd) in pazienti con Mieloma Multiplo recidivato/refrattario (MMRR)	mieloma multiplo
35	Ematologia e TMO	Fabio Ciceri	Fabio Ciceri	OBS16577_IONA MM	Uno studio non interventistico, multinazionale, osservazionale con isatuximab in pazienti con mieloma multiplo recidivante e/o refrattario (RRMM)	mieloma multiplo

36	Ematologia e TMO	Fabio Ciceri	Fabio Ciceri	ROPEG-PV	Studio osservazionale sull'uso di Ropeginterferone Alfa-2b nella Policitemia Vera	policitemia vera	
37	Ematologia e TMO	Fabio Ciceri	Fabio Ciceri	SI101-02	Uno studio di fase I/II multicentrico in aperto per valutare la sicurezza e l'efficacia di SMART101 dopo trapianto aploidentico di staminali ematiche periferiche con ciclofosfamide post-trapianto in soggetti affetti da neoplasie ematologiche	trapianto	
38	Endocrinologia	Andrea Giustina	Andrea Giustina	SPR001-204	Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di SPR001 (Tildacefort) nel ridurre l'uso di livelli sovraffisiologici di glucocorticoidi in soggetti adulti affetti da iperplasia surrenale congenita classica	iperplasia surrenale congenita classica	
39	Endoscopia Bilio - Pancreatica ed Ecoendoscopia	Paolo Giorgio Arcidiacono	Gabriele Capurso	PROPH-ITA	Profilonazione genetica standardizzata dei soggetti facenti parte del Registro Italiano Multicentrico di sorveglianza prospettica dei soggetti a rischio genetico di cancro del pancreas (IRFARPC - Italian Registry of Families At Risk of Pancreatic Cancer)	cancro del pancreas	
40	Endoscopia Bilio - Pancreatica ed Ecoendoscopia	Paolo Giorgio Arcidiacono	Massimo Falconi	ERASIN-RCT	Studio randomizzato multicentrico per confrontare il trattamento con radiofrequenza guidata da ecoendoscopia e resezione chirurgica per il trattamento dell'insulinoma pancreatico	insulinoma pancreatico	
41	Gastroenterologia ed endoscopia digestiva	Silvio Danese	Silvio Danese	ABX464-105	Uno studio multicentrico di fase III randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di ABX464 una volta al giorno per il trattamento di induzione in soggetti con colite ulcerosa attiva da moderata a severa	colite ulcerosa	
42	Gastroenterologia ed endoscopia digestiva	Silvio Danese	Ferdinando D'Amico	DR116804	Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, di determinazione della dose per valutare l'efficacia e la sicurezza di SAR443122 in pazienti adulti con colite ulcerosa da moderata a grave	colite ulcerosa	
43	Gastroenterologia ed endoscopia digestiva	Silvio Danese	Silvio Danese	MORF-057-202	Studio di fase IIb, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare la sicurezza e l'efficacia di 3 regimi posologici attivi di MORF-057 in adulti con colite ulcerosa attiva da moderata a grave (EMERALD-2)	colite ulcerosa	
44	Gastroenterologia ed endoscopia digestiva	Silvio Danese	Silvio Danese	RP1706 (VERDICT)	VERDICT. Studio randomizzato controllato per la determinazione degli obiettivi di trattamento ottimali nella colite ulcerosa in fase attiva	colite ulcerosa	
45	Gastroenterologia ed endoscopia digestiva	Silvio Danese	Silvio Danese	VTX002-201	Studio di fase II, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, per valutare l'efficacia clinica e la sicurezza di VTX002 in soggetti con colite ulcerosa da moderatamente a gravemente attiva	colite ulcerosa	
46	Gastroenterologia ed endoscopia digestiva	Silvio Danese	Silvio Danese	PNRR-MAD-2022-12375729	Approccio di apprendimento automatico e tecnologie IoT per svelare la complessa interazione tra fattori ambientali e omeostasi del tessuto intestinale nei disturbi infiammatori cronici: sigillare la permeabilità intestinale	disturbi infiammatori cronici	
47	Gastroenterologia ed endoscopia digestiva	Silvio Danese	Silvio Danese	CNT01959CRD3004 (GRAVITY)	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, volto a valutare l'efficacia e la sicurezza della terapia di induzione con guselkumab per via sottocutanea in partecipanti con morbo di Crohn da moderatamente a gravemente attivo	morbo di Crohn	
48	Gastroenterologia ed endoscopia digestiva	Silvio Danese	Mariangela Allocca	MH002-PC-201	Studio esplorativo per valutare la sicurezza, gli effetti meccanicistici e clinici di MH002 in soggetti con Pouchite Acuta	pouchite acuta	

49	Ginecologia e Ostetricia	Massimo Candiani	Giorgia Mangili	XPORT-EC-042	Sperimentazione multicentrica di Fase 3, randomizzata, controllata con placebo, in doppio cieco, di selinexor nella terapia di mantenimento dopo terapia sistemica per pazienti con carcinoma endometriale p53 wild-type avanzato o ricorrente	carcinoma endometriale
50	Ginecologia e Ostetricia	Massimo Candiani	Giorgia Mangili	CA116-001	Studio di fase 2 randomizzato in aperto su Farletuzumab Ecteribulin (MORAb-202), un coniugato anticorpo-farmaco mirato al recettore alfa del folato rispetto alla chemioterapia a scelta dello sperimentatore in donne affette da carcinoma ovarico, peritoneale primario o delle tube di Falloppio di alto grado resistente al platino (HGS)	carcinoma ovarico
51	Ginecologia e Ostetricia	Massimo Candiani	Alice Bergamini	Mito 35b	Olaparib oltre la progressione confrontato con chemioterapia a base di platino dopo citoriduzione secondaria in pazienti con recidiva da carcinoma ovarico. MITO 35b, studio di fase 3 randomizzato: un progetto dei gruppi MITO-MANGO	carcinoma ovarico
52	Ginecologia e Ostetricia	Massimo Candiani	Giorgia Mangili	GINECO-EN105b	Studio randomizzato di fase III che confronta chemioterapia vs dostarlimab in prima linea, in pazienti con carcinoma dell'endometrio avanzato/metastatico con deficit del sistema MMR	carcinoma dell'endometrio
53	Immunologia, Reumatologia, Allergologia e Malattie rare	Lorenzo Dagna	Lorenzo Dagna	CNT01959PSA2003 (AFFINITY)	Studio di Fase 2a, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, volto a valutare l'efficacia e la sicurezza della terapia di combinazione con guselkumab e golimumab somministrati per via sottocutanea a partecipanti con artrite psoriasica attiva	artrite psoriasica
54	Immunologia, Reumatologia, Allergologia e Malattie rare	Lorenzo Dagna	Lorenzo Dagna	CNT01959PSA3004	Studio multicentrico di fase 3b, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di guselkumab somministrato per via sottocutanea nel migliorare i segni e sintomi e nell'inibire la progressione radiografica nei partecipanti con artrite psoriasica attiva	artrite psoriasica
55	Immunologia, Reumatologia, Allergologia e Malattie rare	Lorenzo Dagna	Lorenzo Dagna	1366-0031	Studio di fase II, randomizzato, controllato con placebo, in doppio cieco, a gruppi paralleli, della durata di 48 settimane, sulla sicurezza e l'efficacia di BI 685509 somministrato per via orale in adulti affetti da sclerosi sistemica cutanea diffusa precoce progressiva.	sclerosi sistemica cutanea
56	Immunologia, Reumatologia, Allergologia e Malattie rare	Lorenzo Dagna	Lorenzo Dagna	GLPG3667-CL-214	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia, la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e la farmacodinamica di GLPG3667 somministrato per via orale una volta al giorno per 24 settimane, seguito da un periodo di trattamento in aperto fino alla Settimana 48 in soggetti adulti con dermatomiosite	dermatomiosite
57	Immunologia, Reumatologia, Allergologia e Malattie rare	Lorenzo Dagna	Lorenzo Dagna	217102 (OCEAN)	Studio di 52 settimane, randomizzato, in doppio cieco, con doppio mascheramento, a gruppi paralleli, multicentrico, di non inferiorità per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di depemokimab rispetto a mepolizumab in adulti con granulomatosi eosinofila con poliangioite (EGPA), recidivante o refrattaria, sottoposti a standard di cura (SoC)	granulomatosi eosinofila con poliangioite
58	Immunologia, Reumatologia, Allergologia e Malattie rare	Lorenzo Dagna	Lorenzo Dagna	230LE301	Studio multicentrico in 2 parti, senza soluzione di continuità con Parte A (Fase 2)/Parte B (Fase 3), randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di BLIB059 in partecipanti affetti da lupus eritematoso cutaneo subacuto e/o lupus eritematoso cutaneo cronico in fase attiva con o senza manifestazioni sistemiche e refrattari e/o intolleranti alla terapia antimalarica (AMETHYST)	lupus eritematoso cutaneo
59	Immunologia, Reumatologia, Allergologia e Malattie rare	Lorenzo Dagna	Lorenzo Dagna	IM011-246	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di deucravacitinib in partecipanti con lupus eritematoso sistemico (LES) attivo (POETYK SLE-1)	lupus eritematoso cutaneo
60	Immunologia, Reumatologia, Allergologia e Malattie rare	Lorenzo Dagna	Lorenzo Dagna	SL0046	Studio di estensione multicentrico, in aperto per valutare la sicurezza e la tollerabilità a lungo termine del trattamento con dapirolizumab pegol in partecipanti allo studio affetti da lupus eritematoso sistemico	lupus eritematoso cutaneo
61	Immunologia, Reumatologia, Allergologia e Malattie rare	Lorenzo Dagna	Lorenzo Dagna	PRN1008-017/ACT17125	Studio di fase 2a, in aperto, a due bracci per valutare l'effetto di rilzabrutinib (PRN1008/SAR444671) sulla sicurezza e sull'attività della malattia in pazienti con malattia IgG4-correlata	malattia IgG4-correlata

62	Immunologia, Reumatologia, Allergologia e Malattie rare	Lorenzo Dagna	Lorenzo Dagna	ALXN2050-NEPH-201	Studio di fase 2, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, di definizione della dose, per valutare l'efficacia e la sicurezza di ALXN2050 in partecipanti adulti con nefrite lupica proliferativa (LN) o nefropatia da immunoglobulina A (IgAN)	nefrite lupica proliferativa o nefropatia da immunoglobulina A
63	Immunologia, Reumatologia, Allergologia e Malattie rare	Lorenzo Dagna	Lorenzo Dagna	HZNP-HZN-825-301	Studio multicentrico randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a dosi ripetute, volto a valutare l'efficacia, la sicurezza, la tollerabilità e la farmacocinetica di HZN-825 in pazienti affetti da sclerosi sistemica cutanea diffusa	sclerosi sistemica
64	Immunologia, Reumatologia, Allergologia e Malattie rare	Lorenzo Dagna	Lorenzo Dagna	217013	Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per studiare l'efficacia e la sicurezza di Depemokimab negli adulti con sindrome ipereosinofila (HES)	sindrome ipereosinofila
65	Malattie Infettive	Antonella Castagna	Antonella Castagna	ACTIV-4 (NECTAR)	Protocollo principale per sperimentazioni cliniche mirato a macro-, micro-immuno-trombosi, iperinfiammazione vascolare e ipercoagulabilità e sistema renina-angiotensina-aldosterone (RAAS) in pazienti ricoverati con COVID-19 (ACTIV-4 Host Tissue)	COVID-19
66	Malattie Infettive	Antonella Castagna	Antonella Castagna	GS-US-611-6273	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di GS-5245 nel trattamento del COVID-19 in partecipanti ad alto rischio di progressione della malattia	COVID-19
67	Medicina Generale a Indirizzo Diabetologico e Endocrino Metabolico	Emanuele Bosi	Emanuela Setola	NN9388-4896-REIMAGINE-2	Efficacia e sicurezza di cagrilintide e semaglutide in co-somministrazione, per via sottocutanea, nelle dosi 2.4/2.4 mg e 1.0/1.0 mg una volta alla settimana versus semaglutide 2.4 mg e 1.0 mg, cagrilintide 2.4 mg e placebo in partecipanti con diabete tipo 2 non controllato in maniera adeguata in trattamento con metformina con o senza inibitore di SGLT2	diabete di tipo 2
68	Medicina Generale a Indirizzo Diabetologico e Endocrino Metabolico	Emanuele Bosi	Emanuela Setola	J2A-MC-GZGS/ACHIEVE-4	Protocollo Studio di fase 3, in aperto, di confronto fra la monosomministrazione giornaliera di LY3502970 e la terapia con Insulina Glargine in pazienti adulti affetti da diabete di tipo 2 e obesità o sovrappeso ed aumentato rischio cardiovascolare (ACHIEVE-4)	diabete di tipo 2 e obesità o sovrappeso ed aumentato rischio cardiovascolare
69	Medicina Generale a Indirizzo Diabetologico e Endocrino Metabolico	Emanuele Bosi	Emanuela Setola	RADIAL	Remote And Decentralised Innovative Approaches to Clinical Trials (RADIAL) (RADIAL)	diabete di tipo 2 e obesità o sovrappeso ed aumentato rischio cardiovascolare
70	Medicina Generale a Indirizzo Diabetologico e Endocrino Metabolico	Emanuele Bosi	Emanuela Setola	CKJX839B12302	Studio multicentrico randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo per valutare l'impatto di inclisiran sugli eventi avversi cardiovascolari maggiori in pazienti ad elevato rischio in prevenzione primaria (VICTORION-1 PREVENT)	malattia cardiovascolare
71	Medicina Generale a Indirizzo Diabetologico e Endocrino Metabolico	Emanuele Bosi	Emanuela Setola	TA-8995-304	Obicetrapib ed esiti cardiovascolari: Studio di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare l'effetto di 10 mg di Obicetrapib in partecipanti affetti da malattia cardiovascolare aterosclerotica (ASCVD) non adeguatamente controllati nonostante le terapie modificanti i lipidi alla dose massima tollerata	malattia cardiovascolare aterosclerotica
72	Medicina Nucleare	Arturo Chiti	Arturo Chiti	GR-2021-12373993	Studio dell'imaging cerebrale e di biomarcatori sierici in soggetti portatori di mutazione GBA: verso un approccio di medicina di precisione nella Malattia di Parkinson	malattia di Parkinson
73	Medicina Rigenerativa e dei Trapianti	Lorenzo Piemonti	Rossana Caldara	219900 RSV OA=ADJ-023	Studio di Fase 2b, randomizzato, controllato, in aperto per valutare la risposta immunitaria e la sicurezza del vaccino sperimentale RSVPreF3 OA somministrato con una schedula a una o più dosi in adulti (≥50 anni) che hanno ricevuto un trapianto di rene o un trapianto di polmone rispetto alla somministrazione di un'unica dose in soggetti sani controllo (≥50 anni)	trapianto
74	Medicina Rigenerativa e dei Trapianti - DRI	Lorenzo Piemonti	Lorenzo Piemonti	VX20-880-101	Studio di fase 1/2 per valutare la sicurezza, la tollerabilità e l'efficacia di VX-880 in soggetti con diabete mellito di tipo 1 con ridotta sensibilità ipoglicemica e grave ipoglicemia	diabete mellito di tipo 1

75	Medicina Rigenerativa e dei Trapianti - DRI	Lorenzo Piemonti	Lorenzo Piemonti	VX22-264-101	Studio di fase 1/2 per valutare la sicurezza, la tollerabilità e l'efficacia di VX-264 in soggetti affetti da diabete mellito di tipo 1	diabete mellito di tipo 1	
76	Nefrologia e Dialisi	Giuseppe Vezzoli	Manunta Paolo	FA-2016-02365060 (METROPOL)	Metformina versus Tolvaptan in adulti affetti da Rene Policistico Autosomico Dominante (ADPKD): studio indipendente multicentrico di fase 3a, randomizzato controllato, a due bracci paralleli.	rene policistico	
77	Neurologia	Massimo Filippi	Massimo Filippi	19356A Prospect-2	Studio interventistico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di eptinezumab per via endovenosa in adolescenti (12-17 anni) per il trattamento preventivo dell'emicrania cronica	emicrania	
78	Neurologia	Massimo Filippi	Massimo Filippi	19357A Prospect-1	Studio interventistico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di eptinezumab per via endovenosa (EV) in pazienti pediatrici (6-17 anni) per il trattamento preventivo dell'emicrania episodica	emicrania	
79	Neurologia	Massimo Filippi	Massimo Filippi	19379A (REJOIN)	Studio di estensione a lungo termine, in aperto (con dose mascherata) di eptinezumab in bambini e adolescenti affetti da emicrania cronica o episodica	emicrania	
80	Neurologia	Massimo Filippi	Massimo Filippi	BHV3000-406	Sperimentazione di fase 4, randomizzata in doppio cieco, controllata con placebo sull'efficacia e la tollerabilità di rimegepant per il trattamento acuto dell'emicrania in adulti non idonei all'uso di triptani	emicrania	
81	Neurologia	Massimo Filippi	Massimo Filippi	BHV3000-407	Studio di fase 4, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo volto a valutare l'efficacia e la tollerabilità di rimegepant per la prevenzione dell'emicrania in adulti con un'anamnesi di risposta inadeguata a farmaci preventivi orali	emicrania	
82	Neurologia	Massimo Filippi	Roberta Messina	GR-2021-12374851	STUDIO DEL RUOLO DEL SISTEMA GINFATICO NELLA GENESI DELL'ATTACCO EMICRANICO	emicrania	
83	Neurologia	Massimo Filippi	Gaetano Finocchiaro	ACTION	ONC201 per il trattamento dei gliomi diffusi di nuova diagnosi con mutazioni H3K27M dopo completamento della radioterapia: uno studio multicentrico randomizzato, in doppio cieco, contro placebo	glioma cerebrale	
84	Neurologia	Massimo Filippi	Luisa Roveri	20604 Oceanic Stroke	Studio di fase 3, multicentrico, internazionale, randomizzato, controllato con placebo, in doppio cieco, per gruppi paralleli, basato su eventi, sull'inibitore dell'FXIa orale asundexian (BAY 2433334) per la prevenzione dell'ictus ischemico in partecipanti di sesso maschile e femminile di età pari o superiore a 18 anni incorsi in un ictus ischemico non cardio-embolico acuto o in un TIA ad alto rischio	ictus	
85	Neurologia	Massimo Filippi	Luisa Roveri	033093STR3001 LIBREXIA-STROK	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo per dimostrare l'efficacia e la sicurezza di Milvexian, un inibitore orale del fattore XIa, per la prevenzione dell'ictus dopo un ictus ischemico acuto o un attacco ischemico transitorio ad alto rischio	ictus	
86	Neurologia	Massimo Filippi	Federica Agosta	221AD305	Studio di fase 3b/4, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, per verificare il beneficio clinico di aducanumab (BIIB037) in partecipanti con malattia di Alzheimer	malattia di Alzheimer	
87	Neurologia	Massimo Filippi	Massimo Filippi	247AD201 - CELIA	Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di BIIB080 in soggetti con lieve deterioramento cognitivo dovuto alla malattia di Alzheimer o a demenza lieve da malattia di Alzheimer	malattia di Alzheimer	

88	Neurologia	Massimo Filippi	Massimo Filippi	283PD201	Studio di fase 2b, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per determinare l'efficacia e la sicurezza di BIIB122 in partecipanti con malattia di Parkinson	malattia di Parkinson	
89	Neurologia	Massimo Filippi	Elisabetta Sarasso	GR-2021-12374005	Utilizzo di biomarcatori multiparametrici per predire la risposta a differenti protocolli di riabilitazione motoria cognitiva in pazienti con malattia di Parkinson e disturbi del cammino e dell'equilibrio	malattia di Parkinson	
90	Neurologia	Massimo Filippi	Raffaella Fazio	ARGX-117-2003 (Arda+)	Estensione a lungo termine dello studio ARGX-117-2002 per valutare a lungo termine la sicurezza e tollerabilità, efficacia, farmacodinamica, farmacocinetica e immunogenicità di ARGX-117 negli adulti con neuropatia motoria multifocale	miopatia motoria	
91	Neurologia	Massimo Filippi	Silvia Basaia	GR-2021-12374601	L'intelligenza artificiale come strumento per predire l'outcome dell'intervento neurochirurgico per valutare la neuromodulazione del dolore in soggetti affetti da neuralgia del trigemino	neuralgia del trigemino	
92	Neurologia	Massimo Filippi	Massimo Filippi	MT-1186-A04	Studio di estensione fase 3b, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco per valutare l'efficacia e la sicurezza continue dell'Edaravone orale somministrato per un periodo aggiuntivo fino a 48 settimane dopo lo studio MT-1186-A02 in soggetti con Sclerosi Laterale Amiotrofica (SLA)	sclerosi laterale amiotrofica	
93	Neurologia	Massimo Filippi	Massimo Filippi	ACT16753	Studio di fase 2, in doppio cieco, randomizzato, controllato verso placebo per valutare l'effetto di SAR443820 sui livelli sierici di neurofilamenti in pazienti affetti da sclerosi multipla, seguito da un periodo di estensione a lungo termine in aperto	sclerosi multipla	
94	Neurologia	Massimo Filippi	Raffaella Chieffo	Preventing progression in MS	Prevenire la progressione della disabilità fisica e promuovere la riorganizzazione cerebrale funzionale nelle persone con Sclerosi Multipla: integrazione di un trattamento riabilitativo precoce clinico multimodale e di una valutazione strumentale	sclerosi multipla	
95	Neurologia	Massimo Filippi	Mara Rocca	RF-2021-12374941	Una riabilitazione motoria integrata domiciliare che combina realtà virtuale, ed osservazione delle azioni in individui con sclerosi multipla: uno studio clinico e neuroimaging	sclerosi multipla	
96	Oncologia Medica	Stefano Cascinu	Elena Mazza	STAR-221	Sperimentazione di fase 3, randomizzata, in aperto, multicentrica su domvanalimab, zimberelimab e chemioterapia rispetto a nivolumab e chemioterapia in partecipanti affetti da adenocarcinoma gastrico, della giunzione gastroesofagea ed esofago non precedentemente trattato, localmente avanzato, non resecabile o metastatico	adenocarcinoma gastrico	
97	Oncologia Medica	Stefano Cascinu	Michele Reni	VESPA	Studio di fase 2 randomizzato della combinazione acido valproico con Simvastatina in associazione al regime chemioterapico gemcitabina/nab-paclitaxel o Cisplatino/nab-paclitaxel/Capecitabina/Gemcitabina per il trattamento di prima linea di pazienti affetti da adenocarcinoma pancreatico metastatico	adenocarcinoma pancreatico metastatico	
98	Oncologia Medica	Stefano Cascinu	Andrea Casadei Gardini	D419CR00030 SIERRA	Studio di Fase IIIb multicentrico, in aperto, a braccio singolo di durvalumab e tremelimumab come terapia di prima linea nei partecipanti con carcinoma epatocellulare avanzato (SIERRA)	carcinoma epatocellulare	
99	Oncologia Medica	Stefano Cascinu	Andrea Casadei Gardini	D910VC00001 (EMERALD-3)	Studio di fase III, randomizzato, in aperto, in cieco per lo sponsor, multicentrico di Durvalumab in combinazione con Tremelimumab ± Lenvatinib somministrati in concomitanza con Chemioembolizzazione Transarteriosa (TACE) rispetto alla sola TACE in pazienti con carcinoma epatocellulare locoregionale (EMERALD-3)	carcinoma epatocellulare	
100	Oncologia Medica	Stefano Cascinu	Elena Mazza	20210098	Studio di Fase Ib/III su Bemarizumab più chemioterapia e nivolumab a confronto con chemioterapia e nivolumab da soli in soggetti con carcinoma gastrico e della giunzione gastroesofagea in stadio avanzato con sovraespressione di FGFR2b non trattato in precedenza (FORTITUDE-102)	carcinoma gastrico	

101	Oncologia Medica	Stefano Cascinu	Giampaolo Bianchini	D926XC00001	Studio di fase 3, in aperto, randomizzato di datopotamab deruxtecán (Dato-DXd) con o senza durvalumab rispetto alla terapia scelta dallo sperimentatore in pazienti con carcinoma mammario triplo negativo allo stadio I-III che presentano malattia invasiva residua nella mammella e/o nei linfonodi ascellari alla resezione chirurgica in seguito a terapia sistemica neoadiuvante (TROPION-Breast03)	carcinoma mammario
102	Oncologia Medica	Stefano Cascinu	Giampaolo Bianchini	D967RC00001 (Destiny)	Studio di fase 3 in aperto di Trastuzumab Deruxtecán (T-DXd) in neoadiuvante in monoterapia o di T-DXd seguito da THP rispetto a ddAC-THP in partecipanti con carcinoma mammario ad alto rischio HER2-positivo in stadio precoce (DESTINY-Breast11)	carcinoma mammario
103	Oncologia Medica	Stefano Cascinu	Giampaolo Bianchini	GS-US-592-6173	Studio di fase III, randomizzato, in aperto sull'uso di sacituzumab govitecan e pembrolizumab vs. il trattamento scelto dal medico e pembrolizumab in pazienti con carcinoma della mammella triplo negativo, localmente avanzato, non operabile o metastatico, precedentemente non trattato, i cui tumori presentano espressione di PD-L1	carcinoma mammario
104	Oncologia Medica	Stefano Cascinu	Roberto Ferrara	DS1062-A-U304	Sperimentazione di fase 3, randomizzata, in aperto su Dato-DXd piú pembrolizumab rispetto a pembrolizumab in monoterapia in soggetti naive al trattamento con carcinoma polmonare non a piccole cellule avanzato o metastatico che esprime alti livelli di PD-L1 (TPS ≥50%) senza alterazioni genomiche "actionable" (Tropion-Lung08)	carcinoma polmonare non a piccole cellule avanzato o metastatico
105	Oncologia Medica	Stefano Cascinu	Alessandra Bulotta	GS-US-626-6216	Studio randomizzato, in aperto, di fase 3 per valutare zimberelimab e domvanalimab in combinazione con chemioterapia rispetto a pembrolizumab in combinazione con chemioterapia per il trattamento di prima linea di pazienti con tumore polmonare non a piccole cellule metastatico senza aberrazioni tumorali genomiche del recettore del fattore di crescita dell'epidermide o della chinasi del linfoma anaplastico	carcinoma polmonare non a piccole cellule avanzato o metastatico
106	Oncologia Medica	Stefano Cascinu	Andrea Casadei Gardini	DIM-95031-002 (ProvidHe)	Studio di fase 3b di accesso precoce, in aperto, di ivosidenib in pazienti con colangiocarcinoma localmente avanzato o metastatico precedentemente trattato	colangiocarcinoma
107	Oncologia Medica	Stefano Cascinu	Monica Ronzoni	ERASE-TMZ	Trattamento di consolidamento con temozolomide e irinotecano in pazienti affetti da tumore del colon-retto operato con stabilità dei microsatelliti, silenziamento del gene MGMT e con persistenza di malattia minima residua alla biopsia liquida dopo la chemioterapia adiuvante standard	tumore colonrettale
108	Oncologia Medica	Stefano Cascinu	Monica Ronzoni	ERASE-CRC	Utilizzo del DNA tumorale circolante per intensificare il trattamento post-operatorio dei pazienti con tumore del colon resecato in stadio III o in stadio II ad alto rischio con folfoxiri adiuvante e/o trifluridina/tipiracile postadiuvante	tumore del colon
109	Oncologia Medica	Stefano Cascinu	Elena Mazza	MK-3475-06A	Studio con disegno a ombrello, di fase 1/2 in aperto, di molecole sperimentali in associazione a Pembrolizumab (MK-3475) in partecipanti con tumore esofageo avanzato naive al trattamento con PD-1/PD-L1 (KEYMAKER-U06): Sottostudio 06A	tumore esofageo
110	Oncologia Medica	Stefano Cascinu	Elena Mazza	MK-3475-06B	Studio con disegno a ombrello, di fase 1/2 in aperto, di molecole sperimentali in associazione a Pembrolizumab (MK-3475) in partecipanti con tumore esofageo avanzato precedentemente esposti al trattamento con PD-1/PD-L1 (KEYMAKER-U06): Sottostudio 06B	tumore esofageo
111	Oncologia Medica	Stefano Cascinu	Francesca Rita Ogliari	61186372NSC2002 (PALOMA-2)	Studio di fase 2, in aperto, di coorte parallela su amivantamab per via sottocutanea in regimi multipli in pazienti con tumori solidi in stadio avanzato o metastatico, compreso il tumore polmonare non a piccole cellule con mutazioni di EGFR	tumori solidi
112	Oncologia medica	Stefano Cascinu	Andrea Necchi	IMMU-132-06	Studio di fase II in aperto di Sacituzumab Govitecan nel cancro uroteliale non reseccabile localmente avanzato/metastatico del tumore uroteliale	canco uroteliale
113	Oncologia medica	Stefano Cascinu	Andrea Necchi	MK3475-057	Uno studio clinico di fase II per studiare l'efficacia e la sicurezza di Pembrolizumab (MK-3475) e Pembrolizumab in combinazione con altri agenti investigativi in soggetti con carcinoma della vescica non invasivo ad alto rischio (NMIBC) Insensibile alla terapia Bacillus Calmette-Guerin (BCG)	carcinoma della vescica

114	Oncologia medica	Stefano Cascinu	Andrea Necchi	MK3475-04B	Studio a ombrello di fase 1/2, randomizzato, per valutare la sicurezza e l'efficacia di pembrolizumab più enfortumab vedotin (EV) in combinazione con agenti sperimentali rispetto a pembrolizumab più EV, come trattamento di prima linea per partecipanti con carcinoma uroteliale avanzato (KEYMAKER-U04): Sottostudio 04B	carcinoma uroteliale	
115	Oncologia medica	Stefano Cascinu	Andrea Necchi	MS100070-0119	A Fase II, Multicentro, Randomizzato, Open-Label, Parallelo-Braccio, Ombrello Studio di Avelumab (MSB0010718C) in combinazione con altri Anti-Agenti tumorali come trattamento di mantenimento in partecipanti con carcinoma uroteliale localmente avanzato o metastatico la cui malattia non ha progredito con la chemioterapia contenente platino di prima linea	carcinoma uroteliale	
116	Oncologia medica	Stefano Cascinu	Andrea Necchi	17000139BLC3002 (SunRISe-3)	Uno studio di fase 3, Open-Label, multi-center, randomizzato che valuta l'efficacia e la sicurezza di TAR-200 in combinazione con Cetrelimab o TAR-200 da solo contro il bacillo intravesico Calmette-Guérin (BCG) nei partecipanti con BCG-naive High-Risk Non-Muscle Invasive Bladder Cancer (HR-NMIBC)	carcinoma vescicale	
117	Oncologia medica	Stefano Cascinu	Andrea Necchi	CTL-002-002	Studio multicentrico di Fase 2 sull'immunoterapia neoadiuvante in combinazione con l'anticorpo anti-GDF Visogrumab (CTL-002) per il trattamento del tumore della vescica muscolo-invasivo	tumore della vescica	
118	Oncologia medica	Stefano Cascinu	Andrea Necchi	BO44157	STUDIO DI FASE II, RANDOMIZZATO, MULTICENTRICO, IN APERTO E CONTROLLATO SU RO7247669 DA SOLO O IN ASSOCIAZIONE A TIRAGOLUMAB RISPETTO AD ATEZOLIZUMAB IN PAZIENTI CON TUMORE UROTELIALE LOCALMENTE AVANZATO O METASTATICO NON PRETRATTATO NON IDONEI A CHEMIOTERAPIA A BASE DI PLATINO	tumore uroteliale	
119	Oncologia medica	Stefano Cascinu	Andrea Necchi	SUC00001 (TROPION-PanTumor)	Studio di Datopotamab deruxtecan (Dato-DXd) in monoterapia e in combinazione con altri agenti antitumorali in pazienti con tumori solidi in stadio avanzato/metastatico (TROPIONPanTumour03)	tumori solidi	
120	Oncologia medica	Stefano Cascinu	Andrea Necchi	F8394-201	Studio di fase II per valutare l'efficacia e sicurezza di FORE8394, inibitore di BRAF di classe 1 e 2 nei partecipanti con tumore che presentano alterazioni BRAF	tumori solidi	
121	Oncologia medica	Stefano Cascinu	Andrea Necchi	XL092-002	Studio di incremento ed espansione della dose sulla sicurezza e l'efficacia di XL092 in combinazione con agenti immunoncologici in soggetti con tumori solidi avanzati o metastatici non resecabili	tumori solidi	
122	Ortopedia e Traumatologia	Vincenzo Salini	Giacomo Placella	ATinFE	Valutazione di sicurezza ed efficacia del dispositivo STIMULAN per il lento rilascio di antibiotici nelle fratture esposte nella prevenzione di infezioni: studio prospettico, monocentrico, randomizzato, cieco	frattura	
123	Ortopedia e Traumatologia	Vincenzo Salini	Giacomo Placella	BC-HIP	Cemento antibiotato versus cemento non antibiotato nella chirurgia protesica di anca per frattura del femore prossimale: studio prospettico randomizzato in cieco monocentrico	frattura	
124	Ortopedia e Traumatologia	Vincenzo Salini	Vincenzo Salini	HIP ATTACK-2	Studio clinico sulla gestione accelerata del trattamento chirurgico e del percorso di cure per le fratture dell'anca - trial 2 (HIP attack 2)	frattura	
125	Psichiatria - Ville Turro	Cristina Colombo	Roberto Cavallaro	1346-0014	Studio di estensione a braccio singolo, in aperto, per esaminare la sicurezza a lungo termine di BI 425809 una volta al giorno in pazienti con schizofrenia che hanno completato i precedenti studi di fase III su BI 425809. (CONNEX-X)	schizofrenia	
126	Radiologia	Francesco De Cobelli	Antonio Esposito	PNRR-MAD-2022-12376633	Analisi radiomica potenziata dall'intelligenza artificiale del tessuto periluminale coronarico per identificare i pazienti vulnerabili (CORO-CTAIOMICS)	malattia coronarica	

127	Radiologia	Francesco De Cobelli	Francesco De Cobelli	Dragon 2	DRAGON 2 -Studio controllato randomizzato multicentrico internazionale per comparare l'embolizzazione della vena porta e della vena epatica (PVE/HVE) con la sola PVE	tumore colonrettale
128	Radiologia	Francesco De Cobelli	Francesco De Cobelli	IQVIA-ODYS-001-LZA45541	Valutazione prospettica dei potenziali effetti di somministrazioni ripetute di mezzi di contrasto a base di gadolinio (GBCA) dello stesso GBCA sulle funzioni motorie e cognitive in adulti neurologicamente normali rispetto ad un gruppo di controllo non esposto a GBCA – ODYSSEY	tumori solidi
129	Radioterapia	Nadia Gisela Di Muzio	Nadia Gisela Di Muzio	PRO-FAST	Radioterapia stereotassica uretral-sparing "HDR like" in una frazione da 24 Gy nel carcinoma della prostata: Studio clinico prospettico non-randomizzato monocentrico (PRO-FAST)	carcinoma della prostata
130	Riabilitazione Specialistica dei Disturbi Neurologici, Cognitivi e Motori	Sandro Iannaccone	Sandro Iannaccone	221AD305	Studio di fase 3b/4, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, per verificare il beneficio clinico di aducanumab (BIIB037) in partecipanti con malattia di Alzheimer	malattia di Alzheimer
131	Urologia	Francesco Montorsi	Marco Moschini	R39_21_01	Studio di fase III, a braccio singolo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di ONCOFID-P-B (coniugato di paclitaxel e acido ialuronico) somministrato per via intravesicale a pazienti con carcinoma in situ della vescica non responsivo a BCG con o senza malattia papillare Ta-T1	carcinoma della vescica
132	Urologia	Francesco Montorsi	Marco Moschini	UR001	Studio di Fase 1, in aperto, con incremento della dose, volto a studiare la sicurezza, la tollerabilità e la farmacocinetica di UGN-301 (zalifrelimab) somministrato per via intravesicale in monoterapia e in combinazione con altri agenti in pazienti affetti da carcinoma vescicale ricorrente non muscolo-invasivo (NMIBC)	carcinoma vescicale
133	Urologia	Francesco Montorsi	Umberto Capitanio	PNRR-MR1-2022-12375818 (ITHORinVHL)	Eterogeneità intra e intertumoreale nel carcinoma renale correlato a sindrome di Von Hippel-Lindau	sindrome di Von Hippel-Lindau
134	Urologia	Francesco Montorsi	Andrea Salonia	PNRR-MAD-2022-12375994	Definizione di una firma personalizzata dell'infiammazione cronica e dell'invecchiamento precoce predittiva dello sviluppo di comorbidità negli uomini infertili	infertilità maschile