

### 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 II, multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli, 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 IRCCS	Braggion Cesare	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-002677-38/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-002677-38/IT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02443688?term=NCT02443688&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02443688?term=NCT02443688&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Caputo Roberto	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-003041-10/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-003041-10/IT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02375971?term=NCT02375971&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02375971?term=NCT02375971&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Casini Tommaso	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2007-004270-43/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2007-004270-43/IT</a>	
Studio controllato e randomizzato in aperto di micofenolato 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 IRCCS	Cimaz Rolando	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2013-004668-71/GB">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2013-004668-71/GB</a>	
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 IRCCS	Cimaz Rolando	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-002715-41/ES">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-002715-41/ES</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02390596?term=NCT02390596&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02390596?term=NCT02390596&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Cimaz Rolando	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-003083-39/BE">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-003083-39/BE</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03164928?term=NCT03164928&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03164928?term=NCT03164928&amp;rank=1</a>

### 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 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 IRCCS	Favre Claudio	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2013-000144-26/GB">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2013-000144-26/GB</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01962103?term=NCT01962103&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01962103?term=NCT01962103&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Favre Claudio	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-001445-61/HU">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-001445-61/HU</a>	
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 IRCCS	Filippi Luca		<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02504944">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02504944</a>
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 IRCCS	Galli Luisa	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2011-002784-24/ES">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2011-002784-24/ES</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01570504?term=NCT01570504&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01570504?term=NCT01570504&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Guerrini Renzo	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-002167-16/HU">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-002167-16/HU</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02849626?term=NCT02849626&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02849626?term=NCT02849626&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Guerrini Renzo	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-002142-31/ES">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-002142-31/ES</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02477618">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02477618</a>

### 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 per valutare la sicurezza e l'efficacia di Fenfloramina in bambini e giovani adulti affetti dalla Sindrome di Dravet	ZX008-1502	2015-004167-37	Neurologia	AOU Meyer IRCCS	Guerrini Renzo	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-004167-37/GB">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-004167-37/GB</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02682927?term=NCT02682927&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02682927?term=NCT02682927&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Guerrini Renzo	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-002321-35/HU">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-002321-35/HU</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02834793?term=NCT02834793&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02834793?term=NCT02834793&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Guerrini Renzo		<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03421496?term=Cannabidiol+Oral+Soluti on&amp;rank=8">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03421496?term=Cannabidiol+Oral+Soluti on&amp;rank=8</a>
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 IRCCS	Indolfi Giuseppe	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-002283-32/DE">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-002283-32/DE</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02175758?term=NCT02175758&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02175758?term=NCT02175758&amp;rank=1</a>

### 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 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'adenovettore 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 IRCCS	Lippi Francesca	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=2018-000431-27">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=2018-000431-27</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/results?cond=&amp;term=NCT03636906&amp;cntry=&amp;state=&amp;city=&amp;dist=">https://clinicaltrials.gov/ct2/results?cond=&amp;term=NCT03636906&amp;cntry=&amp;state=&amp;city=&amp;dist=</a>
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 IRCCS	Lombardi Enrico	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-000472-22/EE">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-000472-22/EE</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02892344?term=QMF149&amp;draw=1&amp;rank=2">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02892344?term=QMF149&amp;draw=1&amp;rank=2</a>
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 IRCCS	Pisano Tiziana		<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02709746?term=NCT02709746&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02709746?term=NCT02709746&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Pisano Tiziana	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2008-005353-38/FR">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2008-005353-38/FR</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02709655?term=NCT02709655&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02709655?term=NCT02709655&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Pisano Tiziana	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-002658-11/BE">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-002658-11/BE</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03108625?term=NCT03108625&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03108625?term=NCT03108625&amp;rank=1</a>

### 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 IRCCS	Romagnani Paola	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-002499-29/GB">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-002499-29/GB</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03131219?term=NCT03131219&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03131219?term=NCT03131219&amp;rank=1</a>
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 $\gamma$ ), in pazienti pediatrici con linfocitopenia emofagocitica primaria (HLH)	NI-0501-04	2012-003632-23	Oncoematologia	AOU Meyer IRCCS	Sieni Elena	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-003632-23/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-003632-23/IT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01818492?term=NCT01818492&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01818492?term=NCT01818492&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Sieni Elena	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-005753-23/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-005753-23/IT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02069899?term=NCT02069899&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02069899?term=NCT02069899&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Stagi Stefano		<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02917863?term=NCT02917863&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02917863?term=NCT02917863&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Taccetti Giovanni		
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 IRCCS	Taccetti Giovanni	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2018-000183-28/SE">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2018-000183-28/SE</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03525444?term=NCT03525444&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03525444?term=NCT03525444&amp;rank=1</a>

### 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 diagnostico e terapeutico per il retinoblastoma alla diagnosi RTB AIEOP 012	RTB AIEOP 012	2011-006109-85	Oncoematologia	AOU Meyer IRCCS	Tamburini Angela	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2011-006109-85/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2011-006109-85/IT</a>	
Studio clinico multicentrico, prospettico, randomizzato per il trattamento dei pazienti con osteosarcoma (OS) in recidiva, 2015	OsteoREC2015	2015-004762-28	Oncoematologia	AOU Meyer IRCCS	Tamburini Angela		
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 IRCCS	Toni Sonia	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2011-002528-42/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2011-002528-42/IT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01485614?term=NCT01485614&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01485614?term=NCT01485614&amp;rank=1</a>
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 affetti 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 IRCCS	Toni Sonia	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-004035-23/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-004035-23/IT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01760447?term=NCT01760447&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01760447?term=NCT01760447&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Toni Sonia	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-002084-42/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-002084-42/IT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02735044?term=NCT02735044&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02735044?term=NCT02735044&amp;rank=1</a>

### 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 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 IRCCS	Sardi Iacopo		<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02758366?term=NCT02758366&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02758366?term=NCT02758366&amp;rank=1</a>
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 pediatrici di età compresa tra 1 mese e 18 anni non compiuti affetti da emoglobinopatie trasfusione-dipendenti	DEEP-2	2012-000353-31	Oncoematologia	AOU Meyer IRCCS	Casini Tommaso	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-000353-31/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-000353-31/IT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01825512?term=NCT01825512&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01825512?term=NCT01825512&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Casini Tommaso	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2008-002311-40/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2008-002311-40/IT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01226303?term=NCT01226303&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01226303?term=NCT01226303&amp;rank=1</a>
Protocollo NB-AR-01 Primo studio cooperativo europeo per il neuroblastoma ad alto rischio	NB-AR-01	2006-001489-17	Oncoematologia	AOU Meyer IRCCS	Favre Claudio	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2006-001489-17/AT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2006-001489-17/AT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01704716?term=NCT01704716&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01704716?term=NCT01704716&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Lionetti Paolo	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-003190-17/SK">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-003190-17/SK</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03104413?term=NCT03104413&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03104413?term=NCT03104413&amp;rank=1</a>

### 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 IRCCS	Lionetti Paolo	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-003191-50/SK">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-003191-50/SK</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03105102?term=NCT03105102&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03105102?term=NCT03105102&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Lionetti Paolo	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-003123-32/SK">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-003123-32/SK</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03105128?term=NCT03105128&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03105128?term=NCT03105128&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Tamburini Angela		<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02063022?term=NCT02063022&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02063022?term=NCT02063022&amp;rank=1</a>
Protocollo terapeutico con chemioterapia ad alte dosi, radioterapia, terapia di mantenimento con ciclofosfamide 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 IRCCS	Tamburini Angela		<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02727387?term=NCT02727387&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02727387?term=NCT02727387&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Tamburini Angela	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2011-001659-36/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2011-001659-36/IT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01459484?term=NCT01459484&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01459484?term=NCT01459484&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Romagnani Paola		<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-004326-16/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-004326-16/IT</a>



### 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 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 IRCCS	Indolfi Giuseppe	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=2018-000480-87">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=2018-000480-87</a>	
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 IRCCS	Rosati Anna	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2013-004396-12/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2013-004396-12/IT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02431663?term=NCT02431663&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02431663?term=NCT02431663&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Indolfi Giuseppe	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-002446-23/GB">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-002446-23/GB</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03022981?term=NCT03022981&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03022981?term=NCT03022981&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Guerrini Renzo	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-005012-26/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-005012-26/IT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01964560?term=NCT01964560&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01964560?term=NCT01964560&amp;rank=1</a>
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 IRCCS	Lombardi Enrico	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-001607-23/HU">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-001607-23/HU</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02948959?term=Dupilumab&amp;draw=1&amp;rank=9">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02948959?term=Dupilumab&amp;draw=1&amp;rank=9</a>
Studio multicentrico in aperto per valutare la farmacocinetica, la sicurezza e la tollerabilità di Brivaracetam somministrato per via endovenosa in soggetti di età compresa tra $\geq 1$ mese e $< 16$ anni affetti da epilessia	EP0065	2016-002452-25	Neurologia	AOU Meyer IRCCS	Guerrini Renzo	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-002452-25/HU">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-002452-25/HU</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03405714?term=NCT03405714&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03405714?term=NCT03405714&amp;rank=1</a>

### 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, a braccio singolo, multicentrico e a lungo termine volto a valutare la sicurezza e l'efficacia di brivaracetam usato come trattamento aggiuntivo in soggetti pediatrici affetti da epilessia	N01266	2011-000374-60	Neurologia	AOU Meyer IRCCS	Guerrini Renzo	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2011-000374-60/BE">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2011-000374-60/BE</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01364597?term=NCT01364597&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01364597?term=NCT01364597&amp;rank=1</a>
Sperimentazione di fase 2, multicentrica, randomizzata, in doppio cieco, controllata verso placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di Lenabasum nella Fibrosi Cistica	JBT101-CF-002	2017-003723-29	Fibrosi Cistica	AOU Meyer IRCCS	Taccetti Giovanni	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=2017-003723-29">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/search?query=2017-003723-29</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03451045?term=NCT03451045&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03451045?term=NCT03451045&amp;rank=1</a>
Studio di fase II multicentrico, randomizzato, a gruppi paralleli, in singolo cieco, per valutare la farmacocinetica e la correlazione PKPD del trazodone dopo dosi orali singole e ripetute, in bambini di età compresa tra 2 e ≤ 17 anni, che soffrono di insonnia ed affetti da autismo, disabilità intellettiva o disturbo da deficit di attenzione e iperattività (ADHD)	152PO17433	2018-001166-42	Neurologia	AOU Meyer IRCCS	Guerrini Renzo		
Studio randomizzato, in singolo-cieco, controllato e multicentrico per valutare l'efficacia, la sicurezza, la tollerabilità, l'accettabilità e la palatabilità di PMF104 rispetto ad una convenzionale soluzione elettrolitica di polietilenglicole, somministrate a bambini da 2 a meno di 6 anni, da 6 a meno di 12 anni e ad adolescenti da 12 a meno di 18 anni, che necessitano di una procedura diagnostica a livello del colon	PMF104 PD1-2-3/2013	2015-002969-27	Gastroenterologia	AOU Meyer IRCCS	Lionetti Paolo	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-002969-27/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-002969-27/IT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03106922?term=PMF104&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03106922?term=PMF104&amp;rank=1</a>
trapianto allogenico di cellule staminali nei bambini e negli adolescenti con leucemia linfoblastica acuta	ALL SCTped 2012 FORUM	2012-003032-22	Oncoematologia	AOU Meyer IRCCS	Tintori Veronica	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-003032-22/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2012-003032-22/IT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01949129?term=NCT01949129&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT01949129?term=NCT01949129&amp;rank=1</a>

### 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 in aperto per valutare la sicurezza a lungo termine di ZX008 (Fenfluramina Cloridrato) soluzione orale come terapia supplementare in bambini e adolescenti affetti da Sindrome di Dravet	ZX008-1503	2016-002804-14	Neurologia	AOU Meyer IRCCS	Guerrini Renzo	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-002804-14/GB">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-002804-14/GB</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02823145?term=NCT02823145&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02823145?term=NCT02823145&amp;rank=1</a>
Studio di fase 1/2 a braccio singolo per valutare la sicurezza e l'efficacia di eribulina mesilato in combinazione con irinotecan in bambini con tumori solidi ricorrenti o refrattari	E7389-G000-213	2016-003352-67	Oncoematologia	AOU Meyer IRCCS	Favre Claudio	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-003352-67/DE">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2016-003352-67/DE</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03245450?term=NCT03245450&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03245450?term=NCT03245450&amp;rank=1</a>
Studio prospettico, randomizzato, in doppio cieco che confronta LY900014 con Humalog e con un gruppo di trattamento in aperto con LY900014 postprandiale, in bambini e adolescenti con diabete di tipo 1: PRONTO-Peds	I8B-MC-ITSB	2018-002371-18	Diabetologia	AOU Meyer IRCCS	Toni Sonia	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2018-002371-18/FR">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2018-002371-18/FR</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03740919?term=NCT03740919&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03740919?term=NCT03740919&amp;rank=1</a>
Studio multicentrico di fase III volto a valutare la sicurezza e l'efficacia a lungo termine di baricitinib in pazienti di età compresa tra 1 anno e meno di 18 anni affetti da artrite idiopatica giovanile (AIG)	I4V-MC-JAHX	2017-004471-31	Reumatologia	AOU Meyer IRCCS	Giani Teresa	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2017-004518-24/DK">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2017-004518-24/DK</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03773965?term=NCT03773978&amp;rank=2">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03773965?term=NCT03773978&amp;rank=2</a>
Esito a lungo termine sui bambini arruolati nello studio ROPP-2008-01 precedentemente trattati con rhIGF-1/rhIGFBP-3 per la prevenzione della retinopatia del prematuro (ROP) o che hanno ricevuto cure neonatali standard	SHP-607-201	2014-003556-31	Neonatologia	AOU Meyer IRCCS	Dani Carlo	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-003556-31/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-003556-31/IT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02386839?term=NCT02386839&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02386839?term=NCT02386839&amp;rank=1</a>
A Randomized, Double-Blind, Placebo-Controlled Study of TEV-50717 (Deutetrabenazine) for the Treatment of Dyskinesia in Cerebral Palsy in Children and Adolescents	TV50717-CNS-30080	2018-003742-17	Neurologia	AOU Meyer IRCCS	Mari Francesco	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2018-003742-17/DK">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2018-003742-17/DK</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03813238?term=NCT03813238&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03813238?term=NCT03813238&amp;rank=1</a>

### Studi Chiusi a partire dal 2018

TITOLO	Codice Protocollo	Eudract	Area Terapeutica	Struttura sanitaria	Medico Referente	Per maggiori informazioni (1):	Per maggiori informazioni (2):
One year study to evaluate the long-term safety and tolerability of dupilumab in pediatric patients with asthma who participated in a previous dupilumab asthma clinical study	LTS14424	2017-003317-25	Malattie App. Respiratorio	AOU Meyer IRCCS	Fenu Grazia	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2017-003317-25/3rd">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2017-003317-25/3rd</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03560466?term=NCT03560466&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03560466?term=NCT03560466&amp;rank=1</a>
Studio di fase 3, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo volto a valutare l'efficacia e la sicurezza di riletatovir in infanti e bambini (da >=28 giorni a <=5 anni di età) e successivamente nei neonati (<28 giorni di età), ricoverati in ospedale con infezione acuta del tratto respiratorio dovuta al virus respiratorio sinciziale (VRS)	53718678RSV3001	2020-002023-11	Malattie Infettive	AOU Meyer IRCCS	Galli Luisa	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2020-002023-11/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2020-002023-11/IT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04583280?term=NCT04583280&amp;draw=2&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04583280?term=NCT04583280&amp;draw=2&amp;rank=1</a>
Studio di estensione, a lungo termine, in aperto, a dose flessibile, condotto con vortioxetina in bambini e adolescenti affetti da disturbo depressivo maggiore (DDM) di età compresa fra 7 e 18 anni	12712A	2008-005356-25	Neurologia	AOU Meyer IRCCS	Pisano Tiziana	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2008-005356-25/LV">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2008-005356-25/LV</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02871297?term=NCT02871297&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02871297?term=NCT02871297&amp;rank=1</a>
Studio multicentrico, in aperto, con somministrazione singola, per valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica e la farmacodinamica di LCZ696 seguito dallo studio di 52 settimane, randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, con controllo attivo per valutare l'efficacia e la sicurezza di LCZ696 rispetto ad enalapril in pazienti pediatriche di età compresa tra 1 mese e < 18 anni con insufficienza cardiaca dovuta a disfunzione sistolica del ventricolo sinistro sistemico	CLCZ696B2319	2015-004207-22	Cardiologia	AOU Meyer IRCCS	Favilli Silvia	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-004207-22/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2015-004207-22/IT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02678312?term=NCT02678312&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02678312?term=NCT02678312&amp;rank=1</a>
estensione dello studio rainbow: studio di estensione per valutare l'efficacia e la sicurezza a lungo termine di ranibizumab rispetto a terapia laser per il trattamento della retinopatia del prematuro	CRFB002H2301E1	2014-004048-36	Oftalmologia	AOU Meyer IRCCS	Caputo Roberto	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-004048-36/IT">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2014-004048-36/IT</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02640664?term=NCT02640664&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT02640664?term=NCT02640664&amp;rank=1</a>

### 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, controllato verso placebo, di sospensione del farmaco, volto a valutare la sicurezza e l'efficacia di baricitinib per via orale in pazienti di età compresa tra 2 anni e meno di 18 anni affetti da artrite idiopatica giovanile (AIG)	I4V-MC-JAHV	2017-004518-24	Reumatologia	AOU Meyer IRCCS	Gabriele Simonini	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2017-004518-24/DK">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2017-004518-24/DK</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03773978?term=NCT03773978&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT03773978?term=NCT03773978&amp;rank=1</a>
Studio Basket Multicentrico in Aperto di Fase 2 per Valutare l'Attività Antitumorale e la Sicurezza di Lenvatinib in bambini, adolescenti e giovani adulti con Tumori Solidi Maligni refrattari e recidivati	MK-7902-013	2019-004441-33	Oncoematologia	AOU Meyer IRCCS	Tamburini Angela		<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04447755?term=NCT04447755&amp;draw=2&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04447755?term=NCT04447755&amp;draw=2&amp;rank=1</a>
Sperimentazione di fase 3, randomizzata, in doppio cieco per valutare la sicurezza e l'immunogenicità di un vaccino pneumococcico coniugato 20-valente, somministrato come serie di 2 dosi per il lattante e 1 dose per il bimbo ai primi passi, in neonati sani	B7471012	2019-003306-27	Immunologia	AOU Meyer IRCCS	Ricci Silvia	<a href="https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2019-003306-27/NO">https://www.clinicaltrialsregister.eu/ctr-search/trial/2019-003306-27/NO</a>	<a href="https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04382326?term=NCT04382326&amp;draw=2&amp;rank=1">https://clinicaltrials.gov/ct2/show/NCT04382326?term=NCT04382326&amp;draw=2&amp;rank=1</a>