

**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**

<b>Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione</b>	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
<b>Codice EUDRACT</b>	2015-001564-19
<b>Promotore</b>	Novartis Farma S.p.A per Novartis Pharma AG
<b>Codice del protocollo del promotore</b>	CLBH589D2222
<b>Data di nullaosta</b>	28-10-2016
<b>Data sottoscrizione del contratto</b>	28-10-2016
<b>Data di chiusura</b>	
<b>Budget</b>	24.365,00
<b>Rimborsi</b>	0,00
<b>Totale</b>	24.365,00
<b>note</b>	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.
<b>Data ultima modifica</b>	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](#)

---