

Titolo della sperimentazione	Studio di fase 1/2, in aperto, sull'aumento della dose e sull'espansione della dose per valutare la sicurezza e la tollerabilità di TransCon IL-2 β/γ in monoterapia o in combinazione con pembrolizumab, chemioterapia standard di cura o TransCon TLR7/8 Agonist o in combinazione con pembrolizumab e chemioterapia standard di cura in partecipanti adulti con tumori maligni solidi localmente avanzati o metastatici.
Codice Eudract/EU CT	2022-001191-34
Promotore	Ascendis Pharma Oncology Division A/S Tuborg Boulevard 12 dr. Anaia Davidson Hellerup, 2900 – Danimarca Tel. 0016506653459 e-mail: adn@ascendispharma.com
Codice del Protocollo	ASND0029
Numero e data del Decreto autorizzatorio	DECRETO N. 1365 del 23/04/2024
Data di sottoscrizione del contratto	23/04/2024
UO coinvolta/e	UOC Oncologia Medica Livorno
Nome e Cognome del PI	Luigi Coltelli
Budget economico dello Studio	€ 11.948,49 + IVA per i pazienti nella coorte 3 (ca ovarico) 4 (melanoma post terapia anti PD-1) 5 (ca cervice) € 5.150,62 + IVA per i pazienti nella coorte 6 (melanoma neoadiuvante) € 8.832,78 + IVA per i pazienti nella coorte 7 (ca NSCLC neoadiuvante squamoso/non squamoso)
Data di chiusura della sperimentazione	