

Titolo della sperimentazione	Studio di fase III, randomizzato, in aperto sull'uso di sacituzumab govitecan e pembrolizumab vs. il trattamento scelto dal medico e pembrolizumab in pazienti con carcinoma della mammella triplo negativo, localmente avanzato, non operabile o metastatico, precedentemente non trattato e i cui tumori presentano espressione di PD-L1.
Codice Eudract	2021-005742-14
Promotore	GILEAD SCIENCES INCORPORATED
Codice del Protocollo	GS-US-592-6173
Numero e data del Decreto autorizzativo	N. 2100 del 27/06/2023
Data di sottoscrizione del contratto	27/06/2023
UO coinvolta/e	U.O.C. Oncologia Medica Ospedale S. Luca di Lucca
Nome e Cognome del PI	Dr.ssa Editta Baldini
Budget economico dello Studio	<ul style="list-style-type: none"> • € 13.485,00 per paziente arruolato nel braccio A – SG+Pembro, dallo Screening al Ciclo 12 e 8 LTFU, • € 7.422,00 per paziente arruolato nel braccio B – G/C+Pembro, dallo Screening al Ciclo 7 e 4 LTFU, • € 9.126,00 per paziente arruolato nel braccio B, dallo Screening al Ciclo 7 Pembro, C6D1 Pac/nab-Pac e 4 LTFU, • € 8.764,00 per paziente arruolato nella fase di Crossover, dal C1 al C10
Data di chiusura della sperimentazione	