

2015-001564-19

A multicenter, randomized, open-label Phase 2 study evaluating the safety and efficacy of three different regimens of oral panobinostat in combination with subcutaneous bortezomid and oral dexamethasone in patients with relapsed or relapsed/refractory mul

W06 Ricerca farmaco

| | |
|--|--|
| Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione | A multicenter, randomized, open-label Phase 2 study evaluating the safety and efficacy of three different regimens of oral panobinostat in combination with subcutaneous bortezomid and oral dexamethasone in patients with relapsed or relapsed/refractory mul |
| Codice EUDRACT | 2015-001564-19 |
| Promotore | Novartis Farma S.p.A per Novartis Pharma AG |
| Codice del protocollo del promotore | CLBH589D2222 |
| Data di nullaosta | 28-10-2016 |
| Data sottoscrizione del contratto | 28-10-2016 |
| Data di chiusura | |
| Budget | 24.365,00 |
| Rimborsi | 0,00 |
| Totale | 24.365,00 |
| 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 11:37:18 |

Principal investigators

Nome Unità Operativa Ematologia Rimini

Nome principal investigator Patrizia Tosi

Principal investigator [Patrizia Tosi Ematologia Rimini](#)

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