

Titolo della sperimentazione	Randomized, multicenter, open-label, Phase 3 study of mirvetuximab soravtansine in combination with bevacizumab versus bevacizumab alone as maintenance therapy for patients with FRα-high recurrent platinum-sensitive epithelial ovarian, fallopian tube, or primary peritoneal cancers who have not progressed after second-line platinum-based chemotherapy plus bevacizumab (GLORIOSA).
Codice Eudract	2022-501606-35-00
Promotore	ImmunoGen, Inc. Dr.ssa Priya Rajaratnam Tel: 781.249.8118 Email: priya.rajaratnam@immunogen.com
Codice del Protocollo	IMGN853-0421
Numero e data del Decreto autorizzatorio	DECRETO N. 4084 del 21/12/2023
Data di sottoscrizione del contratto	21/12/2023
UO coinvolta/e	U.O.C. Oncologia Medica Ospedale S. Luca (Lucca)
Nome e Cognome del PI	Dr.ssa Editta Baldini
Budget economico dello Studio	a) € 10.385,13 + IVA (se applicabile) per Braccio 1 IMGN853 (Mirvetuximab soravtansine) + Bevacizumab; b) € 8.927,38 + IVA (se applicabile) per Braccio 2 Bevacizumab; c) € 3.011,89 + IVA (se applicabile) per pazienti run-in (fase induzione);
Data di chiusura della sperimentazione	