

PROJETOS DE PESQUISA

2022 - 2024

X-RAY - Fase III Xevinapant (Debio 1143) e radioterapia em participantes com SCCHN de alto risco, com LA ressecado e ineligíveis para cisplatina.

Descrição: O objetivo deste estudo é demonstrar a eficácia superior do Xevinapant (Debio 1143) em comparação ao placebo quando adicionado à radioterapia no tratamento de participantes de alto risco com carcinoma espinocelular de cabeça e pescoço localmente avançado (CECP) ressecado, que não são elegíveis para receber quimiorradioterapia à base de cisplatina concomitantemente. Os detalhes do estudo incluem: Duração do estudo: Os participantes serão acompanhados até que o último participante do estudo atinja sua visita de 60 meses após a randomização, até que a decisão de encerrar o estudo seja tomada ou até a descontinuação prematura do estudo, o que ocorrer primeiro. Duração do tratamento: 18 semanas, consistindo em seis ciclos de 3 semanas. Medição/observação da saúde: Melhoria da sobrevida livre de doença. Frequência das visitas: Visita semanal durante o período de terapia combinada, uma vez a cada 3 semanas durante o período de monoterapia e a cada 3, 4 ou 6 meses durante o período de acompanhamento de sobrevida livre de doença no ano 1, 2 e 3, ou 4 e 5 (com contato telefônico entre eles), respectivamente, e a cada 3 meses (visitas telefônicas permitidas) durante o período de acompanhamento de sobrevida geral.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2022 - Atual

Ipilimumab - Estudo de Fase II Randomizado para Avaliar a Indução de Nivolumab-Ipilimumabe, Seguido por Nivolumab com quimiorradioterapia versus quimiorradioterapia para câncer cervical avançado.

Descrição: Um total de 112 pacientes com câncer cervical localmente avançado serão randomizados 1:1 para terapia padrão com quimiorradiação à base de cisplatina ou nivolumab-ipilimumabe indução seguida de quimiorradioterapia à base de cisplatina. O desfecho primário será a sobrevida livre de doença em 3 anos.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2021 - Atual

BNT113-01 - Um ensaio clínico que investiga a segurança, tolerabilidade e efeitos terapêuticos do BNT113 em combinação com pembrolizumabe versus pembrolizumabe sozinho para pacientes com uma forma de câncer de cabeça e pescoço positiva para o vírus do pap.

Descrição: Um estudo de fase II/III aberto, controlado, multicêntrico, intervencionista, de 2 braços, de BNT113 em combinação com pembrolizumabe versus monoterapia com pembrolizumabe como tratamento de primeira linha em pacientes com carcinoma de células escamosas (HNSCC) HPV16+ recorrente ou metastático irresssecável expressando ligante-1 de

ligante-1 de morte celular programada (PD-L1) com pontuação positiva combinada (CPS) #8805; 1. Este teste tem duas partes. A Parte A é uma Fase Inicial de Teste de Segurança não randomizada para confirmar a segurança e tolerabilidade no nível de intervalo de dose selecionado do BNT113 em combinação com pembrolizumabe. A Parte B é uma parte randomizada para gerar dados essenciais de eficácia e segurança do BNT113 em combinação com pembrolizumabe versus monoterapia com pembrolizumabe em primeira linha em pacientes com carcinoma de células escamosas (CECP) HPV16+ recorrente ou metastático irresssecável expressando PD-L1 com CPS #8805; 1. Os pacientes incluídos na Fase Inicial de Segurança do estudo (Parte A) não serão randomizados para a Parte B e continuarão o tratamento em estudo (BNT113 mais pembrolizumabe) na Parte A. Para a Parte B, uma fase de pré-triagem opcional está disponível para todos os pacientes, onde amostras de tumor dos pacientes podem ser enviadas para testes de DNA central do HPV16 e de expressão central do PD-L1 antes da triagem para o estudo principal. Os pacientes serão tratados com BNT113 em combinação com pembrolizumabe ou com monoterapia com pembrolizumabe por aproximadamente 24 meses.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2021 - Atual

SAMETA (D5086C00001) - Savolitinibe mais durvalumabe versus monoterapia com sunitinibe e durvalumabe em carcinoma de células renais (CRCC) localmente avançado ou metastático, induzido por MET e irresssecável.

Descrição: Um ensaio clínico para comparar a eficácia de savolitinibe mais durvalumabe versus sunitinibe em PRCC (Carcinoma Papilar de Células Renais) induzido por MET (receptor do fator de crescimento de hepatócitos), irresssecável e localmente avançado ou metastático..

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2018 - Atual

Keynote - MK-3475- Segurança e eficácia de Pembrolizumabe (MK-3475) em crianças e jovens adultos com linfoma de Hodgkin clássico (MK-3475-667/#8203; PALESTRA-667).

Descrição: Este estudo examinará a segurança e a eficácia do pembrolizumabe (MK-3475) em combinação com quimioterapia em crianças e jovens adultos com linfoma de Hodgkin clássico (LHc) recém-diagnosticado que são respondedores precoces lentos (SERs) à quimioterapia de primeira linha.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2017 - 2023

PROfound - Um estudo de fase III, aberto e randomizado para avaliar a eficácia e a segurança do olaparibe (Lynparza) versus enzalutamida ou acetato de abiraterona em homens com câncer de próstata metastático resistente à castração que falharam no tratame.

Descrição: O objetivo deste estudo é avaliar a eficácia e a segurança do olaparibe versus enzalutamida ou acetato de abiraterona em indivíduos com câncer de próstata metastático resistente à castração que falharam no tratamento anterior com um novo agente hormonal e têm mutações genéticas de reparo de recombinação homóloga.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2017 - 2022

DU176b-D-U312 - Estudo Hokusai em pacientes pediátricos com tromboembolia venosa confirmada (TEV).

Descrição: Este é um estudo de Fase 3, prospectivo, randomizado, aberto, cego e de avaliação de desfechos (PROBE), de grupos paralelos, baseado em eventos, em indivíduos com TEV confirmada. Este estudo foi desenvolvido para avaliar a farmacocinética (FC) e a farmacodinâmica (PD) da edoxabana e comparar a eficácia e a segurança da edoxabana com o tratamento padrão em indivíduos pediátricos com TEV confirmada.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2017 - 2022

ARIEL-4 - Avaliação de Rucaparib em ensaio clínico de câncer de ovário): Um estudo multicêntrico de fase 3, randomizado, de Rucaparib versus quimioterapia em pacientes com câncer epitelial de ovário, de trompa de Falópio ou peritoneal primário, mutante BR.

Descrição: O objetivo deste estudo é determinar como pacientes com câncer de ovário, de trompa de Falópio e de peritônio primário responderão melhor ao tratamento com rucaparibe em comparação à quimioterapia. Descrição detalhada Rucaparibe é um inibidor de molécula pequena, disponível oralmente, da poliadenosina difosfato [ADP] ribose polimerase (PARP), que está sendo desenvolvido para o tratamento do câncer de ovário associado à deficiência no reparo do DNA (HRD) por recombinação homóloga (HR). A segurança e a eficácia do rucaparibe foram avaliadas em diversos estudos de Fase 1 e Fase 2. Uma formulação oral é o foco dos esforços de desenvolvimento atuais. Rucaparibe está sendo investigado como monoterapia em pacientes com câncer associado a mutações no gene de suscetibilidade ao câncer de mama 1 (BRCA1) ou BRCA2. Embora os inibidores de PARP tenham demonstrado atividade clínica consistente e robusta em pacientes com câncer de ovário recidivado associado à DRH, estudos prospectivos que avaliaram a eficácia e a segurança de PARPi versus quimioterapia padrão têm sido limitados. O objetivo principal deste estudo de Fase 3 é comparar a eficácia e a segurança do rucaparibe versus quimioterapia como tratamento para câncer de ovário recidivado em pacientes com mutação BRCA1/2 deletória no tumor.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2017 - Atual

Poseidon - Estudo de Durvalumabe + Tremelimumabe com Quimioterapia ou Durvalumabe com Quimioterapia ou Quimioterapia Isolada para Pacientes com Câncer de Pulmão (POSEIDON).

Descrição: Este é um estudo de Fase III, global, multicêntrico, aberto e randomizado para determinar a eficácia e a segurança da terapia combinada de durvalumabe + tremelimumabe + quimioterapia padrão (SoC) ou monoterapia com durvalumabe + quimioterapia SoC versus quimioterapia SoC isolada como tratamento de primeira linha em pacientes com câncer de pulmão de células não pequenas (NSCLC) metastático com tumores sem mutações ativadoras do receptor do fator de crescimento epidérmico (EGFR) e fusões da cinase do linfoma anaplásico (ALK).

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2017 - Atual

Embark (MDV3100-13) - Estudo de segurança e eficácia de enzalutamida mais leuprolida em pacientes com câncer de próstata não metastático.

Descrição: O objetivo deste estudo é avaliar a combinação de enzalutamida e leuprolida em pacientes com câncer de próstata não metastático de alto risco que progride após prostatectomia radical ou radioterapia, ou ambas. A parte randomizada/cega do estudo foi concluída após as análises do desfecho primário. O estudo continua em andamento em formato aberto.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2017 - Atual

MK3475-522 - Estudo de Pembrolizumabe (MK-3475) Mais quimioterapia vs placebo mais quimioterapia como terapia neoadjuvante e Pembrolizumabe vs Placebo como Terapia Adjuvante em Participantes com Câncer de Mama Triplo Negativo (TNBC).

Descrição: O objetivo deste estudo é avaliar a eficácia e a segurança de pembrolizumabe (MK-3475) mais quimioterapia vs placebo mais quimioterapia como terapia neoadjuvante e pembrolizumabe vs placebo como terapia adjuvante em participantes com câncer de mama triplo negativo (TNBC).

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2016 - 2023

Galahad - Um estudo de eficácia e segurança do niraparibe em homens com câncer de próstata metastático resistente à castração e anomalias no reparo do DNA.

Descrição: O objetivo deste estudo é avaliar a eficácia, a segurança e a farmacocinética do niraparibe em homens com câncer de próstata metastático resistente à castração (mCRPC) e anomalias no reparo do ácido desoxirribonucleico (DNA).

Situação: Desativado; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2016 - 2023

R2810-ONC-1540 - Estudo de REGN2810 em pacientes com carcinoma espinocelular cutâneo avançado.

Descrição: Os objetivos deste estudo são avaliar o benefício clínico e a segurança do cemiplimab em participantes com carcinoma espinocelular cutâneo (CSCC) metastático (linfonodal ou distante) ou CSCC localmente avançado irresecável.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2016 - 2023

ARASENS - Darolutamida em adição à terapia padrão de privação de andrógenos e docetaxel no câncer de próstata metastático sensível a hormônios.

Descrição: O objetivo do estudo é avaliar a eficácia e a segurança de BAY1841788 (darolutamida (ODM-201)) em combinação com terapia padrão de privação de andrógeno (TPA) e docetaxel em pacientes com câncer de próstata metastático sensível a hormônios.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2016 - 2022

IRX-2-2015 - Regime em Pacientes com Carcinoma de Células Escamosas da Cavidade Oral Recentemente Diagnosticado em Estágio II, III ou IVA (INSPIRE).

Descrição: O objetivo deste estudo é determinar se um regime pré-operatório do medicamento em estudo, IRX-2, um produto biológico derivado de células humanas com múltiplos componentes de citocinas ativas, mais uma dose única de ciclofosfamida, seguido por 21 dias de indometacina, multivitamínicos contendo zinco e omeprazol, é ativo no tratamento do câncer de cavidade oral. O regime visa estimular uma resposta imunológica contra o câncer.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2015 - 2024

Javelin (EMR-100070-005) - Um ensaio clínico multicêntrico aberto de fase III de Avelumab (MSB0010718C) versus Doublet à base de platina como tratamento de primeira linha para PD-L1+NSCLC recorrente ou em estágio IV.

Descrição: O objetivo deste estudo foi demonstrar a superioridade em relação à sobrevida global (SG) ou sobrevida livre de progressão (SLP) do avelumabe em comparação ao duplete à base de platina, com base em uma avaliação do Comitê de Revisão Independente, em participantes com câncer de pulmão de células não pequenas (CPNPC) com tumores com ligante de morte programada 1+ (PD-L1+).

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2015 - 2022

C16021 - Um estudo de terapia de manutenção com ixazomibe oral em participantes com mieloma múltiplo recém-diagnosticado (MMND) não tratados com transplante de células-tronco (TCT).

Descrição: O objetivo deste estudo é determinar o efeito da terapia de manutenção com ixazomibe na sobrevida livre de progressão (SLP) em comparação com placebo, em participantes com NDMM que tiveram uma resposta importante (resposta completa [RC], resposta parcial muito boa [RPV] ou resposta parcial [RP]) à terapia inicial e que não foram submetidos a TCT.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2015 - Atual

ATLAS - Um estudo de fase 3 randomizado, duplo-cego e controlado por placebo de JNJ-56021927 em indivíduos com câncer de próstata de alto risco, localizado ou localmente avançado recebendo tratamento com radioterapia primária.

Descrição: O objetivo deste estudo é determinar se a apalutamida mais agonista do hormônio liberador de gonadotrofina (GnRH) em participantes com câncer de próstata de alto risco, localizado ou localmente avançado recebendo radioterapia primária (RT) resulta em uma melhora da sobrevida livre de metástase (SLM) com base em imagens convencionais avaliadas por revisão central independente cega (BICR)..

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2014 - 2021

Aramis (17712) - Um estudo multinacional, randomizado, duplo-cego, controlado por placebo, de fase III sobre eficácia e segurança de darolutamida (ODM-201) em homens com câncer de próstata não metastático resistente à castração de alto risco.

Descrição: O objetivo deste estudo é avaliar a segurança e a eficácia do BAY1841788 (ODM-201) em pacientes com câncer de próstata não metastático resistente à castração.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2013 - 2014

REALIST PRO - Padrões de tratamento no câncer de próstata metastático resistente à castração (mCRPC): análise da vida real em centros oncológicos brasileiros.

Descrição: O objetivo deste estudo é avaliar os padrões de tratamento em participantes com câncer de próstata metastático resistente à castração (CPRCm). Além disso, serão observadas as características demográficas e clínicas dos participantes, os eventos relacionados ao esqueleto, os critérios utilizados para definir CPRC, os níveis de antígeno prostático específico (PSA) e a dor relacionada à doença, bem como a sobrevida global.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2013 - Atual

Prosper - Estudo de segurança e eficácia da enzalutamida em pacientes com câncer de próstata não metastático resistente à castração.

Descrição: O objetivo deste estudo é avaliar a segurança e a eficácia da enzalutamida em pacientes com câncer de próstata não metastático. PROSPERAR: UM ESTUDO MULTINACIONAL, DE FASE 3, RANDOMIZADO, DUPLO-CEGO, CONTROLADO POR PLACEBO, DE EFICÁCIA E SEGURANÇA DA ENZALUTAMIDA EM PACIENTES COM CÂNCER DE PRÓSTATA NÃO METASTÁTICO RESISTENTE À CASTRAÇÃO.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2011 - 2011

Genmab - Zalutumumabe em pacientes com câncer de cabeça e pescoço não curável.

Descrição: O objetivo deste estudo é investigar se o zalutumumabe em combinação com o Melhor Tratamento de Suporte (BSC) é superior ao BSC em pacientes não curáveis #8203;#8203;com câncer de cabeça e pescoço.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2010 - Atual

Phase III , double binded, study, of Lenalidomide versus clorambucil in the treatment of LLC

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Coordenador / Nils Gunnar Skare - Integrante / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante / Johnny Francisco Cordeiro Camargo - Integrante / Luciano Semensato Biela - Integrante / NARDIN, J.M. - Integrante / Eduardo Cilião Munhoz - Integrante.

2010 - Atual

A Phase III Study, Double Binded, Phase III, of ipilimumab versus placebo in hormone-refractory prostate cancer.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Coordenador / Nils Gunnar Skare - Integrante / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante / Johnny Francisco Cordeiro Camargo - Integrante / Ana Luiza Wiermann - Integrante / Luciano Semensato Biela - Integrante / Angelita Visentin - Integrante / Luciana kalinke - Integrante.

Financiador(es): Bristol Meyer Squibb - Auxílio financeiro.

2009 - Atual

Estudo de fase 3, multicêntrico, randomizado, duplo-cego, controlado por placebo e de grupos paralelos da eficácia e segurança de lenalidomida (Revlimid®) como terapia de manutenção para pacientes com leucemia linfocítica crônica de células B após terapia.

Descrição: De segunda linha (estudo clínico continuum).

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2009 - Atual

Um Estudo Clínico de Fase III para Avaliar a Segurança e a Eficácia no Tratamento com Allovectin-7® 2mg Intralesional comparado com Dacarbazina (DTIC) ou Temozolomida.

Descrição: Subinvestigador.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Nils Gunnar Skare - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2009 - Atual

Estudo fase 3 de Permetrexede, Cisplatina e Radioterapia seguidos por terapia de consolidação com Pemetrexede versus Etoposide, Cisplatina e Radioterapia seguidos pela quimioterapia citotóxica de consolidação de escolha em pacientes com câncer pulmonar.

Descrição: Células não pequenas, irressecável, localmente avançado estágio III, com qualquer histologia menos predominante de células escamosas.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Nils Gunnar Skare - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2009 - Atual

Estudo multinacional, randomizado, duplo- cego, controlado por placebo para avaliar a eficácia do AVE 5026, na prevenção de tromboembolismo venoso (TEV), em pacientes com câncer em alto risco para TEV e que são submetidos à quimioterapia

Descrição: Pesquisador Principal.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2009 - Atual

Estudo de fase II de Identificação de Biomarcador para Erlotinibe (Tarceva®) em Pacientes com Carcinoma Pancreático Avançado.

Descrição: Subinvestigador.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Rosane do Rocio Johnsson - Coordenador.

2009 - Atual

Estudo Aberto, Randomizado, de Grupos Paralelos de Zalutumumab, um Anticorpo Monoclonal Humano do Receptor Anti-EGF, em combinação com o melhor Tratamento de Suporte versus melhor Tratamento de Suporte em pacientes com carcinoma incurável de células escamo.

Descrição: Pesquisador Principal.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante / Ana Luiza Wiermann - Coordenador.

2008 - Atual

CHORUS - Estudo Multicêntrico, Aberto, Não comparativo, de Enzastaurina em Pacientes com Linfoma Não-Hodgkin.

Descrição: Subinvestigador.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante / Johnny Francisco Cordeiro Camargo - Coordenador.

2008 - Atual

Icon-14 - Um Estudo de Fase III, Randomizado, Duplo-Cego para Avaliar a Eficácia e a Segurança de 10 mg de ZD4054 versus Placebo em Pacientes com Câncer de Próstata Hormônio Refratário e Metástase Óssea que Não Apresentem Dor ou Sejam Levemente Sintomático.

Descrição: Investigador Principal.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2008 - Atual

Um estudo fase III aberto, randomizado, multicentrico, com dois grupos paralelos, de E7389 versus o tratamento escolhido pelo médico em pacientes com câncer de mama metastático ou localmente recorrente tratados anteriormente com no mínimo dois.

Descrição: Subinvestigador.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Nils Gunnar Skare - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2008 - Atual

Estudo fase III, randomizado, duplo-cego, controlado com comparador ativo de dois grupos paralelos, conduzido sob condições de sigilo interno, para examinar a segurança, tolerabilidade e eficácia de uma dose intravenosa única de MK-0517.

Descrição: Na prevenção de náuseas e vômitos induzidos por quimioterapia (NIVQ) associados a quimioterapia contendo ciplastina (MK 517 - Protocolo 017-2).

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2008 - Atual

Icon-33 - Um Estudo de Fase III, Randomizado, Duplo-Cego, Controlado por Placebo para Avaliar a Eficácia e a Segurança de 10 mg de ZD4054 em Combinação com Docetaxel em Comparação com Docetaxel em Pacientes com Câncer de Próstata Metastático Hormônio Refr.

Descrição: Pesquisador Principal.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2007 - 2009

Estudo Randomizado, Fase II, Multicêntrico, Aberto, de Grupos Paralelos para Comparar a Eficácia do AZD6244 versus a Temozolomida em Sujeitos de Pesquisa com Melanoma Maligno Não Ressecável Estádio 3 ou 4 da AJCC.

Descrição: Subinvestigador.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Nils Gunnar Skare - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2007 - Atual

Estudo de fase II randomizado, controlado, aberto comparativo de quimiorradiação padrão versus quimiorradiação associado ao nimotuzumabe como tratamento do câncer de esôfago localmente avançado. EF 024-201 - NICE.

Descrição: Subinvestigador.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Nils Gunnar Skare - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2007 - Atual

Estudo Fase II, Duplo-Cego, Placebo-Controlado, Randomizado para Avaliar a Eficácia e a Segurança do AZD2171 em Combinação com o Fulvestranto vs Fulvestranto Sozinho em Pacientes na Pós-Menopausa com Câncer de Mama Metastático Hormônio-Sensível (ER+ ou PgR).

Descrição: Subinvestigador.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Nils Gunnar Skare - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2007 - Atual

Um Estudo randomizado, duplo-cego, Multi. de Denosumab comparado com Ácido Zoledrônico no Tratamento de Metástases Ósseas em Pacientes com Câncer em Estágio Avançado (excluindo-se câncer de mama e próstata) ou Mieloma Múltiplo?

Descrição: Investigador Principal.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2007 - Atual

SATIN - Estudo randomizado, aberto, multicêntrico com Larotaxel 90mg/m² ou Docetaxel a cada 3 semanas, isoladamente ou em combinação com Trastuzumab de acordo com o status do Her2neu, administrado após um esquema combinado de Antraciclina e Ciclofosfamida.

Descrição: Subinvestigador.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Nils Gunnar Skare - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2007 - Atual

103-PPD - Um Estudo Multicêntrico, Duplo-Cego, Randomizado de Denosumab em Comparação ao Ácido Zoledrônico (Zometa®) no Tratamento de Metástases Ósseas em Homens com Câncer de Próstata Refratário a Hormônios?, Amgen 20050103.

Descrição: Subinvestigador.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2007 - Atual

Estudo de Fase III, Randomizado, Duplo-Cego, Multicêntrico em Grupos Paralelos para Avaliar a Eficácia de ZD6474 Versus Erlotinibe em Sujeitos de Pesquisa com Carcinoma Pulmonar de Células Não Pequenas, Localmente Avançado.

Descrição: Subinvestigador.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Nils Gunnar Skare - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2006 - Atual

SCHERING - Estudo Fase II Randomizado e Duplo-Cego do Anastrozol mais Lonafarnib (SCH 66336) ou Anastrozol mais Placebo para o Tratamento de Indivíduos com Câncer de Mama Avançado? (PO3480)

Descrição: Subinvestigador.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Nils Gunnar Skare - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2006 - Atual

Estudo Fase III multicêntrico, randomizado, duplo-cego, controlado por placebo da eficácia do xaliprodeno na prevenção da neurotoxicidade da oxaliplatina no tratamento de primeira linha de pacientes com câncer colorretal metastático tratados.

Descrição: Subinvestigador.

Situação: Em andamento; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Nils Gunnar Skare - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2004 - 2006

CA163-046 - Estudo Fase Câncer III da Nova Epotilona BMS 247550 mais Capecitabina versus Capecitabina Isolada em Pacientes com de Mama Avançado Previamente Tratadas com, ou Resistentes a uma Antraciclina e que são Resistentes a Taxanos.

Descrição: Subinvestigador.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Nils Gunnar Skare - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2004 - 2006

BAY 43-9006 - Estudo randomizado, fase III, de BAY 43-9006 em pacientes com câncer renal não-resssecável e/ou metastático.

Descrição: Subinvestigador.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Nils Gunnar Skare - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2004 - 2006

Um estudo randomizado, comparativo, duplo-cego e multicêntrico para avaliar a eficácia e a segurança do micafungin (FK463) versus a anfotericina B lipossomal (Ambisome®) no tratamento de candidíase invasiva e candidemia.

Descrição: Subinvestigador.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante / Johnny Francisco Cordeiro Camargo - Coordenador.

2004 - 2005

MK-0683 - Um estudo de fase I avaliando a segurança, tolerabilidade, farmacocinética e farmacodinâmica de MK0683 em pacientes com câncer avançado

Descrição: Este estudo avaliará a segurança, tolerabilidade, farmacocinética e farmacodinâmica do MK0683 em pacientes com câncer avançado..

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa; Coordenador.

2004 - 2004

Co-investigador no Projeto de Pesquisa? A Phase III, Double-blind, Multicenter, Randomized Study in Chemonaive Patients with Locally Advanced or Metastatic Pcreatic Cancer to Compare a Combination Therapy of VirulizinTM plus Gemcitabine versus Plac.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Nils Gunnar Skare - Coordenador.

2003 - 2003

Tratamento do Câncer Gástrico Avançado com 5 Fluorouracil e Cisplatina: Experiência do Serviço de Oncologia Clínica do Hospital Erasto Gaertner.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Nils Gunnar Skare - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante / Johnny Francisco Cordeiro Camargo - Integrante / Ana Luiza Wiermann - Integrante.

2002 - 2004

Um estudo randomizado, comparativo, duplo-cego e multicêntrico para avaliar a eficácia e a segurança do micafungin (FK463) versus a anfotericina B lipossomal (Ambisome[®]) no tratamento de candidíase invasiva e candidemia.

Descrição: Subinvestigador.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Nils Gunnar Skare - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante.

2002 - 2002

Quimioterapia Intra-peritoneal em câncer de ovário? 14 anos de Experiência do Hospital Erasto Gaertner.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Nils Gunnar Skare - Coordenador / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante / Johnny Francisco Cordeiro Camargo - Integrante / Ana Luiza Wiermann - Integrante.

1999 - 1999

Desenvolvimento de Técnicas de Cultivo de Células Tronco da Linhagem Hematopoiética

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Coordenador.

1999 - 1999

Síndrome de Madelung? Relato de Caso

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Gyl Henrique Albretch Ramos - Integrante / Benedito Valdecir de Oliveira - Coordenador / Paola Galbiati Pedruzzi - Integrante.

1999 - 1999

Importância do diagnóstico precoce do câncer de pulmão.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Integrante / Gerardo Cristino Valladares - Coordenador.

1998 - 1998

Transplante autólogo de células tronco periféricas: análise dos parâmetros de Pega.

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa.

Integrantes: Fabricio Augusto Martinelli de Oliveira - Coordenador / Nils Gunnar Skare - Integrante / Rosane do Rocio Johnsson - Integrante / Johnny Francisco Cordeiro Camargo - Integrante / Ana Luiza Wiermann - Integrante.

1990 - 1997

Levantamento dos resultados de Linfoma Não-Hodgkin (1990 a 1997).

Situação: Concluído; Natureza: Pesquisa; Coordenador.