

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](#)
