

2017-001418-27

Studio di Fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con principio attivo, per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di ABP 959 messo a confronto con eculizumab in soggetti adulti con emoglobinuria parossistica notturna (PNH)

W06 Ricerca farmaco

Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione	Studio di Fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con principio attivo, per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di ABP 959 messo a confronto con eculizumab in soggetti adulti con emoglobinuria parossistica notturna (PNH)
--	--

Codice EUDRACT	2017-001418-27
-----------------------	----------------

Promotore	Amgen Inc., (USA)
------------------	-------------------

Codice del protocollo del promotore	20150168
--	----------

Data di nullaosta	25-01-2018
--------------------------	------------

Data sottoscrizione del contratto	12-02-2018
--	------------

Data di chiusura	
-------------------------	--

Budget	20.128,00
---------------	-----------

Rimborsi	152,00
-----------------	--------

Totale	20.280,00
---------------	-----------

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 10:50:24
-----------------------------	---------------------

Principal investigators

Nome Unità Operativa	Ematologia di Ravenna
-----------------------------	-----------------------

Nome principal investigator Francesco Lanza

Principal investigator [Francesco Lanza Ematologia di Ravenna](#)

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