

# Gli studi interventistici in Italia per l'emergenza Covid-19

Data ultimo aggiornamento: 12 ottobre 2020

Intervento	Database	ID	Titolo	Acronimo
ABX464	AIFA	2020-001673-75	Studio di fase 2/3, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo per valutare l'efficacia e la sicurezza di ABX464 nel trattamento dell'infiammazione e nella prevenzione dell'insufficienza respiratoria acuta associata a COVID-19 in pazienti con età >= 65 anni e pazienti con età >= 18 anni con almeno un fattore di rischio aggiuntivo che sono infetti da SARS-CoV-2 (Studio MIR-AGE)	MIR-AGE
Acalabrutinib	AIFA	2020-001644-25	ACE-ID-201-Acalabrutinib Studio randomizzato, in aperto, di Fase II sull'efficacia e la sicurezza di Acalabrutinib in associazione alle migliori terapie di supporto rispetto alle sole migliori terapie di supporto in soggetti ricoverati con COVID-19	ACE-ID-201
Anakinra	AIFA	2020-001167-93	Studio di Fase 2/3, randomizzato, in aperto, a 3 gruppi paralleli, multicentrico per valutare l'efficacia e la sicurezza di somministrazioni endovenose di emapalumab, un anticorpo monoclonale anti-interferone gamma (anti-IFN $\gamma$ ), e di anakinra, un antagonista del recettore per la interleuchina-1 (IL-1), a confronto con terapia standard, nel ridurre l'iperinfiammazione e il distress respiratorio in pazienti con infezione da SARS-CoV-2	Sobi.IMMUNO-101
Baricitinib	AIFA	2020-001955-42	BARCOVID Studio sull'utilizzo di baricitinib	BARCOVID
	AIFA	2020-001854-23	AMMURAVID Studio di fase 3 multiarm della SIMIT	AMMURAVID
	AIFA	2020-001517-21	Studio di fase 3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo, a gruppi paralleli su Baricitinib in pazienti con infezione da COVID-19	COV-BARRIER
	AIFA	2020-001185-11	Baricitinib per la polmonite da Corona virus: sperimentazione terapeutica	BREATH trial
	ClinicalTrials.gov	NCT04358614	Baricitinib Therapy in COVID-19	HPrato-4
Bevacizumab	ClinicalTrials.gov	NCT04275414	Bevacizumab in Severe or Critical Patients With COVID-19 Pneumonia	BEST-CP
Canakinumab	AIFA	2020-001370-30	CAN-COVID - Studio sull'utilizzo di Canakinumab	CAN-COVID
	AIFA	2020-001854-23	AMMURAVID Studio di fase 3 multiarm della SIMIT	AMMURAVID
Clorochina	AIFA	2020-001366-11	SOLIDARITY - Studio randomizzato OMS	SOLIDARITY
Colchicina	AIFA	2020-001475-33	COLVID-19 Studio randomizzato sull'utilizzo di colchicina	COLVID-19
	AIFA	2020-001258-23	ColCOVID Studio sull'utilizzo di colchicina	ColCOVID
	AIFA	2020-001806-42	Trattamento con COLchicina di pazienti affetti da malattia da coronavirus (COVID-19): uno studio su pazienti domiciliari	CHOICE-19
Darunavir/ cobicistat	AIFA	2020-001528-32	ARCO Studio multi-arm di gestione domiciliare	ARCO
DAS181	ClinicalTrials.gov	NCT04354389	DAS181 for STOP COVID-19	
Defibrotide	AIFA	2020-001513-20	DEF-IVID19 - Studio sull'utilizzo di defibrotide	DEF-IVID19
Emapalumab	AIFA	2020-001167-93	Studio di Fase 2/3, randomizzato, in aperto, a 3 gruppi paralleli, multicentrico per valutare l'efficacia e la sicurezza di somministrazioni endovenose di emapalumab, un anticorpo monoclonale anti-interferone gamma (anti-IFN $\gamma$ ), e di anakinra, un antagonista del recettore per la interleuchina-1 (IL-1), a confronto con terapia standard, nel ridurre l'iperinfiammazione e il distress respiratorio in pazienti con infezione da SARS-CoV-2	Sobi.IMMUNO-101
Enoxaparina	AIFA	2020-001708-41	X-COVID Studio sull'utilizzo di Enoxaparina per la tromboprofilassi di pazienti ospedalizzati COVID-19	X-COVID
	AIFA	2020-001972-13	Studio sull'utilizzo di eparina a basso peso	COVID-19 HD
	AIFA	2020-001308-40	INHIXACOVID Studio sull'utilizzo di enoxaparina	INHIXACOVID
	AIFA	2020-002214-40	EMOS-COVID - Enoxaparina	EMOS-COVID
Enoxaparina+Metilprednisolone	AIFA	2020-001921-30	STAUNCH - Studio sull'utilizzo di steroidi e eparina	STAUNCH
Eparina+Metilprednisolone	AIFA	2020-001921-30	STAUNCH - Studio sull'utilizzo di steroidi e eparina	STAUNCH
Favipiravir	AIFA	2020-001528-32	ARCO Studio multi-arm di gestione domiciliare	ARCO
	AIFA	2020-001115-25	HS216C17 Studio di fase 3 sull'utilizzo di favipiravir	HS216C17
GRAd-COV2	AIFA	2020-002835-31	Studio Clinico di Fase I del vaccino GRAd-COV2 per COVID-19 somministrato con dosi crescenti ad adulti ed anziani per valutarne la sicurezza e l'immunogenicità	RT-CoV-2
	AIFA	2020-001441-39	COP-COV Studio sull'utilizzo di idrossiclorochina in profilassi	COP-COV
	AIFA	2020-001987-28	PRECOV Idrossiclorochina negli operatori sanitari	PRECOV
	AIFA	2020-001501-24	PROTECT Studio sull'utilizzo di idrossiclorochina	PROTECT
	AIFA	2020-001558-23	Hydro-Stop - somministrazione precoce di idrossiclorochina	Hydro-Stop
	AIFA	2020-001528-32	ARCO Studio multi-arm di gestione domiciliare	ARCO
Idrossiclorochina	AIFA	2020-001366-11	SOLIDARITY - Studio randomizzato OMS	SOLIDARITY
	AIFA	2020-001802-50	AZI-RCT-COVID-19 - Studio sull'utilizzo di idrossiclorochina+azitromicina	AZI-RCT-COVID-19
	AIFA	2020-002058-26	Studio sull'efficacia di immunoglobuline nei pazienti COVID-19	IVIG/H/Covid-19
	AIFA	2020-001366-11	SOLIDARITY - Studio randomizzato OMS	SOLIDARITY
	AIFA	2020-002458-25	INTERCOP - Interferone-beta Studio randomizzato, controllato, in aperto, di fase 2 con Interferone- $\beta$ -1a (IFN $\beta$ -1a) in pazienti con COVID-19	INTERCOP
Ivermectina	AIFA	2020-002283-32	Studio clinico randomizzato, in doppio cieco, multicentrico, di fase II, Proof of Concept, Dose Finding sull'impiego dell'Ivermectina per il trattamento precoce del COVID-19	COVER
Lopinavir/Ritonavir	AIFA	2020-001528-32	ARCO Studio multi-arm di gestione domiciliare	ARCO
	AIFA	2020-001366-11	SOLIDARITY - Studio randomizzato OMS	SOLIDARITY

Mavrilimumab	AIFA	2020-001795-15	COMBAT-19 Studio sull'utilizzo di mavrilimumab	COMBAT-19
Metilprednisolone	AIFA	2020-001854-23	AMMURAVID Studio di fase 3 multiarm della SIMIT	AMMURAVID
Nafamostat Mesilato	ClinicalTrials.gov	NCT04352400	Efficacy of Nafamostat in Covid-19 Patients (RACONA Study)	RACONA
Opaganib	AIFA	2020-002677-95	Opaganib, un inibitore della sfingosina chinasi-2 (SK2) nella polmonite da COVID-19: studio di fase 2/3 randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo in soggetti adulti ricoverati con polmonite positiva al SARS-CoV-2 grave	ABC-201
Ossitocina	ClinicalTrials.gov	NCT04386447	Phase II RCT to Assess Efficacy of Intravenous Administration of Oxytocin in Patients Affected by COVID-19	OsCOVID19
Pamrevlumab	AIFA	2020-001472-14	FibroCov - Studio di fase 2/3 sull'utilizzo di Pamrevlumab	FibroCov
Plasma convalescenti	ClinicalTrials.gov	NCT04385043	Hyperimmune Plasma in Patients With COVID-19 Severe Infection	COV2-CP
	ClinicalTrials.gov	NCT04428021	Standard or Convalescent Plasma in Patients With Recent Onset of COVID-19 Respiratory Failure	PLACO-COVID
	ClinicalTrials.gov	NCT04321421	Hyperimmune Plasma for Critical Patients With COVID-19	COV19-PLASMA
	ClinicalTrials.gov	NCT04346589	Convalescent Antibodies Infusion in Critically Ill COVID 19 Patients	
	ClinicalTrials.gov	NCT04393727	Transfusion of Convalescent Plasma for the Early Treatment of Patients With COVID-19	TSUNAMI
	ClinicalTrials.gov	NCT04418531	Convalescent Antibodies Infusion in COVID 19 Patients	
	ClinicalTrials.gov	NCT04374526	Early transfusion of Convalescent Plasma in Elderly COVID-19 Patients. to Prevent Disease Progression.	LIFESAVER
	ClinicalTrials.gov	NCT04569188	Convalescent Plasma in COVID-19 Elderly Patients	RESCUE
Prasugrel cloridrato	ClinicalTrials.gov	NCT04445623	Prasugrel in Severe COVID-19 Pneumonia	PARTISAN
Remdesivir	AIFA	2020-000842-32	Studio di fase 3, randomizzato volto a valutare la sicurezza e l'attività antivirale di remdesivir (GS-5734 <sup>TM</sup> ) in partecipanti affetti da COVID-19 moderato rispetto al trattamento standard di cura	GS-US-540-5774
	AIFA	2020-000841-15	Studio di fase 3, randomizzato volto a valutare la sicurezza e l'attività antivirale di Remdesivir (GS-5734 <sup>TM</sup> ) in partecipanti affetti da COVID-19 grave	GS-US-540-5773
	AIFA	2020-001366-11	SOLIDARITY - Studio randomizzato OMS	SOLIDARITY
	AIFA	2020-001803-17	Studio in aperto di Fase 2/3 a braccio singolo, volto a valutare la sicurezza, la tollerabilità, la farmacocinetica, e l'efficacia di remdesivir (GS-5734a <sup>TM</sup> ) in partecipanti dalla nascita a < 18 anni di età affetti da COVID-19	GS-US-540-5823
Reparixin	AIFA	2020-001645-40	REPAVID-19 - Studio di fase 2/3 su reparixin	REPAVID-19
Ruxolitinib	AIFA	2020-001662-11	Studio di Fase III, randomizzato, in doppio cieco, controllato versus placebo, multicentrico, per valutare l'efficacia e la sicurezza da impiego di ruxolitinib in pazienti con COVID-19 associato a tempesta citochinica (RUXCOVID)	RUXCOVID
Sarilumab	AIFA	2020-001390-76	ESCAPE Studio di fase 2 sull'utilizzo di sarilumab	ESCAPE
	AIFA	2020-001162-12	Studio adattativo di fase 2/3, randomizzato, in doppio cieco, controllato verso placebo, per valutare l'efficacia e la sicurezza di sarilumab in pazienti ospedalizzati affetti da COVID-19	Sarilumab COVID-19
	AIFA	2020-001854-23	AMMURAVID Studio di fase 3 multiarm della SIMIT	AMMURAVID
	AIFA	2020-001745-40	COVID-SARI Studio sull'utilizzo di sarilumab	COVID-SARI
Selinexor	AIFA	2020-001411-25	XPORT-CoV-1001 Studio di fase 2 sull'utilizzo di Selinexor	XPORT-CoV-1001
Siltuximab	AIFA	2020-001854-23	AMMURAVID Studio di fase 3 multiarm della SIMIT	AMMURAVID
Sitagliptin	ClinicalTrials.gov	NCT04365517	The Effect of Sitagliptin Treatment in COVID-19 Positive Diabetic Patients	SIDIACO
Tirofiban	ClinicalTrials.gov	NCT04368377	Enhanced Platelet Inhibition in Critically Ill Patients With COVID-19	PIC-19
Tocilizumab	AIFA	2020-001110-38	Studio TOCOVID-19	TOCOVID-19
	AIFA	2020-001386-37	RCT-TCZ-COVID-19 somministrazione precoce del Tocilizumab	RCT-TCZ-COVID-19
	AIFA	2020-001154-22	Studio multicentrico, randomizzato, in doppio cieco, controllato con placebo per valutare la sicurezza e l'efficacia di Tocilizumab in pazienti affetti da polmonite grave da COVID-19	Tocilizumab 2020-001154-22
	AIFA	2020-001854-23	AMMURAVID Studio di fase 3 multiarm della SIMIT	AMMURAVID
	ClinicalTrials.gov	NCT04315480	Tocilizumab for SARS-CoV2 (COVID-19) Severe Pneumonitis	
Tofacitinib	AIFA	2020-002035-30	TOFACOV-2 - Studio sull'utilizzo di Tofacitinib	TOFACOV-2
	ClinicalTrials.gov	NCT04332042	TOFACitib in SARS-CoV2 Pneumonia	TOFACOV
Vitamina C (per via endovenosa)	ClinicalTrials.gov	NCT04323514	Use of Ascorbic Acid in Patients With COVID 19	