

TITOLO STUDIO	ACRONIMO-TITOLO BREVE STUDIO	STRUTTURA INTERESSATA
Studio Internazionale sul Processo di Svezamento della Ventilazione Meccanica (Worldwide-Assessment-of-Separation-of-pAtients-From-ventilatory-assistance)	WEAN SAFE	U.O.C. Anestesia e Rianimazione
TUONO - Thoracic UltrasONography. Ecografia Toracica nelle Terapie Intensive italiane	TUONO	U.O.C. Anestesia e Rianimazione
PAINICU. Incidenza, Valutazione e Gestione del Dolore in Terapia Intensiva. Studio Prospettico Monocentrico	PAINICU	U.O.C. Anestesia e Rianimazione
PRomoting patient SAFETY and quality improvement in critical care	Margherita PROSAFE	U.O.C. Anestesia e Rianimazione
Efficacy of Albumin Replacement and Balanced Solution in Patients with Septic Shock (the ALBIOSS-BALANCED trial): a 2-by-2 factorial, investigator-initiated, open-label, multicenter, randomized, controlled trial.	ALBIOSS-BALANCED	U.O.C. Anestesia e Rianimazione
Indicatori di Dolore Cronico Post-Terapia Intensiva. Studio di Follow-up.	CHRONICARE	U.O.C. Anestesia e Rianimazione
Understanding the Mechanisms Underlying the Selection and spread of carbapenem-resistant Enterobacteriaceae in intensive care units. A multicenter clinical-epidemiological study coupled with molecular characterization	MUSE-RF2016	U.O.C. Anestesia e Rianimazione
Contemporary clinical management of acute pulmonary embolism.	COPE	U.O.C. Cardiologia

TITOLO STUDIO	ACRONIMO-TITOLO BREVE STUDIO	STRUTTURA INTERESSATA
Downstream versus Upstream strategy for the administration of P2Y12 receptor Blockers In non ST elevated acUte coronary Syndromes with initial invasive indication	(DUBIUS) UNIPD001	U.O.C. Cardiologia
valutazione della sicurezza e dell'efficacia di un regime antitrombotico basato su edoxaban rispetto ad un regime basato sugli antagonisti della vitamina k a seguito di riuscito intervento coronarico parcutaneo (PCI) con inserimento di stent. (trattamento con edoxaban confrontato a VKA, in pazienti con fibrillazione atriale [FA] sottoposti a PCI - ENTRUST - AF PCI).	(ENTRUST AF) DSE-EDO-01-15-EU	U.O.C. Cardiologia
Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, teso a confrontare l'effetto di carbossimaltoso ferrico per via endovenosa sui ricoveri e sulla mortalità in pazienti sideropenici ricoverati per insufficienza cardiaca acuta (AFFIRM-AHF)	FER-CARS-06	U.O.C. Cardiologia
Gestione della terapia antitrombotica nei pazienti con fibrillazione atriale o con insorgenza di fibrillazione atriale durante l'ospedalizzazione per PCI.	MATADOR-PCI	U.O.C. Cardiologia Merate
Carcinoma mammario T1-T2: confronto fra asportazione e conservazione dei linfonodi ascellari in presenz di metastasi al linfonodo sentinella.	SINODAR ONE	U.O.C. Chirurgia (Senologia) Merate
A physician-initiated, international, multi-center, prospective and retrospective, non randomized, observational registry of patients with acute/subacute type B aortic dissection treated by means of the STABILISE technique – STABILISE REGISTRY	STABILISE	U.O.C. Chirurgia vascolare
Archivio elettronico: trattamento dell'infezione da Helicobacter pylori in Italia.	Hp-ItaReg	U.O.C. Endoscopia Digestiva
Recidiva di Clostridium <i>difficile</i> : qual è la reale entità? (ReCloDi)	ReCloDi	U.O.C. Malattie Infettive

TITOLO STUDIO	ACRONIMO-TITOLO BREVE STUDIO	STRUTTURA INTERESSATA
Surveillance of SAFety and outcome of New Antibiotics	SuSaNa	U.O.C. Malattie Infettive
Studio di Fase 3, randomizzato, in aperto, con controllo attivo volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di vadadustat somministrato per via orale per la correzione dell'anemia nei soggetti con malattia renale cronica dipendente da dialisi incidente (Dialysis-Dependent Chronic Kidney Disease, DD-CKD) (INNO2VATE-CORRECTION).	(INNO2VATE-CORRECTION) AKB-6548-CI-0016	U.O.C. Nefrologia e Dialisi
Studio di fase 3, randomizzato, in aperto, con controllo attivo per valutare l'efficacia e la sicurezza di Vadadustat somministrato per via orale per il trattamento di mantenimento dell'anemia in soggetti con malattia renale cronica dialisi dipendenti (Dialysis-Dependent Chronic Kidney Disease, DD-CKD) (INNO2VATE-CONVERSION).	(INNO2VATE-CONVERSION) AKB-6548-CI-0017	U.O.C. Nefrologia e Dialisi
Studio di fase 3 randomizzato, in aperto (in cieco per lo sponsor), controllato contro controllo attivo, a gruppi paralleli, multicentrico, basato sugli eventi in soggetti dializzati affetti da anemia associata a malattia renale cronica per valutare la sicurezza e l'efficacia di daprodustat rispetto all'eritropoietina ricombinante umana in seguito a passaggio da agenti stimolanti l'eritropoietina.	(ASCEND-D) 200807	U.O.C. Nefrologia e Dialisi
Studio di fase 3 randomizzato, in aperto (in cieco per lo sponsor), controllato contro controllo attivo, a gruppi paralleli, multicentrico, basato sugli eventi in soggetti non dializzati affetti da anemia associata a malattia renale cronica per valutare la sicurezza e l'efficacia di daprodustat rispetto all'eritropoietina ricombinante umana in seguito a passaggio da agenti stimolanti l'eritropoietina.	(ASCEND-ND) 200808	U.O.C. Nefrologia e Dialisi
Terapia Integrata Conservativa-Peritoneale nella Malattia Renale Cronica Stadio V	I-COPE-CKD	U.O.C. Nefrologia e Dialisi
Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di Nefecon in pazienti affetti da nefropatia da IgA primaria a rischio di progressione verso la malattia renale terminale (NefIgArd)	Nef-301	U.O.C. Nefrologia e Dialisi
Studio randomizzato, multicentrico, in doppio cieco, a gruppi paralleli, con controllo attivo dell'efficacia e della sicurezza di sparsestan per il trattamento della nefropatia da immunoglobulina A	0211GAN17001 PROTECT	U.O.C. Nefrologia e Dialisi

TITOLO STUDIO	ACRONIMO-TITOLO BREVE STUDIO	STRUTTURA INTERESSATA
Studio randomizzato, multicentrico, in doppio cieco a gruppi paralleli, con controllo attivo degli effetti di sparsentan, un bloccante duplice del recettore dell'endotelina e del recettore dell'angiotensina, sugli esiti renali in pazienti con glomerulosclerosi focale segmentaria (FSGS) primaria	DUPLEX (021FSGS16010)	U.O.C. Nefrologia e Dialisi
La gestione dell'epilessia nella pratica clinica riflette i bisogni espressi dai pazienti? Studio prospettico di confronto tra pazienti e medici.	EPINEEDS	U.O.C. Neurologia
Traslating molecular mechanism into ALS risk and patient's well-being" (TRANS-ALS)	TRANS-ALS	U.O.C. Neurologia
STUDIO CLINICO-NEUROPATOLOGICO-MOLECOLARE DI PAZIENTI AFFETTI DA GLIOBLASTOMA LUNGO-SOPRAVVIVENTI	GBM LTS-2017	U.O.C. Neurologia
Studio pivotal, in aperto, randomizzato sull'uso della radiochirurgia con e senza Tumor Treating Fields (TTFields) per il trattamento di pazienti affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule con 1-10 metastasi cerebrali (NSCLC).	(METIS) 25 EF-	U.O.C. Neurologia + U.O.C. Oncologia
Studio in aperto, randomizzato, multicentrico, di Fase II per valutare l'efficacia del trattamento con capecitabina in associazione a temozolomide (CAPTEM) versus FOLFIRI come trattamento di seconda linea in pazienti che sono progrediti durante o dopo un regime chemioterapico di prima linea contenente oxaliplatino per carcinoma colo rettale avanzato, MGMT metilato e RAS mutato.	CAPTEM	U.O.C. Oncologia
Studio internazionale randomizzato di fase III che confronta la chemioterapia settimanale di induzione seguita dalla chemio-radioterapia standard con la sola chemio-radioterapia standard nel trattamento di pazienti affette dal tumore della cervice uterina localmente avanzato.	(INTERLACE) UCL11/0034	U.O.C. Oncologia
Studio di fase IIIb, multicentrico, in aperto per valutare la sicurezza e l'efficacia di robociclib (LEE011) in combinazione con letrozolo per il trattamento di uomini e donne in pre/post-menopausa con carcinoma mammario in stadio avanzato positivo per i recettori ormonali, HER2 negativo, non sottoposti a terapia ormonale precedente per la malattia in stadio avanzato.	(COMPLEMENT-1) CLEE011A2404	U.O.C. Oncologia

TITOLO STUDIO	ACRONIMO-TITOLO BREVE STUDIO	STRUTTURA INTERESSATA
<p>Studio di fase II - Terapia di mantenimento con trabectedina dopo terapia di combinazione con Doxorubicina Liposomiale e trabectedina verso terapia di combinazione con Doxorubicina Liposomiale e trabectedina in pazienti affetti da carcinoma ovarico recidivato tra 6 e 12 mesi dopo chemioterapia a base di platino.</p>	<p>TRAMANT-01</p>	<p>U.O.C. Oncologia</p>
<p>Evidenze di pratica reale dell'uso di Carfilzomib nei pazienti con mieloma multiplo recidivato in Europa.</p>	<p>(KYPROLIS di AMGEN) 20150262</p>	<p>U.O.C. Oncologia</p>
<p>Studio di Fase IIIb, multicentrico, in aperto, a braccio singolo sulla monoterapia di mantenimento con olaparib in pazienti con carcinoma ovarico BRCA mutato platino sensibile recidivato senza mutazione nella linea germinale, che sono in risposta completa o parziale in seguito a chemioterapia a base di platino.</p>	<p>(OPINION) D0816C00020</p>	<p>U.O.C. Oncologia</p>
<p>Studio di fase II, in aperto, randomizzato, multicentrico, per valutare la sicurezza e l'efficacia di agenti diretti a riparazioni di danni al DNA in combinazione con olaparib rispetto ad olaparib in monoterapia per il trattamento del cancro al seno triplo negativo metastatico, stratificato in base ad alterazioni di geni collegati a riparazione omologa ricombinante (HRR) (inclusi BRCA1/2) (VIOLETTE).</p>	<p>(VIOLETTE) D5336C00001</p>	<p>U.O.C. Oncologia</p>
<p>Studio di fase III, randomizzato, multicentrico, in aperto, a due bracci per la valutazione della farmacocinetica, dell'efficacia e della sicurezza della somministrazione sottocutanea dell'associazione a dose fissa di pertuzumab e trastuzumab in associazione con chemioterapia in pazienti con carcinoma mammario her2-positivo in stadio iniziale.</p>	<p>WO40324 FEDERICA</p>	<p>U.O.C. Oncologia</p>
<p>Analisi retrospettiva dei dati di pazienti affetti da melanoma con mutazione BRAF V600 in stadio avanzato o metastatico trattati con la terapia di combinazione dabrafenib e trametinib in Italia nell'ambito del Programma Individuale di accesso al farmaco: studio DESCRIBE ITALY</p>	<p>DESCRIBE</p>	<p>U.O.C. Oncologia</p>
<p>Studio di fase iii, multicentrico, randomizzato, in aperto, di confronto tra atezolizumab (anticorpo anti-pd-1) in combinazione con chemioterapia adiuvante basata su antraciclina/taxano e chemioterapia da sola in pazienti con cancro della mammella triplo-negativo operabile</p>	<p>IMPASSION - WO39391-BIG 16-05/AFT-(Alexandra)</p>	<p>U.O.C. Oncologia</p>
<p>Studio clinico osservazionale retrospettivo e prospettico dell'impiego di Ruxolitinib in pazienti con mielofibrosi in Lombardia: un progetto REL</p>	<p>RUXOREL</p>	<p>U.O.C. Oncologia</p>

TITOLO STUDIO	ACRONIMO-TITOLO BREVE STUDIO	STRUTTURA INTERESSATA
<p>Studio clinico randomizzato controllato in doppio cieco di fase III che confronta Atezolizumab verso placebo in aggiunta a Paclitaxel e Carboplatino in donne con carcinoma dell'endometrio in fase avanzata o recidivante.</p>	<p>ATtEnd IRFMN-EN-7556</p>	<p>U.O.C. Oncologia</p>
<p>Combatting Bacterial Resistance in Europe-Clostridium difficile Infections (COMBACTE-CDI)</p>	<p>COMBACTE-CDI</p>	<p>U.O.C. Oncologia</p>
<p>Studio osservazionale retrospettivo non interventistico sull'uso di Daratumumab in monoterapia in pazienti con Mieloma Multiplo sottoposti ad almeno 3 precedenti linee terapeutiche (tra cui inibitori del proteasoma e agenti immunomodulanti) o che sono doppiamente refrattari ad un inibitore del proteasoma e ad un agente immunomodulante</p>	<p>MM-DARA-CU-2017</p>	<p>U.O.C. Oncologia</p>
<p>Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, in aperto, con controllo attivo condotto su DS-8201a, un farmaco anticorpo-coniugato anti-HER2, rispetto al trattamento scelto dallo sperimentatore per i soggetti con carcinoma mammario (BC) non reseccabile e/o metastatico positivo per HER2, precedentemente trattati con terapie anti-HER2 secondo lo standard di cura, tra cui T-DM1</p>	<p>U-301</p>	<p>U.O.C. Oncologia</p>
<p>Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, in aperto, con controllo attivo condotto su DS-8201a, un coniugato anticorpo-farmaco anti-HER2, rispetto ad ado-trastuzumab emtansine (T-DM1) per soggetti con carcinoma mammario non reseccabile e/o metastatico positivo per HER2, precedentemente trattati con trastuzumab e taxani</p>	<p>U-302</p>	<p>U.O.C. Oncologia</p>
<p>Ricerca in-ACTO Studio multicentrico, interventistico non farmacologico, no-profit su conoscenze, attitudine ed esperienza verso gli studi clinici randomizzati in donne con una diagnosi di tumore ovarico</p>	<p>RICERCA in-ACTO</p>	<p>U.O.C. Oncologia</p>
<p>Rete Italiana dei Registri Regionali delle Sindromi Mielodisplastiche</p>	<p>FISM_Rete Italiana MDS</p>	<p>U.O.C. Oncologia</p>
<p>Studio osservazionale retrospettivo e prospettico sull'impegno di Imatinib generico in prima linea in pazienti affetti da Leucemia Mieloide Cronica (LMC) in Lombardia</p>	<p>THE GIMS STUDY (GLIVEC TO IMATINIB SWITCH)</p>	<p>U.O.C. Oncologia</p>

TITOLO STUDIO	ACRONIMO-TITOLO BREVE STUDIO	STRUTTURA INTERESSATA
Studio in doppio cieco, randomizzato, di fase 3 con chemioterapia associata o meno a Pembrolizumab seguita da mantenimento con Olaparib o Placebo per trattamento in prima linea del carcinoma ovarico epiteliale in stadio avanzato con BRCA non mutato	MK-7339-001 / Engot Ov43	U.O.C. Oncologia
RNA Disruption Assay (RDA) - Valutazione della risposta del carcinoma mammario per una terapia individualizzata (Breast cancer Response Evaluation for Individualized Therapy, BREVITY)	BREVITY (RnaDx -BRV-BC-01)	U.O.C. Oncologia
Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco a tre bracci per valutare la non-inferiorità, efficacia e sicurezza di diclofenac 2% gel (Test) rispetto all'originale diclofenac 2% gel, scelto come prodotto di Riferimento, e di superiorità dei prodotti Test e Riferimento rispetto a Placebo nel miglioramento dei sintomi del dolore dovuti a eventi traumatici acuti (infortunio/contusione) ad articolazioni, muscoli, tendini e legamenti.	EP-DICLO/2G-01-2015	U.O.C. Ortopedia e Traumatologia
Studio osservazionale di valutazione economico ,clinico e organizzativo del Virus Respiratorio Sinciziale nella POPolAzione Pediatrica	POP AP	U.O.C. Pediatria
"OUT-TEP-PS. Studio Osservazionale sull'Outcome Clinico in Pazienti affetti da Embolia Polmonare afferenti al Pronto Soccorso di un Ospedale Terziario. Validazione di uno Score di Rischio di Sviluppo di Neoplasia Occulta".	OUT-TEP-PS	U.O.C. Pronto Soccorso
SUPPORTO PSICOSOCIALE A DOMICILIO FORNITO DA PARTE DI OSTETRICHE ED INFERMIERE ALLE DONNE IN GRAVIDANZA E PUERPERIO CON SINTOMI DI ANSIA E DEPRESSIONE.	BLUES	U.O.C. Psichiatria
Validazione test per la determinazione prenatale non invasiva del genotipo RHD fetale su sangue materno in donne con fenotipo Rh negativo.	cffDNA-RHD	U.O.C. SIMT- MEDICINA TRASFUSIONALE ED EMATOLOGIA
Evaluate the Safety and Efficacy of ALLN-177 in Patients with Enteric Hyperoxaluria: A Phase III Randomized, Placebo-Controlled Study	ALLN-177-301	U.O.C. Urologia