

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

Data pubblicazione: 22 aprile 2021

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 nell'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
ACE inibitore	AIFA	2015-002340-14	Randomized, Embedded, Multifactorial Adaptive Platform trial for Community-Acquired Pneumonia (REMAP-CAP)	REMAP-CAP
Acido acetilsalicilico	AIFA	2015-002340-14	Randomized, Embedded, Multifactorial Adaptive Platform trial for Community-Acquired Pneumonia (REMAP-CAP)	REMAP-CAP
	Clinicaltrials.gov	NCT04808895	Acetylsalicylic Acid in the Prevention of Severe SARS-CoV2 Pneumonia in Hospitalised Patients With COVID-19	Asperum
Alteplase	Clinicaltrials.gov	NCT04640194	A Study to Test Whether Different Doses of Alteplase Help People With Severe Breathing Problems Because of COVID-19	TRISTARDS
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 γ), e di anakinra, un antagonista del recettore per la interleuchina-1(IL-1), a confronto con terapia standard, nel ridurre l'iper-infiammazione e il distress respiratorio in pazienti con infezione da SARS-CoV-2	Sobi.IMMUNO-101
	AIFA	2020-005828-11	Trattamento con Anakinra suPAR-guidato per la convalida del rischio e della gestione anticipata dell'insufficienza respiratoria grave da Covid-19: SAVE-MORE studio confermativo, di fase III, randomizzato, in doppio cieco	SAVE-MORE
	AIFA	2015-002340-14	Randomized, Embedded, Multifactorial Adaptive Platform trial for Community-Acquired Pneumonia (REMAP-CAP)	REMAP-CAP
AZD7442	AIFA	2020-005315-44	Studio di fase III, in doppio cieco, controllato con placebo di AZD7442 per il trattamento dei pazienti adulti affetti da COVID 19 in regime ambulatoriale	TACKLE Study
Baricitinib	AIFA	2020-001955-42	BARCIVID Studio sull'utilizzo di baricitinib	BARCIVID
	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
Bloccante del recettore dell'angiotensina	AIFA	2015-002340-14	Randomized, Embedded, Multifactorial Adaptive Platform trial for Community-Acquired Pneumonia (REMAP-CAP)	REMAP-CAP
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
Ciclosporina A	AIFA	2020-003505-58	A proof-of-concept study of the use of Inhaled liposomal -Cyclosporin-A in the treatment of moderate COVID-19-related pneumonia: a two-step phase II clinical trial	INCIPTT
Clopidogrel	AIFA	2015-002340-14	Randomized, Embedded, Multifactorial Adaptive Platform trial for Community-Acquired Pneumonia (REMAP-CAP)	REMAP-CAP
Clorochina difosfato	AIFA	2020-001366-11	SOLIDARITY - Studio randomizzato OMS	SOLIDARITY
	AIFA	2020-001475-33	COLVID-19 Studio randomizzato sull'utilizzo di colchicina	COLVID-19
	AIFA	2020-001258-23	CoCOVID Studio sull'utilizzo di colchicina	CoCOVID
Colchicina	AIFA	2020-001806-42	Trattamento con COLchicina di pazienti affetti da malattia da coronavirus (COVID-19): uno studio su pazienti domiciliari	CHOICE-19
	AIFA	2020-002234-32	Studio clinico per valutare l'efficacia e la sicurezza di Edoxaban e/o Colchicina in pazienti affetti da SARS-CoV-2 gestiti in ambiente extra ospedaliero - Protocollo CONVINCERE	CONVINCE
Colecalciferolo	AIFA	2020-002119-23	COVitaminD Trial: prevenzione di complicanze da COVID-19 in pazienti oncologici in trattamento attivo	COVitaminD
COVID-eVax	AIFA	2020-003734-20	Studio di Fase I/II per determinare la sicurezza e l'immunogenicità di COVID-eVax, un vaccino a DNA plasmidico per COVID-19, in volontari sani adulti	COVID-eVax
CPI-006	Clinicaltrials.gov	NCT04734873	CPI-006 Plus Standard of Care Versus Placebo Plus Standard of Care in Mild to Moderately Symptomatic Hospitalized Covid-19 Patients	
CT-P59	AIFA	2020-003401-60	A Phase 2/3, Randomized, Parallel-Group, Placebo-Controlled, Double-Blind Study to Evaluate the Efficacy and Safety of CT-P59 in Combination with Standard of Care in Hospitalized Patients with SARS-CoV-2 Infection	CT-P59 ospedalizzati
	AIFA	2020-003369-20	CT-P59A Phase 2/3, Randomized, Parallel-group, Placebo-controlled, Double-Blind Study to Evaluate the Efficacy and Safety of CT-P59 in Combination with Standard of Care in Outpatients with Severe Acute Respiratory Syndrome Coronavirus (SARS-CoV-2) Infection. - CELLTRION	CT-P59 non ospedalizzati
Dalteparina	AIFA	2020-004285-19	A Multicenter Adaptive Randomized Controlled Platform Trial of the Safety and Efficacy of Antithrombotic Strategies in Hospitalized Adults with COVID-19	ACTIVE4
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
Edoxaban	AIFA	2020-002234-32	Studio clinico per valutare l'efficacia e la sicurezza di Edoxaban e/o Colchicina in pazienti affetti da SARS-CoV-2 gestiti in ambiente extra ospedaliero - Protocollo CONVINCERE	CONVINCE
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 γ), e di anakinra, un antagonista del recettore per la interleuchina-1(IL-1), a confronto con terapia standard, nel ridurre l'iper-infiammazione 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
	AIFA	2020-004285-19	A Multicenter Adaptive Randomized Controlled Platform Trial of the Safety and Efficacy of Antithrombotic Strategies in Hospitalized Adults with COVID-19	ACTIVE4
	AIFA	2015-002340-14	Randomized, Embedded, Multifactorial Adaptive Platform trial for Community-Acquired Pneumonia (REMAP-CAP)	REMAP-CAP
Enoxaparina+Metilprednisolone	AIFA	2020-001921-30	STAUNCH - Studio sull'utilizzo di steroidi e eparina	STAUNCH
Eparina	AIFA	2020-004285-19	A Multicenter Adaptive Randomized Controlled Platform Trial of the Safety and Efficacy of Antithrombotic Strategies in Hospitalized Adults with COVID-19	ACTIVE4
	AIFA	2015-002340-14	Randomized, Embedded, Multifactorial Adaptive Platform trial for Community-Acquired Pneumonia (REMAP-CAP)	REMAP-CAP
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
Fondaparina	AIFA	2020-004285-19	A Multicenter Adaptive Randomized Controlled Platform Trial of the Safety and Efficacy of Antithrombotic Strategies in Hospitalized Adults with COVID-19	ACTIVE4
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'immunogenicit�	RT-CoV-2
	AIFA	2020-005915-39	A Phase II/III, Randomized, Stratified, Observer-Blind, Placebo-Controlled Study to Evaluate the Efficacy, Safety, and Immunogenicity of GRAd-COV2 Vaccine in Adults Aged 18 Years and Older. COVITAR	COVITAR
hzV5F-v13	AIFA	2020-003614-13	Efficacia e sicurezza di hzV5F-v13 somministrato per via endovenosa in pazienti affetti da polmonite da COVID-19: studio proof of concept di fase II, multicentrico, randomizzato, a gruppi paralleli, in doppio cieco, controllato verso placebo.	hzV5F_v13-0006
Idrossiclorochina	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
	AIFA	2020-001366-11	SOLIDARITY - Studio randomizzato OMS	SOLIDARITY
Idrossiclorochina+Azitromicina	AIFA	2020-001802-50	AZI-RCT-COVID-19 - Studio sull'utilizzo di idrossiclorochina+azitromicina	AZI-RCT-COVID-19
Immunoglobuline polivalenti	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
Interferone beta-1a	AIFA	2020-002458-25	INTERCOP - Interferone-beta Studio randomizzato, controllato, in aperto, di fase 2 con Interferone-β-1a (IFNβ-1a) in pazienti con COVID-19	INTERCOP
	AIFA	2020-003872-42	Valutazione dell'attivit� antivirale e immunomodulatoria di Interferone-Beta in pazienti COVID-19 anziani	ANTICIPATE
	AIFA	2015-002340-14	Randomized, Embedded, Multifactorial Adaptive Platform trial for Community-Acquired Pneumonia (REMAP-CAP)	REMAP-CAP
	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
MAD0004J08	AIFA	2020-005469-15	Studio di Fase I dose incrementale per valutare la sicurezza e la farmacocinetica dell'anticorpo monoclonale anti-SARS-CoV-2 MAD0004J08 in adulti sani	MAD0004J08
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
	AIFA	2020-004323-16	Uno studio randomizzato multicentrico in doppio cieco per valutare l'efficacia della somministrazione di Metilprednisolone ad alte dosi in aggiunta al trattamento standard in pazienti affetti da polmonite da SARS-CoV-2 - Codice: RCT-MP-COVID-19	RCT-MP-COVID-19
	Clinicaltrials.gov	NCT04636671	Methylprednisolone vs. Dexamethasone in COVID-19 Pneumonia (MEDEAS RCT)	MEDAS
MK-4482	AIFA	2020-003367-26	Studio clinico in doppio cieco, controllato con placebo, randomizzato, di fase 2/3 volto a valutare l'efficacia, la sicurezza e la farmacocinetica di MK-4482 in adulti ospedalizzati affetti da COVID-19	MK-4482 ospedalizzati
	AIFA	2020-003368-24	Studio clinico di fase 2/3, randomizzato, controllato con placebo, in doppio cieco per valutare l'efficacia, la sicurezza e la farmacocinetica di MK-4482 in partecipanti adulti non ospedalizzati con COVID-19.	MK-4482 non ospedalizzati
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
	Clinicaltrials.gov	NCT04614012	Hyperimmune Plasma for Patients With COVID-19	IMMUNO-COVID19
	Clinicaltrials.gov	NCT04622826	plasmApuane CoV-2 : Efficacy and Safety of Immune Covid-19 Plasma in Covid-19 Pneumonia in Non ITU Patients	
	Clinicaltrials.gov	NCT04721236	Early Use of Hyperimmune Plasma in COVID-19	COV-II-PLA
Clinicaltrials.gov	NCT04716556	Transfusion of convalescent plasma for the Early Treatment of pneumonia in COVID-19 Patients		
Plitidepsin	Clinicaltrials.gov	NCT04784559	Trial to Determine the Efficacy / Safety of Plitidepsin vs Control in Patients With Moderate COVID-19 Infection	Neptuno
Prasugrel	AIFA	2015-002340-14	Randomized, Embedded, Multifactorial Adaptive Platform trial for Community-Acquired Pneumonia (REMAP-CAP)	REMAP-CAP
	Clinicaltrials.gov	NCT04445623	Prasugrel in Severe COVID-19 Pneumonia	PARTISAN
Raloxifene	AIFA	2020-003936-25	Studio clinico di fase 3 multicentrico adattativo randomizzato controllato con placebo in doppio cieco a gruppi paralleli per valutare l'efficacia e la sicurezza di due differenti dosi di raloxifene in pazienti adulti paucisintomatici affetti da COVID-19	RLX0120
Ravulizumab	AIFA	2020-001497-30	Studio di Fase 3, in aperto, randomizzato, controllato, per valutare l'efficacia e la sicurezza di ravulizumab somministrato per via endovenosa rispetto alla migliore terapia di supporto in pazienti con polmonite grave, lesione polmonare acuta o sindrome da distress respiratorio acuto da COVID-19.	ALXN1210-COV-305
Remdesivir	AIFA	2020-000842-32	Studio di fase 3, randomizzato volto a valutare la sicurezza e l'attività antivirale di remdesivir (GS-5734TM) 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-5734TM) 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-5734aTM) 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
	AIFA	2020-005919-51	Studio di fase 3, multicentrico, randomizzato, controllato con placebo, sull'efficacia e la sicurezza di Reparixin nel trattamento di pazienti ospedalizzati con polmonite grave da COVID-19	REPAVID-19 Phase 3
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
	AIFA	2015-002340-14	Randomized, Embedded, Multifactorial Adaptive Platform trial for Community-Acquired Pneumonia (REMAP-CAP)	REMAP-CAP
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
Simvastatina	AIFA	2015-002340-14	Randomized, Embedded, Multifactorial Adaptive Platform trial for Community-Acquired Pneumonia (REMAP-CAP)	REMAP-CAP
Sitagliptin	Clinicaltrials.gov	NCT04365517	The Effect of Sitagliptin Treatment in COVID-19 Positive Diabetic Patients	SIDIACO
Ticagrelor	AIFA	2015-002340-14	Randomized, Embedded, Multifactorial Adaptive Platform trial for Community-Acquired Pneumonia (REMAP-CAP)	REMAP-CAP
Tinzaparina	AIFA	2020-004285-19	A Multicenter Adaptive Randomized Controlled Platform Trial of the Safety and Efficacy of Antithrombotic Strategies in Hospitalized Adults with COVID-19	ACTIVE4
Tirofiban	Clinicaltrials.gov	NCT04368377	Enhanced Platelet Inhibition in Critically Ill Patients With COVID-19	PIC-19
	AIFA	2020-001110-38	Studio TOCIDVID-19	TOCIDVID-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
Tocilizumab	AIFA	2020-005291-35	A multicenter randomized trial to evaluate the efficacy of tocilizumab in patients with severe Coronavirus Disease 2019 (Covid-19) pneumonia failing glucocorticoids (Anticipant Study)	ANTICIPANT Study
	AIFA	2015-002340-14	Randomized, Embedded, Multifactorial Adaptive Platform trial for Community-Acquired Pneumonia (REMAP-CAP)	REMAP-CAP
	Clinicaltrials.gov	NCT04315480	Tocilizumab for SARS-CoV2 (COVID-19) Severe Pneumonitis	
	AIFA	2020-002035-30	TOFACOV-2 - Studio sull'utilizzo di Tofacitinib	TOFACOV-2
Tofacitinib	Clinicaltrials.gov	NCT04332042	TOFACitinib in SARS-CoV2 Pneumonia	TOFACOV
	AIFA	2015-002340-14	Randomized, Embedded, Multifactorial Adaptive Platform trial for Community-Acquired Pneumonia (REMAP-CAP)	REMAP-CAP
Vitamina C	AIFA	2015-002340-14	Randomized, Embedded, Multifactorial Adaptive Platform trial for Community-Acquired Pneumonia (REMAP-CAP)	REMAP-CAP
	Clinicaltrials.gov	NCT04323514	Use of Ascorbic Acid in Patients With COVID 19	