

2018-004447-23

**Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a dose variabile finalizzato a valutare l'efficacia e la sicurezza di RVT1601 per via inalatoria nel trattamento della tosse persistente nei pazienti con fibrosi polmonare idiopatica (FPI) :
Sperimentazione SCENIC**

W06 Ricerca farmaco

Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a dose variabile finalizzato a valutare l'efficacia e la sicurezza di RVT1601 per via inalatoria nel trattamento della tosse persistente nei pazienti con fibrosi polmonare idiopatica (FPI) : Sperimentazione SCENIC

Codice EUDRACT 2018-004447-23

Promotore Respivant Sciences GmbH

Codice del protocollo del promotore RVT1601-CC-04

Data di nullaosta 24-07-2019

Data sottoscrizione del contratto 25-07-2019

Data di chiusura

Budget 6.648,00

Rimborsi 0,00

Totale 6.648,00

note Il budget si intende per singolo paziente che sia stato inserito nel braccio di studio più remunerato. Tra i rimborsi figura il rimborso massimo possibile, calcolato nell'eventualità (improbabile) che il paziente sia sottoposto al numero massimo di procedure condizionali/fatturabili. Il totale è da intendersi come la somma delle voci sopra.

Data ultima modifica 23-02-2021 11:43:54

Principal investigators

Nome Unità Operativa Pneumologia di Forlì

Nome principal investigator Venerino Poletti

Principal investigator [Venerino Poletti Pneumologia di Forlì](#)

CV Principal investigator [/documenti/W06/20231212/Poletti_Venerino_CV.pdf](#)
