

Titolo della sperimentazione	Studio di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, a gruppi paralleli, controllato con placebo per dimostrare l'efficacia e la sicurezza di Milvexian, un inibitore orale del fattore Xla, per la prevenzione dell'ictus dopo un ictus ischemico acuto o un attacco ischemico transitorio ad alto rischio
EU CT NUMBER	2022-501176-26-00
Promotore	Janssen Research & Development LLC
Codice del Protocollo	70033093STR3001
Numero e data del Decreto autorizzativo	N. 2726 del 29/08/2023
Data di sottoscrizione del contratto	29/08/2023
UO coinvolta/e	U.O.C. Neurologia Ospedale Apuane di Massa
Nome e Cognome del PI	Dr. Alberto Chiti
Budget economico dello Studio	€ 4.853,00 + IVA per paziente completato (complessivi € 58.236,00 + IVA per n. 12 pazienti)
Data di chiusura della sperimentazione	