

2020-004407-13

Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, multicentrico per valutare l'efficacia e la sicurezza di tafasitamab più lenalidomide in aggiunta a rituximab rispetto a lenalidomide in aggiunta a rituximab in pazienti con linfoma follicolare recidivante/refrattario (R/R) di grado da 1 a 3a o linfoma della zona marginale R/R

W06 Ricerca farmaco

Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione	Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, multicentrico per valutare l'efficacia e la sicurezza di tafasitamab più lenalidomide in aggiunta a rituximab rispetto a lenalidomide in aggiunta a rituximab in pazienti con linfoma follicolare recidivante/refrattario (R/R) di grado da 1 a 3a o linfoma della zona marginale R/R
Codice EUDRACT	2020-004407-13
Promotore	Incyte Corporation
Codice del protocollo del promotore	INCMOR 0208-301 (inMIND)
Data di nullaosta	01-10-2021
Data sottoscrizione del contratto	04-10-2021
Data di chiusura	
Budget	44.669,00
Rimborsi	12.131,00
Totale	56.800,00
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	13-10-2021 13:36:24

Principal investigators

Nome Unità Operativa	Ematologia di Ravenna
Nome principal investigator	Monica Tani
Principal investigator	Monica Tani Ematologia di Ravenna
CV Principal investigator	/documenti/W06/20231207/Tani_Monica_CV.pdf
<hr/>	
Nome Unità Operativa	Ematologia di Rimini
Nome principal investigator	Anna Merli
Principal investigator	Anna Merli Ematologia di Rimini
CV Principal investigator	/documenti/W06/20231212/Merli__Anna_CV.pdf
