

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

Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione	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
Codice EUDRACT	2019-003431-33
Promotore	Bayer Spa
Codice del protocollo del promotore	BAY 24333334 19766
Data di nullaosta	10-07-2020
Data sottoscrizione del contratto	21-07-2020
Data di chiusura	
Budget	5.700,00
Rimborsi	0,00
Totale	0,00
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 10:58:41

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](#)
