

PROVVEDIMENTO n° 48 del 20-02-2024

Oggetto STUDIO OSSERVAZIONALE NON-PROFIT DENOMINATO “STUDIO MULTICENTRICO OSSERVAZIONALE RETROSPETTIVO E PROSPETTICO SUL LINFOMA DI HODGKIN A PREVALENZA LINFOCITARIA IN ETÀ PEDIATRICA: PROTOCOLLO AIEOP-LHPL-2019”, CODICE PROT. AIEOP-LHPL-2019 - APPROVAZIONE SCHEMA DI CONTRATTO CON L’ASSOCIAZIONE ITALIANA EMATOLOGIA ONCOLOGIA PEDIATRICA  
AREA TECNICO AMMINISTRATIVA

PROVVEDIMENTO n° 49 del 20-02-2024

Oggetto STUDIO OSSERVAZIONALE NON-PROFIT DENOMINATO “COMPARISON AND PERFORMANCE OF KOBAYASHI AND KAWANET IVIG RESISTANCE SCORES IN A MULTI-CENTRIC EUROPEAN AND NORTH INDIAN COHORT OF KAWASAKI DISEASE - THE KIWI STUDY”, PROT. VERSIONE 1.0 DEL 14.06.2021 - APPROVAZIONE SCHEMA CONTRATTO CON L’ARNAS CIVICO DI CRISTINA BENFRATELLI DI PALERMO  
AREA TECNICO AMMINISTRATIVA

PROVVEDIMENTO n° 50 del 20-02-2024

Oggetto ACCETTAZIONE DI BENI – SISTEMA HOLTER ECG - EROGATI DALLA FONDAZIONE MEYER DA DESTINARE ALL’ AOU MEYER  
AREA TECNICO AMMINISTRATIVA

PROVVEDIMENTO n° 51 del 20-02-2024

Oggetto STUDIO MULTICENTRICO DI FASE 3, IN APERTO, VOLTO A VALUTARE L’EFFICACIA, LA FARMACOCINETICA E LA SICUREZZA DI MIRIKIZUMAB IN PARTECIPANTI DI ETÀ COMPRESA TRA 2 ANNI E INFERIORE AI 18 ANNI AFFETTI DA COLITE ULCEROSA DA MODERATAMENTE A GRAVEMENTE ATTIVA  
AREA TECNICO AMMINISTRATIVA

PROVVEDIMENTO n° 52 del 20-02-2024

Oggetto SPERIMENTAZIONE CLINICA PROFIT DENOMINATA “STUDIO DI FASE 3, RANDOMIZZATO, IN DOPPIO CIECO, CONTROLLATO, PER LA VALUTAZIONE DELLA SICUREZZA ED EFFICACIA DELLA TERAPIA COMBINATA CON VX-121 NEI SOGGETTI CON FIBROSI CISTICA OMOZIGOTI PER F508DEL, ETEROZIGOTI PER F508DEL E CON UNA MUTAZIONE DI GATING (F/G) O CON FUNZIONE RESIDUA (F/RF) OPPURE CHE ABBIANO ALMENO 1 ALTRA MUTAZIONE DI CFTR RESPONSIVA ALLA TRIPLA COMBINAZIONE E NESSUNA MUTAZIONE F508DEL”, PROT. VX20-121-103 – RIMBORSO SPESE PAZIENTI  
AREA TECNICO AMMINISTRATIVA

PROVVEDIMENTO n° 53 del 20-02-2024

Oggetto “STUDIO DI FASE 2B, MULTICENTRICO, PROSPETTICO, CROSSOVER, IN DOPPIO CIECO, RANDOMIZZATO, CONTROLLATO CON PLACEBO DELLA DURATA DI 30 SETTIMANE, SEGUITO DA UNO STUDIO DI ESTENSIONE IN APERTO DELLA DURATA DI 52 SETTIMANE VOLTO A VALUTARE L’EFFICACIA E LA SICUREZZA DI BASIMGLURANT IN AGGIUNTA ALLA TERAPIA ANTICONVULSIVANTE IN CORSO IN BAMBINI, ADOLESCENTI E GIOVANI ADULTI CON CONVULSIONI ASSOCIATE AL COMPLESSO DELLA SCLEROSI TUBEROSA”, PROT. NOE-TSC-201 – APPROVAZIONE SCHEMA EM. N. 1 AL CONTRATTO  
AREA TECNICO AMMINISTRATIVA