

**2019-003431-33**

**Studio di fase 2, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, per gruppi paralleli, di individuazione del dosaggio per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di BAY 2433334 nei pazienti in seguito a un ictus ischemico acuto non cardioembolico**

**W06 Ricerca farmaco**

<b>Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione</b>	Studio di fase 2, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, per gruppi paralleli, di individuazione del dosaggio per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di BAY 2433334 nei pazienti in seguito a un ictus ischemico acuto non cardioembolico
<b>Codice EUDRACT</b>	2019-003431-33
<b>Promotore</b>	Bayer Spa
<b>Codice del protocollo del promotore</b>	BAY 24333334 19766
<b>Data di nullaosta</b>	10-07-2020
<b>Data sottoscrizione del contratto</b>	21-07-2020
<b>Data di chiusura</b>	
<b>Budget</b>	5.700,00
<b>Rimborsi</b>	0,00
<b>Totale</b>	0,00
<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 10:58:41

# Principal investigators

---

**Nome Unità Operativa** Neurologia di Cesena

---

**Nome principal investigator** Marco Longoni

---

**Principal investigator** [Marco Longoni Neurologia di Cesena](#)

---

**CV Principal investigator** [/documenti/W06/20231205/Longoni\\_Marco\\_CV.pdf](#)

---