

Studi Chiusi a partire dal 2018

TITOLO	Codice Protocollo	Eudract	Area Terapeutica	Struttura sanitaria	Medico Referente	Per maggiori informazioni (1):	Per maggiori informazioni (2):
Studio di follow-up per valutare la sicurezza e gli esiti a lungo termine nei neonati e nei bambini nati da madri partecipanti agli studi di trattamento con retosiban	GSK 200722	2014-000499-24	Neonatologia	AOU Senese	Bellieni Carlo	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-000499-24/IT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02292784?term=NCT02292784&rank=1
Studio di fase II, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi parellali, volto a valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di ctx-4430 somministrato per via orale una volta al giorno per 48 settimane a pazienti adulti con fibrosi cistica	CTX-4430-CF-201	2015-002677-38	Fibrosi Cistica	AOU Meyer	Braggion Cesare	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-002677-38/IT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02443688?term=NCT02443688&rank=1
Studio rainbow: studio randomizzato, controllato per la valutazione dell'efficacia e della sicurezza di ranibizumab rispetto a terapia laser per il trattamento di neonati prematuri con retinopatia della prematurità	CRFB002H2301	2014-003041-10	Oftalmologia	AOU Meyer	Caputo Roberto	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-003041-10/IT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02375971?term=NCT02375971&rank=1
Protocollo collaborativo internazionale per il trattamento di bambini ed adolescenti affetti da leucemia linfoblastica acuta	AIEOP - BFM-ALL 2009	2007-004270-43	Oncoematologia	AOU Meyer	Casini Tommaso	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2007-004270-43/IT	
Valutazione in aperto, multicentrica della sicurezza e dell'efficacia della proteina di fusione ricombinante costituita dal fattore IX di coagulazione connesso al dominio Fc (rFIXFc; BIIB029) nella prevenzione e nel trattamento del sanguinamento in pazienti affetti da emofilia B severa non trattati in precedenza	998HB303	2013-003629-27	Emofilia	AOU Careggi	Castaman Giancarlo	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2013-003629-27/IT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02234310?term=NCT02234310&rank=1

Studi Chiusi a partire dal 2018

TITOLO	Codice Protocollo	Eudract	Area Terapeutica	Struttura sanitaria	Medico Referente	Per maggiori informazioni (1):	Per maggiori informazioni (2):
Valutazione in aperto, multicentrica, della sicurezza e dell'efficacia della proteina di fusione ricombinante costituita dal fattore VIII di coagulazione connesso al dominio Fc (rFVIII Fc; BIIB031) nella prevenzione e nel trattamento del sanguinamento in pazienti affetti da emofilia A severa non trattati in precedenza	997HA306	2013-005512-10	Emofilia	AOU Careggi	Castaman Giancarlo	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2013-005512-10/IT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02234323?term=NCT02234323&rank=1
Studio controllato e randomizzato in aperto di micafenolato mofetile (MMF) contro ciclofosfamide (CYC) per l'induzione della remissione nella poliarterite nodosa giovanile (PAN)	MYPAN TRIAL 11/0499	2013-004668-71	Reumatologia	AOU Meyer	Cimaz Rolando	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2013-004668-71/GB	
Studio multicentrico di fase ii per valutare l'efficacia e la sicurezza di anakinra nei pazienti affetti da malattia di kawasaki con resistenza alle immunoglobuline endovena	P130934	2014-002715-41	Reumatologia	AOU Meyer	Cimaz Rolando	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-002715-41/ES	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02390596?term=NCT02390596&rank=1
Studio di fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, a gruppi paralleli volto a valutare la sicurezza e l'efficacia di denosumab in soggetti pediatrici con osteoporosi indotta da glucocorticoidi	20140444	2016-003083-39	Reumatologia	AOU Meyer	Cimaz Rolando	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-003083-39/BE	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03164928?term=NCT03164928&rank=1
Studio controllato e randomizzato in aperto di micafenolato mofetile (MMF) contro ciclofosfamide (CYC) per l'induzione della remissione nella poliarterite nodosa giovanile (PAN)	MYPAN TRIAL 11/0499	2013-004668-71	Reumatologia	AOU Pisana	Consolini Rita	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2013-004668-71/GB	

Studi Chiusi a partire dal 2018

TITOLO	Codice Protocollo	Eudract	Area Terapeutica	Struttura sanitaria	Medico Referente	Per maggiori informazioni (1):	Per maggiori informazioni (2):
Efficacia e sicurezza di paracetamolo in confronto a ibuprofene nel trattamento del dotto arterioso pervio nei neonati pretermine. Studio randomizzato, in aperto, controllato verso farmaco di confronto, prospettico	044CF13273	2013-003883-30	Neonatologia	AOU Careggi	Dani Carlo	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2013-003883-30/IT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02422966?term=NCT02422966&rank=1
Studio di fase 1/2, multicentrico, in aperto, di definizione della dose, per una valutazione della sicurezza e della tollerabilità e una valutazione preliminare dell'efficacia di Nab®-Paclitaxel in soggetti in età pediatrica con tumori solidi recidivati o refrattari	ABI-007-PST-001	2013-000144-26	Oncoematologia	AOU Meyer	Favre Claudio	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2013-000144-26/GB	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01962103?term=NCT01962103&rank=1
Studio in aperto, multicentrico, a gruppi paralleli per confrontare la farmacocinetica (PK), la farmacodinamica (PD) e la sicurezza di Febuxostat tra pazienti pediatrici (6 ≤ età < 18) e adulti	FLO-02	2016-001445-61	Oncoematologia	AOU Meyer	Favre Claudio	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-001445-61/HU	
Studio in aperto, multicentrico con fase di estensione per valutare sicurezza, tollerabilità e rapporto esposizione-efficacia di Perampanel sospensione orale somministrato come terapia aggiuntiva in soggetti pediatrici (età compresa fra 4 e 12 anni non compiuti) con crisi convulsive a insorgenza parziale o crisi convulsive tonico-cloniche primarie generalizzate controllate in modo inadeguato	E2007-G000-311	2014-002167-16	Neurologia	IRCCS Stella Maris	Ferrari Annarita	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-002167-16/HU	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02849626?term=NCT02849626&rank=1

Studi Chiusi a partire dal 2018

TITOLO	Codice Protocollo	Eudract	Area Terapeutica	Struttura sanitaria	Medico Referente	Per maggiori informazioni (1):	Per maggiori informazioni (2):
Sperimentazione multicentrica, in doppio cieco, randomizzata, controllata con placebo con una fase di estensione in aperto condotta su Perampanel quale trattamento aggiuntivo in soggetti di almeno 2 anni di età con crisi convulsive associate a sindrome di Lennox-Gastaut controllate in modo inadeguato.	E2007-G000-338	2014-002321-35	Neurologia	IRCCS Stella Maris	Ferrari Annarita	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-002321-35/HU	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02834793?term=NCT02834793&rank=1
Studio di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità della soluzione orale a base di cannabidiolo come terapia aggiuntiva alla terapia iniziale a base di vigabatrina in pazienti affetti da spasmi infantili	INS011-16-082	2018-001523-40	Neurologia	IRCCS Stella Maris	Ferrari Annarita		https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03421496?term=Cannabidiol+Oral+Solution&rank=8
Sicurezza e efficacia del trattamento con propranololo 0.2% per uso topico nei neonati affetti da retinopatia del prematuro: studio pilota	DROP-ROP-0.2%	2014-005472-29	Neonatologia	AOU Meyer	Filippi Luca		https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02504944
STRONG TREAT 1 to 4 - Studio clinico randomizzato, in aperto, multicentrico di fase III, sul trattamento della Strongiloidiasi con Ivermectina in dose multipla verso singola dose	2011-11	2011-002784-24	Malattie Infettive	AOU Meyer	Galli Luisa	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2011-002784-24/ES	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01570504?term=NCT01570504&rank=1

Studi Chiusi a partire dal 2018

TITOLO	Codice Protocollo	Eudract	Area Terapeutica	Struttura sanitaria	Medico Referente	Per maggiori informazioni (1):	Per maggiori informazioni (2):
Studio in aperto, multicentrico con fase di estensione per valutare sicurezza, tollerabilità e rapporto esposizione-efficacia di Perampanel sospensione orale somministrato come terapia aggiuntiva in soggetti pediatrici (età compresa fra 4 e 12 anni non compiuti) con crisi convulsive a insorgenza parziale o crisi convulsive tonico-cloniche primarie generalizzate controllate in modo inadeguato	E2007-G000-311	2014-002167-16	Neurologia	AOU Meyer	Guerrini Renzo	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-002167-16/HU	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02849626?term=NCT02849626&rank=1
Studio clinico per valutare l'efficacia e la sicurezza di un nuovo farmaco (SAGE-547) iniettabile nel trattamento di pazienti con stato epilettico super-refrattario	547-SSE-301	2015-002142-31	Neurologia	AOU Meyer	Guerrini Renzo	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-002142-31/ES	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02477618
Studio per valutare la sicurezza e l'efficacia di Fenfluoramina in bambini e giovani adulti affetti dalla Sindrome di Dravet	ZX008-1502	2015-004167-37	Neurologia	AOU Meyer	Guerrini Renzo	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-004167-37/GB	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02682927?term=NCT02682927&rank=1
Sperimentazione multicentrica, in doppio cieco, randomizzata, controllata con placebo con una fase di estensione in aperto condotta su Perampanel quale trattamento aggiuntivo in soggetti di almeno 2 anni di età con crisi convulsive associate a sindrome di Lennox-Gastaut controllate in modo inadeguato.	E2007-G000-338	2014-002321-35	Neurologia	AOU Meyer	Guerrini Renzo	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-002321-35/HU	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02834793?term=NCT02834793&rank=1

Studi Chiusi a partire dal 2018

TITOLO	Codice Protocollo	Eudract	Area Terapeutica	Struttura sanitaria	Medico Referente	Per maggiori informazioni (1):	Per maggiori informazioni (2):
Studio di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, per valutare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità della soluzione orale a base di cannabidiolo come terapia aggiuntiva alla terapia iniziale a base di vigabatrina in pazienti affetti da spasmi infantili	INS011-16-082	2018-001523-40	Neurologia	AOU Meyer	Guerrini Renzo		https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03421496?term=Cannabidiol+Oral+Solution&rank=8
Studio di fase 2, in aperto, multicentrico, multi-coorte, a braccio singolo, volto a esaminare la sicurezza e l'efficacia di Sofosbuvir + Ribavirina in adolescenti e bambini con infezione cronica da virus dell'Epatite C (hepatitis C virus, HCV) genotipo 2 o 3	GS-US-334-1112	2014-002283-32	Epatologia	AOU Meyer	Indolfi Giuseppe	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-002283-32/DE	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02175758?term=NCT02175758&rank=1
Studio clinico multicentrico di Fase I/II, randomizzato e controllato, con osservatore in cieco, volto a valutare la sicurezza, la reattogenicità e l'immunogenicità del vaccino sperimentale (GSK3389245A) di GlaxoSmithKline Biologicals diretto contro il virus respiratorio sinciziale (RSV) e basato sulle proteine virali F, N e M2-1 codificate dall'adeno-vettore ChAd155-RSV, quando somministrato con una singola dose o con due dosi per via intramuscolare, secondo una schedula a 0, 1-mesi, a bambini di 6 e 7 mesi d'età	204894 (RSV PED-011)	2018-000431-27	Immunologia	AOU Meyer	Lippi Francesca	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=2018-000431-27	https://clinicaltrials.gov/ct2/results?cond=&term=NC T03636906&cntry=&state=&city=&dist=

Studi Chiusi a partire dal 2018

TITOLO	Codice Protocollo	Eudract	Area Terapeutica	Struttura sanitaria	Medico Referente	Per maggiori informazioni (1):	Per maggiori informazioni (2):
Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, della durata di 12 settimane per valutare l'efficacia e la sicurezza di QMF149 (150/80 microgrammi) verso MF Twisthaler® (200 microgrammi) in pazienti adulti e adolescenti con asma	CQVM149B2303	2016-000472-22	Malattie App. Respiratorio	AOU Meyer	Lombardi Enrico	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-000472-22/EE	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02892344?term=QMF149&draw=1&rank=2
Studio interventistico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, principio attivo di confronto (Fluoxetina) a dose fissa di Vortioxetina in pazienti pediatriche di età compresa tra 12 e 17 anni con Disturbo Depressivo Maggiore (DDM)	12710A	2008-005353-20	Neurologia	IRCCS Stella Maris	Masi Gabriele		https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02709746?term=NCT02709746&rank=1
Studio di estensione, a lungo termine, in aperto, a dose flessibile, con vortioxetina in bambini e adolescenti affetti da disturbo depressivo maggiore (DDM) di età compresa fra 7 e 17 anni	12712B	2015-002658-11	Neurologia	IRCCS Stella Maris	Masi Gabriele	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-002658-11/BE	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03108625?term=NCT03108625&rank=1
Valutazione dell'efficacia e della sicurezza della colla di fibrina kedrion come coadiuvante per il controllo dell'emostasi in pazienti pediatriche sottoposti ad interventi di cardiocirurgia a cuore aperto. Studio multicentrico, controllato, randomizzato, prospettico, in aperto di fase III	KB055	2012-002342-21	Cardiologia	FTGM	Murzi Bruno	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-002342-21/IT	

Studi Chiusi a partire dal 2018

TITOLO	Codice Protocollo	Eudract	Area Terapeutica	Struttura sanitaria	Medico Referente	Per maggiori informazioni (1):	Per maggiori informazioni (2):
Studio randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, multicentrico, stratificato, per valutare l'efficacia e la sicurezza della polvere per inalazione di fluticasone furoato/vilanterolo somministrata una volta al giorno rispetto alla polvere per inalazione di fluticasone furoato somministrata una volta al giorno nel trattamento dell'asma in partecipanti di età compresa tra 5 e 17 anni inclusi al momento non controllati con corticosteroidi per via inalatoria	HZA107116	2016-004086-87	Malattie App. Respiratorio	AOU Pisana	Peroni Diego	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-004086-87/DE	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03248128?term=NCT03248128&recrs=ab&rank=1
Studio interventistico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, principio attivo di confronto (Fluoxetina) a dose fissa di Vortioxetina in pazienti pediatriche di età compresa tra 12 e 17 anni con Disturbo Depressivo Maggiore (DDM)	12710A	2008-005354-20	Neurologia	AOU Meyer	Pisano Tiziana		https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02709746?term=NCT02709746&rank=1
Studio interventistico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, principio attivo di confronto (Fluoxetina) a dose fissa di Vortioxetina in pazienti pediatriche di età compresa tra 7 e 11 anni con Disturbo Depressivo Maggiore (DDM)	12709A	2008-005353-38	Neurologia	AOU Meyer	Pisano Tiziana	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2008-005353-38/FR	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02709655?term=NCT02709655&rank=1
Studio di estensione, a lungo termine, in aperto, a dose flessibile, con vortioxetina in bambini e adolescenti affetti da disturbo depressivo maggiore (DDM) di età compresa fra 7 e 17 anni	12712B	2015-002658-11	Neurologia	AOU Meyer	Pisano Tiziana	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-002658-11/BE	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03108625?term=NCT03108625&rank=1

Studi Chiusi a partire dal 2018

TITOLO	Codice Protocollo	Eudract	Area Terapeutica	Struttura sanitaria	Medico Referente	Per maggiori informazioni (1):	Per maggiori informazioni (2):
Studio multicentrico, in aperto, di fase 3 su ALXN1210 in bambini e adolescenti affetti da sindrome emolitica uremica atipica (SEUa)	ALXN1210-aHUS-312	2016-002499-29	Nefrologia e Dialisi	AOU Meyer	Romagnani Paola	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-002499-29/GB	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03131219?term=NCT03131219&rank=1
Studio di fase II/III in aperto, a singolo braccio, multicentrico, per valutare la sicurezza, la tollerabilità, farmacocinetica ed efficacia di somministrazioni intravenose multiple di NI-0501, un anticorpo monoclonale anti-interferone gamma (anti-IFN γ), in pazienti pediatrici con linfocitocitosi emofagocitica primaria (HLH)	NI-0501-04	2012-003632-23	Oncoematologia	AOU Meyer	Sieni Elena	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-003632-23/IT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01818492?term=NCT01818492&rank=1
Studio internazionale, multicentrico per il monitoraggio a lungo termine di pazienti affetti da HLH che hanno ricevuto un trattamento con NI-0501 nel programma di sviluppo clinico per NI-0501	NI-0501-05	2012-005753-23	Oncoematologia	AOU Meyer	Sieni Elena	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-005753-23/IT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02069899?term=NCT02069899&rank=1
Studio randomizzato cross-over su pazienti con ipotiroidismo acquisito primario per valutare i possibili effetti a livello intestinale di due diverse formulazioni di l-tiroxina	THYR69	2015-001248-12	Endocrinologia	AOU Meyer	Stagi Stefano		https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02917863?term=NCT02917863&rank=1
Studio randomizzato multicentrico sull'eradicazione di Pseudomonas aeruginosa in pazienti con fibrosi cistica: confronto tra il trattamento eradicante classico e il trattamento classico associato con la terapia antibiotica delle alte vie respiratorie	EPAFC	2015-003881-96	Fibrosi Cistica	AOU Meyer	Taccetti Giovanni		

Studi Chiusi a partire dal 2018

TITOLO	Codice Protocollo	Eudract	Area Terapeutica	Struttura sanitaria	Medico Referente	Per maggiori informazioni (1):	Per maggiori informazioni (2):
Studio di fase 3 randomizzato, controllato, in doppio cieco, volto a valutare la sicurezza e l'efficacia della terapia combinata VX-445 in soggetti con fibrosi cistica eterozigoti per la mutazione F508del e una mutazione con funzione minima (F/MF)	VX17-445-102	2018-000183-28	Fibrosi Cistica	AOU Meyer	Taccetti Giovanni	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2018-000183-28/SE	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03525444?term=NCT03525444&rank=1
Protocollo diagnostico e terapeutico per il retinoblastoma alla diagnosi RTB AIEOP 012	RTB AIEOP 012	2011-006109-85	Oncoematologia	AOU Meyer	Tamburini Angela	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2011-006109-85/IT	
Studio clinico multicentrico, prospettico, randomizzato per il trattamento dei pazienti con osteosarcoma (OS) in recidiva, 2015	OsteoREC2015	2015-004762-28	Oncoematologia	AOU Meyer	Tamburini Angela		
Sicurezza e efficacia del trattamento con propranololo 0.2% per uso topico nei neonati affetti da retinopatia del prematuro: studio pilota	DROP-ROP-0.2%	2014-005472-29	Neonatologia	AOU Senese	Tomasini Barbara		https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02504944
Studio clinico di fase III, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo per valutare la sicurezza e l'efficacia di sitagliptin in pazienti pediatriche affetti da diabete mellito di tipo II scarsamente compensati	MK0431-083-00	2011-002528-42	Diabetologia	AOU Meyer	Toni Sonia	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2011-002528-42/IT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01485614?term=NCT01485614&rank=1

Studi Chiusi a partire dal 2018

TITOLO	Codice Protocollo	Eudract	Area Terapeutica	Struttura sanitaria	Medico Referente	Per maggiori informazioni (1):	Per maggiori informazioni (2):
Studio clinico di fase III, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare la sicurezza e l'efficacia di MK-0431A XR (compressa a dosaggio fisso dell'associazione di sitagliptin e metformina a rilascio prolungato) in pazienti pediatriche affette da diabete mellito di tipo II con inadeguato controllo glicemico in terapia con metformina (da sola o in combinazione con insulina)	MK0431A-XR-289	2012-004035-23	Diabetologia	AOU Meyer	Toni Sonia	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-004035-23/IT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01760447?term=NCT01760447&rank=1
Studio multicentrico, randomizzato, in aperto, a 2 bracci paralleli, della durata di 6 mesi per confrontare l'efficacia e la sicurezza di una nuova formulazione di insulina glargine e Lantus® somministrati per iniezione una volta al giorno a bambini e adolescenti di età compresa fra 6 e 17 anni con diabete mellito di tipo 1, con un periodo di estensione di sicurezza di 6 mesi	EFC13957	2015-002084-42	Diabetologia	AOU Meyer	Toni Sonia	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-002084-42/IT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02735044?term=NCT02735044&rank=1
Studio interventistico, singolo braccio, in aperto, di fase II, per valutare la sicurezza e l'efficacia dell'associazione radioterapia, temozolomide e acido valproico alla somministrazione prolungata di doxorubicina in pazienti affetti da glioblastoma multiforme (GBM) e da glioma intrinseco diffuso pontino (DIPG)	GBM TMZ/DOX 2015	2015-002307-28	Neuro-Oncologia	AOU Meyer	Sardi Iacopo		https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02758366?term=NCT02758366&rank=1

Studi Chiusi a partire dal 2018

TITOLO	Codice Protocollo	Eudract	Area Terapeutica	Struttura sanitaria	Medico Referente	Per maggiori informazioni (1):	Per maggiori informazioni (2):
Studio clinico multicentrico, randomizzato, in aperto, controllato, di non inferiorità per valutare l'efficacia e la sicurezza del deferiprone in confronto al deferasirox in pazienti pediatriche di età compresa tra 1 mese e 18 anni non compiuti affetti da emoglobinopatie trasfusione-dipendenti	DEEP-2	2012-000353-31	Oncoematologia	AOU Meyer	Casini Tommaso	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-000353-31/IT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01825512?term=NCT01825512&rank=1
Protocollo cooperativo internazionale per il trattamento di bambini e adolescenti affetti da leucemia acuta promielocitica	ICC APL Study 01	2008-002311-40	Oncoematologia	AOU Meyer	Casini Tommaso	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2008-002311-40/IT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01226303?term=NCT01226303&rank=1
Protocollo NB-AR-01 Primo studio cooperativo europeo per il neuroblastoma ad alto rischio	NB-AR-01	2006-001489-17	Oncoematologia	AOU Meyer	Favre Claudio	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2006-001489-17/AT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01704716?term=NCT01704716&rank=1
Sperimentazione Multicentrica, Randomizzata, in Doppio Cieco, Controllata verso Placebo e di Induzione per Valutare l'Efficacia e la Sicurezza di Risankizumab in Soggetti con Malattia di Crohn in Fase Attiva e di Grado da Moderato a Grave per cui è Fallita una Pregressa Terapia con Biologici	M15-991	2016-003190-17	Gastroenterologia	AOU Meyer	Lionetti Paolo	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-003190-17/SK	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03104413?term=NCT03104413&rank=1

Studi Chiusi a partire dal 2018

TITOLO	Codice Protocollo	Eudract	Area Terapeutica	Struttura sanitaria	Medico Referente	Per maggiori informazioni (1):	Per maggiori informazioni (2):
Sperimentazione Multicentrica, Randomizzata, in Doppio Cieco, Controllata verso Placebo e di Mantenimento della Durata di 52 Settimane ed Estensione in Aperto per Valutare l'efficacia e la Sicurezza di Risankizumab in Soggetti con Malattia di Crohn che hanno ottenuto risposta al trattamento di induzione nell'ambito delle Sperimentazioni M16-006 o M15-991	M16-000	2016-003191-50	Gastroenterologia	AOU Meyer	Lionetti Paolo	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-003191-50/SK	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03105102?term=NCT03105102&rank=1
Sperimentazione Multicentrica, Randomizzata, in Doppio Cieco, Controllata verso Placebo e di Induzione per Valutare l'Efficacia e la Sicurezza di Risankizumab in soggetti con Malattia di Crohn in Fase Attiva e di Grado da Moderato a Grave	M16-006	2016-003123-32	Gastroenterologia	AOU Meyer	Lionetti Paolo	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-003123-32/SK	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03105128?term=NCT03105128&rank=1
Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato verso placebo volto a caratterizzare l'efficacia, la sicurezza e la tollerabilità di 24 settimane di trattamento con evolocumab per la riduzione del colesterolo legato alle lipoproteine a bassa densità (C-LDL) in aggiunta alla dieta e alla terapia ipolipemizzante in soggetti pediatrici dai 10 ai 17 anni di età affetti da ipercolesterolemia familiare eterozigote (HeFH)	20120123	2014-002277-11	Cardiologia	Fondazione Toscana Gabriele Monasterio	Sampietro Tiziana	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-002277-11/IT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02392559?term=NCT02392559&rank=1
Studio di fase III sull'efficacia dell'intensificazione della dose in pazienti con Sarcoma di Ewing non metastatico	ISG/AIEOP EW-1	2008-008361-35	Oncoematologia	AOU Meyer	Tamburini Angela		https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02063022?term=NCT02063022&rank=1

Studi Chiusi a partire dal 2018

TITOLO	Codice Protocollo	Eudract	Area Terapeutica	Struttura sanitaria	Medico Referente	Per maggiori informazioni (1):	Per maggiori informazioni (2):
Protocollo terapeutico con chemioterapia ad alte dosi, radioterapia, terapia di mantenimento con ciclofosfamida a basse dosi e anti-cox 2 per sarcoma di ewing metastatico: studio ISG/AIEOP (ISG/AIEOP EW-2)	ISG/AIEOP EW-2	2009-012353-37	Oncoematologia	AOU Meyer	Tamburini Angela		https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02727387?term=NCT02727387&rank=1
Espressione di ABCB1/P-glycoprotein come fattore per la stratificazione biologica dell'osteosarcoma non metastatico delle estremità: studio prospettico (ISG/OS-2)	ISG/OS-2	2011-001659-36	Oncoematologia	AOU Meyer	Tamburini Angela	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2011-001659-36/IT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01459484?term=NCT01459484&rank=1
Studio prospettico randomizzato per ottimizzare la terapia con prednisone delle recidive della sindrome nefrosica idiopatica dei bambini	FARM93J3CJ	2012-004326-16	Nefrologia E Dialisi	AOU Meyer	Romagnani Paola		https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-004326-16/IT
Studio di fase 2, in aperto, multicentrico, multi-coorte per valutare la farmacocinetica, la sicurezza e l'efficacia della combinazione a dose fissa di sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir in adolescenti e bambini con infezione cronica da virus dell'epatite C (Hepatitis C Virus, HCV)	GS-US-367-1175	2018-000480-87	Epatologia	AOU Meyer	Indolfi Giuseppe	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=2018-000480-87	
Efficacia della ketamina nello stato di male epilettico convulsivo refrattario in età pediatrica: uno studio multicentrico, randomizzato, controllato, in aperto, no profit, con disegno sequenziale	KETASER01	2013-004396-12	Neurologia	AOU Meyer	Rosati Anna	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2013-004396-12/IT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02431663?term=NCT02431663&rank=1

Studi Chiusi a partire dal 2018

TITOLO	Codice Protocollo	Eudract	Area Terapeutica	Struttura sanitaria	Medico Referente	Per maggiori informazioni (1):	Per maggiori informazioni (2):
Studio di fase 2, in aperto, multicentrico, multi-coorte, per esaminare la sicurezza e l'efficacia di sofosbuvir/velpatasvir in adolescenti e bambini con infezione cronica da virus dell'epatite C (Hepatitis C virus, HCV)	GS-US-342-1143	2016-002446-23	Epatologia	AOU Meyer	Indolfi Giuseppe	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-002446-23/GB	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03022981?term=NCT03022981&rank=1
Studio randomizzato, in aperto, multinazionale, multicentrico, suddiviso in due parti nei neonati pretermine con respirazione spontanea con Sindrome da Distress respiratorio da lieve a moderata, volta a valutare la sicurezza, la tollerabilità e l'efficacia di Poractant Alfa (Surfattante porcino, Curosurf®) in confronto con la sola nCPAP	CCD-01534CA1-01	2016-004547-36	Neonatologia	AOU Careggi	Dani Carlo	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-004547-36/HU	
Studio multicentrico, in doppio cieco, randomizzato, controllato con placebo, a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza di Lacosamide come terapia aggiuntiva in pazienti affetti da epilessia di età pari o superiore a 1 mese e inferiore a 4 anni con crisi a insorgenza parziale	SP0967	2013-000717-20	Neurologia	IRCCS Fondazione Stella Maris	Ferrari Annarita	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2013-000717-20/IT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02477839?term=NCT02477839&rank=1
Studio di estensione, multicentrico, in aperto, a lungo termine per valutare l'efficacia e la sicurezza di Lacosamide come terapia aggiuntiva in soggetti pediatrici affetti da epilessia con crisi ad esordio parziale	EP0034	2012-005012-26	Neurologia	IRCCS Fondazione Stella Maris	Ferrari Annarita	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-005012-26/IT	

Studi Chiusi a partire dal 2018

TITOLO	Codice Protocollo	Eudract	Area Terapeutica	Struttura sanitaria	Medico Referente	Per maggiori informazioni (1):	Per maggiori informazioni (2):
Studio di estensione, multicentrico, in aperto, a lungo termine per valutare l'efficacia e la sicurezza di Lacosamide come terapia aggiuntiva in soggetti pediatrici affetti da epilessia con crisi ad esordio parziale	EP0034	2012-005012-26	Neurologia	AOU Meyer	Guerrini Renzo	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-005012-26/IT	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01964560?term=NCT01964560&rank=1
Studio multicentrico di fase IIb in aperto a singolo gruppo per valutare l'efficacia e la sicurezza di MK-8962 (corifollitropina alfa) in combinazione con gonadotropina corionica umana (hCG) per iniziazione o ripristino della pubertà valutata mediante un aumento del volume testicolare in maschi adolescenti da 14 a <18 anni di età con ipogonadismo ipogonadotropo	MK8962 - 043	2015-001878-18	Andrologia	AOU Careggi	Maggi Mario		https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03019575?term=NCT03019575&rank=1
Studio multicentrico di fase II, in aperto, a singolo braccio, prospettico, interventistico sull'uso del fattore VIII/VWF di derivazione plasmatica (Alphanate®) nella terapia di induzione dell'immunotolleranza in soggetti affetti da emofilia A congenita	GBI1406	2015-005524-26	Emofilia	AOU Careggi	Castaman Giancarlo	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-005524-26/ES	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03095287?term=Alphanate&age=0&rank=1
Studio randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli volto a valutare efficacia e sicurezza di Dupilumab in bambini dai 6 a inferiori di 12 anni di età con asma persistente non controllato	EFC14153	2016-001607-23	Malattie App. Respiratorio	AOU Meyer	Lombardi Enrico	https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-001607-23/HU	https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02948959?term=Dupilumab&draw=1&rank=9