

Quadro sperimentazioni attive alla data del 31/03/2020

REPORT N. 1/2020

ASSOLVIMENTO OBBLIGHI TRASPARENZA ART. 2 del D.Lgs n 52/2019

AZIENDA USL DI IMOLA

| Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione | Codice EUDRACT | Promotore | Codice del protocollo del promotore | Data del nulla osta della Direzione | Data sottoscrizione del contratto | Unità operativa/e coinvolta/e | Nome - cognome del principal investigator | CV del principal investigator (link) | Budget economico della sperimentazione (A) | Rimborsi per prestazioni sanitarie aggiuntive legate alla sperimentazione (B) | Totale (A+B) | Data chiusura della sperimentazione (per quelle chiuse) |
|---|----------------|---|-------------------------------------|-------------------------------------|-----------------------------------|-------------------------------|---|---|--|---|--------------|---|
| SP15016 - Studio Strategico Erbitux sul carcinoma colorettale metastatico: Studio di fase III randomizzato a due bracci di trattamento con FOLFIRI + Cetuximab fino a progressione della malattia rispetto a FOLFIRI + Cetuximab per 8 cicli seguiti solo da Ce | 2014-004299-41 | POLICLINICO GEMELLI DI ROMA | ERMES | 29/02/2016 | 29/02/2016 | UOC ONCOLOGIA | Antonio Maestri | https://www.ausl.imola.bo.it/flex/cm/pages/ServeBLOB.php/L/IT/IDPagina/8958 | 10.000,00 € | - € | 10.000,00 € | --- |
| SP17032 - Studio randomizzato di fase III, in aperto, di Nivolumab somministrato come terapia di mantenimento precoce versus Nivolumab somministrato come trattamento di II linea alla evidenza di progressione di malattia in pazienti affetti da carcinoma p | 2016-003030-24 | GOIRC - GRUPPO ONCOLOGICO ITALIANO DI RICERCA CLINICA | EDEN Trial | 11/10/2017 | 15/11/2017 | UOC ONCOLOGIA | Antonio Maestri | https://www.ausl.imola.bo.it/flex/cm/pages/ServeBLOB.php/L/IT/IDPagina/8958 | - € | - € | - € | --- |

NOTA

A
B

Tale somma è destinata quale quota finanziaria spettante all'Azienda sanitaria a copertura delle spese gestionali sostenute incrementata di una percentuale non superiore al 10% a copertura dei costi generali

Tale somma è destinata all'Azienda sanitaria a titolo di rimborso dei costi sostenuti dall'Azienda per l'effettuazione di prestazioni richieste dalla sperimentazione in aggiunta rispetto alla pratica clinica del centro