

Quadro sperimentazioni attive e concluse alla data del 17/09/2020

Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione	Codice EU DRAC T	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)
Studio di estensione a lungo termine per la valutazione della sicurezza di Filgotinib in soggetti con Morbo di Crohn	2016-002763-34	Gilead Sciences Inc.	GS-US-419-3896	19/11/2018	06/12/2018	U.O. MEDICINA INTERNA OSPEDALE DI CENTO	PROF. GIORGIO ZOLI	http://docente.unife.it/giorgio.zoli/curr	36.778 (importo erogabile per soggetto idoneo)	non specificato	36.778 importo massimo erogabile per soggetto idoneo	circa 432 settimane
Studio A phase 2/3, randomized, double blind, placebo and active controlled, parallel group, multicenter protocol to evaluate the efficacy and safety of Guselkumab in participants with moderately to severely active crohn's disease	2017-002195-13	Janssen Research Development LLC	CNT01959CRD3001	05/06/2019	30/07/2019	U.O. MEDICINA INTERNA OSPEDALE DI CENTO	PROF. GIORGIO ZOLI	http://docente.unife.it/giorgio.zoli/curr	198.228 (importo erogabile per 6 soggetti idonei)	4.362 (importo erogabile per 6 pazienti idonei)	202.590 (importo erogabile per 6 pazienti idonei)	30/09/2024 salvo estensione
Studio Rivaroxaban treatment discontinuation rates in routine clinical practice in Italy in patients with non-valvular atrial fibrillation. RITMUS-AF		Bayer	IMPACT 20999	15/01/2020	21/02/2020	UO Cardiologia Ospedale Cento	Biagio Sassone	http://docente.unife.it/biagio.sassone/curr	29.646 (importo erogabile per 6 soggetti idonei)	0	29.646 (importo erogabile per 6 soggetti idonei)	31/12/2023 salvo estensione

NOTA

A
B

Finanziamento al netto dei costi aggiuntivi da distribuire tra Azienda USL e UNIFE in percentuale se sperimentatore è Universitario Convenzionato
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