

2021-003871-32

Valutazione di fase 1/2a/3 della sicurezza ed efficacia dell'aggiunta di AL3818 (Anlotinib, INN: Catequentinib), un inibitore delle tirosin chinasi a doppio recettore, alla chemioterapia standard a base di platino in soggetti con carcinoma ricorrente o metastatico endometriale, ovarico, delle tube di Falloppio, peritoneale primario o cervicale.

W06 Ricerca farmaco

Titolo/oggetto del contratto di sperimentazione	Valutazione di fase 1/2a/3 della sicurezza ed efficacia dell'aggiunta di AL3818 (Anlotinib, INN: Catequentinib), un inibitore delle tirosin chinasi a doppio recettore, alla chemioterapia standard a base di platino in soggetti con carcinoma ricorrente o metastatico endometriale, ovarico, delle tube di Falloppio, peritoneale primario o cervicale.
Codice EUDRACT	2021-003871-32
Promotore	Advenchen Laboratories LLC,
Codice del protocollo del promotore	AL3818-US-002
Data di nullaosta	20-06-2022
Data sottoscrizione del contratto	20-06-2022
Data di chiusura	
Budget	8.022,00
Rimborsi	14.106,00
Totale	22.128,00
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	13-07-2022 14:17:33

Principal investigators

Nome Unità Operativa Oncologia di Ravenna

Nome principal investigator Claudia Casanova

Principal investigator [Claudia Casanova Oncologia di Ravenna](#)

CV Principal investigator [/documenti/W06/20231207/Casanova_Claudia_CV.pdf](#)
